CAPITOLATO DI GARA

Procedura aperta per l'affidamento della fornitura di DISPOSITIVI MEDICI E DIAGNOSTICI IN VITRO ricompresi nella CND W05 della classificazione nazionale dei dispositivi medici (CND) e di altro materiale di laboratorio per le esigenze delle Aziende Sanitarie ed Ospedaliere della Regione Umbria - N GARA 8131671.

SOMMARIO

- Art. 1 Oggetto e durata dell'appalto
- Art. 2 Caratteristiche della fornitura e variazioni
- Art. 3 Documentazione tecnica
- Art. 4 Aggiudicazione della fornitura
- Art. 5 Condizioni di fornitura
- Art. 6 Imballaggio
- Art. 7 Tempi e modalità di consegna
- Art. 8 Sostituzione materiale per difetti ed imperfezioni
- Art. 9 Periodo di prova (clausola risolutiva espressa)
- Art. 10 Rispondenza alle normative vigenti e controlli
- Art. 11 Supporto tecnico professionale
- Art. 12 Acquisto di prodotti non espressamente richiesti a gara
- Art. 13 Norme di prevenzione e sicurezza
- Art. 14 Accertamento delle quantità e qualità dei prodotti consegnati, verifica di conformità
- Art. 15 Modalità di esecuzione della fornitura
- Art. 16 Innovazione tecnologica
- Art. 17 Norme di prevenzione e sicurezza
- Art. 18 Inadempimenti e penalità
- Art. 19 Risoluzione e recesso del contratto
- Art. 20 Fatturazione e pagamento
- Art. 21 Termini di pagamento
- Art.22 Corrispettivi
- Art. 23 Garanzia fideiussoria
- Art. 24 Stipulazione del/i contratto/i
- Art. 25 Divieto di cessione del contratto
- Art. 26 Spese di partecipazione, di contratto ed IVA
- Art. 27 Disposizioni di prevenzione della corruzione
- Art. 28 Controversie

Allegati:

Allegato 1 al capitolato: requisiti generali della fornitura e caratteristiche tecniche

Allegato 2 al capitolato: elenco lotti e fabbisogno

Allegato 3 al capitolato tecnico – criteri di valutazione offerta tecnica



Art. 1 - Oggetto e durata dell'appalto.

Oggetto dell'appalto è l'affidamento della fornitura di:

"DISPOSITIVI MEDICI E DIAGNOSTICI IN VITRO Ricompresi nella CND W05"

L'appalto è suddiviso in 37 lotti meglio specificati negli allegati 1 e 2.

Le ditte concorrenti alla procedura possono presentare offerta per uno o più lotti oggetto di gara.

Il contratto avrà la durata di 48 mesi, rinnovabile fino ad un massimo di 24 mesi.

Art. 2 – Caratteristiche della fornitura e variazioni

L'elenco e i requisiti minimi (caratteristiche tecniche, materiali, destinazioni d'uso) dei prodotti sono descritte **negli Allegati n. 1 e n. 2**, parte integrante del presente capitolato, con l'indicazione nell'Allegato 2, per ciascun prodotto, dei quantitativi presunti annuali.

I fabbisogni annui riportati nell'allegato elenco 2 si devono considerare indicativi e possono subire variazioni, in diminuzione o in aumento (art. 106, comma 1 lettera a del Codice) entro il limite massimo del 50%, anche in funzione di modificazioni di sistemi organizzativi delle Aziende Sanitarie, senza che il fornitore possa sollevare eccezioni al riguardo o pretendere indennità di sorta. Tali previsioni, quindi, non vincolano in alcun modo le Aziende all'acquisto di quantitativi minimi o predeterminati, bensì danno origine unicamente ad un obbligo del fornitore di accettare mediante esecuzione gli ordini di fornitura durante il periodo di validità del Contratto.

Art. 3 - Documentazione tecnica - campionatura

I concorrenti devono fornire la campionatura, come meglio specificato nell' allegato 2.

Art. 4 - Aggiudicazione della fornitura

Relativamente ai lotti dal n. 4 al m. 16 e dal n. 19 al n. 29 l'aggiudicazione sarà effettuata, per singolo lotto, al minor prezzo previa verifica del possesso dei requisiti minimi richiesti.

Per i restati lotti, ovvero n 1,2,3,17,18 e dal 27 al 37 si prevede l'aggiudicazione - **per ciascun lotto indivisibile** - a favore dell'offerta economicamente più vantaggiosa valutata secondo i seguenti elementi e pesi:

qualità (max 70 punti/100) prezzo (max 30 punti/100).

L'individuazione dell'offerta economicamente più vantaggiosa verrà effettuata con la seguente formula:



 $Pi = \Sigma n$ (Wi *Ci

) dove

Pi = indice di valutazione dell'offerta esima;

Ci = coefficiente della prestazione dell'offerta rispetto al requisito variabile tra zero e uno;

 Σ = sommatoria;

n =numero totale dei requisiti;

Wi = punteggio attribuito al singolo requisito (i).

I punteggi saranno apprezzati al secondo decimale per troncamento.

A) OFFERTA TECNICA: max punti 70

Il giudizio qualitativo per i lotti nn. 1-2-3-17-18-27-28-29-30-31-32-33-34-35-36- e 37, sarà espresso dalla Comm.ne giudicatrice costituita ai sensi dell'art. 77 del D.Lgs 50/2016 e s.m.i., sulla base della documentazione tecnica e della campionatura presentata, applicando i criteri di valutazione riportati nell'"allegato 3", fatta salva comunque la necessaria sussistenza dei requisiti tecnici richiesti nei citati allegati nn. 1 e 2.

Non viene ammessa alla successiva fase di valutazione la ditta che non raggiungerà i 36 punti nel giudizio qualitativo.

B) OFFERTA ECONOMICA: max punti 30

Per ciascuno dei lotti nn. 1-2-3-17-18-27-28-29-30-31-32-33-34-35-36 - e 37 (da aggiudicare con il criterio qualità-prezzo), la successiva attribuzione dei punteggi relativi al parametro PREZZO – limitatamente ai concorrenti le cui offerte tecniche saranno state ritenute ammissibili - sarà effettuata tramite assegnazione automatica del punteggio prezzo mediante *formula sotto indicata*:

 $Pe(i) = 30 \times (Ri/Rmax)^{0.3}$

Ove

Pe(i) = punteggio economico assegnabile a ciascuna offerta

Ri=ribasso offerto dal concorrente i-esimo

Rmax=ribasso dell'offerta più conveniente

O.3=coefficiente

I coefficienti come sopra calcolati, verranno quindi moltiplicati per il punteggio massimo di 30 attribuito al prezzo.

Si precisa che, l'offerta economica non può essere in aumento, ma esclusivamente in <u>ribasso</u> (indicando la percentuale di ribasso, inserendo tale dato nel campo "note" del file Dettaglio tecnico economico) rispetto al prezzo totale annuo, per ciascun lotto, posto a base d'asta, pari a:

LOTTO 1: € 1.107.541.99 LOTTO 2: € 107.743,40 LOTTO 3: € 130.587,00 LOTTO 17: € 53.352,58 LOTTO 18: € 3.357,98



LOTTO 27: € 4.450,00 LOTTO 28: € 49.000,00 LOTTO 29: € 15.600,00 LOTTO 30: € 22.500,00 LOTTO 31: € 63.250,00 LOTTO 32: € 14.500,00 LOTTO 33: € 17.100,00 LOTTO 34: € 3.600,00 LOTTO 35: € 8.500,00 LOTTO 36: € 1.600,00 LOTTO 37: € 6.300,00

N.B.: La valutazione verrà espressa in decimali arrotondati per troncamento alla seconda cifra decimale, sia per gli elementi di natura qualitativa che quantitativa.

L'offerta economicamente più vantaggiosa sarà individuata a favore della ditta che avrà realizzato il punteggio totale più elevato (punteggio qualità + punteggio prezzo).

In caso di lotto mancante o incompleto delle informazioni richieste nella presentazione dell'offerta, ritenute elementi essenziali dell'offerta medesima, la Ditta concorrente sarà esclusa dalla gara per quel determinato lotto.

Art. 5 - Condizioni di fornitura

Il fornitore è tenuto ad eseguire tutte le forniture oggetto del presente appalto nel rispetto delle norme vigenti e secondo le condizioni, le modalità, i termini e le prescrizioni contenute nel presente capitolato, pena la risoluzione di diritto del contratto.

Art. 6 - Imballaggio

L'imballo per il trasporto, deve essere realizzato impiegando il materiale più idoneo in rapporto sia alla natura della merce sia al mezzo di spedizione prescelto per garantire l'integrità finale.

Dovrà pertanto avere le seguenti caratteristiche:

di materiale inalterabile e robusto, tale da resistere agli urti;

idoneo alla sovrapposizione di altri contenitori.

Sull'imballaggio esterno deve essere apposta un'etichetta contenente le seguenti informazioni:

- contrassegno della Ditta aggiudicataria e denominazione e indirizzo dell'Azienda produttrice, se non coincidente;
- nome e descrizione del prodotto;
- quantitativo espresso nell'unità di misura propria del prodotto.

L'imballaggio deve essere gratuito, a perdere.

Qualora gli imballaggi o il confezionamento dei prodotti non corrispondessero alle regole esposte o presentassero difetti, lacerazioni o tracce di manomissioni la merce verrà rifiutata e la Ditta aggiudicataria dovrà provvedere alla sostituzione della medesima entro 2 giorni dal ricevimento della segnalazione.

Art. 7 - Tempi e modalità di consegna

Tutti i prodotti che verranno consegnati dovranno essere confezionati, conservati e trasportati in adempimento alle vigenti disposizioni di legge.



La consegna delle merci, le modalità di frequenza e i relativi quantitativi saranno determinati da ciascuna delle 4 Aziende, sulla base degli ordinativi trasmessi dal proprio Servizio di Farmacia.

I tempi di consegna non dovranno essere superiori ai 10 giorni naturali e consecutivi dalla data di ricevimento dell'ordine e non saranno subordinati a minimi d'ordine stabiliti dalla Ditta Aggiudicataria, ma eventualmente concordati dalla Ditta e accettati dal Servizio di Farmacia dell'Azienda.

In casi eccezionali, quando l'urgenza del caso lo richieda, la Ditta Aggiudicataria dovrà far fronte alla consegna con tempestività, mettendo a disposizione il materiale nel più breve tempo possibile e comunque entro 2 (due) giorni naturali e consecutivi dal ricevimento dell'ordine.

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

L'attività di consegna dei prodotti, si intende comprensiva di ogni onere relativo a imballaggio, trasporto, facchinaggio e consegna a magazzino.

La Ditta Aggiudicataria dovrà garantire che anche durante le fasi di trasporto vengano rigorosamente osservate le modalità di conservazione dei prodotti spediti; gli eventuali danni sono a carico del mittente.

L'avvenuta consegna dei prodotti deve avere riscontro nel documento di trasporto, riportante la descrizione della fornitura (quantità, codici, descrizione, etc.), numero di riferimento della Richiesta di Consegna/ordine, data della Richiesta di Consegna/ordine, luogo di consegna e l'elenco dettagliato del materiale consegnato.

I materiali oggetto di fornitura al momento della consegna dovranno possedere una validità residua non inferiore ai **due terzi** della validità massima prevista, salvo casi specificati nel presente capitolato. La Ditta aggiudicataria avrà l'obbligo, se richiesto, di ritirare prodotti con validità residua di almeno 6 mesi, salvo casi specificati nel presente capitolato.

Art. 8- Sostituzione materiale per difetti e imperfezioni

Qualora la merce inviata non corrispondesse, in tutto od in parte ai requisiti stabiliti dal presente Capitolato d'appalto, dovrà essere sostituita al più presto dal fornitore e questo anche nel caso che il rilievo avvenga dopo la consegna.

L'Aggiudicatario dovrà ritirare a propria cura e spese, entro 24 (ventiquattro) ore dalla comunicazione, anche telefonica, i prodotti non conformi alle caratteristiche richieste con il presente Capitolato, anche se manomessi o sottoposti ad esame di controllo. In pendenza od in mancanza del ritiro, i prodotti forniti resteranno a disposizione del fornitore stesso, senza alcuna responsabilità da parte dell'Amministrazione appaltante per l'eventuale ulteriore degrado o deprezzamento che i prodotti stessi dovessero subire.

La vista e l'accettazione dei prodotti da parte del personale incaricato non solleverà la Ditta Aggiudicataria dalle responsabilità per le proprie obbligazioni in ordine ai vizi apparenti od occulti riscontrati all'atto dell'utilizzo.

La firma per ricevuta non impegnerà in ogni caso l'Azienda se non come attestazione della quantità ricevuta: pertanto, la stessa si riserverà il diritto di comunicare le proprie osservazioni e le eventuali contestazioni per iscritto, anche in seguito.

Nel caso in cui si manifestino frequenti vizi ed imperfezioni durante e/o successivamente all'impiego, il fornitore ha l'obbligo, a richiesta dell'Amministrazione, di sottoporre a verifica, a proprie spese, i rimanenti pezzi della fornitura e sostituire contestualmente i lotti riferiti ai prodotti difettosi.

Nel caso in cui il fornitore non provveda all'immediata sostituzione del materiale rifiutato al momento



della consegna o che risulti difettoso durante l'utilizzo o l'impiego, l'Azienda potrà acquisire direttamente dal libero mercato eguali quantità e qualità di merce, addebitando l'eventuale differenza di prezzo alla ditta inadempiente, oltre alla rifusione di ogni altra spesa o danno.

Allorché il materiale sia stato rifiutato e/o contestato per almeno tre volte, l'Azienda avrà il diritto di procedere alla risoluzione del contratto.

Art. 9 - Periodo di prova (clausola risolutiva espressa)

Le 4 Aziende si riservano un periodo di prova di sei mesi per accertare la rispondenza dei prodotti aggiudicati e dei servizi appaltati alle proprie esigenze, nonché la rispondenza di quanto dichiarato dalla ditta in sede di gara.

Il periodo di prova decorrerà dalla data della prima consegna del prodotto aggiudicato o dal giorno di inizio del servizio appaltato.

Per le apparecchiature la decorrenza della prova è fissata dalla data del collaudo avvenuto con esito favorevole. Previa motivazione, il periodo di prova potrà essere rinnovato per una sola volta, al termine del quale dovrà essere espresso il giudizio definitivo.

In caso di esito negativo della prova, certificato da motivata relazione del Responsabile del Servizio/i interessati alla fornitura od all'appalto, l'Azienda potrà procedere alla risoluzione del Contratto (clausola risolutiva espressa ex art. 1456 C.C.), senza che la ditta possa sollevare obiezioni. Nel caso di apparecchiature, dovrà essere acquisito anche il motivato parere del Servizio di Ingegneria Clinica (ove esistente).-

Qualora tale esito sia conseguenza di false dichiarazioni sottoscritte dalla ditta nei documenti di gara, l'Azienda incamererà immediatamente la cauzione a disposizione, ferme restando le conseguenze penali e patrimoniali previste dalla legge e dal presente Capitolato Speciale.

I costi relativi allo svolgimento della prova sono sopportati dall'Azienda, salvo che la prova abbia esito negativo per dolo o colpa dell'impresa.

Art. 10 - Rispondenza alle normative vigenti e controlli

Ai sensi del D.Lgs n.172 del 21.05.2004, le ditte partecipanti sono tenute a garantire la sicurezza dei prodotti offerti.

L'Azienda Ospedaliera di Perugia, l'Azienda Ospedaliera di Terni, la Ausl Umbria 1 e Ausl Umbria 2 si riservano la facoltà d'eseguire o fare eseguire da laboratori e/o personale qualificato di propria fiducia, in qualunque momento, prima, dopo o durante l'esecuzione della fornitura, collaudi tecnico-qualitativi dei beni consegnati, ovvero verifiche atte ad evidenziare la rispondenza delle merci fornite a quanto previsto dal presente Capitolato Speciale.

Le spese inerenti la prima prova di verifica dei requisiti, qualunque sia l'esito della stessa, saranno sempre a carico della Ditta Aggiudicataria.

Per i controlli successivi, le spese saranno a carico dell'Azienda se il campione corrisponderà ai requisiti del presente Capitolato Speciale, ovvero alle norme legislative e regolamentari vigenti, in caso contrario saranno a carico della Ditta Aggiudicataria.

Art. 11 - Supporto tecnico – professionale

La Ditta concorrente deve presentare insieme alla documentazione tecnica, programmi di formazione e/o addestramento di supporto al lavoro degli operatori che coprono tutto il periodo di durata della fornitura.

Tali programmi che dovranno comunque riguardare almeno i seguenti aspetti:

- addestramento agli operatori sul corretto utilizzo dei dispositivi offerti;
- formazione agli operatori sul tema del rischio biologico per l'operatore e per il paziente;



Si intende che tale supporto sarà interamente a carico del Fornitore.

Art. 12- Acquisto di prodotti non espressamente richiesti a gara

A corredo dell'offerta dovrà essere inserito il Listino Prezzi in vigore, con indicazione della percentuale di sconto applicata sul medesimo, da utilizzare per tutto il periodo di vigenza contrattuale, per l'eventuale acquisto di prodotti con misure diverse e/o similari a quelli ricompresi nel Lotto offerto; detta percentuale di sconto non dovrà essere inferiore alla percentuale di sconto offerta per i dispositivi in gara.

Art. 13 - Norme di prevenzione e sicurezza

La ditta aggiudicataria sarà tenuta al rispetto delle norme riguardanti la sicurezza sul lavoro in ottemperanza a quanto previsto dal D.Lgs. 81/08 (art. 26 – Obblighi connessi ai contratti d'appalto o d'opera o di somministrazione) e leggi collegate, secondo le procedure generali e particolari vigenti presso le Aziende Sanitarie.

Art. 14 – Accertamento della quantità e qualità dei prodotti consegnati, verifiche di conformità

L'accertamento della quantità e qualità dei prodotti forniti, avverrà nelle modalità di seguito indicate:

1) Accertamento della quantità dei prodotti consegnati

Le forniture dovranno corrispondere alle quantità richieste nei relativi ordinativi. Eventuali eccedenze non autorizzate non saranno ritirate.

La firma apposta per ricevuta all'atto del ricevimento della merce, indica solo una verifica circa la corrispondenza del numero dei colli inviati.

2) Accertamento della qualità dei prodotti consegnati

Il controllo qualitativo della fornitura viene effettuato dal Servizio presso cui dovrà essere effettuata la consegna; agli effetti della verifica qualitativa, la firma apposta per ricevuta dei prodotti al momento della consegna non impegna le Aziende Sanitarie, le quali si riservano di comunicare le proprie osservazioni e le eventuali contestazioni in ordine ai vizi apparenti ed occulti delle merci non rilevabili all'atto della consegna stessa.

L'accettazione della merce, pertanto, non solleva il fornitore dalle responsabilità delle proprie obbligazioni in ordine ai vizi apparenti ed occulti della merce consegnata, non rilevati all'atto della consegna, né dal rispondere ad eventuali contestazioni che potessero insorgere all'atto della utilizzazione del prodotto.

La ditta fornitrice deve rispondere, in qualsiasi momento, di eventuali danni a persone delle Azienda destinatarie o a terzi derivanti dall'utilizzo del prodotto fornito, causa difetti ed imperfezioni dello stesso.

I prodotti forniti che a giudizio del Servizio presso cui dovrà essere effettuata la consegna o dei Servizi utilizzatori non risultino conformi alla qualità convenuta ed esaminata in sede di gara, o siano scaduti o siano prossimi alla scadenza, dovranno essere ritirati dalla ditta aggiudicataria, la quale dovrà provvedere all'immediata sostituzione.



La merce non accettata resta a disposizione del fornitore a suo rischio e pericolo; il fornitore dovrà ritirarla a sue spese; è a carico dello stesso fornitore ogni danno relativo al deterioramento della merce non ritirata.

Nel caso di prodotti posti in sequestro dal Ministero della Sanità o comunque su disposizione dell'Autorità Giudiziaria, la ditta dovrà ritirare tali prodotti a proprie spese, con conseguente accredito nei confronti della Aziende.

La ditta appaltatrice è tenuta alla garanzia per vizi, prevista dall'art. 1490 e seguenti del c.c.

L'accettazione delle forniture da parte delle Aziende Sanitarie non solleva il fornitore dalla responsabilità delle proprie obbligazioni in ordine ai difetti, alle imperfezioni ed ai vizi apparenti od occulti della fornitura, seppure non rilevati all'atto della consegna, ma accertati in seguito.

In caso di mancata o ritardata consegna, totale o parziale, della merce, oppure quando la merce risulti, a seguito di verifica, non rispondente ai requisiti richiesti, le Aziende si riservano la facoltà:

di respingere la merce contestata, la quale deve essere tempestivamente sostituita a spese e a rischio della ditta aggiudicataria;

di applicare una penale secondo quanto stabilito dal presente capitolato, fatti salvi il risarcimento di ogni danno subito e degli oneri conseguenti ad una nuova procedura concorsuale;

di acquistare presso altri fornitori la merce non consegnata tempestivamente o contestata, con addebito alla ditta aggiudicataria della differenza del maggior costo sostenuto per l'approvvigionamento della merce mediante rivalsa sulle fatture o sulla garanzia definitiva. In quest'ultimo caso, la stessa dovrà essere immediatamente integrata;

di risolvere il contratto.

La merce contestata resta a disposizione della ditta, ai fini del suo ritiro, per un periodo di 15 giorni.

Art. 15 - Modalità di esecuzione della fornitura

15.1 TEMPI E MODALITÀ DI CONSEGNA

Tutti i prodotti che verranno consegnati dovranno essere confezionati, conservati e trasportati in adempimento alle vigenti disposizioni di legge.

La consegna delle merci, le modalità di frequenza e i relativi quantitativi saranno determinati da ciascuna delle 4 Aziende Sanitarie della Regione Umbria, sulla base degli ordinativi trasmessi dal proprio Servizio di Farmacia.

I tempi di consegna non dovranno essere superiori ai 7 giorni dalla data di ricevimento dell'ordine e non saranno subordinati a minimi d'ordine stabiliti dalla Ditta Aggiudicataria, ma eventualmente concordati dalla Ditta e accettati dal Servizio di Farmacia dell'Azienda.

In casi eccezionali, quando l'urgenza del caso lo richieda, la Ditta Aggiudicataria dovrà far fronte alla consegna con tempestività, mettendo a disposizione il materiale nel più breve tempo possibile e comunque entro 2 (due) giorni naturali e consecutivi dal ricevimento dell'ordine.

In caso di impossibilità alla consegna nelle quantità e nei termini previsti, la Ditta Aggiudicataria provvederà a dare tempestiva comunicazione e, ove lo stesso lo consenta, a concordare la consegna di almeno un acconto sulla quantità complessiva di dispositivi ordinata, concordando contestualmente un termine entro il quale dovrà avvenire la consegna della parte restante.

Ove necessario, l'Azienda provvederà, previa comunicazione per iscritto al fornitore, ad acquistare i beni oggetto dell'appalto sul libero mercato e a richiedere il risarcimento per la spesa eventualmente aggiuntiva che andrà a sostenere.

L'attività di consegna dei prodotti, si intende comprensiva di ogni onere relativo a imballaggio, trasporto, facchinaggio e consegna a magazzino.

La Ditta Aggiudicataria dovrà garantire che anche durante le fasi di trasporto vengano rigorosamente osservate le modalità di conservazione dei prodotti spediti; gli eventuali danni sono a carico del



mittente. Gli imballi che a giudizio del personale dell'Azienda Sanitaria presentassero difetti, lacerazioni o qualsiasi traccia di manomissione, saranno rifiutati e la Ditta fornitrice dovrà provvedere alla loro immediata sostituzione.

L'avvenuta consegna dei prodotti deve avere riscontro nel documento di trasporto, riportante la descrizione della fornitura (quantità, codici, descrizione, etc.), numero di riferimento della Richiesta di Consegna/ordine, data della Richiesta di Consegna/ordine, luogo di consegna e l'elenco dettagliato del materiale consegnato.

I materiali oggetto di fornitura al momento della consegna dovranno possedere una validità residua non inferiore ai **due terzi** della validità massima prevista, salvo casi specificati nel presente capitolato.

15.2 SOSTITUZIONE MATERIALE PER DIFETTI E IMPERFEZIONI

Qualora la merce inviata non corrispondesse, in tutto od in parte ai requisiti stabiliti dal presente Capitolato d'appalto, dovrà essere sostituita al più presto dal <u>fornitore</u> e questo anche nel caso che il rilievo avvenga dopo la consegna.

L'Aggiudicatario dovrà ritirare a propria cura e spese, entro 24 (ventiquattro) ore dalla comunicazione, anche telefonica, i prodotti non conformi alle caratteristiche richieste con il presente Capitolato, anche se manomessi o sottoposti ad esame di controllo. In pendenza od in mancanza del ritiro, i prodotti forniti resteranno a disposizione del fornitore stesso, senza alcuna responsabilità da parte dell'Amministrazione appaltante per l'eventuale ulteriore degrado o deprezzamento che i prodotti stessi dovessero subire.

La vista e l'accettazione dei prodotti da parte del personale incaricato non solleverà la Ditta Aggiudicataria dalle responsabilità per le proprie obbligazioni in ordine ai vizi apparenti od occulti riscontrati all'atto dell'utilizzo.

La firma per ricevuta non impegnerà in ogni caso l'Azienda se non come attestazione della quantità ricevuta: pertanto, la stessa si riserverà il diritto di comunicare le proprie osservazioni e le eventuali contestazioni per iscritto, anche in seguito.

Nel caso in cui si manifestino frequenti vizi ed imperfezioni durante e/o successivamente all'impiego, il fornitore ha l'obbligo, a richiesta dell'Amministrazione, di sottoporre a verifica, a proprie spese, i rimanenti pezzi della fornitura e sostituire contestualmente i lotti riferiti ai prodotti difettosi.

Nel caso in cui il fornitore non provveda all'immediata sostituzione del materiale rifiutato al momento della consegna o che risulti difettoso durante l'utilizzo o l'impiego, l'Azienda potrà acquisire direttamente dal libero mercato eguali quantità e qualità di merce, addebitando l'eventuale differenza di prezzo alla ditta inadempiente, oltre alla rifusione di ogni altra spesa o danno.

Allorché il materiale sia stato rifiutato e/o contestato per almeno tre volte, l'Azienda avrà il diritto di procedere alla risoluzione del contratto.

Art. 16 - Innovazione tecnologica

Qualora il Fornitore aggiudicatario, durante il periodo di durata del contratto, ovvero degli Ordinativi di Fornitura, presenti in commercio nuovi prodotti, potrà proporre la sostituzione dei prodotti aggiudicati, su richiesta delle Aziende, con versioni tecnologicamente migliorative o del tutto innovative, purché soddisfino efficacemente i requisiti essenziali e preferenziali descritti negli allegati nn. 1 e 2 al capitolato, senza alcun onere aggiuntivo e non appena disponibili sul mercato.

Nel caso in cui il Fornitore, nel corso del contratto, sostituisca o introduca in commercio un prodotto innovativo rispetto a quello aggiudicato, il medesimo si impegna a fornire quest'ultimo allo stesso prezzo di quello aggiudicato, (inclusa formazione ed aggiornamento) secondo la disciplina di cui al seguente paragrafo. L'Azienda avrà la facoltà di accettare o rifiutare quanto proposto.

Nel caso in cui tale sostituzione totale o parziale sia accettata e/o richiesta dall'Azienda, l'Impresa dovrà fornire adeguato corso di aggiornamento e quanto necessario per il corretto utilizzo.



16.1 VARIAZIONE DEI PRODOTTI IN CORSO DI FORNITURA

Nel caso vengano apportate variazioni sostanziali nella produzione dei dispositivi aggiudicati o vengano

introdotti sul mercato prodotti sostitutivi, la Ditta aggiudicataria, previa autorizzazione della Azienda Sanitaria utilizzatrice, si impegna a immettere nella fornitura il nuovo prodotto, alle medesime condizioni

economiche del prodotto aggiudicato, (inclusa formazione ed aggiornamento).

Art. 17 - Norme di prevenzione e sicurezza

La ditta aggiudicataria sarà tenuta al rispetto delle norme riguardanti la sicurezza sul lavoro in ottemperanza a quanto previsto dal D.Lgs. 81/08 (art. 26 – Obblighi connessi ai contratti d'appalto o

d'opera o di somministrazione) e leggi collegate, secondo le procedure generali e particolari vigenti presso le Aziende Sanitarie.

Art. 18- Inadempimenti e penalità

L'aggiudicatario è soggetto all'applicazione di penalità:

- in caso di ritardo nell'esecuzione della prestazione: € 50,00 per ogni giorno di ritardo rispetto al termine stabilito nel presente Capitolato;
- in caso di esecuzione parziale: 70 % del valore della prestazione non eseguita.

E' inoltre prevista la possibilità di applicare apposite penalità, per ulteriori infrazioni derivanti dalla non applicazione del presente capitolato e della normativa vigente, a discrezione delle Aziende Sanitaria variabili da un minimo di euro 50,00 (cinquanta) ad un massimo del 10% dell'importo contrattuale, fatta salva la facoltà di risoluzione unilaterale del contratto ed ogni altra azione a tutela degli eventuali danni subiti.

Gli importi dovuti dalla Ditta appaltatrice per irregolarità commesse nell'esecuzione del contratto, potranno essere recuperati in conto fatture di merce regolarmente consegnata e ritirata o sulla cauzione definitiva che, in tal caso, dovrà essere adeguatamente reintegrata.

Art.19 - Risoluzione e recesso dal contratto

Il contratto può essere risolto di diritto (art. 1456 del cod. civ.), con incameramento definitivo della cauzione e/o applicazione di una penale equivalente, salvo procedere nei confronti del Fornitore per il risarcimento dell'ulteriore danno:

- in caso di cessazione dell'attività oppure in caso di concordato preventivo, di fallimento, di stati di moratoria e di conseguenti atti di sequestro o di pignoramento a carico dell'aggiudicatario, ovvero prosegua la propria attività sotto la direzione di un curatore, un fiduciario o un commissario che agisca per conto dei suoi creditori, oppure entri in liquidazione;
- allorché si manifesti qualunque altra forma di incapacità giuridica che ostacoli l'esecuzione del contratto di appalto;
- qualora gli accertamenti antimafia presso la Prefettura competente risultino positivi;
- qualora le transazioni siano effettuate in difformità all'art. 3 della legge 136 del 13 agosto 2010 e



s.m.i.;

- allorché sia stata pronunciata una sentenza definitiva per un reato che riguardi il comportamento professionale del Fornitore, ivi compresa la violazione di diritti di brevetto;
- qualora fosse accertata la non veridicità del contenuto delle dichiarazioni presentate dal Fornitore nel corso della procedura di gara ovvero, nel caso in cui vengano meno i requisiti minimi richiesti per la regolare esecuzione del contratto;
- violazione degli obblighi derivanti dal Codice Etico e di Comportamento Aziendale;
- ove il Fornitore ceda il contratto;
- ove il Fornitore subappalti una parte della fornitura senza autorizzazione delle Aziende Sanitarie;
- nel caso di mancata reintegrazione della cauzione eventualmente escussa entro il termine di 15 (quindici) giorni dal ricevimento della relativa richiesta da parte delle Aziende Sanitarie.

Si applicano gli artt. da 135 a 139 del D.Lgs. 163/2006 (risoluzione per reati accertati e per gravi inadempimenti, irregolarità e ritardi e relativi adempimenti successivi).

In tutti i casi previsti nella normativa citata il Responsabile del procedimento aziendale, in coordinamento con il Direttore dell'Esecuzione (laddove nominato), provvede ad istruire una motivata e documentata proposta di risoluzione contrattuale.

Ferme le modalità istruttorie appena descritte e laddove non diversamente previsto nelle norme del codice sopra citate, ai sensi dell'art. 1453 del cod. civ. Previa diffida scritta ad adempiere entro il termine di 15 giorni decorso inutilmente il quale il contratto si intende risolto di diritto, in tutto o in parte, qualora:

- -il fornitore non esegua la fornitura in modo strettamente conforme alle disposizioni del contratto di appalto;
- -il fornitore non si conformi entro un termine ragionevole all'ingiunzione delle Aziende Sanitarie di porre rimedio a negligenze o inadempienze contrattuali che compromettano gravemente la corretta esecuzione del contratto di appalto nei termini prescritti;
- -il fornitore si renda colpevole di frode e/o grave negligenza e per mancato rispetto degli obblighi e delle condizioni previste nel contratto, dopo l'applicazione delle penalità;
- -il fornitore sospenda l'esecuzione del contratto per motivi imputabili al fornitore medesimo;
- -il fornitore rifiuti o trascuri di eseguire gli ordini impartiti dalle Aziende Sanitarie;
- -il fornitore non osservi gli impegni e gli obblighi assunti con l'accettazione del presente capitolato in tema di comportamento trasparente per tutta la durata dell'appalto;
- -il fornitore non rispetti i termini di consegna;
- -si verifichi la fattispecie di cui all'art. 6, comma 8, del DPR 207/2010 (DURC Negativo per due volte consecutive).
- -si verifichi quanto previsto all'art. 298, comma 2, del DPR 207/2011;
- Si precisa inoltre, che il contratto sarà risolto, in caso di mancato rispetto del patto di integrità aziendale allegato al disciplinare di gara, con conseguente incameramento della cauzione ed alle altre sanzioni previste nel disciplinare medesimo che dovrà essere sottoscritto e restituito per accettazione come meglio specificato.

In caso di risoluzione del contratto per una delle sopra indicate cause, le Aziende Sanitarie incamereranno a titolo di penale e di indennizzo l'intera cauzione definitiva prestata dal Fornitore, salvo il risarcimento del maggior danno (tutti i costi, nessuno escluso, per l'affidamento a terzi della fornitura/servizio, ecc.). Nessun indennizzo è dovuto al Fornitore aggiudicatario inadempiente.

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

Le Aziende possono recedere dal contratto qualora nei rispettivi servizi intervengano trasformazioni di natura tecnico-organizzative rilevanti ai fini e agli scopi della fornitura.

Fermo restando il pagamento delle prestazioni già rese, nessun indennizzo è dovuto al Fornitore.

Ai sensi dell'art. 110 del D.Lgs. 50/2016, in caso di risoluzione contrattuale, si potrà procedere allo scorrimento della graduatoria alle condizioni ivi previste.

Le Aziende possono recedere dal contratto, previa dichiarazione da comunicare al Fornitore per motivi



di interesse pubblico, che saranno specificamente motivati nel provvedimento di recesso dal contratto.

Art. 20- Fatturazione e pagamento

La ditta appaltatrice è tenuta ad emettere la fatturazione secondo la diligenza e le norme che regolano la materia, comunque in modo chiaro e lineare per rendere i riscontri più facili ed immediati.

A tal fine, la fattura dovrà riportare il numero dell'ordine ricevuto ed il numero di riferimento al documento di accompagnamento della merce.

Le fatture dovranno essere intestate ed inviate alle Aziende Sanitarie, in base a quanto riportato sui relativi ordinativi ricevuti. I pagamenti saranno effettuati, tramite il servizio di tesoreria, solo dopo il controllo di regolarità delle fatture, della verifica di conformità delle prestazioni contrattuali oggetto degli ordinativi, nonché della regolarità contributiva del Fornitore (DURC).

Per i fini indicati al primo comma, la fattura dovrà riportare nel testo anche gli estremi (sigla, numero e data) degli ordini di approvvigionamento emessi e del documento di accompagnamento.

Nel caso di contestazione da parte delle Aziende Sanitarie per vizio o difformità di quanto oggetto della fornitura rispetto all'ordine o al contratto, i termini di pagamento concordati restano sospesi dalla data

di spedizione della nota di contestazione e riprenderanno a decorrere con la definizione della pendenza. L'appaltatore assume tutti gli obblighi di tracciabilità dei flussi finanziari di cui all'articolo 3 della legge 13 agosto 2010, n. 136 e successive modifiche.

L'appaltatore si impegna a dare immediata comunicazione alla stazione appaltante ed alla prefetturaufficio territoriale del Governo della Provincia di competenza, della notizia dell'inadempimento della propria controparte (subappaltatore/subcontraente) agli obblighi di tracciabilità finanziaria.

Nelle fatture l'Appaltatore si impegna ad inserire il numero di ordine (laddove presente) e Codice/i CIG di riferimento per ciascun bene/servizio oggetto del documento.

Le fatture e le bolle di accompagnamento relative alla fornitura in questione dovranno essere intestate ed inviate all'indirizzo di ciascuna Azienda Sanitaria.

Art. 21 - Termini di pagamento

Il pagamento delle fatture avverrà a 60 giorni dal ricevimento delle stesse.

E' fatto divieto, anche in caso di ritardo nei pagamenti da parte delle Aziende, interrompere le prestazioni previste.

Art.22 – Corrispettivi

Il corrispettivo della fornitura è stato determinato a proprio rischio dal Frnitore in base ai propri calcoli, alle proprie indagini, alle proprie stime, ed è, pertanto, fisso ed invariabile per tutto il periodo di efficacia dell'appalto, fatto salvo quanto disposto dal D.Lgs 50/2016.

Art. 23 - Garanzia fideiussoria

Ai sensi dell'art. 103 del D.Lgs 50/2016, la Ditta aggiudicataria dovrà produrre (in occasione della stipula del contratto) una garanzia fideiussoria, a titolo di cauzione definitiva, pari al 10 per cento dell'importo contrattuale. Qualora l'aggiudicazione sia fatta in favore di un'offerta inferiore all'importo a base d'asta in misura superiore al 10 per cento, la garanzia fideiussoria è aumentata di tanti punti percentuali quanti sono quelli eccedenti la predetta misura percentuale; ove il ribasso sia superiore al 20 per cento, l'aumento è, altresì, di due punti percentuali per ogni punto di ribasso superiore al 20 per cento. Resta ferma la riduzione del 50% dell'importo della garanzia



fidejussoria ai sensi dell'art. 93, comma 7, del D.Lgs. 50/2016. La cauzione definitiva sarà svincolata al termine di efficacia del contratto

Art.24 - Stipulazione del/i contratto/i

Il/I contratto/i con la/e ditta/e aggiudicataria/e sarà/saranno stipulato/i nelle forme previste dalla vigente normativa, da ciascuna Azienda sanitaria.

Al momento della stipula del contratto la/e ditta/e aggiudicataria/e dovranno presentare tutta la documentazione propedeutica alla formalizzazione del contratto medesimo.

Art. 25 - Divieto di cessione del contratto

E' fatto assoluto divieto al Fornitore cedere, a qualsiasi titolo, il contratto, a pena di nullità del medesimo, fatto salvo quanto previsto all'art. 106 del D.Lgs 50/2016.

In caso di inadempimento da parte del Fornitore degli obblighi di cui al precedente comma, l'Azienda Sanitaria - fermo restando il diritto al risarcimento del danno - ha facoltà di dichiarare risolto di diritto il contratto.

Art.26 - Spese di partecipazione, di contratto ed iva

Tutte le spese inerenti e conseguenti alla partecipazione e all'espletamento della gara sono a carico della ditta concorrente. Sono a carico del Fornitore le spese di bollo, scritturazione, copia ed eventuale registrazione dei contratti, nonché tutte le spese comunque connesse alla fornitura. E' a carico delle Aziende Sanitarie il pagamento dell'IVA.

Art.27 – Disposizioni di prevenzione della corruzione

L'appaltatore dovrà attenersi personalmente e tramite il personale preposto, agli obblighi di condotta, per quanto compatibili, previsti dal codice etico e di comportamento di ciascuna Azienda Sanitaria, che è pubblicato sui siti di ciascuna Azienda Sanitaria (www.uslumbria1.gov.it, www.uslumbria2.it, www.ospedale.perugia.it, www.aospterni.it) che l'appaltatore dichiara di conoscere ed accettare. La violazione degli obblighi derivanti dal Codice, che causi un accertato danno economico e/o di immagine alle Aziende Sanitarie, comporterà la risoluzione del contratto rapporto/previa istruttoria e conclusione del procedimento in contraddittorio con l'Azienda medesima.

Art.28- Controversie

Per ogni controversia non definibile in via amministrativa che dovesse insorgere tra le parti in relazione all'esecuzione degli obblighi contrattuali, è competente il foro di Perugia.

Art.29 - Norme di rinvio

Per quanto non previsto dall'avviso di gara, nel disciplinare di gara e dal presente capitolato, si fa rinvio al D.lgs 50/2016, nonché alle vigenti disposizioni normative e regolamentari, oltre che al codice civile.

Il RUP Dott.ssa Cinzia Angione

A - REQUISITI GENERALI DELLA FORNITURA

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

In particolare i materiali oggetto della fornitura dovranno essere muniti del marchio CE in accordo con le procedure di valutazione previste dalla Direttiva 93/42/CEE recepita con il D.Lgs 46/97 (e successici eventuali aggiornamenti) per quanto concerne i prodotti classificati come "Dispositivi medici" e dalla Direttiva 98/79/CE recepita con il D.Lgs 332/2000 (e successici eventuali aggiornamenti) per quanto concerne i prodotti classificati come "Dispositivi medico-diagnostici in vitro (IVD)".

Deve essere indicato per ogni prodotto offerto la classificazione CND di appartenenza e il numero di Repertorio Generale dei dispositivi medici (RDM) ove previsto dalla normativa vigente . È possibile che la classificazione del dispositivo offerto non corrisponda a quella indicata nell'elenco dei fabbisogni, si chiede comunque di riportarla nella documentazione tecnica: la Commissione Giudicatrice valuterà la corrispondenza alle esigenze clinico diagnostiche cui deve essere destinato il prodotto.

Tutte le caratteristiche descritte nell'elenco dei fabbisogni dei lotti di gara e nel presente Capitolato Tecnico devono intendersi come Requisiti Minimi, devono essere esplicitamente dichiarate nella documentazione tecnica presentata e sono da ritenersi indispensabili ed essenziali, pena l'esclusione dalla procedura.

I prodotti offerti dovranno corrispondere a quanto richiesto e precisato.

Tutti i prodotti dovranno soddisfare le esigenze di manualità, di tecniche in uso, di indirizzi terapeutici degli operatori.

Le quantità riportate sono indicative e non costituiscono un impegno o una promessa delle Aziende dell'Umbria, poiché i consumi di tali DM e Diagnostici in Vitro sono subordinati a fattori variabili legati alla particolare natura dell'attività assistenziale in oggetto. Le quantità suddette potranno variare in più o in meno entro il limite massimo del 50% (cinquanta per cento), senza che per ciò il fornitore abbia a pretendere variazione rispetto al prezzo di aggiudicazione.

B- CONFEZIONAMENTO ED ETICHETTATURA

Sulla confezione di fornitura devono essere riportate, in lingua italiana, tutte le informazioni previste dalla normativa vigente e necessarie per garantire un'utilizzazione corretta e sicura del prodotto, tutti i dati necessari a individuare la destinazione d'uso, la qualità e la quantità del contenuto, il nome e l'indirizzo del produttore. Le iscrizioni indicanti la data di sterilizzazione, la relativa scadenza, il numero di lotto, la dicitura sterile e la marcatura CE, dovranno sempre apparire immediatamente decifrabili sia sulla confezione sia sul singolo pezzo. La stampigliatura e le impressioni a secco dovranno essere apposte sulle singole confezioni e non con etichette autoadesive anonime. La descrizione quali - quantitativa del contenuto, il nome e la ragione sociale del produttore e ogni altra informazione utile al loro riconoscimento dovranno essere a caratteri ben leggibili.

Le confezioni di dispositivi devono riportare su ciascuna confezione (compresa la busta del singolo articolo) tutte le informazioni richieste. L'incarto primario singolo deve essere a perfetta tenuta e di facile apertura e ove previsto, dovrà essere presente il foglietto illustrativo.

L'etichetta e il manuale d'uso, esclusivamente in lingua italiana, devono essere conformi ai requisiti previsti dalle leggi e dai regolamenti comunitari in materia vigenti all'atto della fornitura.

Dovrà essere garantita la conservazione della sterilità del prodotto dal possibile deterioramento causato da fattori esterni. Tutti i prodotti dovranno essere confezionati in modo tale da garantire la corretta conservazione durante le fasi di trasporto e di immagazzinamento per il periodo di validità indicato. Le confezioni dovranno essere, preferibilmente, d'ingombro contenuto e agevolmente apribili.

I prodotti forniti, per tutto il periodo di vigenza contrattuale, dovranno essere perfettamente identici a quelli pattuiti contrattualmente, in conformità alle vigenti normative in materia e alla campionatura fornita, la quale verrà custodita, in idoneo luogo, presso l'Azienda Ospedaliera di Terni per eventuali riscontri.

Di seguito si riportano le caratteristiche generali, i requisiti minimi e i criteri di aggiudicazioni per i lotti per i quali si procederà alla aggiudicazione in base all'offerta economicamente più vantaggiosa. (Lotto 1,2,3, 17, 18 e da 27 a 37)

LOTTO 1: SISTEMI DI PRELIEVO CHIUSO VENOSO CON VUOTO PREDETERMINATO

La stazione appaltante intende acquisire un sistema di prelievo con dispositivo sottovuoto composto da vari elementi meglio specificati successivamente, in grado di ridurre il rischio di puntura accidentale degli operatori, in conformità alle più recenti normative europee.

La fornitura del lotto 1 deve comprendere sistemi di prelievo chiuso venoso con vuoto predeterminato per l'esecuzione di prelievi ematico-venosi.

Caratteristiche generali della fornitura:

I sistemi di prelievo chiuso, con vuoto predeterminato (ad eccezione delle provette per prelievo neonatale), devono essere costituiti dai seguenti componenti: provette, camicie, adattatori, aghi per prelievo multiplo, set di prelievo di sicurezza che complessivamente costituiscono un sistema specificatamente adatto e testato per il controllo della fase preanalitica, conforme al D.Lgs, 19/2014 di recepimento della direttiva 2010/32/UE in materia di prevenzione delle ferite da taglio o da punta nel settore ospedaliero e sanitario, così come riportato dalle linee guida europee predisposte da European Biosafety Network: Linee Guida per l'implementazione della Direttiva EU 2010/32.

Le provette PER USO NEONATALE devono avere la possibilità di poter essere utilizzate anche senza l'ausilio di un capillare di prelievo esterno e devono avere la possibilità di poter essere utilizzate anche su sistemi automatizzati.

Tutti i prodotti offerti devono garantire la protezione dal rischio biologico e la sicurezza degli operatori e dei pazienti.

Tutti i componenti del sistema devono essere latex free.

I prodotti e relativi confezionamenti, etichette e fogli illustrativi devono essere conformi alle norme nazionali e comunitarie in materia di autorizzazione alla produzione ed immissione in commercio dei dispositivi medici e dispositivi diagnostici in vitro, vigenti all'atto della fornitura e devono essere provvisti di marcatura di conformità CE per il settore di competenza (dispositivi medici, dispositivi diagnostici in vitro).

Sulla confezione devono essere riportate, in lingua italiana, tutte le informazioni previste dalla normativa vigente e necessarie per garantire un'utilizzazione corretta e sicura del dispositivo.

La Ditta aggiudicataria s'impegna ad apportare variazioni o aggiunte ai vari tipi di colorazione di tappo richiesti, se dovessero verificarsi, durante il periodo di fornitura, nuove necessità dei Laboratori Analisi delle singole Aziende Sanitarie contraenti. La variazione di colorazione dei tappi non dovrà

comportare costi aggiuntivi per le Aziende Sanitarie. La Ditta Aggiudicataria si impegna, senza variazione di costi, anche a fornire le evoluzioni tecnologiche dei prodotti offerti nonché a fornire prodotti alternativi qualora quelli aggiudicati non dovessero più risultare idonei a seguito di aggiudicazioni di nuove strumentazioni da parte dei laboratori delle 4 Aziende durante gli anni di validità del contratto di fornitura.

Normativa di riferimento specifica

Il produttore deve avere ottenuto la conformità alle norme ISO 13485 (che definiscono i requisiti specifici del sistema di gestione qualità per quei fabbricanti che operano nell'ambito dei dispositivi medici e dei diagnostici in vitro).

I sistemi offerti devono rispettare o essere validati/conformi alle norme vigenti in materia, dettati dalle normative/standard internazionali delle quali si fornisce il seguente elenco, a titolo esemplificativo e non esaustivo:

- ISO 6710 Single-use containers for venous blood specimen collection;
- EN 14820:2004 Single-use containers for human venous blood specimen collection
- ISO 14971
- ISO 11137 Sterilization of health care products _ Requirements for validation and routine control -Radiation sterilization
- ISO 11135 Sterilization of health care products Ethylene dioxide
- EN556
- CLSI
- CLSI GP39-A6 Evacuated Tubes and Additives for Blood Specimen Collection -6Th Edition, Approved Standard
- H2 A3 Method for the Erythrocyte Rate (ESR) Test Third Edition; Approved Standard
- ISO 9626:1995/A1 2001, ISO 15510:2010,ISO 10993-1:2009, ISO 7864:1993, ISO 6009:1192
- Standard di sterilizzazione: ANSI/AAMI/ISO11135:2014, EN 556:2001/AC:2006
- FDA (U.S.A.) approved 510K

Requisiti minimi

Caratteristiche fondamentali delle provette per prelievo. Tutte le provette devono:

- essere in materiale plastico PET (Polietilene Tereftalato) o materiale plastico infrangibile
 equivalente, sterili all'interno, monouso, con vuoto precalibrato tranne quelle per uso
 neonatale: devono garantire il volume di aspirazione richiesto almeno fino alla data di
 scadenza che deve essere la stessa sia a confezione (o sub confezione) chiusa che aperta. Il
 volume delle provette sottovuoto per la raccolta ematica, si intende indicativo; sono pertanto
 tollerati scostamenti del 10% in aumento o in diminuzione rispetto al volume indicato.
- essere trasparenti o con colore neutro al fine di permettere un'affidabile ispezione visiva del contenuto;
- essere dotate di assoluta levigatezza della superficie interna a contatto con i liquidi biologici, tale da mantenere il campione in un ambiente quanto più assimilabile all'organismo umano, con una ridotta attivazione delle reazioni biologiche del sangue ed una totale stabilità durante il relativo trattamento;
- essere impermeabili ai gas;

- Il gel separatore contenuto nelle provette deve essere tale da impedire la risospensione dello stesso e/o parti di esso anche a distanza dalla centrifugazione;
- le provette con gel separatore devono essere corredate di una documentazione che comprovi l'assenza d'interferenza per il dosaggio di ormoni e farmaci.
- avere elevata resistenza alle sollecitazioni meccaniche, capace di ridurre al minimo le rotture in centrifuga o per caduta accidentale, ed alle sollecitazioni termiche, con particolare riferimento all'utilizzo della posta pneumatica, da dimostrare anche attraverso la presentazione di apposita documentazione a supporto.
- avere un tappo perforabile e riposizionabile per ridurre l'esposizione al rischio biologico, tale da garantire al momento dell'apertura l'eventuale arresto dell'eiezione di micro-quantità di sangue ("effetto "aerosol").
- avere perfetta compatibilità con le strumentazioni in uso presso le singole Aziende Sanitarie, da dimostrare mediante la presentazione di apposita documentazione che la certifichi : dovrà essere presentato un elenco delle validazioni rilasciate dai principali produttori di strumentazioni e sistemi analitici (Roche, Beckman Coluter, Siemens, Sysmex, IL ecc...) e copia di tali validazioni. Si fornisce in allegato al presente capitolato l'elenco delle strumentazioni attualmente in uso nei Laboratori delle 4 Aziende Sanitarie. La Ditta aggiudicataria si impegna, nel caso di avvicendamento dei macchinari a seguito di nuove gare, a fornire provette con essi compatibili se diverse da quelle inizialmente aggiudicate.
- devono avere etichette/serigrafia riportanti le seguenti indicazioni: tipo e concentrazione dell'additivo, volume di aspirazione, numero di lotto, data di scadenza, codice prodotto e dicitura "sterile" laddove richiesto, indicatore di riempimento;
- Sulle provette, non devono essere presenti ostacoli all'applicazione di eventuali etichette adesive con il codice a barre per la conseguente lettura del campione da parte del sistema informatico del laboratorio. Deve comunque rimanere una visuale libera sul contenuto della provetta, per permettere all'operatore di ispezionare il materiale prelevato per una ottimale valutazione della qualità del campione.

Le provette al momento della consegna dovranno possedere validità residua non inferiore ai ¾ della validità massima prevista.

Caratteristiche fondamentali dei tappi delle provette sottovuoto.

I tappi delle provette sottovuoto, per garantire un elevato grado di sicurezza agli operatori ed al fine di evitare qualsiasi tipo di contatto con il liquido biologico, devono:

- Essere dotati di una membrana facilmente perforabile dall'operatore che effettua il prelievo e dalle attrezzature in uso presso le Aziende Sanitarie. Tale membrana deve consentire le perforazioni multiple senza perdere le sue caratteristiche iniziali garantendo la perfetta tenuta dell'ago al momento della perforazione.
- garantire una perfetta tenuta della chiusura della provetta ed il suo mantenimento sottovuoto fino alla data di scadenza;
- consentire l'operazione di stappatura in condizioni manuali o automatiche con un sistema che comunque riduca al minimo l'effetto schizzo o di aerosol del campione con conseguente rischio biologico;
- essere facilmente riposizionabili;
- essere realizzati in materiale inerte che, al pari della superficie interna delle provette, eviti la attivazione di reazioni biologiche;
- le colorazioni dei tappi devono essere conformi alle ISO di riferimento;
- i tappi devono essere compatibili con i sistemi di stappatura, i sistemi preanalitici e analitici in uso presso le aziende dell'Umbria: questa compatibilità deve essere documentata in sede di presentazione di offerta tecnica. Si fornisce in allegato al presente capitolato l'elenco delle strumentazioni attualmente in uso nei Laboratori delle 4 Aziende Sanitarie. La Ditta

aggiudicataria si impegna, nel caso di avvicendamento dei sistemi in uso a seguito di nuove gare, a fornire provette dotate di tappi con essi compatibili se diversi da quelli inizialmente aggiudicati.

I dispositivi per l'accesso venoso e gli accessori devono essere classificati come "Dispositivi medici", come previsto dal D.Lgs. 46/97 (attuazione della direttiva 93/42/CEE).

Il sistema di prelievo monouso sterile per l'accesso venoso periferico deve essere costituito da:

- un ago retto a doppia punta per prelievo multiplo, in acciaio inossidabile di grado medicale, lubrificato, pulito internamente ed esternamente con ultrasuoni, con punta atraumatica a triplice affilatura, ad alta capacità di penetrazione, sterile, monouso. L'acciaio utilizzato deve avere un alto coefficiente di resistenza e prodotto nel rispetto di tutte le norme vigenti. Deve essere apirogeno e atossico. Devono essere offerte tutte le misure riportate nell'allegato elenco dei fabbisogni
- una camicia in materiale plastico che consenta di connettere le provette al dispositivo per l'accesso venoso in modo sicuro e igienico.
- un dispositivo di sicurezza pre-assemblato, ovvero un meccanismo di protezione integrato che copre l'ago immediatamente dopo la venipuntura, al fine di diminuire il rischio di puntura accidentale dell'operatore. Il meccanismo di sicurezza deve essere parte integrante del dispositivo e non un accessorio; deve essere attivabile con una sola mano, con posizione delle mani arretrate rispetto all'ago e garantire isolamento totale e irreversibile del sistema rispetto all'operatore; deve inoltre essere di facile e intuitivo uso. Il meccanismo di sicurezza non deve poter essere disattivato e deve assicurare la sua funzione protettiva anche durante e dopo lo smaltimento.

Può essere offerto:

- 1) un sistema di prelievo **per l'accesso venoso periferico** monouso sterile con tutte le componenti già pre-assemblate e pronto all'uso;
- 2) oppure può essere presentata offerta per le due componenti da assemblare al momento dell'uso: ago retto a doppia punta per prelievo multiplo e camicia. In ogni caso deve essere presente già pre-assemblato, o sull'ago o sulla camicia, il dispositivo di sicurezza che copra l'ago immediatamente dopo la venipuntura. Inoltre in questo secondo caso deve essere fornita la documentazione che attesta che i componenti offerti sono tra loro compatibili e che realizzano un sistema sicuro ed efficiente.

I prodotti offerti devono essere latex free e ftalato free.

Tutti i dispositivi medici devono essere corredati delle necessarie informazioni per garantire un'utilizzazione in totale sicurezza e pertanto come previsto dalla direttiva n. 2010/32/UE del 10.05.2010 e successivo D. Lgs. n. 19 del 19.02.2014 di attuazione in materia "di prevenzione delle ferite da taglio e da punta nel settore ospedaliero e sanitario".

A garanzia della massima compatibilità e conformità del sistema di prelievo sottovuoto, devono essere fornite in sede di gara le certificazioni rilasciate da Organismi Notificati che attestino la conformità alla Dir. 93/40/EC e la compatibilità di ogni singolo dispositivo con tutti gli altri e il loro corretto assemblaggio a costituire nell'insieme il sistema, al fine di garantire che l'insieme risultante sia sicuro e non possa nuocere alle prestazioni previste per i singoli dispositivi.

Formazione del personale

La ditta dovrà provvedere sia all'inizio che durante il periodo contrattuale, alla formazione del personale utilizzatore delle 4 Aziende in relazione al corretto utilizzo dei sistemi di prelievo chiuso venoso con vuoto predeterminato per l'esecuzione di prelievi ematico-venosi. È richiesta inoltre:

-formazione sulle problematiche relative alle variabili preanalitiche e sulle idonee procedure per il loro controllo;

-formazione sul rischio biologico per operatore e paziente. Il programma come previsto dalla direttiva UE 32/2010 successivamente recepito nel D. Lgs n. 19 pubblicato il 10 marzo 2014 sulla Gazzetta Ufficiale n. 57, entrato in vigore alla data del 25 marzo 2014, dovrà trattare :

- l'uso corretto dei dispositivi medici pungenti dotati di meccanismi di protezione;
- la gestione del rischio associato all'esposizione al sangue e ai liquidi organici;
- le misure di prevenzione tra cui norme di precauzione, misure da adottare in caso di ferite, corrette procedure di uso e smaltimento.

La formazione dovrà prevedere programmi di training e retraining per gli operatori, tutorial per gli utenti/operatori, corsi di aggiornamento sulla fase pre-analitica, disponibilità ad effettuare audit per migliorare la fase pre-analitica.

Si intende che tale supporto sarà interamente a carico del Fornitore.

LOTTO 2: SISTEMA DI PRELIEVO CHIUSO VENOSO A PRESSIONE NEGATIVA MODULABILE

Dall'analisi dei dati di attività dei laboratori della ASLUmbria 1 si evince che:

- 1. Il Pronto Soccorso incide per un 9,5% sulla attività totale (interni + esterni) dei laboratori;
- 2. Dal Pronto Soccorso arrivano numerose provette con campione emolizzato (circa il 7,2%);
- 3. Il riscontro dell'emolisi di un campione comporta la richiesta di un nuovo campione.

Questi dati sono allineati a quanto descritto in letteratura. Diverse sono le cause della maggiore emolisi riscontrata per i campioni provenienti dal Pronto Soccorso, la più importante è l'utilizzo dell'agocannula in associazione con le provette con il vuoto predeterminato. La richiesta di un nuovo campione comporta in primo luogo l'utilizzo di una o più nuove provette e un maggiore impegno sia del personale infermieristico che ausiliario e un ritardo nei tempi di refertazione per il paziente.

BIBLIOGRAFIA

- Davide Giavarina, Enzo Filatondi, Flavio Zerbato, Nadia Scarzello, Vincenzo Riboni: La riduzione della pressione di aspirazione diminuisce l'emolisi nei prelievi da catetere intravenoso: biochimica clinica, 2013, vol. 37, n. 4
- Grant MS. The effect of blood drawing techniques and equipment on the hemolysis of ED laboratory blood samples. J Emerg Nurs 2003;29:116-21
- Kennedy C, Angermuller S, King R, et al. A comparison of hemolysis rates using intravenous catheters versus venipuncture tubes for obtaining blood samples. J Emerg Nurs 1996;22:566-9.
- Carraro P, Servidio G, Plebani M. Hemolysed specimens: a reason for rejection or a clinical challenge? Clin Chem 2000;46:306-7.

La stazione appaltante intende acquisire un sistema di prelievo con dispositivo a pressione negativa modulabile composto da vari elementi meglio specificati successivamente, in grado di ridurre il rischio di emolisi e le conseguenze correlate di cui sopra, oltre alla riduzione del rischio di puntura accidentale degli operatori, in conformità alle più recenti normative europee.

Per questo la fornitura del lotto 2 deve comprendere sistemi di prelievo chiuso venoso a pressione negativa modulabile per l'esecuzione di prelievi ematico-venosi.

Caratteristiche generali della fornitura:

I sistemi di prelievo chiuso, a pressione negativa modulabile, devono essere costituiti dai seguenti componenti: provette, camicie, adattatori, aghi per prelievo multiplo, set di prelievo di sicurezza che complessivamente costituiscono un sistema specificatamente adatto e testato per il controllo della fase preanalitica, conforme al D.Lgs, 19/2014 di recepimento della direttiva 2010/32/UE in materia di prevenzione delle ferite da taglio o da punta nel settore ospedaliero e sanitario, così come riportato dalle linee guida europee predisposte da European Biosafety Network: Linee Guida per l'implementazione della Direttiva EU 2010/32.

Tutti i prodotti offerti devono garantire la protezione dal rischio biologico e la sicurezza degli operatori e dei pazienti.

Tutti i componenti del sistema devono essere latex free.

I prodotti e relativi confezionamenti, etichette e fogli illustrativi devono essere conformi alle norme nazionali e comunitarie in materia di autorizzazione alla produzione ed immissione in commercio dei dispositivi medici e dispositivi diagnostici in vitro, vigenti all'atto della fornitura e devono essere provvisti di marcatura di conformità CE per il settore di competenza (dispositivi medici, dispositivi diagnostici in vitro).

Sulla confezione devono essere riportate, in lingua italiana, tutte le informazioni previste dalla normativa vigente e necessarie per garantire un'utilizzazione corretta e sicura del dispositivo.

La Ditta aggiudicataria s'impegna ad apportare variazioni o aggiunte ai vari tipi di colorazione di tappo richiesti, se dovessero verificarsi, durante il periodo di fornitura, nuove necessità dei Laboratori Analisi delle singole Aziende Sanitarie contraenti. La variazione di colorazione dei tappi non dovrà comportare costi aggiuntivi per le Aziende Sanitarie. La Ditta Aggiudicataria si impegna, senza variazione di costi, anche a fornire le evoluzioni tecnologiche dei prodotti offerti nonché a fornire prodotti alternativi qualora quelli aggiudicati non dovessero più risultare idonei a seguito di aggiudicazioni di nuove strumentazioni da parte dei laboratori delle 4 Aziende durante gli anni di validità del contratto di fornitura.

Normativa di riferimento specifica

Il produttore deve avere ottenuto la conformità alle norme ISO 13485 (che definiscono i requisiti specifici del sistema di gestione qualità per quei fabbricanti che operano nell'ambito dei dispositivi medici e dei diagnostici in vitro).

I sistemi offerti devono rispettare o essere validati/conformi alle norme vigenti in materia, dettati dalle normative/standard internazionali delle quali si fornisce il seguente elenco, a titolo esemplificativo e non esaustivo:

- ISO 6710 Single-use containers for venous blood specimen collection;
- EN 14820:2004 Single-use containers for human venous blood specimen collection
- ISO 14971
- ISO 11137 Sterilization of health care products _ Requirements for validation and routine control –Radiation sterilization
- ISO 11135 Sterilization of health care products Ethylene dioxide
- EN556
- CLSI
- CLSI GP39-A6 Evacuated Tubes and Additives for Blood Specimen Collection -6Th Edition, Approved Standard
- H2 A3 Method for the Erythrocyte Rate (ESR) Test Third Edition; Approved Standard

- ISO 9626:1995/A1 2001, ISO 15510:2010,ISO 10993-1:2009, ISO 7864:1993, ISO 6009:1192
- Standard di sterilizzazione: ANSI/AAMI/ISO11135:2014, EN 556:2001/AC:2006
- FDA (U.S.A.) approved 510K

Requisiti minimi

Caratteristiche fondamentali delle provette per prelievo. Tutte le provette devono:

- essere in materiale plastico PET (Polietilene Tereftalato) o materiale plastico infrangibile equivalente, sterili all'interno, monouso: devono garantire il volume di aspirazione richiesto almeno fino alla data di scadenza che deve essere la stessa sia a confezione (o sub confezione) chiusa che aperta. Il volume delle provette per la raccolta ematica, si intende indicativo; sono pertanto tollerati scostamenti del 10% in aumento o in diminuzione rispetto al volume indicato
- essere trasparenti o con colore neutro al fine di permettere un'affidabile ispezione visiva del contenuto;
- essere dotate di assoluta levigatezza della superficie interna a contatto con i liquidi biologici, tale da mantenere il campione in un ambiente quanto più assimilabile all'organismo umano, con una ridotta attivazione delle reazioni biologiche del sangue ed una totale stabilità durante il relativo trattamento;
- essere impermeabili ai gas;
- Il gel separatore contenuto nelle provette deve essere tale da impedire la risospensione dello stesso e/o parti di esso anche a distanza dalla centrifugazione;
- le provette con gel separatore devono essere corredate di una documentazione che comprovi l'assenza d'interferenza per il dosaggio di ormoni e farmaci.
- avere elevata resistenza alle sollecitazioni meccaniche, capace di ridurre al minimo le rotture in centrifuga o per caduta accidentale, ed alle sollecitazioni termiche, con particolare riferimento all'utilizzo della posta pneumatica, da dimostrare anche attraverso la presentazione di apposita documentazione a supporto.
- avere un tappo perforabile e riposizionabile per ridurre l'esposizione al rischio biologico, tale da garantire al momento dell'apertura l'eventuale arresto dell'eiezione di micro-quantità di sangue ("effetto "aerosol").
- avere perfetta compatibilità con le strumentazioni in uso presso le singole Aziende Sanitarie, da dimostrare mediante la presentazione di apposita documentazione che la certifichi : dovrà essere presentato un elenco delle validazioni rilasciate dai principali produttori di strumentazioni e sistemi analitici (Roche, Beckman Coluter, Siemens, Sysmex, IL ecc...) e copia di tali validazioni. Si fornisce in allegato al presente capitolato l'elenco delle strumentazioni attualmente in uso nei Laboratori delle 4 Aziende Sanitarie. La Ditta aggiudicataria si impegna, nel caso di avvicendamento dei macchinari a seguito di nuove gare, a fornire provette con essi compatibili se diverse da quelle inizialmente aggiudicate.
- devono avere etichette/serigrafia riportanti le seguenti indicazioni: tipo e concentrazione dell'additivo, volume di aspirazione, numero di lotto, data di scadenza, codice prodotto e dicitura "sterile" laddove richiesto, indicatore di riempimento;
- Sulle provette, non devono essere presenti ostacoli all'applicazione di eventuali etichette adesive con il codice a barre per la conseguente lettura del campione da parte del sistema informatico del laboratorio. Deve comunque rimanere una visuale libera sul contenuto della provetta, per permettere all'operatore di ispezionare il materiale prelevato per una ottimale valutazione della qualità del campione.

Le provette al momento della consegna dovranno possedere validità residua non inferiore ai ¾ della validità massima prevista.

Caratteristiche fondamentali dei tappi delle provette.

I tappi delle provette, per garantire un elevato grado di sicurezza agli operatori ed al fine di evitare qualsiasi tipo di contatto con il liquido biologico, devono:

- Essere dotati di una membrana facilmente perforabile dall'operatore che effettua il prelievo e dalle attrezzature in uso presso le Aziende Sanitarie. Tale membrana deve consentire le perforazioni multiple senza perdere le sue caratteristiche iniziali garantendo la perfetta tenuta dell'ago al momento della perforazione.
- garantire una perfetta tenuta della chiusura della provetta;
- consentire l'operazione di stappatura in condizioni manuali o automatiche con un sistema che comunque riduca al minimo l'effetto schizzo o di aerosol del campione con conseguente rischio biologico;
- essere facilmente riposizionabili;
- essere realizzati in materiale inerte che, al pari della superficie interna delle provette, eviti la attivazione di reazioni biologiche;
- le colorazioni dei tappi devono essere conformi alle ISO di riferimento;
- i tappi devono essere compatibili con i sistemi di stappatura, i sistemi preanalitici e analitici in uso presso le aziende dell'Umbria: questa compatibilità deve essere documentata in sede di presentazione di offerta tecnica. Si fornisce in allegato al presente capitolato l'elenco delle strumentazioni attualmente in uso nei Laboratori delle 4 Aziende Sanitarie. La Ditta aggiudicataria si impegna, nel caso di avvicendamento dei sistemi in uso a seguito di nuove gare, a fornire provette dotate di tappi con essi compatibili se diversi da quelli inizialmente aggiudicati.

I dispositivi per l'accesso venoso e gli accessori devono essere classificati come "Dispositivi medici", come previsto dal D.Lgs. 46/97 (attuazione della direttiva 93/42/CEE).

Il sistema di prelievo monouso sterile per l'accesso venoso periferico deve essere costituito da :

- un ago retto a doppia punta per prelievo multiplo, in acciaio inossidabile di grado medicale, lubrificato, pulito internamente ed esternamente con ultrasuoni, con punta atraumatica a triplice affilatura, ad alta capacità di penetrazione, sterile, monouso. L'acciaio utilizzato deve avere un alto coefficiente di resistenza e prodotto nel rispetto di tutte le norme vigenti. Deve essere apirogeno e atossico. Devono essere offerte tutte le misure riportate nell'allegato elenco dei fabbisogni
- una camicia in materiale plastico che consenta di connettere le provette al dispositivo per l'accesso venoso in modo sicuro e igienico.
- un dispositivo di sicurezza pre-assemblato, ovvero un meccanismo di protezione integrato che copre l'ago immediatamente dopo la venipuntura, al fine di diminuire il rischio di puntura accidentale dell'operatore. Il meccanismo di sicurezza deve essere parte integrante del dispositivo e non un accessorio; deve essere attivabile con una sola mano, con posizione delle mani arretrate rispetto all'ago e garantire isolamento totale e irreversibile del sistema rispetto all'operatore; deve inoltre essere di facile e intuitivo uso. Il meccanismo di sicurezza non deve poter essere disattivato e deve assicurare la sua funzione protettiva anche durante e dopo lo smaltimento.

Può essere offerto:

3) un sistema di prelievo **per l'accesso venoso periferico** monouso sterile con tutte le componenti già pre-assemblate e pronto all'uso;

4) oppure può essere presentata offerta per le due componenti da assemblare al momento dell'uso: ago retto a doppia punta per prelievo multiplo e camicia. In ogni caso deve essere presente già pre-assemblato, o sull'ago o sulla camicia, il dispositivo di sicurezza che copra l'ago immediatamente dopo la venipuntura. Inoltre in questo secondo caso deve essere fornita la documentazione che attesta che i componenti offerti sono tra loro compatibili e che realizzano un sistema sicuro ed efficiente.

I prodotti offerti devono essere latex free e ftalato free.

Tutti i dispositivi medici devono essere corredati delle necessarie informazioni per garantire un'utilizzazione in totale sicurezza e pertanto come previsto dalla direttiva n. 2010/32/UE del 10.05.2010 e successivo D. Lgs. n. 19 del 19.02.2014 di attuazione in materia "di prevenzione delle ferite da taglio e da punta nel settore ospedaliero e sanitario".

A garanzia della massima compatibilità e conformità del sistema di prelievo sottovuoto, devono essere fornite in sede di gara le certificazioni rilasciate da Organismi Notificati che attestino la conformità alla Dir. 93/40/EC e la compatibilità di ogni singolo dispositivo con tutti gli altri e il loro corretto assemblaggio a costituire nell'insieme il sistema, al fine di garantire che l'insieme risultante sia sicuro e non possa nuocere alle prestazioni previste per i singoli dispositivi.

Formazione del personale

La ditta dovrà provvedere sia all'inizio che durante il periodo contrattuale, alla formazione del personale utilizzatore delle 4 Aziende in relazione al corretto utilizzo dei sistemi di prelievo chiuso venoso con vuoto predeterminato per l'esecuzione di prelievi ematico-venosi. È richiesta inoltre:

-formazione sulle problematiche relative alle variabili preanalitiche e sulle idonee procedure per il loro controllo;

-formazione sul rischio biologico per operatore e paziente. Il programma come previsto dalla direttiva UE 32/2010 successivamente recepito nel D. Lgs n. 19 pubblicato il 10 marzo 2014 sulla Gazzetta Ufficiale n. 57, entrato in vigore alla data del 25 marzo 2014, dovrà trattare :

- l'uso corretto dei dispositivi medici pungenti dotati di meccanismi di protezione;
- la gestione del rischio associato all'esposizione al sangue e ai liquidi organici;
- le misure di prevenzione tra cui norme di precauzione, misure da adottare in caso di ferite, corrette procedure di uso e smaltimento.

La formazione dovrà prevedere programmi di training e retraining per gli operatori, tutorial per gli utenti/operatori, corsi di aggiornamento sulla fase pre-analitica, disponibilità ad effettuare audit per migliorare la fase pre-analitica.

Si intende che tale supporto sarà interamente a carico del Fornitore.

LOTTO 17: PIPETTATRICI AUTOMATICHE E RELATIVI PUNTALI

A garanzia della massima compatibilità e conformità del sistema agli standard internazionali (ISO 8655-2) tutti gli articoli offerti (pipettatrici e puntali) devono essere fabbricati dal medesimo produttore (ISO 8655-2 punto 7.6: Pipette tips).

Nella fornitura di questo lotto, oltre ai prodotti descritti nell'elenco dei fabbisogni, deve essere incluso un servizio di assistenza tecnica per:

- La Manutenzione preventiva, intendendosi la manutenzione ordinaria ovvero l'esecuzione di almeno una calibrazione / taratura per anno, gestite secondo un piano di manutenzione concordato tra la Ditta ed il Responsabile del Laboratorio/Servizio secondo le modalità operative specifiche di ciascuna Azienda Sanitaria
- La Manutenzione straordinaria

Si precisa che l'assistenza tecnica dovrà essere garantita tramite Centri e/o tecnici autorizzati dalla Ditta produttrice o esclusivista della strumentazione.

Di tale assistenza deve essere fornita adeguata ed esaustiva descrizione nella documentazione tecnica.

Caratteristiche delle pipettatrici a singolo canale a volume fisso e a volume variabile e delle pipettatrici multicanale a volume variabile Requisiti minimi:

- Conformità CE/IVD (98/79)
- ad elevata inerzia chimica,
- dotate di espulsore del puntale in materiale plastico separato dal pulsante operativo,
- interamente autoclavabili senza necessità di successive verifiche gravimetriche,
- smontabile e rimontabile dall'operatore con sole parti a incastro per facilitare le operazioni routinarie di pulizia e sanificazione,
- almeno 3 anni di garanzia,
- Impostazione/visualizzazione del volume a 4 cifre per le pipettatrici a volume variabile
- Testa pipettante per la versione multicanale con numerazione almeno del primo e dell'ultimo canale

I seguenti dati devono essere contrassegnati in modo permanente su ogni pipettatrice:

- a) volume nominale o, per pipette a volume variabile, gamma di volume utile;
- b) unità di misura, ad es. o ml;
- c) nome e / o marchio del fornitore;
- d) nome o tipo di apparecchio del fornitore;
- e) numero di serie identificativo dell'apparecchio o identificativo univoco equivalente.

Inoltre, le seguenti informazioni dovrebbero essere contrassegnate:

- f) sigla "Ex" e temperatura di riferimento "";
- g) riferimento a questa parte della ISO 8655, ad esempio "ISO 8655-2".

Se del caso, può essere apposto un marchio di conformità sulla pipettatrice.

Ognuna deve essere corredata di certificato di conformità, certificato di qualità per accuratezza e precisione con manuale d'uso in lingua italiana.

Caratteristiche dei puntali Requisiti minimi

Devono:

- Essere prodotti in polipropilene vergine di alta qualità
- Avere alta resistenza chimica, termica e meccanica
- Avere un perfetto fissaggio al cono della pipetta

I PUNTALI CON FILTRO DEVONO INOLTRE:

Avere alta efficienza di filtrazione certificata,

Essere certificati per (secondo la norma ISO 11 137 e le direttive AAMI) :

- assenza di DNA umano
- assenza di DNasi
- assenza di RNasi
- Assenza di inibitori della PCR
- Assenza di endotossine (< 0.001 EU/ml)
- Sterilità (almeno < SAL 10⁻⁶)

Avere un filtro con proprietà autosigillanti a contatto con un liquido

Le seguenti informazioni devono essere stampate sulla confezione di ciascuna unità di puntali per pipette:

- a) nome e / o marchio del fornitore;
- b) volume massimo erogabile con la punta;
- c) dichiarazione se le punte sono o meno idonee per la sterilizzazione.
- Il fornitore deve indicare, se del caso, le procedure per la loro sterilizzazione.

Servizio di manutenzione e calibrazione delle pipettatrici

Requisiti minimi

Devono essere forniti i seguenti servizi:

- 1. Programma di manutenzione globale delle Pipette (ispezione iniziale, sostituzione di tutti i componenti difettosi, manutenzione preventiva (almeno una per anno) e pulizia
- 2. Calibrazione conforme alle specifiche EN ISO 8655 effettuata da Organismo Certificato terzo con cadenza annuale.
- 3. Rilascio, per ciascuna Pipetta, del Rapporto di Calibrazione conforme alla norma EN ISO 8655 da parte dell'Organismo Certificato terzo.

LOTTO 18: PIPETTATRICI PER PUNTALI A SIRINGA E RELATIVI PUNTALI

A garanzia della massima compatibilità e conformità del sistema agli standard internazionali (ISO 8655-2) tutti gli articoli offerti (pipettatrici e puntali) devono essere fabbricati dal medesimo produttore

Nella fornitura di questo lotto, oltre ai prodotti descritti nell'elenco dei fabbisogni, deve essere incluso un servizio di assistenza tecnica per:

- La Manutenzione preventiva intendendosi la manutenzione ordinaria ovvero l'esecuzione di almeno una calibrazione / taratura per anno, gestite secondo un piano di manutenzione concordato tra la Ditta ed il Responsabile del Laboratorio/Servizio secondo le modalità operative specifiche di ciascuna Azienda Sanitaria
- La Manutenzione straordinaria

Si precisa che l'assistenza tecnica dovrà essere garantita tramite Centri e/o tecnici autorizzati dalla Ditta produttrice o esclusivista della strumentazione.

Di tale assistenza deve essere fornita adeguata ed esaustiva descrizione nella documentazione tecnica.

Caratteristiche delle pipettatrici per puntali a siringa Requisiti minimi

- Utilizzabili con siringhe monouso a spostamento positivo di varia volumetria
- Possibilità di selezionare e dispensare volumi diversi in funzione della siringa alloggiata
- Riconoscimento automatico del volume nominale della siringa
- Display digitale per visualizzare il volume di dispensazione selezionato.
- Volumi di dispensazione variabili tra 1 mcl e 10 mcl in funzione della siringa montata.

Caratteristiche dei puntali a siringa Requisiti minimi

Devono:

- Essere prodotti in polipropilene vergine di alta qualità, con pistone a tenuta ermetica
- Avere alta resistenza chimica, termica e meccanica
- Avere un perfetto fissaggio alla pipettatrice con puntale a siringa

- Scala graduata per immediato controllo visivo del volume
- Disponibili in purezza standard
- Disponibili in purezza per biologia molecolare, certificati per (secondo la norma ISO 11 137 e le direttive AAMI):
 - assenza di DNA umano
 - assenza di DNasi
 - assenza di RNasi
 - Assenza di inibitori della PCR
 - Assenza di endotossine (< 0.001 EU/ml)
 - Sterilità (almeno < SAL 10⁻⁶)

Qualora fossero necessari accessori o adattatori per la corretta connessione dei puntali a siringa alla pipettatrice questi devono essere espressamente riportati nell'offerta e descritti nella documentazione tecnica.

Servizio di manutenzione e calibrazione delle pipettatrici Requisiti minimi

Devono essere forniti i seguenti servizi:

- 1. Programma di manutenzione globale delle Pipette (ispezione iniziale, sostituzione di tutti i componenti difettosi, manutenzione preventiva (almeno una per anno) e pulizia
- 2. Calibrazione conforme alle specifiche EN ISO 8655 effettuata da Organismo Certificato terzo con cadenza annuale.
- 3. Rilascio, per ciascuna Pipetta, del Rapporto di Calibrazione conforme alla norma EN ISO 8655 da parte dell'Organismo Certificato terzo.

LOTTI da 27 a 37: CONTENITORI DI SICUREZZA MONOUSO PRERIEMPITI CON FORMALINA PER PEZZI BIOPTICI E OPERATORI DESTINATI AD ANALISI ISTO-PATOLOGICA

Requisiti minimi comuni a tutti i lotti da 27 a 37:

Normativa: I contenitori monouso richiesti in tutti i lotti dovranno essere certificati CE IVD e conformi alla nuova classificazione della Formalina (Regolamento UE N. 605/2014, Legge 81/2008 Art. 35 Comma 2).

La capacità del contenitore potrà variare di +/- 10%.

La quantità di formalina contenuta all'interno, rispetto alla capacità del contenitore, dovrà essere idonea alla corretta conservazione del campione.

L'etichetta deve corrispondere alla normativa vigente con particolare riferimento alla normativa delle sostanze pericolose.

Il numero di lotto e la scadenza devono essere riportati nell'etichetta apposta su ciascun contenitore primario.

Le indicazioni/simboli di pericolo devono essere riportati su ciascun contenitore primario e secondario.

Il confezionamento secondario deve riportare tutte le indicazioni relative al contenuto, comprese le indicazioni relative alla sicurezza.

La ditta aggiudicataria dovrà garantire l'adeguato trasporto della merce, provvedere al ritiro immediato della fornitura eventualmente pervenuta difettata (con i relativi costi a carico della medesima ditta) ed alla sostituzione della stessa in tempi quanto più brevi possibili.

La Ditta aggiudicataria dovrà provvedere all'addestramento del personale sanitario per il corretto utilizzo delle apparecchiature, con apposito corso di formazione da svolgersi a seguito dell'aggiudicazione. Inoltre, durante il periodo di durata delle forniture dovrà rendersi disponibile ad ulteriori corsi di aggiornamento del personale a seguito di specifica richiesta della stazione appaltante. La ditta deve consegnare agli operatori sanitari le istruzioni brevi di utilizzo, le avvertenze d'uso ed i protocolli di manutenzione ordinaria.

LOTTI DA 27 A 37

Requisiti minimi:

- 1. Contenimento di formalina al 10% in camera stagna corredato di tappo
- 2. Contenitore concepito per la protezione dell'operatore rispetto ai requisiti minimi previsti dalla normativa vigente
- 3. Contenitore concepito, in caso di rovesciamento a tappo aperto nella fase di prelievo, ad evitare fuoriuscite di formalina
- 4. Contenitore concepito, in caso di rovesciamento a tappo chiuso, a garantire sempre ed in qualsiasi condizione l'immersione della biopsia nella formalina
- 5.l'etichetta deve essere presente sul corpo del contenitore e non sul tappo al fine di consentire sempre l'identificazione del campione.

Inoltre per i lotti 29-30-31-32:

Contenitore adibito a contenere sia vano deposito cassettine impilabili orizzontalmente sia prelievi bioptici /operatori liberi.

LOTTI 33-34-35-36-37

Requisiti minimi:

- 1. Contenimento di formalina al 10% corredato di tappo
- 2. Contenitore adibito a contenere pezzi operatori
- 3. Contenitore concepito per la protezione dell'operatore rispetto ai requisiti minimi previsti dalla normativa vigente
- 4. Contenitore concepito, in caso di rovesciamento a tappo chiuso, a garantire sempre ed in qualsiasi condizione l'immersione della biopsia nella formalina
- 5.l'etichetta deve essere presente sul corpo del contenitore e non sul tappo al fine di consentire sempre l'identificazione del campione.

Si precisa che per i lotti nn. <u>4-5-6-7-8-9-10-11-12-13-14-15-16-19-20-21-22-23-24-25-26</u> le caratteristiche tecniche sono indicate nell'All. 2 al Capitolato di gara.

ALL. %

OTTO 1: SISTEMI DI PRELIEVO CHIUSO VENOSO CON VUOTO PREDETERMINATO

S:10.10.	IS I EMI D! PRI	OTIO 1: SISTEMI DI PRELIEVO CHIUSO VENOSO CON VUOTO PREDETERMINATO	MINATO							S	の中から一つまる
Riferimento	CND	Descrizione	Quantità AUSL-1	Quantità AUSL-2	Quantità AO-TR	Ovantità AO-PG	Quantità Totale	Prezzo netto	IMPORTO COMPLESSIVO	CAMPIONATURA	NOTE: (IMPIEGO:
	W0501010102	PROVETTE PER RACCOLTA DI SANGUE							MINOALE		CAMPIONE CHE SI OTTIENE:)
-		PROVETTE CON ANTICOAGULANTE K3 EDTA, STERILI Colore: TAPPO LAVANDA				(S)					PROVETTE PER EMOCROMO CAMPIONE OTTENUTO: SANGUE INTERO
<u>5</u>		Dinensioni:13 X 75πm Volume di aspirazione Indicalivo: 4 πI	533.000	599.460	230.000	320:000	1,582.460	860'0	€ 164.881,08	2 CONFEZIONI	
16		Dimensioni: 13 X 100mm, Volume di aspirazione indicativo: 5 ml	41.500		82	110.000	151,700	860'0			
10		MICROSPIPAZIONE per USO PEDIATRICO Dimensioni: 13 X 75mm Volume di aspirazione indicativo: 2ml	150.000		500	13.000	163,200	0,098	€ 15.993,60	2 CONFEZIONI	
10		PROVETTE MICROMETODO per USO NEONATALE Volume di aspirazione indicativo: 250 microlitri			200	2.000	2200	0,167	£ 367,40	2 CONFEZIONI	
8		PROVETTE CON ANTICOAGULANTE SODIO CITRATO 3,2 % (0,105 · 0,109M), STERIL! Calore: TAPPO CELESTE									PROVETTE PER COAGULAZIONE CAMPIONE OTTENUTO: SANGUE INTERO
2a		Dimensioni:13 X 75mm Volume di aspirazione indicalivo: 3 ml	165.000	225,315	65.100	140.000	596.415	0,108	6 64,304,82	2 CONFEZIONI	
Sb		MICROSPIRAZIONE per USO PEDIATRICO Dimensioni: 13 X 75mm Volume di aspirazione indicativo: 2ml	1.000		88	12.000	13.200	0,108	€ 1.425,60		
20		PROVETTE MICROMETODO per USO NEONATALE Volume di aspirazione indicativo: 250 microlini			200		200	0,167	€ 33,40		
m		PROVETTE CON ANTICOAGULANTE LITIO EPARINA,STERILI Colore: TAPPO VERDE									PROVETTE PER EMOGAS CON CAMPIONE DI SANGUE PERIFERICO NON VENOSO; USATE PER URGENZE (JTILI X DET, TROPONINA) CAMPIONE OTTENITO; SANGUE
3a		Dimensioni: 13 X 75mm Volume di aspirazione indicativo: 5ml	90,090	1.700	2,500	0	64.200	0,1078	€ 9.076,76	2 CONFEZIONI	
93		Dimensioni: 13 X 75mm Volume di aspirazione indicativo: 7ml				3.000	3.000	0,1078	€ 323,40		
30		Dimensioni: 16 X 100mm Volume di aspirazione indicativo: 10ml	2,000	36.070	5.000			0,1078	£ 4.966,35		
PE PE		MICROSPIRAZIONE per USO PEDIATRICO Dimensioni: 13 X 75mm Volume di aspirazione indicativo: 3ml			ą	0	8	0,1078	£ 21,56	2 CONFEZIONI	

.

OTTO 1: SISTEMI DI PRELIEVO CHIUSO VENOSO CON VUOTO PREDETERMINATO

rimento	CND	Descrizione	Quantità AUSL-1	Quantità AUSL-2	Quantità AO-TR	Quantità AQ-PG	Quantità Totale	Prezzo netto	IMPORTO COMPLESSIVO	CAMPIONATURA	NOTE: (IMPIEGO :
4		PROVETTE CON GEL SEPARATORE DI SIERO, ATTIVATORE DELLA COAGULAZIONE, STERILI Colore: TAPPO ROSSO					(#10.5) (#10.5)				PROVETTE PER CHIMICA CLINICA E SIEROLOGIA CAMPIONE OTTENUTO: SIERO
4a		Dimensioni: 13X75 nm, Volume di aspirazione indicalivo: 5ml	30,000	85.800		0	115.800	0,1372	€ 15.887.76		
4b		Dimensionl: 13X100 mm Volume di aspirazione indicativo: 7ml	400:00	656.838	250.000	350.000	1,656.838			2 CONFEZIONI	
4c		Dimensioni: 16X100 mm Volume di aspirazione indicativo: 10ml	250:000			0	250.000	0,1372			
40		PROVETTE MICROMETODO per USO NEONATALE Volume di aspirazione indicativo: 250 microlitri			1.000	2:000	3.000	0,167			
យ		PROVETTE CON ATTIVATORE DELLA COAGULAZIONE, SENZA SEPARATORE DI SIERO, STERILI Colore:TAPPO ROSSO									PROVETTE PER CHIMICA CLINICA E SIEROLOGIA CAMPIONE OTTENUTO: SIERO
5a		Dimensioni: 13X75 mm, Volume di aspirazione Indicativo: 5mi,	60.000	12,400	•	90.000	12,400	0,1	€ 12.240,00		
Sb		Universional 197100 mm, Volume di aspirazione indicativo: 7ml,	190.000	8.630	0	90.000	288.630	0,1	€ 28.863,00	2 CONFEZIONI	
50		Umerskom. 19 A rug mm, Volume di aspirazione indicativo: 10ml,	100.000	009.E	0	2.000	108,600	0.1	£ 10.850.00		
ဖ		PROVETTE CON ANTIGLICOLTRICO, STERILI - PER DOSAGGIO GLICEMIA Dimensioni: 13 X 75mm Volume di aspirazione indicativo: 4ml Colore: TAPPO GRIGIO	000:01	0.29	009	9.000	23.070	0,11	€2.537,70	2 CONFEZIONI	PROVETTE PER GLICEMIA CAMPIONE OTTENUTO: PLASMA
7		PROVETTE CON ANTICOAGULANTE, CTAD, STERILI Dimensionit: 13 X 75mm Volume di aspirazione indicativo: 3,5mf Colore: TAPPO CELESTE	0		801	000:1	1.18	0,11	€ 121,00	2 CONFEZIONI	PROVETTE PER COAGULAZIONE CAMPIONE OTTENUTO: SANGUE INTERO
∞		PROVETTE CON GEL POLIMERICO, EDTA, STERILI, PER NAT TAPPO: BIANGO				-29		0,372	€ 0,00		PROVETTE PER METODICHE DI BIOLOGIA MOLECOLARE E VIROLOGIA CAMPIONE OTTENUTO: PLASMA
8a		Dimensioni: 13X100 mm, Volume di aspirazione indicativo: 5ml	20.000	8:000	8000	34.000	70,000	0,38	€ 26.600.00	2 CONFEZIONI	
80		Dimensioni: 16X100 mm, Volume di aspirazione indicativo: 8mi	0		14000	0	14.000	0,38	€ 5.320,00		

2	•
MINA	
REDETER	
PRE	
UOTC	
SON	
080	
O VEN	
PELIEVO CHIUSO VENOSO CON VUOTO PRE	
EVO (
PRELI	ŀ
STEMI DI PREL	
: SISTE	-
0.1:	
LO.	

MONOTETE BEACH AND REPORT SENSOR MANUAL DEPORT SENSOR SENS	Riferimento	G CAS	Descrizione	Quantità AUSL-1	Quantità AUSL-2	AO-TR	Quantità AO-PG	Quantité Totale	Prezzo netto		CAMPIONATURA	NOTE: (IMPIEGO:
FOUND PROVIDED P			PROVETTE SENZA ADDITIVI O SEPARATORI DI SIERO - PER DOSAGGIO METALLI IN TRACCE Dimensioni: 13 X 75mm, o 13x100mm Volume di aspirazione indicativo: 5ml o 7ml Colore: TAPPO BLU			200	2.000	2.200		ANNUALE		
DISPOSITIVITY PER PACCOLTA DISAMGNE. AUTION VAINAL DISAMGNE PRILETON CONTINUED AND PER PRELICED		INTEGRAZIONE AO TERNI	PROVETTE CON GEL SEPARATORE DI SIERO E TROMBINA , STERILI Colore: TAPPO ARANCIO Dimensioni: 13X100 mm, Volume di aspirazione indicalivo 5ml			20.000	0	20,000,00				
ADTO TOTAL MATCH CANADA REPRELIED AND AGO FER FIRE PER LANCESSO (FINAL OF PER PER LANCESSO) ADTOR (CANADA REPRELIED COSTITUTIO DA AGO FER FIRE LANCESSO) ADTOR (CANADA REPRELIED COSTITUTIO DA AGO FER FIRE PER LANCESSO) ADTOR (CANADA REPRELIED COSTITUTIO DA AGO FER FIRE PER LANCESSO) ADTOR (CANADA REPRELIED COSTITUTIO DA AGO FER FIRE LANCESSO) ADTOR (CANADA REPRELIED COSTITUTIO DA AGO FER LA CONFEZION ADTOR (CANADA REPRELIED COSTITUTIO DA AGO FER LA CONFEZION ADTOR (CANADA REPRELIED COSTITUTIO DA AGO FER LA CONFEZION ADTOR (CANADA REPRELIED COSTITUTIO DA AGO FER LA CONFEZION ADTOR (CANADA REPRELIED COSTITUTIO DA AGO FER LA CONFEZION ADTOR (CANADA REPRELIED COSTITUTIO DA AGO FER LA CONFEZION ADTOR (CANADA REPRELIED COSTITUTIO DA AGO FER LA CONFEZION ADTOR (CANADA REPRELIED COSTITUTIO DA AGO FER LA CONFEZION ADTOR (CANADA REPRELIED COSTITUTIO DA AGO FER LA CONFEZION ADTOR (CANADA REPRELIED COSTITUTIO DA AGO FER LA CONFEZION ADTOR (CANADA REPRELIED COSTITUTIO DA CATEFER BIODY RADO REPREZION REPREZION CONFEZION ADDOR (CANADA REPREZION CONFEZION CONFE			DISPOSITIVI PER RACCOLTA DI SANGUE						Nation of the last			
20G 21G 22G 22G 22G 22G 22G 22G 22G 22G 22		A0101	SISTEMA DI PRELIEVO MONOUSO STERILE PER L'ACCESSO VENOSO PERIFERICO COSTITUITO DA AGO PER PRELIEVO MULTIPLO, DISPOSITIVO DI SICUREZZA PREASSEMBLATO E CAMICIA (come specificato nel capitolato tecnico, può essere offerto o come sistema preassemblato o come singoli pezzi contezionati singolarmente de assemblate a momento dell'uso).									
21G 22G 20.000 125			20G	35.000			46.000	00 Am	0			
A0180 GAMICIA PER PROVETTE MONOUSO A0180 CAMICIA PER PROVETTE MONOUSO A0180 CAMICIA PER PROVETTE MONOUSO A0180 E. I. PRELIEVO MULTIPLO DA CATETERI ENDOVENOSIE DA AGHI EDICRANICI A FARFALLA ADATTATORE LUER STERILE, MONOUSO, PER LA CONNESSIONE EL PRELIEVO MULTIPLO DA CATETERI ENDOVENOSIE DA AGHI EL PRELIEVO MULTIPLO DA CATETERI ENDOVENOSIE DA AGHI EL 1075541.99			21G	450.000		2	125.000	720 RGS	P626,0	6.29.882,16		
CAMICIA PER PROVETTE MONOUSO Supporto portaprovetta in materiale plastico, per la connessione della provetta all'accesso venoso in maniera sicura e igenica; per i connessione prelievi da catelere venoso e con agni epicranici a farfalla ADATTATORE LUER STERILE, MONOUSO, PER LA CONNESSIONE E IL PRELIEVO MULTIPLO DA CATETERI ENDOVENOSI E DA AGHI E PICRANICI A FARFALLA, E IL PRELIEVO MULTIPLO DA CATETERI ENDOVENOSI E DA AGHI E PICRANICI A FARFALLA, E 1.107.541.99			22G	•			12.000	32,000	0.3234	E 10 348 pm	ZCONFEZION	
ADATTATORE LUER STERILE, MONOUSO, PER LA CONNESSIONE E IL PRELIEVO MULTIPLO DA CATETERI ENDOVENOSI E DA AGHI EPICRANICI A FARFALLA EPICRANICI A FARFALLA EPICRANICI A FARFALLA EPICRANICI A FARFALLA EVANTATORE LUER STERILE, MONOUSO, PER LA CONNESSIONE EPICRANICI A FARFALLA EVANTATORE LUER STERILE, MONOUSO, PER LA CONNESSIONE EPICRANICI A FARFALLA EVANTATORE LUER STERILE, MONOUSO, PER LA CONNESSIONE EPICRANICI A FARFALLA EVANTATORE EVANTAT			CAMICIA PER PROVETTE MONOUSO Supporto portaprovetta in materiale plastico, per la connessione della provetta all'accesso venoso in maniera sicura e igienica; per i pretievi da catetere venoso e con aghi epicranici a farfalla	200.000		000008	0000008	1,045,068	0,02842	£ 29.814,51	2 CONFEZIONI	NECESSARI IN CASO DI PRELIEVO DI SANGILE DA ACCESSO VENOSO O ARTERIOSO GIÈ INSERITO, A PERRAMBINZA E DON GGHI A FARLALLA EPICRANICI
£ 1.107.541.99			ADATTATORE LUER STERILE, MONOUSO, PER LA CONNESSIONE E IL PRELIEVO MULTIPLO DA CATETERI ENDOVENOSI E DA AGHI EPICRANICI A FARFALLA	220 000		500:000	250.000	986.906	0,147	€ 133.321,65	2 CONFEZIONI	NECESSARI IN CASO DI PRELIEVO DI SANGUE DA ACCESSO VENGSO ARTERIOSO GÀ INSERITO, A PERMANIENZA E CON AGHI A FARLALLA EPICRANICI
		The state of the s		And the second of the second o	the second of the second secon	PA 11 S AND DATE OF THE STATE O	and the second the state of the second the s	Py / P all of the 1 th man of		€ 1.107.541,99		

_

OTTO 2: SISTEM! DI PRELIEVO CHIUSO VENOSO A PRESSIONE NEGATIVA MODULABILE

Riferimento	CND	Descrizione	Quantità Totale	Prezzo netto	IMPORTO	CAMPIONATURA	NOTE: (IMPIEGO:
	W0501010102	PROVETTE PER RACCOLTA DI SANGUE			ANNOALE		CAMPIONE CHE SI OTTIENE:)
-		PROVETTE CON ANTICOAGULANTE K3 EDTA, STERILI Colore: TAPPO LAVANDA			Tage		PROVETTE PER EMOCROMO CAMPIONE OTTENUTO: SANGUE INTERO
<u>6</u>		Dimensioni:13 X 75mm Volume di aspirazione indicativo: 4 ml	168.246	860'0	€ 16.488,11	2 CONFEZIONI	
16		Dimensioni: 13 X 100mm, Volume di aspirazione indicativo: 5 ml	16.170	860'0	£ 1.486,66		
5		MICROSPIRAZIONE per USO PEDIATRICO Dimensioni: 13 X 75mm Volume di aspirazione indicativo: 2ml	16.320	860'0	€ 1.599,36	2 CONFEZION)	
1d		PROVETTE MICROMETODO per USO NEONATALE Volume di aspirazione indicativo: 250 microlitri	82	0,167	£ 36,74	2 CONFEZIONI	
2		PROVETTE CON ANTICOAGULANTE SODIO CITRATO 3,2 % (0,105 - 0,109m), STERILI Colore: TAPPO CELESTE					PROVETTE PER COAGULAZIONE CAMPIONE OTTENUTO: SANGUE INTERO
2a		Dimensioni: 13 X 75mm Volume di aspirazione indicalivo: 3 ml	59.542	0,108	€ 6.430,48	2 CONFEZIONI	
5p		MICROSPIRAZIONE per USO PEDIATRICO Dimensioni: 13 X 75mm Volume di aspirazione indicativo: 2ml	1.220	0,108	£ 131,76		
2c		PROVETTE MICROMETODO per USO NEONATALE Volume di aspirazione indicativo: 250 microlitri	20	0,167	£3,34		
м		PROVETTE CON ANTICOAGULANTE LITIO EPARINA,STERILI Colore: TAPPO VERDE					PROVETTE PER EMOGAS CON CAMPIONE DI SANGUE PERIFERICO NON VENOSO; USATE PER URGENZE (UTILI X DET. TROPONINA) CAMPIONE OTTENUTO: SANGUE INTERO O PLASMA
g.		Dimensioni: 13 X 75mm Volume di aspirazione indicativo: 5ml	8.420	0,1078	6 907,68	2 CONFEZIONI	
99		Dimensioni: 13 X 75mm Volume di aspirazione indicativo: 7ml	006	0,1078	6 32,34		
ဗ္ဗ		Dirnensioni: 16 X 100mm Volume di aspirazione indicativo: 10m!	4.607	0,1078	€ 496,63		

OTTO 2: SISTEMI DI PRELIEVO CHIUSO VENOSO A PRESSIONE NEGATIVA MODULABILE

Riferimento	CND	Descrizione	Quantità Totale	Prezzo netto	IMPORTO COMPLESSIVO	CAMPIONATURA	NOTE: (IMPIEGO:
PE		MICROSPIRAZIONE per USO PEDIATRICO Dimensioni: 13 X 75mm Volume di aspirazione indicativo: 3ml	82	0,1078		2 CONFEZIONI	CAMPIONE CHE SI OTTIENE:)
4		PROVETTE CON GEL SEPARATORE DI SIERO, ATTIVATORE DELLA COAGULAZIONE, STERILI Colore: TAPPO ROSSO					PROVETTE PER CHIMICA CLINICA E SIEROLOGIA CAMPIONE OTTENUTO: SIERO
4a		Dimensioni: 13X75 mm, Volume di aspirazione indicativo: 5ml	11.580	0,1372	€ 1.588,78		
4p		Dimensioni: 13X100 mm Volume di aspirazione indicativo: 7ml	165.884	0,1372	€ 22.731,82	2 CONFEZIONI	
40		Dimensioni: 16X100 mm Volume di aspirazione indicativo: 10ml	25,000	0,1372	€ 3.430,00		
4d		PROVETTE MICROMETODO per USO NEONATALE Volume di aspirazione indicativo: 250 microlitri	300	0,167	€ 50,10		
ເລ		PROVETTE CON ATTIVATORE DELLA COAGULAZIONE, SENZA SEPARATORE DI SIERO, STERILI Colore:TAPPO ROSSO			€ 0,00		PROVETTE PER CHIMICA CLINICA E SIEROLOGIA CAMPIONE OTTENUTO: SIERO
5a		Dimensiomi: 13X75 mm, Volume di aspirazione indicativo: 5ml,	12.240	0,1	€ 1.224,00		
55		Dimensiomi: 13X100 mm, Volume di aspirazione indicalivo: 7ml,	28.863	0,1	€ 2.886,30	2 CONFEZIONI	
၁၄		Dimensiomi: 16X100 mm, Volume di aspirazione indicativo: 10ml,	10.860	0,1	€ 1.086,00		
ဖ		PROVETTE CON ANTIGLICOLITICO, STERILI - PER DOSAGGIO GLICEMIA Dimensioni: 13 X 75mm Volume di aspirazione indicativo: 4ml Colore: TAPPO GRIGIO	2.307	0,11	6 253,77	2 CONFEZIONI	PROVETTE PER GLICEMIA CAMPIONE OTTENUTO: PLASMA
~		PROVETTE CON ANTICOAGULANTE, CTAD, STERILI Dimensioni: 13 X 75mm Volume di aspirazione indicativo: 3,5ml Colore: TAPPO CELESTE	(1)	0,11	6 12,10	2 CONFEZIONI	PROVETTE PER COAGULAZIONE CAMPIONE OTTENUTO: SANGUE INTERO

O

OTTO 2: SISTEMI DI PRELIEVO CHIUSO VENOSO A PRESSIONE NEGATIVA MODULABILE

Riferimento	CND	Descrizione	Quantità Totale	Prezzo netto	IMPORTO COMPLESSIVO ANNUALE	CAMPIONATURA	NOTE: (IMPIEGO : CAMPIONE CHE SI OTTIENE:)
ω		PROVETTE CON GEL POLIMERICO, EDTA, STERILI, PER NAT TAPPO: BIANCO					PROVETTE PER METODICHE DI BIOLOGIA MOLECOLARE E VIROLOGIA CAMPIONE OTTENUTO: PLASMA
88		Dimensioni: 13X100 mm, Volume di aspirazione indicativo: 5ml	7.000	0,38	€ 2.660,00	2 CONFEZIONI	
98		Dimensioni: 16X100 mm, Volume di aspirazione indicativo: 8ml	1.400	86,0	€ 532,00		
6		PROVETTE SENZA ADDITIVI O SEPARATORI DI SIERO - PER DOSAGGIO METALLI IN TRACCE Dimensioni: 13 X 75mm, o 13x100mm Volume di aspirazione indicativo: 5ml o 7m! Colore: TAPPO BLU	220	0,108	€ 23,76	2 CONFEZIONI	
		DISPOSITIVI PER RACCOLTA DI SANGUE					
10	A0101	SISTEMA DI PRELIEVO MONOUSO STERILE PER L'ACCESSO VENOSO PERIFERICO COSTITUITO DA AGO PER PRELIEVO MULTIPLO, DISPOSITIVO DI SICUREZZA PREASSEMBLATO E CAMICIA (come specificato nel capitolato tecnico, può essere offerto o come sistema preassemblato o come sistema preassemblato o come singoli pezzi confezionati singolarmente da assemblare al momento dell'uso).					
10a		506	9.240	0,3234	€ 2.988,22		
10b		216	72.087	0,3234	€ 23.312,81	2 CONFEZIONI	
100		226	3200	0,3234	€ 1.034,88		
∓ ·	A0180	CAMICIA PER PROVETTE MONOUSO Supporto portaprovetta in materiale plastico, per la connessione della provetta all'accesso venoso in maniera sicura e igienica; per i prellevi da catetere venoso e con aghi epicranici a farfalla	108 POL.	0,02842	€ 2.981,45	2 CONFEZIONI	NECESSARI IN CASO DI PRELIEVO DI SANGUE DA ACCESSO VENOSO O ARTERIOSO GIÀ INSERITO, A PERMANENZA E CON AGHI A FARLALLA EPICHANICI

OTTO 2: SISTEMI DI PRELIEVO CHIUSO VENOSO A PRESSIONE NEGATIVA MODULABILE

ADATTATORE LUER STERILE, MONOUSO, PER LA CONNESSIONE IL PRELIEVO MULTIPLO DA CATETERI ENDOVENOSI E DA AGHI EPICRANICI A FARFALLA EPICRANICI A FARFALLA (£ 107)	CND	Descrizione	Quantità Totale	Prezzo netto	IMPORTO COMPLESSIVO ANNUALE	CAMPIONATURA	NOTE: (IMPIEGO: CAMPIONE CHE SI OTTIENE:)
	ADATTATORE LUE IL PRELIEVO MULT EPICRANICI A FAR	R STERILE, MONOUSO, PER LA CONNESSIONE E IPLO DA CATETERI ENDOVENOSI E DA AGHI FALLA	90.695	0,147	€ 13,332,17	2 CONFEZIONI	NECESSARI IN CASO DI PRELIEVO DI SANGUE DA ACCESSO VENOSO O ARTERIOSO GLI INSERITO, A PERMANENZA E CON AGHI A FARLALLA EPICRANICI
	Accords toward as a real color and the color				€ 107.743,40		
The state of the s	учу) тарандың терден дейден үчүнү ташыйштеш шешешы баста адда сулмал ұныла, қа алада — 1840			And the state of t	SPIN SPINSTER WAR NAME OLD MAN SEALON IN SECURITY SPIN TO THE SPIN SPIN SPIN SPIN SPIN SPIN SPIN SPIN	And desired the second	The state of the s
	is no white secondary	-un-ti-ñ		antique amparente en la faire de la faire	And the second s	stadinaka aji an Armpinanini seramini interiti mperamen sasininka sanisi di nasi dakasisaa	Commission of the commission o

LOTTO 3: SIRINGHE PER EMOGASANALISI

CAMPIONATURA	5 PEZZI
Prezzo netto COMPLESSIVO CAM	£ 130.587,00
Prezzo netto C	6.0,6873
Quantità Totale	180,000
Quantità AO-PG	72.000
Quentità AQ-TR	000'98
Quantità AUSL-2	48.000
Quantità AUSL-1	0007:56:
Descrizione	SIRINGA PER EMOGASANALISI: SIRINGA STERILE, MONOUSO, IN PLASTICA, CON MARCHIO CE, EPARINATA CON EPARINA BILANCIATA CHE GARANTISCA LA NON INTERFERENZA NELLA MISURA DI TUTTI GIL ELETTROLITI, PROVVISTA DI AGO MISURA 22G, DI AGEVOLE PENETRABILITÀ, CON DISPOSITIVO DI SICUREZZA PRE-ASSEMBLATO, CONO LUER LOCK E TAPPO PER CHIUSURA SIRINGA (LUER CAP), PRIVA DI COMPONENTI IN SILICONE E LATEX FREE. PER IL PRELIEYO ARTERIOSO. IL SISTEMA DI SICUREZZA DEVE ESSERE UN CORPO UNICO CON L'AGO, RIMOVIBILI SOLO INSIEME E, UNA VOLTA ATTIVATO, DEVE ESSERE IRREVERSIBILE. MODAIRIÀ di prelievo: a volume predeterminato o per aspirazione manuale
CND	W05010103
Riferimento	-

LOTTO 4: DISPOSITIVI PER RACCOLTA DI SANGUE CAPILLARE

iferimento	CND	Descrizione	Quantità AUSL-1	Quantità AUSL-2	Quantifia AO-TR	Quantità AO-PG	Quantità Totale	Prezzo netto	Prezzo netto COMPLESSIVO	CAMPIONATURA
-	W05010102	CAPILLARI PER EMATOCRITO per analisi di gas ematici, pH, elettroliti, metaboliti e Co-ossimetria							ANNOALE	
<u>1</u>		Capillari monouso: in vetro; di alta precisione; eparinali; lunghezza: 75 mm; capacità 70 µl ca.	2,000	7.000 7.000	1,000	2.000	12.000	0,03	e 360,00	
4		Capillari monouso: in vetro; di alla precisione; eparinali; capacità 140 µl ca.	9	0	1.000	0	1,000	1,5	€ 1.500,00	
7		Tappi per capillari compatibili con il rif. 1b	•	0	200	o	200	0.5	6 100 00	
es		Plasiiina per chiusura capillari	0	3	8	0	8	3,2		

€2.228,80

LOTTO 5: DISPOSITIVI PER RACCOLTA DI URINE SOTTOVUOTO

		DINE JRINA CON SISTEMA DI	Quantità AUSIL-1	Quantità AUSL-2	Quentità AO-TB	Quantità AO-PG	Quamtità Totale	Prezzo netto	IMPORTO COMPLESSIVO ANNUALE	CAMPIONATURA
ASPIPAZIONE DEL CAMPIONE PER ESAME URINE ED URINOLCOLTURA: W050102 CONTENITORE STERILE PER URINE CON TAPPO A VITE ED ETICHETTA, PROVVISTO DI DISPOSITIVO PER IL PRELIEVO SOTTOVUOTO VOLUME 100-150 ML (in confezione singola)	ASPIRAZIONE DEL CAMPIONE PER ESAME URINE ED URINOLCOLTURA: CONTENITORE STERILE PER URINE CON TAPPO A VITE ED ETICHETTA, PROVVISTO DI DISPOSITIVO PER IL PRELIEVO SOTTOVUOTO VOLLUME 100-150 ML [in confezione singola]		and the second s	5 8	16:000	0	17.30	0.3	£5.191,20	5 PEZZI
PROVETTA PER LA RACCOLTA E IL TRASPORTO DELLE URINE SOTTOVUOTO STERILE IN MATERIALE PLASTICO E CHIUSURA DI SICUREZZA Dimensioni 16 3 (100mn Volume di aspitazione indicativo: 10ml DEVE ESSERE COMPATIBILE CON LO STRUMENTO SIDECAR ALIFAX. LA DITTA AGGILUDICATARIA SI IMPEGNA, NEL CASO DI AVVICENDAMENTO DEI MACCHINARIA S EGUITO DI NUOVE GARE, A FORNIRE PROVETTE CON ESSI COMPATIBILI, SE DIVERSE DA QUELLE INIZIALMENTE AGGIUDICATE.	PROVETTA PER LA RACCOLTA E IL TRASPORTO DELLE URINE SOTTOVUOTO STERILE IN MATERIALE PLASTICO E CHUSURA DI SICUREZZA Dimension: 16, 31, 400mm Volume di aspitazione indicativo: 10mi DEVE ESSERE COMPATIBILE CON LO STRUMENTO SIDECAR ALIFAX. LA DITTA AGGIUDICATARIA SI IMPEGNA, NEL CASO DI ALIFAX. LA DITTA AGGIUDICATARIA SI IMPEGNA, NEL CASO DI GARE, A FORNIRE PROVETTE CON ESSI COMPATIBILI, SE DIVERSE DA QUELLE INIZIALMENTE AGGIUDICATE.			9000	10.000		28.000	0,118	6.2.950,00	6 PEZZI
W050102 DISPOSITIVI PER PRELIEVO DI URINA - SONDA PER ASPIRAZIONE URINE 0	DISPOSITIVI PER PRELIEVO DI URINA - SONDA PER ASPIRAZIONE URINE	0		0	10.000	•	10,000	0,147	€ 1.470,00	1Z23d 9
CONTENITORE PER RACCOL TA URINE NELLE 24 ORE, IN PLASTICA RIGIDA E CON TAPPO A WITE PROVINSTIO DI DISPOSITIVO E SONDA PER IL PRELIEVO CON PROVETTA SOTTOWIOTO Gapacità 2,3 L circa Gabre: Barco PER SITUAZIONI A MAGGIOR RISCHIO INFETTIVO	CONTENITORE PER RACCOLTA URINE NELLE 24 ORE. IN PLASTICA RIGIDA. E. CON TAPPO A VITE. PROVISTO DI DISPOSITIVO E SONDA PER IL. PRELEVO CON PROVETTA SOTTOVUOTO Capacid. 2.3. L. circa Colore: Barco Colore: Barco PER SITUAZIONI A MAGGIOR RISCHIO INFETTIVO	• •		•	900	0	009:	0,825	£ 412,50	2 PEZZI
									€ 10.023,70	

LOTTO 6: DISPOSITIVI PER PRELIEVO E RACCOLTA DI CAMPIONI

Riferimento	CND	Descrizione	Quantità AUSL-1	Quantità AUSL-2	Quantità AO-TR	Quantità AO-PG	Quantità Totale	Prezzo netto	IMPORTO	CAMPIONATURA
	W05010202	PROVETTA PER RACCOLTA URINA Provefta monouso per la raccota di campioni di urina da sottoporre ad esami laboratoristici, în materiale plasitico. Provvista di tappo ed etichetta	Quantità AUSL 1	Quantità O AUSL-2	Quantità AO	AO Quantita Ao	Quantità Totale	Prezzo netto	ANNUALE	
-		Provetta per urina da 10 ml circa, Fondo conico, trasparente.		188.500	30,000		218.500	0,022	£ 4.807,00	
2		Provetta per urina con stabilitzzatore per urinocoltura			0	0	0	0,100		
	W05010203	CONTENITORI PER RACCOLTA URINA Dispositivo monouso per la raccolta di campioni di urina da sottoporre ad esami laboratoristici. in materiale piastico. Vari lipi	Quantità AUSL-1	Quantità AUSL-2	Quantità AO	AO Quantità AO PG	Quantifia Totale	Prezzo netto		
m		Contentiore unine in materiale plastico trasparente, sterile, capacità da 120 a 150 ml ca.; tappo a vite; etichetta estema estema. CONFEZIONATO SINGOLARMENTE	28, 200	900.09	9.000	20:000	114.000	0,076	£ 8.664,00	
4		Contenitore urine in materiale plastico trasparente, non sterile, capacità da 120 a 150 ml ca.; tappo a vite; etichetta esterna esterna	000.01	10.500	90	5.000	25.550	0,062	€ 1.584,10	
ιŋ		Contenitore per raccolta urine delle 24 ore; graduato.		6	1.200	1.800	3,195	0,800	€ 2.556,00	
9		PROVETTE SENZA ADDITIVI O SEPARATORI, ITASPARENTI, STERILI, PER, PRELEVO DI LIQUIDO CEFALCHACHIDIANO confezionate singolamente DIMENSIONI: 16X100mm, Volume indicabio: 10ml	800	8,000	7.000	0	12.000	960'0	61.176,00	5 PE221
	W05019001	DISPOSITIVO PER RACCOLTA FECI Dispositivo monouso in idoneo materiale piastico (polipropilene, polistirene, polietilene, etc.), per la raccolta di campioni fecali da sottoporre ad analisi di faboratorio. Tappo a vite, si quale è saldato un cucchialino o apatola per prendere piccoli campioni di feci all'interno dei contenitore. Etichetta sulla superficie esterna.	Quantità. AUSL:1	Quantità. AUSI-2	Cuantia AO	AO Quantità AO	Quantità Totale	Prezzo netto		
2		Contentiore per raccolta di feci, volume 30ML, CONFEZIONATO SINGOLARMENTE		2,500	2.400	000:01	14.900	090'0	£ 894,00	
	W05019003	DISPOSITIVO PER RACCOLTA DI ESCREATO Dispositivo monouso in idoneo materiale plastico (polipropilene, polistirene, polistirene, etc.), per la raccolta di escreato da sottoporre ad analisi di laborationo. Provvisto di tappo di chiusura preferibilmente a vite e di etichetta sulla superficie esterna.	Quantità AUSL-1	Quantità AUSL-2	Quantità AO TR	AC Quantità AQ	0	Prezzo netto		
ω		Contentiore espetiorato mi 60 circa		0	200	9:000	3.200	060'0	6 288,00	
	V9013	TAMPONI PER PRELIEVO DI CAMPIONI	Quantità AUSL-1	Quantità AUSL-2	Quantità AO	AO Quantità AO	Quamità Totale	Prezzo netto		
6		l ampone in provetta mm 12 con terreno di trasporto Stuart; sterile, con etichetta. Cl. singola	12:000	25.000	4.800	0	41,800	0,110	€ 4.598,00	
10		Tampone in provetta mm 12 senza terreno si trasporto; sterile con efichetta Cf. singola	200	25.000	4.000	5.000	34.500	080'0	€ 2.760,00	
=		Tampone in provetta mm 12 in alluminio, per prelievo uretrale; sterile C1. singola	5,500	3.000	500	0	000:6	0,140	£ 1.260,00	
12		Tampone in cotone con stelo legno, sterile, confezionato in busta singola	30.000	0	1,006	45.000	76.000	0,026	6 1.976,00	
										1

Riferimento	CND	Descrizione	Quantità AUSL-1	Quantità AUSL-2	Quantità AO-TR	Quantità AQ-PG	Quantità Totale	Prezzo netto	IMPORTO Prezzo netto COMPLESSIVO ANNUALE	CAMPIONATURA
13	V9001	Abbassalingua in legno sterile, confezionato in busta singola	70.000	200,000	22.000	40.000	182.000	0,030	£ 5.460,00	
4	U09030301	Spazzolino vaginale per prelievi citologici STERILE CONFEZIONATO SINGOLARMENTE	800	08	3.000		5.300	0,150	£ 795,00	
2	0.089002	Spatola vaginale sterile in legno di Ayre STERILE CONFEZIONATA SINGOLARMENTE	5.290	005.1	9		4.400	0,026	£ 114,40	
									6 36.932,50	

LOTTO 7: DISPOSITIVI PER RACCOLTA, LAVORAZIONE E CONSERVAZIONE DI REPERTI ISTOLOGICI

Riterimento	CND	Descrizione	Quantilis AUSL-1	Quantità AUSL-2	Cuemita AO-TR	Ouamits AO-PG	Quantità Tolate	Prezzo netto	IMPORTO COMPLESSIVO ANNUALE	CAMPIONATURA
	W05020104	DISPOSITIVI PER RACCOLTA DI REPERTI (STOLOGIC) imateriale plassicco (dones alla conservazione di reparti tatologici; a bocca larga, antiuno, con coperchio a perfetta tenuta. Maure vene	Cularitia AUSL-1	Quantità AUSL-2	Quantità AO	Quantità AO-PG	Ouamilià Totale	Prezzo netto		
-		Contentiore per pezzi istologici plastica ml 150	9001	00.	250	006	2	0.213	6 478,98	
2		Contentiore per pezzi istologici plastica ml 250	0	0				0,27	€ 108,00	
е е		Contentiore per pazzi stologici plastica ml 500	2000	500	00+	0 1.400	000'4 000	0,398	€ 1.591,20	2 PEZZI
4		Contentiore per pezzi istologici plastica mi 1000	1,400	300	1,000	1.200	006°E 00	0,453	€ 1,766,70	2 PEZZI
ю		Contenitore per pezzi istologici plastica mì 2500	1,000	200	053	906	2.950	005'1	€ 4.425,00	
ဖ		Contentiore per pazzi istologici plastica mi 5000	•	100	900	009 800	1,200	1,959	€ 2.350.80	
	WOSQ20106 CASSETTE PER BIOPSEE OPPURE WOSG30501 CASSETTE PER	CASSETTE PER INCLUSIONE DI BIOPSIE, SEZIONI STANDARD E MACROSEZIONI Cassette di tipo universale per inclusione statologiche in parafilita, che garantiscone la parfeita tenuta duranti la precessazione, in meteriale nessistate al solvani i a il decalcificanti, agli sold e alle basi i premiopiate. Possibilità di estitutira bulla superincie - SI RICHEDE LA PRESENTAZIONE DI OFFERTA PER DIVERSE COLORAZIONE bianco, grigio, rosa, verda.	Quentità AUSL:1	Outstills AUSL-2	Overitità AO	O Quantità AO	Operating Totals.	Prezzo nello		
7		Cassetta Biopsia cimensione standard - interna 30x25x5mm - esterna 40x26x6mm - cimensione fort: (0.6 ± 0.2) x (0.5 s. 0.2) mm	0		0	0 3500	3590	0,055	01,161.3	2 CONFEZION
00		Cassella Biopsia dimensione standard - interna 30x25x5mm - esterna 40x28x6mm - dimensione fori. (5.8 ± 0.2) x (1 ± 0.1) mm	0			0 2,000		0.039	€ 77,82	2 CONFEZION
6		CASSETTE PER INCLUSIONE DOPPIA ALTEZZA per macroseziori . DIMENSIONI INTERNE: 30 X 25 X 10 MM. DIMENSIONI ESTERNE: 40 X 28 X 12 MM			.001			0,070	67,00	2 PEZZI
2		SUPERMEDACASSETTE PER MACROSEZIONI dimensioni esterne: 73XS3X16 MM; interne: 62x48x 6mm con fort a doppia dimensione	0		001	Q	001	080'0	00'8 3	2 PEZZI
	WDSKSOSBO	FILTRI PER BIOPSIE. Sougnette in materiale abatto per la processazione e l'inclusione di biopale e campioni anatomici di ridota dimenalore, senza rischio di perdie di materiale.	Quartità AUSE-1	Cuantità AUSL-2	Ouemilla AO	Ovantilà PG.	ACI Cueptità Totale	Prezzo netto		
F		Spugna per cassella inclusione	0		00038		00 88 000	0,010	6 560,00	
	Wostczos80	BISTURE E LAME PER ISTOLOGIA - monouso, nalis seguenti misum e forme:	Orantità AUSL-1	Oughtità AUSL-2	Quentità Ad	AO Quantifà AO- PG AO-	Quantità	Prezzo nelto		
12		Lama per autopsia lunghezza mm 170 tipo Feather			10	0	09	13,000	6 780,00	2 CONFEZIONI
13			40		un:	0	09	26,000	€ 1.560,00	2 CONFEZIONI
14		Lama per riduzione e preparazione del tessulo istologico prima della fissazione e inclusione in patraffina di lunghezza mm 130 tpo Feather	5		9	0 10	110	1,690	€ 185,90	2 CONFEZION
1 5		Manico per lama monouso da riduzione da 130mm tipo Feather		が活動	60	0	8	31,200	£ 280,80	2 CONFEZIONI
16		Lama modello lipo Feather F61 per dissezione	•		0	0.	200 200	1,910	6 382,00	2 CONFEZIONI
17		Lama modello tipo Feather C 35 per criostato	0		0	0	200 200	1,800	00'098 3	2 CONFEZIONI
19		Lama lipo Feather R 35 per sezioni serlate			0	0	99	1,620	6 81,00	2 CONFEZIONI
19		Lama tipo Feather S35 per pezzi duri	Û		000.2	19.000	28.000	1,620	€ 42.120,00	2 CONFEZION
20		Lama tipo Feather circolare da 64 mm per elettrosega per autopsia	0		8	006	006	1,800	€ 1.620,00	2 CONFEZIONI
22		Lama tipo Trimming Biade per cefatolomo	0		4	001	001 100	4,900	£ 490,00	2 CONFEZIONI
	W05030580	FORMELLE DA INCLUSIONE ACCIAIO PER ISTOLOGIA	Quantità AUSL-1	Quantità AUSL-2	Otientità A	AO Ouantità A	AO Ouanità Totale	Prezzo netto		
×		Formella inclusione acciaio mm 37 x 24 x 5 circa		•	0	0	10 10	2,541	625,41	
20		Formella inclusione acciaio per macrosezioni		8 1		0	10	6,830	€ 68.30	

LOTTO 8: MATERIALE PER USI GENERALI DI LABORATORIO

Riferimento	CND	Descrizione	Quantità AUSL-1	Ovantità AUSL-2	Quantità AO-TR	Quantità AO-PG	Quantità Totale	Prezzo netto	IMPORTO COMPLESSIVO ANNUALE	CAMPIONATURA
	W050301020102	BOTTIGLIE, SPRUZZETTE In plastica idonea agli usi di laboratorio	Quantità AUSL-1	Quantità AUSL-2	Ovantità AO.TR	Quantità AO-PG	Quantita Totale	Prezzo netto		
-		Bottiglia plastica ml 100 tappo a vite	0	N	, ea	2	9	0,420	€ 2,52	
2		Bottiglia plastica ml 250 tappo a vite	0	200		2	9	0,492	€ 2,95	
က		Bottiglia plastica ml 500 tappo a vite	0	- eN		2	9	909'0		
4		Bottiglia plastica mi 1000 tappo a vite	•	8		CV CV	9	1,140	€ 6,84	
2		Bottiglia plastica ml 2000 tappo a vite	0	2		2	9		€ 11,63	
9		Spruzzetta polietilene ml 100	0		0	2	 			
7		Spruzzetta polietilene ml 250	0	2	01	2				
80		Spruzzetta polietilene ml 500	•	N		2	9	2,073		
6		Spruzzetta polietilene ml 1000		8		2	1			
	W0503010280	IMBUTI In plastroa autoclavabile; è richiesta relativa certificazione	Quantità AUSL-1	Quantità AUSL:2	Quantità AO-TR	Quantità AO-PG	Quantità Totale	Prezzo netto		
10		Imbuto plastica autocłavabile mm 50	0	,		0	11	0,620	€ 10,54	
=		Imbuto plastica autoclavabile mm 150	0	S		10	40	1,000	6 17,00	
	W0503030101	PIASTRE PER MICROMETODI CON COPERCHIO - in polistirene, sterili	Quantità AUSL-1	Quantità AUSL-2	Quantità A0-TR	Quantità AO-PG	Quantità Totale	Prezzo netto		
12		Piastra 96 pozzetti fondo ad 'U' con coperchio sterile	0	1,500	500	009	2.300	0,240	€ 552,00	
55		Piastra 96 pozzetti fondo ad 'V' con coperchio sterile	0	009	001	100	009	0,240	€ 192,00	
	W0503020101	PIPETTE MONOUSO IN PLASTICA GRADUATE	Quantità AUSL-1	Quantità AUSL-2	Quantifia AO-TR	Quantità AO:PG	Quantità Totale	Prezzo netto		
4		Pipetta Pasteur plastica mi 1 graduata non sterile	90:000		1000	83.000	164.000	0,013	€ 2.132,00	
댠		Pipetta Pasteur plastica mi 1 graduata sterile cf. sing.	0	45.000	1000	0 1.500	47.500	0,027	€ 1.282,50	
9		Pipetta Pasteur plastica ml 3 graduata non sterile	110.000	0	2000	0 81.000	211.000	0,013	€ 2.743,00	
17		Pipetta Pasteur plastica ml 3 graduata sterile cf. sing.	2.000	0	1000	34.000	37.000	0,027	00'666 3	
8		Pipetta plastica ml 1 graduata sterile cf. sing.	0	0	9	0 2.500	2.510	0,072	€ 180,72	

CND									W05020102				W0599												
Descrizione	Pipetta plastica ml 2 graduata non sterile	Pipetta plastica ml 2 graduata sterile cf. sing.	Pipetta plastica ml 5 graduata non sterile	Pipetta plastica ml 5 graduata sterile cf. sing.	Pipetta plastica ml 10 graduata non sterile	Pipetta plastica ml 10 graduata sterile cf. sing.	Pipetta plastica ml 25 graduata non sterile	Pipetta plastica ml 25 graduata sterile cf. sing.	PORTÁPROVETTE IN PLASTICA RIGIDA - con fondo platto, Impliabili - vari formati	Portaprovette plastica per provette da ml 5	Portaprovette plastica per provette da ml 10	Portaprovette plastica per provette da ml 50	INDICATORI pH - range vari	Cartina pH intervallo 0.5 - 5.5 - scala cromatica - in rotolo	Cartina pH intervallo 5.5 - 9 - scala cromatica - in rotolo	Cartina pH intervallo 6.4 - 8 - scala cromatica - in rotolo	Carlina pH intervallo 9.0 - 13 - scala cromatica - in rotolo	Cartina pH tornasole - scala cromatica - in rotolo	Cartina pH tornasole - scala cromatica - in stick - confezione da 50- 100 stick	ALTRO MATERIALE VARIO:	Scovolino diametro mm 10 con ciuffo	Scovolino diametro mm 30 con ciuffo	Scovolino diametro mm 50 con ciuffo	Pellicola tipo parafilm	Contaminuti con suoneria
Quantità AUSL-1	•	%	0	0	0	3.000	•	•	Quantità AUSL-1	0	50	20	Quantità AUSL-1		2					Quantità AUSL-1			2		
Quantità AUSL-2	0		008	1.500	200	1.500	•	0	Quantità AUSL-2	9	0	0	Quantità AUSL-2	2	7	2	2 (2	0 0	Quantità AUSL:2	2	2	5	2 30	10
Quantità AO-TR	01	10	10	01	01	10	01	10	Quantità AO:TR	10	0	10	Quantità AO-TR	2	2	2	2	(N)	60	Quantità AQ-TR	2	2	2	20	6
Quantità AO-PG	400	4.500	3.000	20.000	4.000	22.000	300	12.000	Quantità AG-PG	01	10	10	Ouantità AO-PG	20	0.	20	9	20	0	Quantità AO-PG	25	10	10	180	
Quantità Totale	410	4.510	3.810	21,510	4.510	26,510	310	12,010	Ouantità Totale	20	40	40	Quantità Totale	26	9	26	91	26	8	Quantità Totale	28	19	61	232	
Prezzo	0,064	0,075	0,126	0,140	0,143	0,146	0,270	0,270	Prezzo netto	5,964	5,964	5,964	Prezzo netto	006,8	006,8	6,300	006,8	9,700	9,500	Prezzo nelto	1,300	1,400	1,800	17,500	4 300
IMPORTO COMPLESSIVO ANNUALE	€ 26,24	€ 338,25	6 480,06	€ 3.011,40	€ 644,93	€ 3.870,46	€ 83,70	€ 3.242,70		€ 119,28	€ 238,56	€ 238,56		6 241,80	€ 148,80	€ 241,80	£ 148,80	€ 252,20	€ 76,00		€ 76,70	€ 26,60	€ 34,20	€ 4.060,00	0.00.0
CAMPIONATURA																									

LOTTO 9: MATERIALI PER COLTURE CELLULARI

Riterimento	CND	Descrizione	AUSL-1	Quantità AU\$L-2	Quantità AO-TR	Quantità AQ-PG	Totale	Prezzo netto	COMPLESSIVO	CAMPIONATURA
	W05039401.01	Insecrie PER. COLTURE: 118SUT ALL incode de cellule al loro interro; trattate per colture di tessurii, in modo de ciffre inte superficie di crescia pianeggiante e uniforme.	Outernitia AUSL:-1	Ouantità AUSL-2	Quartitle AQ:TH	Quantità AO-PG	Quantità Totale	Prezzo netto		
		Flasca colture cellulari (tg) · cm² 25 - ml 50 - sterile; lappo a vile con filtro 0.2 μ	•	•	99	5.600	A RED	0,750	€ 4.237.50	5 PEZZI
		Flasca colture celtulari (Ic) - cm² 25 - ml 50 - sterile	0		9	, Ann	1.460	0,525	€ 761,25	5 PEZZI
		Fiasca colture celtulari (tc) - cm² 75 - ml 250 - sterile; lappo a vite con filtro 0.2 µ	0		9	2 100	2.160	0,923	€ 1.984,45	
		Flasca colture cellulari (tc) - cm² 75 - ml 250 - sterile	ç		9	ê	0	1,160	€ 870,00	
		Fiasca colture cellulari (Ic) - cm2 175 - m1 750 - sterile	- 25		5	Ş		2,250	€ 1.012.50	
	W0503030101	CAPSULE o PLASTRE DI PETRI IN POLISTIRENE - In conformible al sistema di qualità FDA. Cont. SINGOLA	Ouantità AUSI:-1	Quantità AUSL-2	Ouemita AO-TR	Quantita AO:PG	Ouantita	Prezzo netto		
		Capsula Petri settore unico mm 60 sterile	•	•	S	8	- Alle	0,097	€ 101,85	
		Capsula Peth settore unico mm 90 sterile	0		8	6,000	6.050	0,10	£ 611,56	
		Capsula Petri settore unico mm 120 sterile	0		9	2	ş	0,357	€ 35,72	
		Capsula Petri settore unito mm 140 sterite	o	•	9	160	200	0,361	£ 75,85	
		Capsula Petri setrore doppio mm 90 sterile	. 0		92	200	250	0,131	€ 32.65	
		Capsula Petri quadrala mm 120x120 sterile	0		95	902	92	0,358	€ 268,20	
		Capsula Petri collure cellulari griglia mm 35x10 sterile	0		OUR	8		0.180	6 180.00	
		Capsula Petri colture celiulari griglia mm 60x15 sterile	0		906	2005	9	0.230	£ 322,00	
		Capsula Petri colture cellulari mm 90 sterile	¢		Q's	00%	1 860	0.237	€ 366,89	
		Capsula Petri colture cellulari mm 140 sterile	o		9	92		0.970	6 164.95	
	W0503040102	PHASTRE MULTPOZZETTO PER COLTURE TISSUTALI In polisinene, stariti, con coperchio, trattate per colture caliutari, in modo da offitre una superficie di crescita plarreggiante e uniforme	Quantitia AUSL:1	Quantità AUSL-2	Quantità AO-TR	Ouentile AO-PG	Ouenthe Totale	Prezzo netto		
		Plastra collure tissurali 6 pozzetti, fondo piatto, con coperchio, sterile	0		50	1.000	1.050	1.700	€ 1.785.00	
		Piastra colture tissutali 12 pozzetti, fondo piatto, con coperchio, sterile	•		ŝ	200	250	1,860	£ 465,00	
		Plastra colture tissulali 24 pozzetti, fondo piatto, con coperchio, stertie	0		96	1.000	1.050	1,960	€ 2.058,00	
		Plastra colture tissurali 96 pozzetti, fondo pietto, con coperctrio, sterile	•		95	82	280	1,920	€ 480.00	
	W05030302	ANSE PER MICROBIOL OGIA	Ouenfile AUSIL-1	Ouanitia AUSL-2	Quantità AO-TR	Quantità 40-PG	Ouentità Totale	Prezzo nelto		
		Arsa plastica mci 1 sterile - buste max da 20pz	20:000	26.000	24000	20 000	120 000	0,088	€ 10.500,00	2 CONFEZIONI
		Ansa plastica mol 10 sterile - buste max da 20pz	000'09	1		100		0.088	€ 15.050,00	2 CONFEZIONI
		ALTROMATERIALE:	Quantità AUSL-1	Quantità AUSI-2	Ouanilla AO TR	Quantità AO-PG	٥٢	Prezzo netto		
		Cell scraper per flasche sterile, cenfezionato singolarmente	0	0.75		200	200	1,690	6.337,96	
		Cell scraper per plastre e dischi, sterile, confezionato singolarmente	0.		0		100	1,392	6 139,16	
		Spatola a 'L' in polistirolo, antiurto, sterile monouso, confezionata singolarmente	100 mm	e e	0	1,000	1,000	0.084	€ 84.00	

LOTTO 10: MATERIALI PER CONSERVAZIONE DI CAMPIONI BIOLOGICI ALLE BASSE TEMPERATURE

Riferimento	CND	Descrizione	Quantità AUSL-1	Quantità AUSL-2	Quantità AO-TR	Quantità AO-PG	Duantità Totale	Prezzo netto	IMPORTO Prezzo netto COMPLESSIVO ANNUALE	CAMPIONATURA
	W020702	CRYOVIALS Provette per lo stoccaggio di campioni biologici in congelatori ad azoto liquido o arvapore, a temperature da -120° a -190°. Celtus	Quantità AUSL-1	Quantita AUSL-2	Quantità AO:TR	Quantità AO:PG	Guantità Totale	Prezzo netto		
-		Cryovial ml. 2 sterile, filettatura esterna, fondo conico self standing, tappo a vite, con etichetta		•	001	23.000	23.100	0,152	63.511,20	5 PEZZI
81		Cryovial ml 5 sterile, filettatura esterna, fondo conico selí standing, tappo a vite, con etichetta	•	0	8	9:000	6.100	0,250	€ 1.525,00	5 PEZZI
en		Microprovetta trasparente ml 2, sterile, con Tappo a vite e guarnizione per una perfetta tenuta Fondo Conico Dimensioni provetta Diametro 10,8mm Altezza 44mm Per conservazione del campione fino a -90°C	©	•	8000	0	8,000	0,0550	6 440,00	5 PEZZI
	W05020102	SCATOLE PORTACRYOVIALS IN PLASTICA RIGIDA - vari formati	Quantità AUSL-1	Quantità AUSI -2	Quantità AO:TR	Quantità AO:PG	Quantilà Totale	Prezzo netto		
4		Scatola portacritovial ml 2 plastica rigida	•	•	10	400	410	6,500	€ 2.665,00	2 PEZZO
ro		Scatola portacriovial ml 5 plastica rigida	0	9	10	20	8	7,987	€ 239,61	
ω		Box Cartone per provette da 1,5-2,0ml - per stoccaggio campioni Dimensioni 135X135X45 mm circa Griglia interna da 10X10-100 posizioni Per provette di dimensioni massime: Diam. 13mm Alt. 45mm Resistente fino a temperatura minima di -80°C		•	200	•	8	1,673	6 836,65	2 PEZZO

LOTTO 11: MATERIALE PER BIOLOGIA MOLECOLARE

Riferimento	CND	Descrizione	Quantità AUSL-1	Quantità AUSL-2	Quantità AO-TR	Quantità AO-PG	Quantità Totale	Prezzo netto	Prezzo netto COMPLESSIVO ANNUALE	CAMPIONATURA
	W050301020202	MICROPROVETTE PER PCR Le materie plastiche di ciui sono costituite devono rispondere a requisiti di purezza internazionali, presentate un'elevata resistenza chimica a basi/adidi organici e-inorganicie ai solventi organici comizmemente un'ilizzati nei laboratori ed essere idonee all'attilizzo in PCB; si devono potri aprire el chiudere con una sola mano, senza contaminazione del campitote. Bevono avere elevata resistenza alla rottura, anche in caso di sollecitazioni termicite o meccaniche importanti: Bevono avere una teruta ermetica al vapore, resistenza all'apentura, e alla perforazione del tappo. STERILI, Certificate prive di DNA, DNAasi e RNasi umani rilevabili e inibitori della PCR; Gestione a Lotti – Rintracciabili/Certificati.	AUGU-THE AUGUST THE AU	Quantità AUSL-2	Quantità AO-TR	Quantità AO-PG	Quaritità Totale	Prezzo netto		
_		Microprovetta PCR ml 0,2 c/tappo a pressione colore chiaro	0	•	3000	70.000	73.000	0,103	€ 7.519,00	
6		Microprovetta PCR ml 0,5 c/tappo a pressione colore chiaro	0	0	9001	17.000	18,000	0,016	€ 288,00	
m		Microprovetta PCR ml 1,5 c/lappo a pressione colore chiaro		2000	4000	140:000	149.000	660,0	6.5.811,00	5 PEZZI
4		Microprovetta PCR mt 1,5 o/tappo a pressione colore ambrato	2.000		ğ	505	2,600	660'0	£ 101,40	
ъ		Microprovetta PCR ml 2 c/tappo a pressione colore chiaro	•	•	99.	21.000	22.000	0,022	£ 484,00	
	W0503010203	CUVETTE PER SPETTROFOTOMETRIA In plastica monouso, idonee alle misurazioni fotometriche di proteine, DNA e RNA nella gamma degli utravioletti e visibile elevata resistenza chimica. Certificate PCR clean e prive di proteine	Quantità AUSL-1	Quantità AUSL 2	Quantila AO-TR	Quantità AO-PG	Quantità Totale	Prezzo netto		
9		Cuvetta spettrofolometro mI 0,5 - 2	•		. 8	800*	4,100	660,0	€ 157,85	5 PEZZI
7		Cuvetta spettrofolometro ml 2 - 4		9	93	. 8	090	660,0	€ 40,43	5 PEZZI
							National Control of the Control of t		6 14 401 20	

LOTTO 12: PROVETTE IN PLASTICA E TAPPI VARIE FORME e VOLUMI

Riferimento	CND	Descrizione	Quantità AUSL-1	Quantità AUSL-2	Quantità AO-TR	Quantità AO-PG	Quantità Tötale	Prezzo netto	IMPORTO COMPLESSIVO ANNUALE	CAMPIONATURA
	W050301020202	PROVETTE IN PLASTICA VARIE FORME & VOLUMI:	Quantità AUSL-1	Quantità AUSL-2	Quantità AO-TR	Quantità AO-PG	Quantità Totale	Prezzo netto		
_		Provetta ml 3 polipropilene fondo cilindrico	Ó	0	8	200	009	9800'0	€ 5,28	
2		Provetta ml 3 polipropilene fondo cilíndrico con tappo ed etichetta	•	0	00).	12.000	12.100	0,0260	€ 314,60	
က		Provetta ml 5 polipropilene fondo cilindrico	31.000	43.000	100	2.000	76.100	0600'0	€ 684,90	
4		Provetta ml 5 polipropilene fondo piatto con tappo sterile	•	0	100	3.500	3.600	0,0400	€ 144,00	
ro.		Provetta mi 5 polistirolo fondo cilindrico	0	0	100	21.000	21.100	0,0095	€ 200,45	
9		Provetta ml 5 polistirolo fondo cilindrico con tappo sterile	1,000	0	1500	2:000	4.500	0,0260	€ 117,00	
7		Provetta ml 5 polistirolo fondo cilindrico senza bordo	10:000	15.000	65000	40.000	130,000	0600'0	€ 1.170,00	
æ		Provetta ml 10 polipropilene fondo cilindrico con tappo sterile	o	0	1000	2.000	8.000	0,0260	€ 208,00	
60		Provetta ml 10 polipropilene fondo cilindrico non sterile	0	0	190	40.000	40.100	0,0130	€ 521,30	
10		Provetta ml 10 polipropilene fondo conico non sterile	0	0	100	20:000	20.100	0,0130	€ 261,30	
11		Provetta ml 10 polistirolo fondo cilindrico con tappo sterile	000.9	32.000	100	300	38.400	0,0260	€ 998,40	
12		Provetta ml 10 polistiralo fondo cilindrico non sterile	0	0	190	5.000	6.100	0,0130	€ 66,30	
13		Provetta ml 10 polistirolo fondo conico con tappo sterile	0	188.500	\$	3.000	191.600	0,0260	€ 4.981,60	
14		Provetta ml 10 polistirolo fondo conico non sterile	12:000	0	92	2:060	14.100	0,0130	€ 183,30	
15		Provetta ml 15 polipropilene fondo conico con tappo sterile per BIOLOGIA MOLECOLARE	0	0	5000	30:00	35,000	0,0720	€ 2.520,00	2 CONFEZIONI
16		Provetta ml 15 polistirolo fondo conico con tappo sterile	1.000	0	200	4,000	5.500	0,0720	€ 396,00	
17		Provetta ml 50 polipropilene fondo conico con tappo non sterile	O.	0	8	26.000	26.100	09/0'0	£ 1.983,60	
18		Provetta RIA polistirolo ml 3	0	0	8	42.000	42.100	0,0088	€ 370,48	

Riterimento	CND	Descrizione	Quantità AUSL-1	Quantità AUSL-2	Quantità AO-TR	Quantità AO-PG	Quantifà Totale	Prezzo netto	IMPORTO COMPLESSIVO ANNUALE	CAMPIONATURA
6		PROVETTA ml 50 polipropilene, fondo conico, con tappo, sterile, resistente alla centrifugazione, graduazione esterna, confezione multipla, max 25 pezzi. E' richiesta alta qualità in quanto utilizzata dal Laboratorio di Ematologia Trapianto Midollo Osseo	15.000	15.800	009	30,000	61,400	0,0830	€ 5.096,20	2 CONFEZIONI
20		Provetta ml 7 polistirolo f/piatto t/vite c/vetrino all'interno sterile s/etichetta	0	0	0	1.000	1.000	0,4900	€ 490,00	5 PEZZI
21		Provetta ml 7 polistirolo f/piatto t/vite sterile s/etichetta	O	0	0	200	200	0,1600	€ 32,00	5 PEZZI
	W050301020202	TAPPI per PROVETTE IN PLASTICA VARIE FORME e MISURE	Quantità AUSL-1	Quantità AUSL-2	Quantità AO-TR	Quantità AO-PG	Quantità Totale	Prezzo netto		
22		Tappo a presa alta per provetta mi 5	1.000	36.000	100	1.000	38.100	0,0046	€ 175,26	
23		Tappo a presa alta per provetta mi 10	Ó	0	100	42.000	42.100	0,0062	€ 261,02	
24		Tappo per provetta ria	0	0	100	15,000	15.100	0,0042	€ 63,42	
25		Tappo alettato per provetta ml 5	1.000	•	400	34.000	35.100	0,0042	€ 147,42	
26		Tappo alettato per provetta mi 10	O	10.000	100	10.000	20.100	0,0046	€ 92,46	

€ 21.484,29

LOTTO 13: VETRINI, PORTAVETRINI E ALTRI ACCESSORI DEDICATI

Riterimento	CND	Descrizione	Quantità AUSL-1	Quantità AUSL-2	Quantità AO-TR	Quantità AO-PG	Quantità Totale	Prezzo netto	IMPORTO COMPLESSIVO ANNUALE	CAMPIONATURA
	W/05039002	VETRINI (COPRIOGGETTO, PORTAOGGETTO, POLARIZZATI) In vetro chiaro, lavati, asclugati, sgrassati, privi di impurità, adatti alia stampa con stampigliatrici aufomatiche.	Quantità AUSL-1	Quantità AUSL-2	Quantità AG-TR	Quantità AQ-PG	Quantità Totale	Prezzo	IMPORTO COMPLESSIVO ANNUALE	
-		Vetrino coprioggetto mm 18 x 18	2.000	0	3.000	8	5.800	900'0	€ 29,00	
7		Vetrino coprioggetto mm 22 x 22	0	111.000	0	٥	111.000	0,010	£1	2 CONFEZION
က		Vetrino coprioggetto mm 24 x 24	40,000	3.500	200	45,000	89.000	0,011	€ 979,00	2 CONFEZIONI
4		Vetrino coprioggetto mm 24 x 40	0	5.000	0	0	5,000	0,014	€ 70,00	
ഹ		Vetrino coprioggetto mm 24 x 50	80.000	75.000	96.000	20:000	301.000	0,012	نو ا	2 CONFEZION
9		Vetrino coprioggetto mm 24 x 60	9.000	0	100	000'6	15.100	0,019		
7		Vetrino coprioggetto mm 50 x 65	/ ©	9	500	0	200	6,0		
ω		Vetring coprioggetto rotondo diametro mm 12	0	0	0	200	200	0,040	€ 8,00	
6		Vetrino portaoggetto polarizzato mm 26 x 76 molato banda satinata		0	0	20.000	50.000	0,180	€ 9.000,00	
9		Vetrino portaoggetto mm 26 x 76 molato banda satinata	20:00	68.500	25.000	90.000	233.500	0,026	€ 6.071,00	2 CONFEZIONI
=		Vetrino portaoggetto mm 26 x 76 MOLATO	18:000	77.000	4.000	35.000	134.000	0,014	€ 1.876,00	2 CONFEZION!
12		Vetrino portaoggetto mm 50 X 70 per macro sezioni	0	0	200	0	200	0,250	€ 125,00	
		ALTRO MATERIALE VARIO:	Quantità AUSL-1	Quantità AUSL-2	Quantità AO:TR	Quantità AO-PG	Quantità Totale	Prezzo		
13		Portavetrini postale polipropilene (da 2 posti)	0	4.200	100	900	4.600	0,150	€ 690,00	
4		Portavetrini postale polipropilene (da 5 posti)		•	200	0	200	7,0	140	
ñ		Scatola portavetrini plastica 25 posti	0	0	100	88	300	0,700	€ 210,00	
9		Scatola portavetrini plastica 50 posti		0	S	8)	150	1,200	€ 180,00	
12		Scatola portavetrini plastica 100 posti	0	0	8	100	150	2,600	€ 390,00	
82		Vassolo portavetrini plastica 40/50 posti	8	10	9	8	8		€ 126,00	
6		Vassolo portavetrini plastica 20 posti		300	100	0	400		€ 560,00	
22		Pinza per cestelli colorazione vetrini	0	0	2	0	w	4,610	€ 23,05	

LOTTO 14: VETRERIA DI LABORATORIO

W05030101 - CONTENITORI IN VETRO PER ANALISI: Il vetro deve essere tutto di classe "A" - autoclavabile con certificazione di "conformità H" - taratura del materiale graduato effettuata a 20°

Des	Descrizione	-	Quantità AUSL-2	Quantifià AO-TR	Quantiftà AO-PG	Quantità Totale	Prezzo netto	Prezzo netto COMPLESSIVO ANNUALE	CAMPIONATURA
PROVETTE IN VETRO PER ANALISI		Quantità (Quantità AUSL-2	Quantità AO-TR	Quantità AO-PG	Quantità Totale	Prezzo netto		
PROVETTE IN VETRO PER ANALISI- FONDO CONICO 16 X100, 10ML	OML	0	0	1200	0	1 200	0,135	€ 162,00	5 PEZZI
TAPPO DI GOMMA MISURA 3, ADATTO ALLA PROVETTA DI VETRO FONDO CONICO 16 X100, 10ML rif. 1	<u>و</u>	.0	0	1200	0	1.200	0,130	€ 156,00	5 PEZZI
Provetta vetro autoclavabile mm 16 x 100 tappo a vite			515	9	400	1.015	0,520	€ 527,80	5 PEZZI
Provetta vetro neutro 18 x 140 fondo piatto, tappo a vite metallico con quarnizione		0	0	0	100	8	0,730	€ 73,00	5 PEZZI
CILINDRI IN VETRO GRADUATO (Strumento di misura) Glindro graduato a forma alta in vetro trasparente di Classe "A" con certificazione di conformità "H", per uso in laboratori accreditati, utilizzato come strumento di misura, graduazione indelebile di colore ad elevata leggibilità. Base a forma esagonale o rotonda	Q	Quantità (Quantità AUSL-2	Quantità AO-TR	Quantità AO-PG	Quantità Totale	Prezzo netto		
Cilindro vetro mi 10 graduato		0	.01	2			3,100	€ 24,80	
Cilindro vetro ml 25 graduato		0	. (1)	2		•	3,100	€ 24,80	
Cilindro vetro mi 50 graduato		0	0	8	9		3,250	€ 45,50	
Cilindro vetro ml 50 graduato con tappo			2	SV	7	•	7,400	€ 59,20	
Cllindro vetro ml 100 graduato			. 81	2	0	•	3,450	€ 65,55	1 PEZZO
Cilindro vetro ml 100 graduato con tappo		0	2	°	.00	9	8,450	€ 84,50	
Clindro vetro ml 250 graduato		7	2	C)	9	2	5,150	€ 61,80	
Cilindro vetro ml 250 graduato con tappo		0	2	/N	4		11,450	€ 91,60	
Cilindro vetro ml 500 graduato		0	CV.	N	20	**	8,500	€ 204,00	
Cilindro vetro ml 500 graduato con tappo		0	67	N	4	•	17,850	€ 142,80	
Cilindro vetro ml 1000 graduato		.0	2	τĊ	12	21	14,850	€ 311,85	

Riferimento	CND	Descrizione	Quantità AUSL-1	Quantità AUSL-2	Quantità AO-TR	Quantità AO-PG	Quantità Totale	Prezzo netto	IMPORTO COMPLESSIVO ANNUALE	CAMPIONATURA
8		Cilindro vetro ml 1000 graduato con tappo	2	2	N	4		34,100		
	W0503010199	MATRACCIO TARATO IN VETRO (Strumento di misura) Contentiore tarato, in vetro trasparente di classe A, con certificazione di conformità "H'per uso di laboratorio, utilizzato come strumento di misura, con tappo in vetro. Volume fisso indicato da una tacca sul collo, comprovato da adeguata certificazione. Usato per la preparazione di soluzioni a titolo noto, per la diluizione di campiori ad un volume esatto o per la conservazione. Vari volumi, principalmente: 50, 100, 200, 200, 500, e 1000 millifità. Tarato per riempimento" e, oltre al volume di taratura, devono essere indicate sul matraccio la tolleranza di misura del volume e la temperatura alla quale la taratura è stata effettuata.	Quantità. AUSL-1	Quantità AUSL-2	Quantifia AO-TR	Quantità AO-PG	Quantità Totale	Prezzo netto		
19		Matraccio tarato ml 50 c/tappo vetro	0	0		N		4,700	€ 14,10	1 PEZZO
20		Matraccio tarato ml 100 c/tappo vetro	0	0		CV.		6,000	€ 18,00	
21		Matraccio tarato ml 250 c/tappo vetro	0	0		N		10,400	€31,20	
22		Matraccio tarato ml 500 c/tappo vetro	0	0		N.		12,400	€37,20	
23		Matraccio tarato ml 1000 c/tappo vetro	0	0		N	8	14,900	€ 44,70	
24		Matraccio tarato ml 2000 c/tappo vetro	0	0		N		29,100	€ 87,30	
25		Matraccio tarato ml 3000 c/tappo vetro	0	0		2	*	117,000	€ 351,00	
	W0503010103	BEKER IN VETRO AUTOCLAVABIL! (Misure approssimate)	Ouantifià AUSL-1	Quantità AUSL-2	Quantità AO-TR	Quantità AO-PG	Quantità Totale	Prezzo netto		
56		Becker vetro autoclavabile ml 50 graduato con becco	0	2	2	9		3,700	€ 51,80	
27		Becker vetro autoclavabile ml 100 graduato con becco	0	2	8	9	7	2,800	€ 39,20	
28		Becker vetro autoclavabile ml 250 graduato con becco	0	2	N	9		2,950	€ 41,30	
53		Becker vetro autoclavabile ml 500 graduato con becco	0	2	N	10		4,400	€ 61,60	
30		Becker vetro autoclavabile ml 1000 graduato con becco	0	23	2	<u>e</u>		6,900	09'96 3	
31		Becker vetro autoclavabile ml 2000 graduato con becco	0	2	Z	10		12,980	€ 181,72	
	W0503010199	BEUTE IN VETRO AUTOCLAVABILI (Misure approssimate)	Quantità AUSL-1	Quantità AUSL-2	Quantità AO-TR	Quantità AO-PG	Quantità Totale	Prezzo netto		
32		Beuta vetro autoclavabile ml 100 graduata collo stretto	Ö	2	-	4	4	3,800	€ 26,60	

Riferimento	CND	Descrizione	Quantità AUSL-1	Quantità AUSL-2	Quantità AO-TR	Quantità AO-PG	Quantità Totale	Prezzo netto	IMPORTO COMPLESSIVO ANNUALE	CAMPIONATURA
33		Beuta vetro autoclavabile ml 250 graduata collo stretto c/tappo	0	2		4		7,100	€ 49,70	
34		Beuta vetro autoclavabile ml 500 graduata collo largo	0	2	umi Kagi	4		5,900	€ 41,30	
35		Beuta vetro autoclavabile ml 500 graduata collo stretto c/tappo	0	8		4		7,900	€ 55,30	
36		Beuta vetro autoclavabile ml 1000 graduata collo largo		67		*	7	008'6	€ 65,10	
37		Beuta vetro autoclavabile ml 1000 graduata collo stretto c/tappo	0	2		10		12,750	€ 165,75	
38		Beuta vetro autoclavabile ml 2000 graduata collo stretto	2	2		2		16,700	€ 250,50	
	W0503010104	BOTTIGLIE IN VETRO AUTOCLAVABILI (Misure approssimate)	Quantità AUSL-1	Quantità AUSL-2	Quantità AO-TR	Quantità AO-PG	Quantità Totale	Prezzo netto		
39		Bottiglia vetro autoclavabile scuro ml 100 tappo vite	0	0		Ş	100	0,330	€ 132,33	
40		Bottiglia vetro autoclavabile scuro ml 250 tappo vite	0	0		22	5	0,420	€ 21,42	
41		Bottiglia vetro autoclavabile scuro ml 500 tappo vite	0	0		200	S	0,730	€ 146,73	
42		Bottiglia vetro autoclavabile scuro ml 1000 tappo vite	0	0		ଛ	ស	1,070	€ 22,47	
43		Beuta vetro autoclavabile ml 250 tappo a vite bachelite	0	0		ധ	9	16,200	€ 97,20	
44		Bottiglia vetro autoclavabile scuro mi 30 tappo contagocce	0	0		40		0,330	€3,63	
	W05039080	IMBUTI IN VETRO PER ANALISI	Quantità AUSL-1	Quantità AUSL-2	Quantità AO-TR	Quantità AO-PG	Quantità Totale	Prezzo netto		
45		Imbuto vetro mm 50		2		*		1,460	€ 10,22	
46		Imbuto vetro mm 150	9	23				5,700	06'6E 3	
	W050302010101	PIPETTE PASTEUR VETRO	Quantità AUSL-1	Quantità AUSL-2	Quantità AO-TR	Quantità AO-PG	Quantità Totale	Prezzo netto		
47		Pipetta Pasteur vetro cm 23 cotonata sterile conf. singola		0	- S	250	8	0,195	€ 58,50	
48		Pipetta Pasteur vetro cm 23 non sterile	10.000	0	200	2.000	12,500	00'0	€ 375,00	
	W0503900102	ANCORETTE PER AGITAZIONE	Quantità AUSL-1	Quantità AUSL-2	Quantità AO-TR	Quantità AO-PG	Ouantità Totale	Prezzo netto		
49		Ancoretta magnetica diam, mm 4.5 x 12 mm lung.	2	2	2	10	16	1,270	€ 20,32	
22		Ancoretta magnetica diam. mm 6.0 x 30 mm lung.	2	2	2	10	16	1,740	€ 27,84	

LOTTO 15: SISTEMI E MATERIALI FILTRANTI

Riferimento	CND	Descrizione	Quantità AUSL-1	Quantità AUSL-2	Quantità AO-TR	Quantità AO-PG	Quantità Totale	Prezzo netto	IMPORTO COMPLESSIVO ANNUALE	CAMPIONATURA
	W05030402	SISTEMI FILTRANTI (Unità di filitrazione vari volumi) - MONOUSO STERILI CONFEZIONATI SINGOLARMENTE	Quantità AUSL-1	Quantità AUSL-2	Quantità AO-TR	Quantilla AO-PG	Quantità Totale	Prezzo netto		
-		Complesso Filtrante porosità membrana 0.20 μ - volume ml 115			0	98	180	3,910	6 703,80	
2		Complesso Filtrante porosità membrana 0.20 μ - volume ml 250		0	0	98	360	4,780	€ 1.720,80	
က		Complesso Filtrante porosità membrana 0.20 μ - volume ml 500	•	0	0	92	700	5,770	€ 4.039,00	2 PEZZI
4		Complesso Filtrante porosità membrana 0.20 µ - volume ml 1000	0	0	0	98	996	19,140	€ 6.890,40	
ın		Complesso Filtrante porosità membrana 0.45 µ - volume ml 250	•		0	150	150	9,815	€ 1.472,25	
9		Complesso Filtrante porosità membrana 0.45 µ - volume ml 500		0	0	190	100	14,500	€ 1.450,00	
	W05019005	CARTA DA FILTRO E FILTRI	Ouantità AUSL-1	Quantità AUSL-2	Quantità AO-TR	Quantità AO-PG	Quantità Totale	Prezzo		
7		Carta da filtro 50 x 50 per filtrazione grossolana	9	8 2	1.500	1.500	4,200	980'0	6 357,00	
€		Filtro per siringa 0.22 micron, sterile, confezionato singolarmente	•		200	3.000	3.200	098'0	€ 2.752,00	2 PEZZI
cn		Filtro per siringa 0.45 micron, sterile, confezionato singolamente	5		20	800	059	098'0	6.559,00	
10		Filtro da bordo provetta da 50 ml, porosita' 100 μm	•	9	0	200	700	2,080	£ 1.456,00	
=		Membrana filtrante sterile confezionata singolarmente, in nitrato di cellulosa, di porosità 0,45 um, reticolata, bianca, rotonda con diametro di 50 mm circa PER ANALISI BATTERIOLOGICHE (DETERIMINAZIONE DEL CAMPYLOBACTER)	0		50%		2.000	0,200	c 400,00	2 PEZZI
									€ 21.800,25	

LOTTO 16: SACCHETTI E CONTENITORI PER IL TRASPORTO CAMPIONI

ATTENZIONE: I PRODOTTI OFFERTI PER I RIFERIMENTI 2,3,4,5 DEVONO POTER ESSERE ALLOGGIATI ALL'INTERNO DEI PRODOTTI OFFERTI RISPETTIVAMENTE PER I RIFERIMENTI 6,7,8,9.

I PRODOTTI OFFERTI DEVONO ESSERE CONFORMI ALLE NORMATIVE VIGENTI IN MATERIA DI TRASPORTO DI MATERIALE BIOLOGICO E IN MATERIAE DI SICUREZZA DELL'OPERATORE IN CASO DI APERTURA ACCIDENTALE DELLE PROVETTE

			P	4.00						
Riferimento	ento	Descrizione	Quantità AUSL-1	Quantità AUSL-2	Quantità AO-TR	Quantità AO-PG	Quantità Totale	Prezzo netto	IMPORTO COMPLESSIVO ANNIJAI E	CAMPIONATURA
_	W05020101	SACCHETTI SECONDARI PORTACAMPIONI DOTATI DI CHIUSURA A CLIP E TASCA ESTERNA PORTACAMPIONI. TRASPARENTI CON STAMPATO SU CIASCUNO IUN MANIERA INDELEBILE IL SIMBOLO E LA DICITURA PER IL RISCHIO INFETTIVO - dimensioni 160°240mm direa, in confezioni da 100- 200 sacchetti.		285:000	220.000		505.000	0,0310		
7	W05020102	CONTENITORI PORTACAMPIONI SECONDARI TRASPARENTI CON MANICO circa 40 provette		8	9		156	65	€ 3.575,00	
ო	W05020102	CONTENITORI PORTACAMPIONI SECONDARI TRASPARENTI CON MANICO circa 80 provette			9		10	130	00'099 3	
4	W05020102	CONTENITORI PORTACAMPIONI SECONDARI TRASPARENTI CON MANICO circa 150 provelle			9		01	195	€ 1.950,00	
ທ	W05020102	CONTENITORI PORTACAMPIONI SECONDARI TRASPARENTI CON MANICO circa 300 provelle			S		uo.	390	£ 1.950,00	
	W05020199	CONTENITORI PORTACAMPIONI TERZIARI APPARTENENTI ALLA CATEGORIA B UN 3373 PER IL TRASPORTO DI CONTENITORI SECONDARI CONTENENTI MATERIALE BIOLOGICO								
φ	W05020199	CONTENITORI PORTACAMPIONI TERZIARI circa 40 provette		8	9			40		
7	W05020199	CONTENITORI PORTACAMPIONI TERZIARI circa 80 provette		10	9			140		
∞	W05020199	CONTENITORI PORTACAMPIONI TERZIARI circa 150 provette			10		10	80	€ 800,00	
6	W05020199	CONTENITOR! PORTACAMPIONI TERZIARI circa 300 provette			· w		NO.	95	€ 475,00	
10		SISTEMI DI MONITORAGGIO DEI TEMPI E TEMPERATURA DURANTE IL TRASPORTO DEI CAMPIONI		45	, Ç		25	88	€ 3.995,00	

€ 29.050,00

LOTTO 17: PIPETTATRICI AUTOMATICHE E RELATIVI PUNTALI

Riferimento	CND	Descrizione	Quantità AUSL-1	Quantità AUSL-2	Quantità AO-TR	Quentità AO-PG	Ouantità Totale	Prezzo netto	IMPORTO COMPLESSIVO ANNUALE	CAMPIONATURA
	Wošosoz	PIPETTATRICI AUTOMATICHE MONOCANALE A VOLUME FISSO PER USO IN LABORATORI ACCREDITATI - taratura e precisione massima -	Quantità AUSL-1	Quantità AUSL-2	Quantità AO-TR	Quantità AO-PG	Quartità Totale	Prezzo netto		1 PEZZO
ta et		Pipettatrice volume fisso mcl 5	0	0		2		52,000	€ 156.00	
4		Pipettatrice volume fisso md 10	ő	0		2	S	52,000	0 € 156,00	
Ç		Pipettatrice volume fisso mcl 20/30	0			2	8	52,000	€ 156,00	
1 0		Pipettatrice volume fisso mcl 50	0	0		2	8	52,000	£ 156,00	
a		Pipettatrice volume fisso md 100	0	9		2	6	52,000	£ 156,00	
#		Pipettatrice volume fisso mc/ 200	0			2	6	52,000	€ 156,00	
1g		Pipettatrice volume fisso mcl 500	0			2	89	52,000	e 156,00	
÷		Pipettatrice volume fisso mci 1000	0	9		2	8	52,000	€ 156,00	
=		Pipettatrice volume fisso mcl 5000	0			2	8	52,000	6 156,00	
Riferimento	CND	Descrizione	Quantità AUSL-1	Quantità AUSL-2	Quantità A0-TR	Quantifia AO-PG	Otrantità Totale	Prezzo netto		CAMPIONATURA
2	W050302	PIPETTATRICI AUTOMATICHE MONOCANALE A VOLUME VARIABILE PER USO IN LABORATORI ACCREDITATI - taratura e precisione massima. (volumi indicetivi)	Quantità AUSL-1	Quantità AUSL-2	Quantità AO-TR	Quantità AO:PG	Quantità Totale	Prezzo netto		1 PEZZO
2a		Pipettatrice volume variabile mcl 0,5 - 10 mcl	0		80	8		140,700	6 984,90	
2p		Pipettatrice volume variabile mcl 2 - 20 mcl		0	3	3		140,700	6 984,90	
20		Pipettatrice volume variabile mcl 5 - 50 mcl	9	2	8	0		140,700	city.	
5d		Pipettatrice volume variabile mcl 10 · 100 mcl	0	0	8	3	9	140,700	0 6 844,20	
26		Pipettatrice volume variabile md 20 - 200 md	0	12	2	0		140,700	9	
24		Pipettatrice volume variabile mol 30 - 300 mol		0	3	3	2	140,700	6 984,90	
2g		Pipettatrice volume variabile mci 100 - 1000 mci		21	8	က	5	140,700	0 € 2.673,30	
45		Pipetiatrice volume variabile mcl 1000 - 5000 mcl	9		3	3		140,700	0 € 984,90	
Riferimento	CND	Descrizione	Quantità AUSL-1	Quantità AUSL-2	Quantità A0-TR	Quantità AO-PG	Ouantità Totale	Prezzo netto		CAMPIONATURA

Riferimento	CND	Descrizione	Quantità AUSL-1	Quantità AUSL-2	Quantità AO-TR	Ovantità AO-PG	Quantità Totale	Prezzo netto	IMPORTO COMPLESSIVO ANNUALE	CAMPIONATURA
**************************************	W050302	PIPETTATRICI AUTONATICHE A 8-0-12 CANAU A VOLUME VARIABILE PER USO IN LABORATORI ACCREDITATI - taratura e precisione massima - (volumi indicativi)	Quantità AUSI:-1	Quantità AUSL-2	Quanfità AØ:TR	Quantità AO-PG	Quantità Totale	Prezzo netto		1 PEZZO
Sa Sa		Pipettatrice 8 canali a volume variabile md 0,5-10 mcl		•	*	0		218,000	6218,00	
3		Pipetiatrice 8 canali a volume variabile mcl 10-100 mcl	0	•		O		218,000	C 218,00	
30		Pipettatrice 8 canali a volume variabile mci 30-300 mci	•	8		8	24	218,000	0 6 5.232,00	
9q		Pipettatrice 12 canali a volume variabile mol 0,5-10 mol	0	9		0		218,000	0 €218,00	
æ		Pipettatrice 12 canali a volume variabile mcl 10-100 mcl	0			0		218,000	0 €218,00	
35		Pipettatrice 12 canali a volume variabile mcl 30-300 mcl	0			0		218,000	0 €218,00	
Riferimento	CND	Descrizione	Quantità AUSL-1	Quantità AUSL-2	Quantitia AO-TR	Quantità AO-PG	Quantità Totale	Prezzo netto		CAMPIONATURA
*		PUNTALI PER PIPETTRATRICI AUTOMATICHE MONOCANALE A VOLUME FISSO E VARIABILE E MULTICANALE A VOLUME VARIABILE - senza filtro, non sterili, confezionamento in sacchetti da 500-1000 puntali.								
49		Puntale mcl 1 - 10	200	0	200	1.000	2.000	0,013	3 € 26.00	
\$		Puntale mci 0,5 - 20	0	0.		1.000	1.500			
4c		Puntale mcl 2,0 - 200	000	140.000	88	170.000	346.000	600'0	نية	
49		Puntale mcl 20 - 300	0		200	1.000	1,500	0,003	3 € 4,80	
46		Puntale mcl 200 - 1000	3:000	50.000	10000	41.000	104.000	900'0		
44		Puntale md 1000 - 5000	0		2000	1.000	000'9	0,040	0 € 240,00	
Riferimento	CND	Descrizione	Quantifà AUSL-1	Quantifa AUSL-2	Quentità AO-TR	Quantità AO-PG	Quantità Totale	Prezzo netto		CAMPIONATURA
9	W0503020202	PUNTALI PER PIPETTRATRICI AUTOMATICHE MONOCANALE A VOLUME FISSO E VARIABILE E MULTICANALE A VOLUME VARIABILE - Senza filtro, confezionanati in rack autoclavabile e vassoi ricarica.	ine							2 FACK DEL VOLUME CORRISPONDENTE A CIASCUNA PIPETTATRICE PRESENTATA COME CAMPIONATURA
5a		Puntale mol 1 - 10	0	0.000	0001		1000	0,020	€ 20,00	
5b		Puntale mcl 0,5 - 20		0,	1000		1000	0,020	6 20,00	
20		Puntale mcl 2,0 - 200	0	0	2000		0001 0	0,020	€ 20,00	
2q		Puntale mci 20 - 300	0	0			000	0,020	00'02 € 20'00	
28		Puntale moi 200 - 1000	0	0			0 1000	0,020	io € 20,00	
56		Puntale mcl 1000 - 5000	0	0	1000		0001 000	0,020	00 6 20,00	

CND	Descrizione	Quantitis AUSL-1	Quantità AUSL-2	Oventita AO-TR	Ouentite AO-PG	Quantità Totale	Prezzo netto	IMPORTO COMPLESSIVO ANNUALE	CAMPIONATURA
CND	Descrizione	Quantità AUSL-1	Quantità AUSL-2	Quantità AO-TR	Quantifia AO-PG	Quantifià Totale	Prezzo netto		CAMPIONATURA
W0503020201	PUNTALI PER PIPETTRATRICI AUTOMATICHE MONOCANALE A VOLUME FISSO E VARIABILE E MULTICANALE A VOLUME VARIABILE - con filtro, sterili e apirogeni , confezionati in rack - certificati per l'uso in Biologia Molecolare per PCR								2 RACK DEL RIF 6a
W0503020201	Puntale c/filtro mcl 1 · 10 mcl	0	0	5.000	300.000	305.000	950'0	£ 11.675,40	
W0503020201	W0503020201 Puntale of fitro mcl 2 - 20 mcl	15,000	9	5.000	200.000	220.000	800'0	£ 8.421,60	
W0503020201	W0503020201 Puntale offitro mol 2 - 100 mol	0	10.000	2.000	2.000	14,000	0,038	6 535,92	
W0503020201	Puntale offiltro mcl 2 - 200 mcl	2:000	0	5.000	200.000	210,000	0,038	8 € 8.038,80	
W0503020201	Puntale c/filtro mcl 20 - 300 mcl	10:000	•	5.000	1,000	16,000	0,051	6.816,67	
W0503020201	W0503020201 Puntale c/filtro mc/ 100 - 1000 mc/	10.000	0	2.000	1.000	13,000	0,019	€ 247,00	
W0503020201	W0503020201 Puntale c/filtro mcl 1000 - 5000 mcl	200	0	2.000	1.000	3.500	0,684	t € 2.394,60	

€ 53.352,58

LOTTO 18: PIPETTATRICI PER PUNTALI A SIRINGA E RELATIVI PUNTALI

Riferimento	CND	Descrizione	Quantità AUSL-1	Quantità AUSL-2	Quantità AO-TR	Quantità AO-PG	Quantità Totale	Prezzo netto	IMPORTO COMPLESSIVO ANNUALE	CAMPIONATURA
		PIPETTATRICI PER PUNTAL! A SIRINGA E RELATIVI PUNTALI Microdosatore a spostamento positivo per il pipettaggio sequenziale di volunti da 1 a 10.000µl mediante la combinazione fra siringhe di diversi volumi e la posizione di apposito selettore	Quantità AUSL-1	Quantità AUSL-2	Quantità AO-TR	Quanitia AG-PG	Quantità Totale	Prezzo		1 pipettatrice e almeno 2 puntali di diverso volume, di cui uno provvisto di adattatore qualora sia necessario.
-		Pipettatrice per puntale a siringa	en en	•	-	Ø	9	189,880	€ 1.898,80	
2		PUNTALI A SIRINGA NON STERILI								
		Puntale a siringa mcl 5-100 n/sterile	9	20	8	100	67	0,517	€ 87,92	
		Puntale a siringa ml 0.5 n/sterile	25	9	20	200	620	0,523	6 324,26	
		Puntale a siringa ml 1.25 n/sterile	20	8	8	100	220	0,523	6 115,06	
		Puntale a siringa ml 2.5 n/sterile	50	50	20	200	320	0,523	€ 167,36	
		Puntale a siringa ml 5.0 n/sterile	100	19	20	200	720	0,523	€ 376,56	
		Puntale a siringa ml 12.5 n/sterile	100	100	20	300	520	0,523	€ 271,96	
3		PUNTALI A SIRINGA STERILI PER USO IN PCR DEI SEGUENTI VOLUMI:				jil.				
		5,0 ml	0	0	20	100	120	0,967	£ 116,05	

€ 3.357,98

LOTTO 19: PUNTALI ORIGINALI PER STRUMENTAZIONE EPPENDORF GIÀ IN DOTAZIONE ALLE AZIENDE

Riferimento	CND	Descrizione	Quantità AUSL-1	Quantità AUSL-2	Quantità AO-TR	Quantità AO-PG	Quantità Totale	Prezzo netto	IMPORTO COMPLESSIVO ANNUALE
		PUNTALI ORIGINALI Originali Eppendorf - per uso in PCR e richiesta massima precisione	Quantità AUSI-1	Quantità AUSL-2	Quantita AQ-TR	Cuantità A0-PG		Prezzo	
-	W0503020201	Puntale Originali Eppendorf c/filtro mcl 0,5 - 20 in rack sterile	2.000	5.000	2000	000:06	104.000	0,1260	£ 13.104,00
6	W0503020201	Puntale Originali Eppendorf c/filtro mcl 0,1 - 10 in rack sterile (ne abbiamo di due lunghezze!)	0	0	4000	80.000	84.000	0,1330	€ 11.172,00
က	W0503020201	Puntale Originali Eppendorf c/filtro mcl 2 - 100 in rack sterile	5.000	•	1000	400.000	106.000	0,1330	€ 14.098,00
4	W0503020201	Puntale Originali Eppendori c/filtro mcl 2 - 200 in rack sterile	3.000	•	1000	1.000	5.000	0,1330	6.665,00
ហ	W0503020201	Puntale Originali Eppendorf c/filtro mcl 20 - 300 in rack sterile	•	9.000	0	0	9.000	0,1520	€ 1.368,00
9	W0503020201	Puntale Originali Eppendorf c/filtro mcl 50 - 1000 in rack sterile	0	9,000	3000	1.000	13.000	0,1380	€ 1.794,00
7		Puntale Originati Eppendorf senza filtro mcl 1 - 10 non sterili - In sacchetti	0	•	0	60:000	60.000	0,0130	6 780,00
&		Puntale Originali Eppendorf senza filtro mcl 1 - 200 non sterili - In sacchetti - giallo	0	•	35000	12.000	47.000	0,0290	€ 1.363,00
თ		Puntale Originali Eppendorf senza filtro mol 100 - 1000 non sterili - in sacchetti - azzurro	17 12 14 13 16 16 17	0	10000	60.000	70.000	0,0350	€ 2.450,00
									€ 46.794,00

LOTTO 20: PUNTALI ORIGINALI PER STRUMENTAZIONE GILSON GIÀ IN DOTAZIONE ALLE AZIENDE

Riferimento	CND	Descrizione	Quantità AUSL-1	Quantità AUSL-2	Quantità AO-TR	Quantità AO-PG	Quantità Totale	Prezzo	IMPORTO COMPLESSIVO ANNUALE
		PUNTALI ORIGINALI Originali Gilson - per uso in PCR è richiesta massima precisione							
-		Puntale Originali Gilson mcf 0.1 - 0.2 senza filtro non sterile, in sacchetti	0	0	0	10.000	000'01,	0,0521	€ 521,00
2		Puntale Originali Gilson mcl 0 - 200 senza filtro non sterile, in sacchetti		0	X(9)	20.000	20.000	0,0068	£ 136,00
ო	W0503020201	Puntale Originali Gilson mcl 2 - 10 c/filtro rack sterile	0	0	4000	9	0000	0960'0	€ 384,00
4	W0503020201	Puntale Originali Gilson mcl 2 - 30 c/filtro rack sterile	0	77,0	4000	0	4,000	0,0930	\$ 372,00
5	W0503020201	Puntale Originali Gilson mcl 2 - 200 c/filtro rack sterile	9	O	0	1.000	900	0,0531	€ 53,10
9		Puntale Originali Gilson mcl 5 · 200 con punta sottile per gel, non sterile - in rack	•	Q		1,000	8	0,1150	£ 115,00
۲.	W0503020201	Puntale Originali Gilson mci 100 - 1000 c/filtro - in rack sterile		0	0	000	8	0,0531	€ 53,10
&		Puntale Originali Gilson mcl 200 - 1000 senza filtro non sterile, in sacchetti		0		000	8	0,0150	£ 15,00
							F. C. C. Carrier and C.		

€1.649,20

PRODOTTI RESIDUALI DA AGGIUDICARE SINGOLARMENTE

	T	Ī			Ī		
CAMPIONATURA		5 PEZZI	5 PEZZI	5 PEZZI	5 PEZZI	2 PEZZI	5 PEZZI
IMPORTO COMPLESSIVO ANNUALE		€ 1.320,00	€ 152,00	€ 8,50	€ 226,00	€ 1.198,80	£ 305,50
Prezzo	Prezzo netto	0,110	0,760	0,085	0,565	€ 0,444	0,611
Quantità Totale	清	12.000	200	100	904	2.700	009
Quantità AO-PG	Quantità AO-PG	0	200	100	400	0	O
Quantità AO-TR	Quantità A@-TR	2,000	0	0	0	1.200	200
Quantità AUSL-2	Quantità AUSL-2	0	0	0	0	0	0
Quantità AUSL-1	Quantità AUSL-1	00:00	0	0	0	1.500	0
Descrizione	VARIO MATERIALE PER USI GENERALI DI LABORATORIO	tappo perforatore segmenti sacche sangue	Tappo con setto per vial ml 20 autocampionatore, in alluminio con setto in ptfe/silicone, chiusura meccanica	Tappo in gomma con ghiera in metallo ø 20mm	Vial autocampionatore ml 20, in vetro, chiusura meccanica, fondo platto per spazio di testa 23 x 75 mm	Reagente mucolitico con cui trattare i campioni di escreato indotto, al fine di effettuare un esame microbiologico, col fine di fluidificare il campione, renderlo omogeneo ed in grado di lasciare inalterata la vitalità dei microrganismi presenti. Il reattivo deve essere utilizzato nel settore di microbiologia. (Fabbisogno espresso in numero di trattamenti)	CUVETTE PER SPETTROFOTOMETRIA In plastica monouso, idonee alle misurazioni fotometriche di proteine, DNA e RNA nella garmma degli ultravioletti e visibile - elevata resistenza chimica. Certificate PCR clean e prive di proteine volume di riempimento 50-100 microlitri - dimensioni esterne 12,5mm x 12,5mm x 36 mm circa- spettro range: 220-1600 nm - confezionate singolarmente. Compatibili con lo strumento Bio Spectrometer Basic Eppendorf
CND		B99				W010499	W0503010203
ЩОТ		21	22	23	24	. 52	26

CONTENITORI DI SICUREZZA MONOUSO PRERIEMPITI CON FORMALINA PER PEZZI BIOPTICI/OPERATORI DESTINATI AD ANALISI STO-PATOLOGICA

1 CONFEZIONE 1 CONFEZIONE 1 CONFEZIONE 1 CONFEZIONE 1 CONFEZIONE 1 CONFEZIONE CAMPIONATURA € 14.500,00 € 48.450,00 € 63.250,00 € 49.000,00 € 15.600,00 € 22.500,00 COMPLESSIVO ANNUALE IMPORTO 10,000 1,700 2,000 2,600 4,500 5,500 Prezzo Prezzo netto netto 1.450 Quantità Totale 11.500 28.500 24.500 6,000 5.000 Quantità Totale 13.500 1.000 200 500 6.000 5.000 Quantità Quantità AO-PG AO-PG 5000 9 8000 AO-TR Quantità AO-TR Quantità 0 0 O 9.500 2.000 350 Quantità Quantità AUSL-2 AUSL-2 0 0 0 4,000 Quantità AUSL-1 6,000 Quantità AUSL-1 15000 0 0 cassette cassette CONTENENTE FORMALDEIDE AL 4% O FORMALINA dell'operatore sanitario e che sia di idonea fenuta e manipolazione in sicurezza della formaldeide, cioè Capacità 500ML circa con vano deposito per cassette Capacità 150ML circa con vano deposito per cassette CONTENITORE MONOUSO MUNITO DI ETICHETTA CONSERVAZIONE ED IL TRASPORTO DI PICCOLI resistenza al trasporto, garantendo la qualità del STOPATOLOGICA, con sistema che permetta la formaldeide per contatto od inalazione da parte PEZZI BIOPTICI E OPERATORI PER ANALISI. Ŋ N sistema che eviti la contaminazione con la almeno almeno 10% NEUTRA TAMPONATA PER LA Descrizione per per vano vano pezzo bioptico/operatorio. con COU VOLUM RICHIESTI: Capacità 20ML circa Capacità 60ML circa Capacità 90ML Capacità 30ML sovrapponibili sovrapponibili sovrapponibili sovrapponibili SS W01030705 LO1 28 బ్జ 8 32 3 27

CONTENITORI DI SICUREZZA MONOUSO PRERIEMPITI CON FORMALINA PER PEZZI OPERATORI DESTINATI AD ANALISI ISTO-PATOLOGICA

					1
	1 CONFEZIONE	1 CONFEZIONE	1 CONFEZIONE	1 CONFEZIONE	1 CONFEZIONE
	e 17.100,00	€ 3.600,00	€ 8.500,00	€ 1.600,00	€ 6.300,00
Prezzo	3,800	4,500	5,000	8,000	000'6
Quantità Totale	4.500	800	1,700	200	902
Quantità AO-PG	0	0.	100	0	0
error as a company of the second second	1500	0	800	0	200
	3.000	0	300	0	200
Quantità AUSE-1	0	800	200	200	0
CONTENTORE MONOUSO MUNITÓ DI ETICHETTA CON TAPPO SIGILLATO CONTENENTE FORMALIDEIDE AL 4% O FORMALINA 10%. NEUTRA TAMPONATA PER LA CONSERVAZIONE ED IL TRASPORTO DI PEZZI OPERATORI PER ANALISI ISTOPATOLOGICA, con sistema che permetta la manipolazione in siburezza della formaldede, cioè sistema che eviti la contaminazione con la formaldede per contatto od inalazione de parte dell'operatore sanitario e che sia di idonea tenuta e resistenza al trasporto, garantendo la qualità del pezzo operatorio.	Capacità 250ML circa	Capacità 500ML circa	Capacità 1100ML circa	Capacità 2500ML circa	Capacità 5000ML circa
Worloa0706					
	æ	34	35	36	37
	CONTENTORE MONOUSO MUNITO DI ETICHETTA CON TAPPO SIGILLATO CONTENENTE FORMALIDE AL 4% O FORMALINA 10% NEUTRA TAMPONATA PER LA CONSERVAZIONE ED IL TRASPORTO DI PEZZI OPERATORI PER ANALISI ISTOPATOLOGICA, con sistema che permetta la manipolazione in siburezza della formaldele con sistema che eviti la confaminazione con la formaldele per contratto od inalazione de parte dell'operatorio garantendo la qualità del pezzo operatorio. VOLUMI RICHIESTI:	CONTENTORE MONOUSO MUNITO DI ETICHETTA CON TAPPO SIGIL ATO CONTENTORE MONOUSO MUNITO DI ETICHETTA CON TAPPO SIGIL ATO CONTENTORE MONOUSO MUNITO DI ETICHETTA CON TAPPO SIGIL ATO CONTENTE FORMALIBIA 108, NEUTRA TAMPONATA PER LA CONSERVAZIONE ED IL TRASPORTO DI PEZZI OPERATORI PER ANALISI ISTOPATOLOGICA, con sistema che eviti la contaminazione di parte dell'operatorio cion la formaldiada per contratto del idonea tentuta e resistenza al trasporto, garantendo la qualità del pezzo operatorio. VOLUMI RICHIESTI: Capacità 250ML circa 0 3,000 1500 0 4,500 2.000 0 1,0	CONTENITORE MONOUSO MUNITO DI ETICHETTA CON TAPPO SIGNILATO CONTENITORE MONOUSO MUNITO DI ETICHETTA CON TAPPO 10% INEUTRA TAMPONATA PER LA CONSERVAZIONE E DI IL TRASPORTO DI PEZZI OPERATORI PER ANALISII ISTOPATOLOGICA, con sistema che eviti la contaminazione di parte dell'operatorie sin lateratorio. WO1030705 Sistema che eviti la contaminazione di parte dell'operatorie sin lateratorio. WO10MI RICHIESTI. Capacità 250ML circa Capacità 500ML circa SISTOPATOLOGICA (CONTANTO DI PEZZI OPERATORI) AUSL-1 AUSL-2 AO-PG Totale netto AUSL-1 AO-PG TOTALE AO-TH AO-PG Totale netto AUSL-1 AO-PG TOTALE AO-TH A	SIGNILATO CONTENENTE FORMALDEIDE AL 4% O FORMALINA 190% NEUTRA DEPLETA CON TAPPO SIGNILATO CONTENENTE FORMALDEIDE AL 4% O FORMALINA 190% NEUTRA DEPLETA DEPLETA LA CONSERVAZIONE ED IL TRASPORTO DI PEZZI OPERATORII PER ANALISI STORATOLIGICA, con sistema che permetta la manipolazione in siburezza della lormaldeide, cioè sistema che evit la confaminazione che sia di florea tentra e resistenza al trasporto sanitario e che sia di florea tentra e resistenza al trasporto sanitario e che sia di florea tentra e resistenza al trasporto Capacità 250ML circa Capacità 250ML circa Capacità 1100ML circa Capacità 1100ML circa S00 800 100 1700 6.8.500,00 E 8.500,00	CONTENTIONE MONOUSD MUNITY DI ETICHETTA CON TAPPO SIGNILATOR TAMPONATA PER LA CONSENAZIONE EN IL A% O FORMALINA 100

CRITERI DI AGGIUDICAZIONE LOTTO 1:

SISTEMI DI PRELIEVO CHIUSO VENOSO CON VUOTO PREDETERMINATO

Valutazione dei sistemi di prelievo chiuso venoso con vuoto predeterminato per l'esecuzione di prelievi ematico-venosi.		MAX 62 PUNTI	
1.	Assenza di diluizione del campione nelle provette con antiglicolitico	Glicolitico allo stato liquido Sì: punti 0 No: punti 4	
2.	Per Coagulazione: provetta a doppia parete in grado di garantire il massimo riempimento con volumi ridotti e capace di impedire la traspirazione del liquido anticoagulante	Sì: punti 4 No: punti 0	
3.	Nelle provette per coagulazione presenza di indicatore di riempimento minimo e massimo	Sì: punti 3 No: punti 0	
4.	Soluzione di anticoagulante di citrato trisodico tamponata secondo le raccomandazioni della International Society for Thrombosis and Hemostasis (ISTH)	Sì: punti 4 No: punti 0	
5.	Numerosità della tipologia di provette per volumi diversi di aspirazione	Scala graduale - punti 5	
6.	Varietà cromatica del tappo per tipologia di provetta	Scala graduale - punti 3	
7.	Caratteristiche del gel separatore in relazione al congelamento	Stabile al congelamento: punti 2	
		Assenza di certificazione i merito alla stabilità: 0	
8.	Sistema di prelievo per l'accesso venoso periferico monouso sterile con tutte le componenti già pre-assemblate e pronto all'uso	Sì: punti 5 No: punti 0	
9.	Presenza di un sistema di visualizzazione del flusso ematico a conferma del corretto posizionamento in vena	Sì: punti 5 No: punti 0	
10.	Attivazione del meccanismo di sicurezza in modalità manuale o automatica	Attivazione automatica: 8 Attivazione manuale con ur mano: 0	
11.	Facilità nella verifica dell'attivazione del meccanismo di sicurezza che deve essere "udibile" e "visibile".	Privo di segnale: 0 punti Solo udibile o solo visibile: punti Udibile e visibile: 10 punti	
12.	Fornitura di camicia eccentrica per prelievo con adattatore luer per prelievi difficili	Sì: punti 4 No: punti 0	

13. Produzione di tutti gli elementi costituenti il sistema di prelievo chiuso, con vuoto predeterminato (provette-aghi-accessori) da parte di una unica Azienda per una ottimale compatibilità in conformità alle linee guida CLSI e SIBioC. Tale caratteristica verrà verificata dalla marchiatura della campionatura e dalla apposita documentazione presentata.	Unico fornitore: 5 punti
Valutazione del Programma di formazione del personale	MAX 8 PUNTI
Modalità e caratteristiche di erogazione del servizio di formazione al personale	Punti 8 Scala graduale

SISTEMA DI PRELIEVO CHIUSO VENOSO A PRESSIONE NEGATIVA MODULABILE

	zione dei sistemi di prelievo chiuso venoso con vuoto predeterminato per uzione di prelievi ematico-venosi.	MAX 62 PUNTI
1.	Assenza di diluizione del campione nelle provette con antiglicolitico	Glicolitico allo stato liquido Sì: punti 0 No: punti 4
2.	Nelle provette per coagulazione presenza di indicatore di riempimento minimo e massimo	Sì: punti 3 No: punti 0
3.	Soluzione di anticoagulante di citrato trisodico tamponata secondo le raccomandazioni della International Society for Thrombosis and Hemostasis (ISTH)	Sì: punti 4 No: punti 0
4.	Numerosità della tipologia di provette per volumi diversi di aspirazione	Scala graduale - punti 5
5.	Varietà cromatica del tappo per tipologia di provetta	Scala graduale - punti 3
6.	Caratteristiche del gel separatore in relazione al congelamento	Stabile al congelamento: punti 2 Assenza di certificazione ir merito alla stabilità: 0
7.	Sistema di prelievo per l'accesso venoso periferico monouso sterile con tutte le componenti già pre-assemblate e pronto all'uso	Sì: punti 5 No: punti 0
8.	Presenza di un sistema di visualizzazione del flusso ematico a conferma del corretto posizionamento in vena	Sì: punti 5 No: punti 0
9.	Attivazione del meccanismo di sicurezza in modalità manuale o automatica	Attivazione automatica: 8 Attivazione manuale con una mano: 0
10.	Facilità nella verifica dell'attivazione del meccanismo di sicurezza che deve essere "udibile" e "visibile".	Privo di segnale: 0 punti Solo udibile o solo visibile: 5 punti Udibile e visibile: 10 punti

11. Maneggevolezza e flessibilità del sistema	Punti 8 Scala graduale
12. Produzione di tutti gli elementi costituenti il sistema di prelievo chiuso, con vuoto predeterminato (provette-aghi-accessori) da parte di una unica Azienda per una ottimale compatibilità in conformità alle linee guida CLSI e SIBioC. Tale caratteristica verrà verificata dalla marchiatura della campionatura e dalla apposita documentazione presentata.	Unico fornitore: 5 punti
Valutazione del Programma di formazione del personale	MAX 8 PUNTI
Modalità e caratteristiche di erogazione del servizio di formazione al personale	Punti 8 Scala graduale

SIRINGHE PER EMOGASANALISI

Caratteristiche della siringa	MAX 56 PUNTI
Tenuta del gommino	5
Scorrevolezza del pistone	3
3. Visibilità della scala graduata e trasparenza del cilindro	2
Facilità di rimozione del copriago	2
Cappuccio/sistema di chiusura del cono luer lock (inteso come facilità di chiusura)	3
 Ergonomicità dell'impugnatura e sistema di sicurezza che non dà fastidio durante il prelievo 	5
Attivazione del meccanismo di sicurezza in modalità manuale o automatica	Attivazione automatica: 7 Attivazione manuale con una mano: 0
13. Facilità nella verifica dell'attivazione del meccanismo di sicurezza che deve essere "udibile" e "visibile".	Privo di segnale: 0 punti Solo udibile o solo visibile: 5 punti Udibile e visibile: 10 punti
Tipologia e concentrazione di eparina utilizzata (con punteggio preferenziale per l'eparina liofilizzata e bilanciata)	Eparina liofila - SI:4 Eparina non liofila - NO: 0
Presenza di sistemi di miscelazione interni alla siringa	8
10. Presenza di sistemi per l'eliminazione di bolle d'aria	5
11. Disponibilità di altri Gauge degli aghi a corredo della siringa	2
onfezionamento primario	Max 6 PUNTI

Lotto e scadenza in caratteri e simboli ben visibili	3
Facilità di apertura del confezionamento primario (della siringa)	3
Qualità del supporto tecnico	MAX 8 PUNTI
Modalità e caratteristiche di erogazione del servizio di formazione al	8
personale	Scala graduale

PIPETTATRICI AUTOMATICHE E RELATIVI PUNTALI

Caratteristiche delle pipettatrici	MAX 45 PUNTI
Accuratezza, con particolare riguardo alle pipettatrici a volumi più piccoli	Punti 8 Scala graduale
Completezza della descrizione nella documentazione tecnica a corredo della micro pipetta delle modalità con cui eseguire le operazioni di pulizia e sanificazione	Punti 3 Scala graduale
Semplicità delle operazioni di smontaggio e rimontaggio da parte dell'operatore per procedere alle operazioni di pulizia e sanificazione.	Punti 5 Scala graduale
Completamente autoclavabile	Sì: 3 punti No: 0 punti
Possibilità di calibrazione aggiuntiva reversibile per soluzioni acquose e liquidi diversi dall'acqua, visibile attraverso display dedicato	Sì tutte tre i tipi: 3 punti Sì Solo due tipi: 2 punti Sì Solo un tipo: 1 punto No: 0 punti
Disponibilità di cono porta puntale in acciaio per micro pipette di piccolo volume (< 20 mcl)	Sì: 4 punti No: 0 punti
Disponibilità di sistemi per facilitare e standardizzare il caricamento/l'espulsione del puntale	Sì: 4 punti No: 0 punti
Per la versione a volume variabile: variatore di volume indipendente dal pulsante operativo senza necessità di blocco volume	Sì: 4 punti No: 0 punti
Per la versione a volume variabile: Regolazione con graduazione continua del volume per microlitro o frazioni di microlitro	Sì: 4 punti No: 0 punti
Per la versione multicanale: canali removibili singolarmente	Sì: 4 punti No: 0 punti
Presenza delle seguenti informazioni contrassegnate in modo indelebile sulla pipetta: g) sigla "Ex" e temperatura di riferimento "; g) riferimento a questa parte della ISO 8655, ad esempio "ISO 8655-2".	Sì: 3 punti No: 0 punti
Caratteristiche dei puntali	MAX 25 PUNTI
Per i puntali in rack: facilità di apertura del rack	Sì: 3 punti No: 0 punti
doneità dei puntali alla sterilizzazione e indicazione delle procedure per la sterilizzazione da seguire	Idoneità alla sterilizzazione : 2 punti indicazioni per sterilizzazione:1 punti nulla: 0 punti

Certificati per produzione in assenza di agenti scivolanti, biocidi,	Punti 3
plastificanti tipo oleamide, erucamide, sali d' ammonio e plasticizzanti	Scala graduale
tipo ftalati. Certificati per assenza di metalli, silicone e lattice	
Disponibilità di puntali di diversa lunghezza per gli stessi volumi	Sì: 3 punti
	No: 0 punti
Per i puntali con filtro, sterili: disponibilità di certificati di purezza lotto	Sì: punti 5
specifici prodotti da ente terzo certificato	No: punti 0
Facilità di reperimento dei certificati di purezza lotto specifici	Reperimento via web: 5 punti
	Altro metodo: 0 punti
Per i puntali con filtro, sterili: caratteristiche del sistema di filtrazione,	3
con particolare riguardo alla capacità di salvaguardare la	Scala graduale
contaminazione sia del campione che della pipetta	

PIPETTATRICI PER PUNTALI A SIRINGA E RELATIVI PUNTALI

Caratteristiche delle pipettatrici per puntali a siringa	MAX 45 PUNTI
Numerosità dei volumi di dispensazione selezionabili per ogni siringa	Punti 11
	scala građuale
Presenza di contatore di step eseguiti	Sì: punti 6
	No: punti 0
Numero di erogazioni che è possibile effettuare senza ricaricare la	Punti 11
siringa	Scala graduale
Sistema di espulsione della siringa con una mano mediante pulsante	Sì: punti 6
senza contatto con la siringa	No: punti 0
Maneggevolezza d'uso della pipettatrice	Punti 11
	Scala graduale
Caratteristiche dei puntali a siringa	MAX 25 PUNTI
Disponibilità di puntali a siringa sterili confezionati singolarmente	Sì: punti 6
	No: punti 0
Per i puntali a siringa per Biologia Molecolare: disponibilità di certificati	Sì: punti 6
di purezza lotto specifici prodotti da ente terzo certificato	No: punti 0
Facilità di reperimento dei certificati di purezza lotto specifici	Reperimento via web: 6 punti
	Altro metodo: 0 punti
Certificati per produzione in assenza di agenti scivolanti, biocidi,	Punti 7
plastificanti tipo oleamide, erucamide,sali d' ammonio e plasticizzanti	Scala graduale
tipo ftalati. Certificati per assenza di metalli, silicone e lattice	<u> </u>

CRITERI DI VALUTAZIONE LOTTI da 27 a 37

CONTENITORI DI SICUREZZA MONOUSO PRERIEMPITI CON FORMALINA PER PEZZI BIOPTICI E OPERATORI DESTINATI AD ANALISI ISTO-PATOLOGICA

REQUISITI PREFERENZIALI PER I LOTTI 27 E 28			
Presenza di tampone nel vano deposito della biopsia co fisso per il distacco della biopsia	Presenza di tampone e perno: 10 punti Presenza di tampone o perno: 5 punti Assenza di entrambi: 0		
 Praticità di utilizzo in fase di deposito della biopsia nel ci distacco della stessa dallo strumento di prelievo 	ontenitore e 10 Scala graduale		
Praticità di utilizzo nella fase di estrazione della biopsia	10 Punti Scala graduale		
Tappo contenitore trasparente	Sì: punti 8 No: punti 0		
5. Etichetta trasparente	Sì: punti 8 No: punti 0		
6. Sigillo di sicurezza sul tappo atto a fissarlo al contenitore			
7. Identificazione tra barattolo nuovo ed utilizzato	Sì: punti 8 No: punti 0		
 Scatola di confezionamento con appositi alloggi individu contenitori 	ali per i Sì: punti 8 No: punti 0		
TOTALE	70		

REQUISITI PREFERENZIALI PER I LOTTI 29-30-31-32		
1.	Praticità di utilizzo in fase di deposito della biopsia nel contenitore	Punti 7
		Scala graduale
2.	Praticità di utilizzo nella fase di estrazione della biopsia dal contenitore	Punti 7
		Scala graduale
3.	Etichetta trasparente	Sì: punti 7
	·	No: punti 0
4.	Sigillo di sicurezza sul tappo atto a fissarlo al contenitore	Sì: punti 7
		No: punti 0
5.	Identificazione tra barattolo nuovo ed utilizzato	Sì: punti 7
		No: punti 0
6.	Scatola di confezionamento con appositi alloggi individuali per i	Sì: punti 7
	contenitori	No: punti 0
7.	Vano deposito biopsia o cassettina corredato di coperchio trasparente	Sì: punti 7
	atto ad evitarne il galleggiamento dopo l'immersione	No: punti 0
8.	Tappo contenitore trasparente per consentire il controllo delle cassettine	Sì: punti 7
	a coperchio chiuso	No: punti 0

TOTALE	70
estrazione delle cassettine stesse	Scala graduale
 Praticità di utilizzo sia nell'inserimento delle cassettine sia nella fase di 	Punti 7
	Scala graduale
Numero massimo di cassettine posizionabili all'interno del contenitore	Punti 7

CRITERI DI VALUTAZIONE PER I LOTTI 33-34-35-36-37:

L'attribuzione del punteggio per la qualità sarà assegnato secondo i seguenti criteri:

REQUISITI PREFERENZIALI PER I LOTTI 33-34-35-36-37		
Punti 15		
Scala graduale Punti 15		
Scala graduale Sì: punti 10		
No: punti 0 Sì: punti 10		
No: punti 0 Sì: punti 10		
No: punti 0 Sì: punti 10		
No: punti 0 70		

Laddove sia prevista l'attribuzione di un punteggio secondo una scala graduale, la rispondenza ai criteri valutativi è determinata attraverso i coefficienti, variabili da 0 ad 1, attribuiti dalla Commissione unitariamente, seguendo i seguenti parametri di giudizio:

Giudizio	Coefficiente
Eccellente	1,0
Ottimo	0,8
Buono	0,6
Discreto	0,4
Sufficiente	0,2
Insufficiente	0,0

Una volta terminata l'attribuzione discrezionale dei coefficienti per ciascun criterio di valutazione qualitativa, di cui ai punti ove è riportato "SCALA GRADUALE", qualora nessuna offerta abbia ottenuto il massimo coefficiente 1, si procederà a riportare ad 1 il coefficiente più alto e proporzionando in maniera decrescente gli altri.

I coefficienti come sopra calcolati, verranno quindi moltiplicati per il corrispondente punteggio massimo previsto per ciascun elemento di valutazione riportato nella colonna con indicato il termine "scala graduale".

A ciascun elemento qualitativo è assegnato un punteggio tabellare identificato con "SI/NO", il punteggio è assegnato, automaticamente e in valore assoluto, sulla base della presenza o assenza nell'offerta, dell'elemento richiesto.

Il concorrente sarà escluso dalla gara nel caso in cui consegue un punteggio inferiore a 36 punti.

ALL 3

umbriasalute eservizi

Procedura aperta, ai sensi dell'art. 60 del D. Lgs. 50/2016, in forma centralizzata, per l'affidamento della fornitura di: "DISPOSITIVI MEDICI E DIAGNOSTICI IN VITRO ricompresi nella CND W05 della classificazione nazionale dei dispositivi medici (CND) e di altro materiale di laboratorio" occorrenti alle esigenze dell'Azienda Ospedaliera di Terni, dell'Azienda Ospedaliera di Perugia, dell'Azienda Usl Umbria 1 e Azienda Usl Umbria 2.

DISCIPLINARE

CODICE GARA ANAC 8131671

SOMMARIO

SOMMARIO	2
1. PREMESSE	4
2. DOCUMENTAZIONE DI GARA, CHIARIMENTI E COMUNICAZIONI	5
2.1 DOCUMENTI DI GARA	5
2.2 CHIARIMENTI	6
2.3 COMUNICAZIONI	7
3. OGGETTO DELL'APPALTO, IMPORTO E SUDDIVISIONE IN LOTTI	
4. DURATA DELL'APPALTO, OPZIONI E RINNOVI	9
4.1 DURATA	9
4.2 OPZIONI E RINNOVI	9
5. SOGGETTI AMMESSI IN FORMA SINGOLA E ASSOCIATA E CONDIZION PARTECIPAZIONE	NI DI
6. REQUISITI GENERALI	
7. REQUISITI SPECIALI E MEZZI DI PROVA	
7.1 REQUISITI DI IDONEITA'	
7.2 REQUISITI DI CAPACITA' TECNICA E PROFESSIONALE CAPACITA' ECONOMIO	
PROFESSIONALE	
7.3 INDICAZIONI PER I RAGGRUPPAMENTI TEMPORANEI, CONSORZI ORDINARI, AGGREGAZIONI DI IMPRESE DI RETE, GEIE	
7.4 INDICAZIONI PER I CONSORZI DI COOPERATIVE E DI IMPRESE ARTIGIANE E I CONSORZI STABILI	14
8. AVVALIMENTO	
9. SUBAPPALTO	15
10. GARANZIA PROVVISORIA	16
11. PAGAMENTO DEL CONTRIBUTO A FAVORE DELL'ANAC.	20
12. MODALITA' DI PRESENTAZIONE DELL'OFFERTA E SOTTOSCRIZIONE	
DOCUMENTI DI GARA.	21
13. SOCCORSO ISTRUTTORIO.	22
14. DOCUMENTAZIONE AMMINISTRATIVA	24
14.1 DOMANDA DI PARTECIPAZIONE (ALLEGATO 1)	
14.2 DOCUMENTO DI GARA UNICO EUROPEO - DGUE (ALLEGATO 2)	
14.3 DICHIARAZIONI INTEGRATIVE AL DGUE E DOCUMENTAZIONE A CORREDO	28
14.3.1 DICHIARAZIONI INTEGRATIVE (ALLEGATO 3)	28
14.3.2 DOCUMENTAZIONE A CORREDO	
14.3.3 DOCUMENTAZIONE E DICHIARAZIONI ULTERIORI PER I SOGGETTI ASSOCI	ATI
	31

15. OFFE	RTA TECNICA		
15.1 CAM	IPIONATURA		34
16. OFFE	RTA ECONOMICA	•••••	35
17. CRITI	ERIO DI AGGIUDICA	AZIONE	37
18. ULTE	RIORI REGOLE DEL	LA PROCEDURA DI GARA	39
19. SVOLO	GIMENO OPERAZION	DI GARA	38
19.1 39	VERIFICA	DOCUMENTAZIONE	AMMINISTRATIVA
20. COMN	MISSIONE GIUDICAT	TRICE	40
21. VERI OFFERTI	FICA DELLA DOCU E TECNICHE ED ECO	MENTAZIONE TECNICA E DNOMICHE	VALUTAZIONE DELLE
22. VERIH	FICA DI ANOMALIA	DELLE OFFERTE	42
23. AGGI	UDICAZIONE DELL'	APPALTO E STIPULA DEL CO	ONTRATTO 43
24. DEFIN	NIZIONE DELLE CON	NTROVERSIE	46
25. TRAT'	TAMENTO DEI DAT	PERSONALI	46

1. PREMESSE

Umbria Salute e Servizi S.c.ar.l, società in house providing della Regione Umbria e delle Aziende Sanitarie regionali, opera ai sensi dell'art. 9 della L.R.U. del 29 aprile 2014, n. 9 e s.m.i quale Centrale Regionale di Acquisto per il Sistema Sanitario regionale (in seguito: C.R.A.S.) e quale soggetto aggregatore unico regionale, ai sensi dell'articolo 9, commi 1 e 5 del decreto legge 24 aprile 2014, n-66.

Con determinazione dell'Amministratore Unico di Umbria Salute e Servizi del 17 Maggio 2021, questa Società ha indetto una procedura aperta, ai sensi dell'art. 60 del D. Lgs. 50/2016, in forma centralizzata, per l'affidamento della fornitura di: "DISPOSITIVI MEDICI E DIAGNOSTICI IN VITRO ricompresi nella CND W05 della classificazione nazionale dei dispositivi medici (CND) e di altro materiale di laboratorio" occorrenti alle Aziende Sanitarie della Regione Umbria.

L'affidamento avverrà con applicazione del criterio dell'offerta economicamente più vantaggiosa individuata sulla base del miglior rapporto qualità prezzo, ai sensi degli artt. 60 e 95 del d.lgs. 18 aprile 2016, n. 50 – Codice dei contratti pubblici (in seguito: Codice) per i lotti nn. 1,2,3,17,18,27,28,29,30,31,32,33,34,35,36,37, mentre per i lotti nn. 4,5,6,7,8,9,10,11,12,13,14,15,16,19,20,21,22,23,24,25,26, il prezzo più basso sarà l'unico criterio di aggiudicazione, ai sensi del comma 4 dell'art. 95 del Codice, come meglio specificato nel presente disciplinare e nella documentazione di gara.

La procedura di cui trattasi, avendo ad oggetto la fornitura di: "DISPOSITIVI MEDICI E DIAGNOSTICI IN VITRO" ricompresi nella CND W05 della classificazione nazionale dei dispositivi medici (CND) e di altro materiale di laboratorio, è bandita da Umbria Salute e Servizi in qualità di Centrale Unica di Committenza, ai sensi dell'art. 9 della L. R. U. del 29 aprile 2014, n. 9 recante "Norme in materia di sviluppo della società dell'informazione e riordino della filiera ICT (Information and Communication Technology) regionale" e dell'art. 37 del D. Lgs. 18 aprile 2016, n. 50 (Codice dei contratti pubblici).

Il Responsabile del procedimento ai sensi dell'art. 31 del Codice è la Dott.ssa Cinzia Angione, Dirigente Amministrativo in servizio presso la S.C. Direzione Economato e Provveditorato dell'Azienda Ospedaliera S. Maria di Terni.

I destinatari della fornitura sono le Aziende sanitarie della Regione Umbria di seguito elencate, mentre il luogo esatto di consegna sarà successivamente indicato da ciascuna di esse nel relativo contratto (codice NUTS ITI 2):

- ✓ Azienda Ospedaliera di Perugia, sede legale S. Andrea delle Fratte, 06156 Perugia (PG), indirizzo web https://www.ospedale.perugia.it/;
- ✓ Azienda Ospedaliera di Terni, sede legale Viale Tristano di Joannuccio 05100 Terni (TR),

- indirizzo web https://www.aospterni.it/;
- ✓ Azienda Unità Sanitaria Locale Umbria n. 1, sede legale Via G. Guerra 21 06127 Perugia (PG), indirizzo web https://www.uslumbria1.it/;
- ✓ Azienda Unità Sanitaria Locale Umbria n. 2, sede legale viale Bramante 37 05100 Terni (TR), indirizzo web http://www.uslumbria2.it/.

Le funzioni di CRAS, in qualità di Stazione Appaltante e di Soggetto Aggregatore, terminano con l'individuazione dell'aggiudicatario mentre le funzioni inerenti le fasi di esecuzione dei contratti, il loro monitoraggio, nonché eventuali contestazioni restano di competenza delle Amministrazioni suindicate, per conto delle quali l'appalto è espletato, ai sensi dell'art. 9, comma 5, della Legge Regione Umbria n. 9/2014.

Le singole Aziende con l'atto di recepimento dell'aggiudicazione provvederanno ad individuare un proprio Responsabile del Procedimento per la fase dell'esecuzione del contratto ed eventualmente un proprio Direttore dell'Esecuzione del Contratto (DEC).

2. DOCUMENTAZIONE DI GARA, CHIARIMENTI E COMUNICAZIONI

2.1 DOCUMENTI DI GARA

La documentazione relativa al fascicolo di gara comprende:

- 1) Bando di gara;
- 2) Disciplinare di gara con relativi allegati come di seguito riportati:
- ✓ Allegato 1 "modello di domanda di partecipazione";
- ✓ Allegato 2 "modello DOCUMENTO DI GARA UNICO EUROPEO (DGUE)";
- ✓ Allegato 3 "dichiarazioni integrative";
- ✓ Allegato 4 "modello assolvimento imposta bollo"
- ✓ Allegato 5 "Informativa Privacy"
- ✓ Allegato 6 "Patto di integrità di Umbria Salute e Servizi";
- ✓ Allegato 7 "Schema impegno ATI"
- ✓ Allegato 8 "Dettaglio di Offerta Economica" (Pag. 10 di 12 del "Disciplinare Telematico")
- 3) Capitolato Tecnico e relativi allegati:
- ✓ All. 1: Requisiti generali della fornitura e caratteristiche tecniche;
- ✓ All. 2: Elenco lotti e fabbisogno;
- ✓ All. 3: Criteri di valutazione offerta tecnica.
- 4) Disciplinare Telematico e Timing di gara;
- 5) Estratto di avviso di gara.

La presente procedura di gara ha ad oggetto mere forniture, pertanto, ai sensi dell'art. 26, comma 3-bis, del d.lgs. n. 81/2008, non è stato redatto il Documento Unico di Valutazione dei Rischi da Interferenza (DUVRI), in quanto non sussiste l'obbligo di cui all'art. 26, comma 3, del decreto sopra citato. Resta inteso che, qualora l'Azienda sanitaria contraente ritenga che, con specifico riferimento ai luoghi in cui si svolge la singola prestazione, possano sussistere rischi da interferenza, procederà alla redazione del documento che, sottoscritto per accettazione dal Fornitore, costituirà parte integrante del contratto.

È comunque onere di ciascun Fornitore elaborare, relativamente ai costi della sicurezza afferenti all'esercizio della propria attività, il documento di valutazione dei rischi e di provvedere all'attuazione delle misure di sicurezza necessarie per eliminare o ridurre al minimo i rischi specifici connessi all'attività svolta dallo stesso.

La documentazione di gara è disponibile sul sito internet: http://www.umbriasaluteeservizi.it, alla sezione "bandi e gare CRAS" http://www.umbriasalute.com/pagine/bandi-gare-cras e www.aospterni.it, pagina web dedicata alla presente gara e all'indirizzo https://app.albofornitori.it/alboeproc/albo_umbriasalute accedendo alla sezione "Elenco bandi e avvisi in corso" selezionando la scheda della procedura di interesse.

La procedura è espletata mediante piattaforma telematica di negoziazione ex art. 58 del Codice denominata "Net4market" all'indirizzo https://app.albofornitori.it/alboeproc/albo_umbriasalute alla sezione 'Elenco bandi e avvisi in corso' in corrispondenza della procedura specifica.

2.2 CHIARIMENTI

É possibile ottenere chiarimenti sulla presente procedura mediante la proposizione di quesiti scritti all'interno della piattaforma telematica alla voce "Chiarimenti" come illustrato nel Disciplinare telematico sopra richiamato.

Le richieste di chiarimento dovranno essere inoltrate, solo ed esclusivamente tramite il canale sopra richiamato, entro il termine indicato nel "Timing di Gara" alla voce "Termine ultimo per la richiesta di chiarimenti".

Tale sezione sarà disponibile solo a seguito di abilitazione alla procedura di gara secondo quanto indicato nel disciplinare telematico di gara.

Le richieste di chiarimenti potranno essere inviate esclusivamente in lingua italiana.

Ai sensi dell'art. 74 comma 4 del Codice, le risposte a tutte le richieste presentate in tempo utile verranno fornite almeno 6 (sei) giorni prima della scadenza del termine fissato per la presentazione delle offerte, mediante pubblicazione in forma anonima all'indirizzo internet https://app.albofornitori.it/alboeproc/albo_umbriasalute, all'interno di ogni scheda di gara di

riferimento (scheda di gara n.1 per i lotti aggiudicati con il criterio dell'offerta economicamente più vantaggiosa e scheda di gara n. 2 per i lotti aggiudicati con il criterio del prezzo più basso) nell'apposito spazio 'Doc.gara – Allegata' della piattaforma di e-procurement aziendale. Per il termine entro cui saranno comunicate le risposte ai quesiti consultare il "Timing di Gara".

Non sono ammessi chiarimenti telefonici.

Si precisa che i chiarimenti devono essere formulati senza indicazioni della ditta richiedente (a titolo esemplificativo e non esaustivo: non firmarlo con il nominativo del richiedente e/o il nome della Ditta, non allegare documentazione in carta intestata ecc.).

Per ulteriori indicazioni si rinvia all'art.9 del disciplinare di gara telematico.

2.3 COMUNICAZIONI

Ai sensi dell'art. 76, comma 6 del Codice, i concorrenti sono tenuti ad indicare, in sede di offerta, l'indirizzo PEC o, solo per i concorrenti aventi sede in altri Stati membri, l'indirizzo di posta elettronica, da utilizzare ai fini delle comunicazioni di cui all'art. 76, comma 5, del Codice.

Tutte le comunicazioni tra stazione appaltante e operatori economici si intendono validamente ed efficacemente effettuate qualora rese:

- ✓ tramite la piattaforma telematica impiegata per lo svolgimento della presente procedura. In
 tal caso le comunicazioni saranno indirizzate all'indirizzo di posta elettronica certificata PEC
 inserito dal concorrente in sede di registrazione alla piattaforma stessa. Si consiglia perciò di
 verificare la presenza e la correttezza dell'indirizzo mail di posta certificata inserito
 nell'apposito campo.
- ✓ in caso di malfunzionamento della piattaforma telematica di cui sopra, all'indirizzo PEC umbriasaluteeservizi@pec.it e all'indirizzo PEC indicato dai concorrenti nella documentazione di gara.

Eventuali modifiche dell'indirizzo PEC/posta elettronica o problemi temporanei nell'utilizzo di tali forme di comunicazione, dovranno essere tempestivamente segnalate alla stazione appaltante; diversamente la medesima declina ogni responsabilità per il tardivo o mancato recapito delle comunicazioni.

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

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

In caso di avvalimento, la comunicazione recapitata all'offerente si intende validamente resa a tutti

gli operatori economici ausiliari.

In caso di subappalto, la comunicazione recapitata all'offerente si intende validamente resa a tutti i subappaltatori indicati.

Per ulteriori indicazioni si rinvia all'art.9 del disciplinare di gara telematico.

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

L'appalto è costituito da 37 lotti merceologici ai sensi dell'art. 51, comma 1 del Codice.

Il dettaglio dei lotti con i relativi importi annuali a base di gara è riportato nell' All. 2 "Elenco lotti e fabbisogno" al Capitolato Tecnico. Gli importi ivi indicati sono al netto di Iva e/o di altre imposte e contributi di legge, nonché degli oneri per la sicurezza dovuti a rischi da interferenze.

Il valore complessivo dell'appalto per 12 mesi è pari ad € 2.011.246,99 stimati IVA esclusa, il valore complessivo dell'appalto per 48 mesi è pari ad € 8.044.987,96 stimati IVA esclusa, mentre il valore di rinnovo per ulteriori 24 mesi è pari a € 4.022.493,98; e l'incremento del 50% rispetto alle quantità stimate riportate nel capitolato Tecnico e nell'allegato elenco lotti è pari ad € 6.033.740,97 stimati IVA esclusa, per un valore totale massimo stimato dell'appalto pari a € 18.101.222,91 Nella seguente tabella; per ciascun lotto vengono indicati gli importi ed i CIG:

			Facoltà	Opzione	
Lotto Codic		Importo masi	ripetizione	+50%(art.106	Valore massimo
	Codice CIG	<u>Importo mesi</u> 48 (Iva esclu <u>s</u> a)	contratto(24	comma1 lett.a)	stimato
		46 (Iva esclusa)	mesi)	del codice)	Stillato
	0722246EDE	4 420 167 06	<u> </u>	3.322.625,97	9.967.877,91
1	8732346FDE	4.430.167,96	2.215.083,98		969.690,60
2	8732399B9C	430.973,60	215.486,80	323.230,20	
3	8732411585	522.348,00	261.174,00	391.761,00	1.175.283,00
4	87324169a4	8.915,20	4.457,60	6.686,40	20.059,20
5	8732425114	40.094,80	20.047,40	30.071,10	90.213,30
6	8732544347	147.730,00	73.865,00	110.797,50	332.392,50
7	87325529DF	238.072,04	119.036,02	178.554,03	535662,09
8	8732567641	103.560,84	51.780,42	77.670,63	233.011,89
9	8732577E7F	167.698,32	83.849,16	125.773,74	377.321,22
10	873258551C	36.869,84	18.434,92	27.652,38	82.957,14
11	87375251BB	57.606,73	28.803.36	43.205,04	129.615,12
12	8737538C72	85.937,16	42.968,58	64.452,87	192.358,61
13	87375473E2	115.499,80	57.749,90	86.624,85	259.874,55
14	8737556B4D	21.054,44	10.527,22	15.790,83	47.372,49
15	8737569609	87.201,00	43.600,50	65.400,75	196.202,25
16	8737575AFB	116.200,00	58.100,00	87.150,00	261.450,00
17	873758533E	213.410,32	106.705,16	160.057,74	480.173,22
18	8737603219	13.431,92	6.715,96	10.073,94	30.221,82
19	873760970B	187.176,00	93.588,00	140.382,00	481.146,00
20	8737617DA3	6.596,80	3.298,40	4.947,60	14.842,80
21	873763085F	5.280,00	2.640,00	3.960,00	11.880,00
22	8737660123	608,00	304,00	456,00	1.368,00
23	87366446F	34,00	17,00	25,50	76,50
24	8737671A34	904,00	452,00	678,00	2.034,00

25	87376909E2	4.795,20	2.397,60	3.296,40	10.789,20
26	8737705644	1.222,00	611,00	916,50	2.749,50
27	873772351F	193.800,00	96.900,00	145.350,00	436.050,00
28	8737734E30	196.000,00	98.000,00	148.000,00	441.000,00
29	8737773E5F	62.400,00	31.200,00	46.800,00	140.400,00
30	8737872016	90.000,00	45.000,00	67.500,00	202.500,00
31	8737882854	253.000,00	126.500,00	189.750,00	569.250,00
32	8737890EEC	58.000,00	29.000,00	43.500,00	130.500,00
33	8737917537	68.400,00	34.200,00	51.300,00	153.900,00
34	873793868B	14.400,00	7.200,00	10.800,00	32.400,00
35	8737949F9C	34.000,00	17.000,00	25.500,00	76.500,00
36	8737965CD1	6.400,00	3.200,00	4.800,00	14.400,00
37	873797229B	25.200,00	12.600,00	18.900,00	56.700,00
		<u>€ 8.044.987,96</u>	<u>€ 4.022.493,98</u>	€ 6.033.740,97	€ 18.101.222,91

L'importo degli oneri per la sicurezza da interferenze è pari a € 0,00.

L'appalto è finanziato con fondi propri delle Aziende sanitarie regionali.

Per quanto riguarda invece la definizione dei quantitativi, si è tenuto conto della previsione annuale dei fabbisogni, espressa dal Tavolo tecnico, in base ai consumi annuali, per prodotti analoghi.

Con i dati numerici risultano orientativi e non configurano determinazione dell'entità della somministrazione dal momento che, di fatto, tale entità sarà determinata dall'effettivo fabbisogno richiesto dalle singole Strutture Sanitarie, sulla base delle effettive necessità.

Gli importi a base di gara sono al netto di Iva e/o di altre imposte e contributi di legge, nonché degli oneri per la sicurezza dovuti a rischi da interferenze.

4. DURATA DELL'APPALTO, OPZIONI E RINNOVI

4.1 DURATA

La durata della fornitura per ciascun lotto oggetto di gara è fissata in 48 mesi; è previsto l'eventuale rinnovo di ulteriori 24 mesi.

La fornitura è effettuata a partire dalla data di stipula del contratto/convenzione, salvo ipotesi di esecuzione in via d'urgenza.

4.2 OPZIONI E RINNOVI

Ai sensi dell'art. 106, comma 1, lett. a) del Codice le quantità stimate annuali riportate nel capitolato tecnico e nell'allegato elenco lotti in relazione a ciascun lotto potranno essere incrementate o decrementate entro il limite massimo del 50% (cinquanta per cento) ed il fornitore sarà comunque tenuto ad eseguire la fornitura senza pretendere variazioni rispetto al prezzo di aggiudicazione.

La durata del contratto in corso di esecuzione potrà essere modificata per il tempo strettamente necessario alla conclusione delle procedure necessarie per l'individuazione del nuovo contraente ai sensi dell'art. 106, comma 11 del Codice. In tal caso il contraente è tenuto all'esecuzione delle prestazioni oggetto del contratto agli stessi - o più favorevoli - prezzi, patti e condizioni.

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

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

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

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

<u>È vietato</u> al concorrente che partecipa al singolo lotto in raggruppamento o consorzio ordinario di concorrenti, di partecipare anche in forma individuale.

<u>È vietato</u> al concorrente che partecipa al singolo lotto in aggregazione di imprese di rete, di partecipare anche in forma individuale. Le imprese retiste non partecipanti al singolo lotto possono presentare offerta, per la medesima gara, per gli altri lotti in forma singola o associata.

I consorzi di cui all'articolo 45, comma 2, lettere b) e c) del Codice sono tenuti ad indicare, in sede di offerta, per quali consorziati il consorzio concorre; <u>a questi ultimi è vietato partecipare, in qualsiasi altra forma, al singolo lotto.</u> In caso di violazione sono esclusi dalla gara sia il consorzio sia il consorziato; in caso di inosservanza di tale divieto si applica l'articolo 353 del codice penale.

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

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

a) Nel caso in cui la rete sia dotata di organo comune con potere di rappresentanza e soggettività giuridica (cd. rete - soggetto), l'aggregazione di imprese di rete partecipa a mezzo dell'organo comune, che assumerà il ruolo della mandataria, qualora in possesso dei relativi requisiti. L'organo comune potrà indicare anche solo alcune tra le imprese retiste per la partecipazione alla gara ma dovrà obbligatoriamente far parte di queste;

- b) Nel caso in cui la rete sia dotata di organo comune con potere di rappresentanza ma priva di soggettività giuridica (cd. rete contratto), l'aggregazione di imprese di rete partecipa a mezzo dell'organo comune, che assumerà il ruolo della mandataria, qualora in possesso dei requisiti previsti per la mandataria e qualora il contratto di rete rechi mandato allo stesso a presentare domanda di partecipazione o offerta per determinate tipologie di procedure di gara.
- c) L'organo comune potrà indicare anche solo alcune tra le imprese retiste per la partecipazione alla gara ma dovrà obbligatoriamente far parte di queste;
- d) Nel caso in cui la rete sia dotata di organo comune privo di potere di rappresentanza ovvero sia sprovvista di organo comune, oppure se l'organo comune è privo dei requisiti di qualificazione, l'aggregazione di imprese di rete partecipa nella forma del raggruppamento costituito o costituendo, con applicazione integrale delle relative regole (cfr. Determinazione ANAC n. 3 del 23 aprile 2013).
- e) Per tutte le tipologie di rete, la partecipazione congiunta alle gare deve risultare individuata nel contratto di rete come uno degli scopi strategici inclusi nel programma comune, mentre la durata dello stesso dovrà essere commisurata ai tempi di realizzazione dell'appalto (cfr. Determinazione ANAC n. 3 del 23 aprile 2013).

Il ruolo di mandante/mandataria di un raggruppamento temporaneo di imprese può essere assunto anche da un consorzio di cui all'art. 45, comma 1, lett. b), c) ovvero da una sub-associazione, nelle forme di un RTI o consorzio ordinario costituito oppure di un'aggregazione di imprese di rete.

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

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

6. REQUISITI GENERALI

Sono esclusi dalla gara gli operatori economici per i quali sussistono cause di esclusione di cui

all'art. 80 del Codice.

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

La mancata accettazione delle clausole contenute nell'Allegato Patto di integrità (Allegato 6) costituisce causa di esclusione dalla gara, ai sensi dell'art. 1, comma 17, della L. 190/2012.

7. REQUISITI SPECIALI E MEZZI DI PROVA

I concorrenti, a pena di esclusione, devono essere in possesso dei requisiti previsti nei paragrafi seguenti. I documenti richiesti agli operatori economici ai fini della dimostrazione dei requisiti devono essere trasmessi mediante AVCpass in conformità alla delibera ANAC n. 157 del 17 febbraio 2016 (ai sensi degli articoli 81, commi 1 e 2, nonché 216, comma 13 del Codice, le stazioni appaltanti e gli operatori economici utilizzano la banca dati AVCPass istituita presso ANAC per la comprova dei requisiti).

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

7.1 REQUISITI DI IDONEITA'

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

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

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

7.2 REQUISITI DI CAPACITA' ECONOMICA E FINANZIARIA E CAPACITA' TECNICA E PROFESSIONALE

<u>Capacità economico e finanziaria</u>: Fatturato globale dell'operatore relativo al biennio antecedente alla pubblicazione del bando di cui alla presente gara; fatturato per forniture analoghe a quelle per il lotto cui partecipa, relative al antecedente alla pubblicazione del bando di cui alla presente gara.

Capacità tecnica e professionale:

Livelli minimi di capacità richiesti:

- il concorrente deve aver eseguito nel biennio antecedente alla pubblicazione del bando di cui alla presente gara forniture analoghe a quelle per il lotto cui partecipa, per un importo almeno pari al

valore (biennale) del lotto di partecipazione.

Resta inteso che per partecipare a più lotti, è necessario possedere pena l'esclusione, un requisito di fatturato pari alla somma dei requisiti richiesti su ciascun lotto cui si partecipa.

La comprova del requisito, sarà fornita secondo le disposizioni di cui all'art. 86 e all'allegato XVII, parte II, del Codice:

- ✓ In caso di servizi/forniture prestati a favore di pubbliche amministrazioni o enti pubblici mediante una delle seguenti modalità: originale o copia conforme dei certificati rilasciati dall'amministrazione/ente contraente, con l'indicazione dell'oggetto, dell'importo e del periodo di esecuzione;
- ✓ In caso di servizi/forniture prestati a favore di committenti privati, mediante una delle seguenti modalità: originale o copia autentica dei certificati rilasciati dal committente privato, con l'indicazione dell'oggetto, dell'importo e del periodo di esecuzione.

7.3 INDICAZIONI PER I RAGGRUPPAMENTI TEMPORANEI, CONSORZI ORDINARI, AGGREGAZIONI DI IMPRESE DI RETE, GEIE

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

Alle aggregazioni di imprese aderenti al contratto di rete, ai consorzi ordinari ed ai GEIE si applica la disciplina prevista per i raggruppamenti temporanei di imprese, in quanto compatibile.

<u>Nei consorzi ordinari</u> la consorziata che assume la quota maggiore di attività esecutive riveste il ruolo di capofila che deve essere assimilata alla mandataria.

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

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

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

Il requisito relativo alla capacità tecnico-professionale di cui al precedente punto 7.2 (forniture analoghe nell'ultimo biennio):

-Nell'ipotesi di raggruppamento temporaneo orizzontale il requisito di capacità tecnica di cui al

precedente punto 7.2 deve essere posseduto dall'insieme del RTI e comunque in misura maggioritaria dalla mandataria;

-Nell'ipotesi di raggruppamento temporaneo verticale il requisito deve essere posseduto dalla mandataria.

7.4 INDICAZIONI PER I CONSORZI DI COOPERATIVE E DI IMPRESE ARTIGIANE E I CONSORZI STABILI

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

Il requisito relativo all'iscrizione nel registro tenuto dalla Camera di commercio industria, artigianato e agricoltura oppure nel registro delle commissioni provinciali per l'artigianato di cui al punto 7.1 deve essere posseduto dal consorzio e dalle imprese consorziate indicate come esecutrici. Il requisito della capacità tecnica e professionale di cui al precedente punto 7.2 (forniture analoghe nell'ultimo biennio), ai sensi dell'art. 47 del Codice, deve essere posseduto:

- a) Per i consorzi di cui all'art. 45, comma 2 lett. b) del Codice, direttamente dal consorzio medesimo, salvo che quelli relativi alla disponibilità delle attrezzature e dei mezzi d'opera nonché all'organico medio annuo che sono computati in capo al consorzio ancorché posseduti dalle singole imprese consorziate;
- b) Per i consorzi di cui all'art. 45, comma 2, lett. c) del Codice, dal consorzio, che può spendere, oltre ai propri requisiti, anche quelli delle consorziate esecutrici e, mediante avvalimento, quelli delle consorziate non esecutrici, i quali vengono computati cumulativamente in capo al consorzio.

8. AVVALIMENTO

Ai sensi dell'art. 89 del Codice, l'operatore economico, singolo o associato ai sensi dell'art. 45 del Codice, può dimostrare il possesso dei requisiti di carattere economico, finanziario, tecnico e professionale di cui all'art. 83, comma 1, lett. b) e c) del Codice avvalendosi dei requisiti di altri soggetti, anche partecipanti al raggruppamento.

Non è consentito l'avvalimento per la dimostrazione dei requisiti generali e di idoneità professionale come l'iscrizione alla CCIAA oppure a specifici Albi.

Ai sensi dell'art. 89, comma 1, del Codice, si ricorda che il contratto di avvalimento contiene, a pena di nullità:

- la specificazione dei requisiti forniti;
- le risorse messe a disposizione dall'ausiliaria;

- la durata almeno pari alla durata della fornitura;
- il corrispettivo previsto tra le parti.

Il concorrente e l'ausiliaria sono responsabili in solido nei confronti della stazione appaltante in relazione alle prestazioni oggetto del contratto.

È ammesso l'avvalimento di più ausiliarie. L'ausiliaria non può avvalersi a sua volta di altro soggetto.

Ai sensi dell'art. 89, comma 7 del Codice, a pena di esclusione, non è consentito che l'ausiliaria presti avvalimento per più di un concorrente e che partecipino al singolo lotto sia l'ausiliaria che l'impresa che si avvale dei requisiti.

L'ausiliaria può assumere il ruolo di subappaltatore nei limiti dei requisiti prestati.

Nel caso di dichiarazioni mendaci si procede all'esclusione del concorrente e all'escussione della garanzia ai sensi dell'art. 89, comma 1, ferma restando l'applicazione dell'art. 80, comma 12 del Codice.

Ad eccezione dei casi in cui sussistano dichiarazioni mendaci, qualora per l'ausiliaria sussistano motivi obbligatori di esclusione o laddove essa non soddisfi i pertinenti criteri di selezione, la stazione appaltante impone, ai sensi dell'art. 89, comma 3 del Codice, al concorrente di sostituire l'ausiliaria.

È sanabile, mediante soccorso istruttorio, la mancata produzione della dichiarazione di avvalimento o del contratto di avvalimento, a condizione che i citati elementi siano preesistenti e comprovabili con documenti di data certa, anteriore al termine di presentazione dell'offerta.

La mancata indicazione dei requisiti e delle risorse messi a disposizione dall'impresa ausiliaria non è sanabile in quanto causa di nullità del contratto di avvalimento.

9. SUBAPPALTO

Il concorrente indica all'atto dell'offerta le parti del servizio/fornitura che intende subappaltare o concedere in cottimo nei limiti del 40% dell'importo complessivo del Contratto, in conformità a quanto previsto dall'art. 105 del Codice; in mancanza di tali indicazioni il subappalto è vietato.

Conformemente a quanto previsto nello Schema di Contratto, il Fornitore può affidare in subappalto l'esecuzione delle prestazioni indicate in offerta, in misura non superiore al 40% dell'importo di ogni singolo lotto/contratto.

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

Il subappalto non comporta alcuna modificazione agli obblighi e agli oneri dell'aggiudicatario che rimane unico e solo responsabile nei confronti di Umbria Salute e Servizi e delle Aziende Sanitarie

contraenti di quanto subappaltato.

10. GARANZIA PROVVISORIA

L'offerta è corredata da:

1) una garanzia provvisoria, come definita dall'art. 93 del Codice, pari al 2% del valore complessivo quadriennale specificato, per ciascun lotto come segue:

<u>Lotto</u>	Codice CIG	Importo 48 mesi	<u>Importo cauzione</u> provvisoria
1	8732346FDE	4.430.167,96	88.603,36
2	8732399B9C	430.973,60	8.619,47
3	8732411585	522.347,00	10.446,96
4	87324169a4	8.915,20	178,30
5	8732425114	40.094,80	801,90
6	8732544347	147.730,00	2.954,60
7	87325529DF	238.072,04	2.4761,44
8	8732567641	103.560,84	2.071,22
9	8732577E7F	167.698,32	3.353,97
10	873258551C	36.869,84	737,40
11	87375251BB	57.606,73	1.152,13
12	8737538C72	85.937,16	1.718,74
13	87375473E2	115.499,80	2.310,00
14	8737556B4D	21.054,44	421,09
15	8737569609	87.201,00	1.744,02
16	8737575AFB	116.200,00	2.324,00
17	873758533E	213.410,32	4.268,21
18	8737603219	13.431,92	NON RICHIESTA
19	873760970B	187.176,00	3.743,52
20	8737617DA3	6.596,80	NON RICHIESTA
21	873763085F	5.280,00	NON RICHIESTA
22	8737660123	608,00	NON RICHIESTA
23	87366446F	34,00	NON RICHIESTA
24	8737671A34	904,00	NON RICHIESTA
25	87376909E2	4.795,20	NON RICHIESTA
26	8737705644	1.222,00	NON RICHIESTA
27	873772351F	193.800,00	3.876,00
28	8737734E30	196.000,00	3.920,00
29	8737773E5F	62.400,00	1.248,00
30	8737872016	90.000,00	1.800,00
31	8737882854	253.000,00	5.060,00
32	8737890EEC	58.000,00	1.160,00
33	8737917537	68.400,00	1.368,00
34	873793868B	14.400,00	NON RICHIESTA
35	8737949F9C	34.000,00	680,00
36	8737965CD1	6.400,00	NON RICHIESTA
37	873797229B	25.200,00	504,00

In caso di partecipazione a più lotti potrà essere prestata un'unica cauzione provvisoria, cumulativa, per i Lotti per cui si intende partecipare, purché recante il riferimento ai Lotti per

cui la stessa è prestata. In tal caso l'importo della cauzione provvisoria cumulativa dovrà essere pari alla somma delle singole cauzioni provvisorie calcolate sui valori sopraindicati dei singoli lotti.

2) una dichiarazione di impegno, da parte di un istituto bancario o assicurativo o altro soggetto di cui all'art. 93, comma 3 del Codice (anche diverso da quello che ha rilasciato la garanzia provvisoria) a rilasciare garanzia fideiussoria definitiva ai sensi dell'art. 93, comma 8 del Codice, qualora il concorrente risulti affidatario. Tale dichiarazione di impegno non è richiesta alle microimprese, piccole e medie imprese e ai raggruppamenti temporanei o consorzi ordinaria esclusivamente costituiti da imprese di tali tipologie.

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

La garanzia provvisoria è costituita, a scelta del concorrente:

- 1. in titoli del debito pubblico garantiti dallo Stato depositati presso una sezione di tesoreria provinciale o presso le aziende autorizzate, a titolo di pegno, a favore della stazione appaltante; il valore deve essere al corso del giorno del deposito;
- 2. fermo restando il limite all'utilizzo del contante di cui all'articolo 49, comma 1 del decreto legislativo 21 novembre 2007 n. 231, in contanti, con bonifico, in assegni circolari, con versamento presso il seguente conto corrente intestato alla Stazione Appaltante Umbria Salute S.c.a r.l. sede legale Via Enrico Dal Pozzo s.n.c., Perugia IBAN IT 89L0200805364000101536638 Unicredit S.p.A.;
- 3. fideiussione bancaria o assicurativa rilasciata da imprese bancarie o assicurative che rispondano ai requisiti di cui all'art. 93, comma 3 del Codice. In ogni caso, la garanzia fideiussoria è conforme allo schema tipo di cui all'art. 103, comma 9 del Codice.

In caso di prestazione di garanzia fideiussoria, questa dovrà:

- 3.1. contenere espressa menzione dell'oggetto e del soggetto garantito;
- **3.2.** essere **intestata a tutti gli operatori economici** del costituito/costituendo raggruppamento temporaneo o consorzio ordinario o GEIE, ovvero a tutte le imprese retiste che partecipano

- alla gara ovvero, in caso di consorzi di cui all'art. 45, comma 2 lett. b) e c) del Codice, al solo consorzio;
- **3.3.** essere conforme allo **schema tipo** approvato con decreto del Ministro dello sviluppo economico del 19 gennaio 2018 n. 31 (GU del 10 aprile 2018 n. 83) contenente il "Regolamento con cui si adottano gli schemi di contratti tipo per le garanzie fideiussorie previste dagli artt. 103 comma 9 e 104 comma 9 del d.lgs. 18 aprile 2016 n. 50";
- 3.4. avere validità per almeno 9 mesi dal termine ultimo per la presentazione dell'offerta;
- **3.5.** prevedere espressamente:
 - **3.5.1.** la rinuncia al beneficio della preventiva escussione del debitore principale di cui all'art. 1944 del codice civile, volendo ed intendendo restare obbligata in solido con il debitore;
 - 3.5.2. la rinuncia ad eccepire la decorrenza dei termini di cui all'art. 1957 del codice civile;
 - **3.5.3.** la loro operatività entro quindici giorni a semplice richiesta scritta della stazione appaltante;
- 3.6. contenere l'impegno a rilasciare la garanzia definitiva, ove rilasciata dal medesimo garante;
- 3.7. riportare l'autentica della sottoscrizione ovvero essere corredata da una dichiarazione sostitutiva di atto notorio del fideiussore che attesti il potere di impegnare con la sottoscrizione la società fideiussoria nei confronti della stazione appaltante;
- **3.8.** essere corredata dall'impegno del garante a rinnovare la garanzia ai sensi dell'art. 93, comma 5 del Codice, su richiesta della stazione appaltante per ulteriori giorni, nel caso in cui al momento della sua scadenza non sia ancora intervenuta l'aggiudicazione.

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

- documento informatico, ai sensi dell'art. 1, lett. p) del d.lgs. 7 marzo 2005 n. 82 sottoscritto con firma digitale dal soggetto in possesso dei poteri necessari per impegnare il garante;
- copia informatica di documento analogico (scansione di documento cartaceo) secondo le
 modalità previste dall'art. 22, commi 1 e 2, del d.lgs. 82/2005. In tale ultimo caso la
 conformità del documento all'originale dovrà esser attestata dal pubblico ufficiale mediante
 apposizione di firma digitale (art. 22, comma 1, del d.lgs. 82/2005) ovvero da apposita
 dichiarazione di autenticità sottoscritta con firma digitale dal notaio o dal pubblico ufficiale
 (art. 22, comma 2 del d.lgs. 82/2005).

Non saranno pertanto accettate le scansioni di documento cartaceo con semplice sottoscrizione

digitale del legale rappresentante dell'operatore economico.

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

- http://www.bancaditalia.it/compiti/vigilanza/intermediari/index.html
- http://www.bancaditalia.it/compiti/vigilanza/avvisi-pub/garanzie-finanziarie/
- http://www.bancaditalia.it/compiti/vigilanza/avvisi-pub/soggetti-non-legittimati/Intermediari_non_abilitati.pdf
- http://www.ivass.it/ivass/imprese_jsp/HomePage.jsp

11. PAGAMENTO DEL CONTRIBUTO A FAVORE DELL'ANAC.

I concorrenti effettuano, a pena di esclusione, il pagamento del contributo previsto per legge in favore dell'Autorità Nazionale Anticorruzione secondo le modalità di cui alla delibera ANAC n. 1121 del 29.12.2020 o successiva delibera pubblicata sul sito dell'ANAC nella sezione "contributi in sede di gara" e allegano la ricevuta ai documenti di gara. Il contributo è dovuto per ciascun lotto per il quale si presenta offerta secondo gli importi descritti nella sottostante tabella:

<u>Lotto</u>	Codice CIG	Valore Massimo stimato	Importo contributo ANAC
1	8732346FDE	9.967.877,91	200,00
2	8732399B9C	969.690,60	80,00
3	8732411585	1.175.283,00	140,00
4	87324169a4	20.059,20	Esente
5	8732425114	90.213,30	Esente
6	8732544347	332.392,50	35,00
7	87325529DF	535.662,09	70,00
8	8732567641	233.011,89	20,00
9	8732577E7F	377.321,22	35,00
10	873258551C	82.957,14	Esente
11	87375251BB	129.615,12	Esente
12	8737538C72	192.358,61	20,00
13	87375473E2	259.874,55	20,00
14	8737556B4D	47.372,49	Esente
15	8737569609	196.202,25	20,00
16	8737575AFB	261.450,00	20,00
17	873758533E	480.173,22	35,00
18	8737603219	30.221,82	35,00
19	873760970B	421.146,00	35,00
20	8737617DA3	14.842,80	esente
21	873763085F	11.880,00	esente

22	8737660123	4.368,00	esente
23	87366446F	76,50	esente
24	8737671A34	2.034,00	esente
25	87376909E2	10.789,20	esente
26	8737705644	2.749,50	esente
27	873772351F	436.050,00	35,00
28	8737734E30	441.000,00	35,00
29	8737773E5F	140.400,00	esente
30	8737872016	202.500,00	20,00
31	8737882854	569.250,00	70,00
32	8737890EEC	130.500,00	20,00
33	8737917537	153.900,00	20,00
34	873793868B	32.400,00	esente
35	8737949F9C	76.500,00	esente
36	8737965CD1	14.400,00	esente
37	873797229B	56.700,00	esente

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

Qualora il pagamento non risulti registrato nel sistema, la mancata presentazione della ricevuta potrà essere sanata ai sensi dell'art. 83, comma 9 del Codice, a condizione che il pagamento sia stato già effettuato prima della scadenza del termine di presentazione dell'offerta.

In caso di mancata dimostrazione dell'avvenuto pagamento, la stazione appaltante **esclude** il concorrente dal lotto per il quale non è stato versato il contributo, ai sensi dell'art. 1, comma 67 della l. 266/2005.

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

La documentazione richiesta (amministrativa, tecnica ed economica) dovrà essere caricata sul Sistema come da istruzioni contenute nel "Disciplinare Telematico" e nel "timing di gara", previa abilitazione del concorrente alla gara telematica.

Per i termini di presentazione della documentazione richiesta si rinvia a quanto indicato nel "timing di gara".

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

Tutte le dichiarazioni sostitutive rese ai sensi degli artt. 46 e 47 del d.p.r. 445/2000, ivi compreso il

DGUE, la domanda di partecipazione, l'offerta tecnica e l'offerta economica devono essere sottoscritte digitalmente dal rappresentante legale del concorrente o suo procuratore dotato di necessari poteri.

La domanda di partecipazione, le dichiarazioni integrative, l'offerta economica, ecc., potranno essere redatte su modelli predisposti da questa Amministrazione e messe a disposizione all'interno della piattaforma e-procurement Net4market.

Il dichiarante allega copia di un documento di riconoscimento, in corso di validità (per ciascun dichiarante è sufficiente una sola copia del documento di riconoscimento anche in presenza di più dichiarazioni su più file).

La documentazione, ove non richiesta espressamente in originale, potrà essere prodotta in copia autentica o in copia conforme ai sensi, rispettivamente, degli artt. 18 e 19 del D.P.R. 445/2000.

Ove non diversamente specificato è ammessa la copia semplice.

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

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

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

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

L'offerta vincolerà il concorrente ai sensi dell'art. 32, comma 4 del Codice per 180 (centottanta) giorni dalla scadenza del termine indicato per la presentazione dell'offerta.

Nel caso in cui alla data di scadenza della validità delle offerte le operazioni di gara siano ancora in corso, la stazione appaltante potrà richiedere agli offerenti, ai sensi dell'art. 32, comma 4 del Codice, di confermare la validità dell'offerta se tali operazioni superano il limite di 180 giorni, tenuto conto che il mancato riscontro alla richiesta sarà considerato come rinuncia del concorrente alla partecipazione alla gara.

13. SOCCORSO ISTRUTTORIO.

Le carenze di qualsiasi elemento formale della domanda, e in particolare, la mancanza, l'incompletezza e ogni altra irregolarità essenziale degli elementi e del DGUE, con esclusione di

quelle afferenti all'offerta economica e all'offerta tecnica, possono essere sanate attraverso la procedura di soccorso istruttorio di cui all'art. 83, comma 9 del Codice.

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

- ✓ Il mancato possesso dei prescritti requisiti di partecipazione non è sanabile mediante soccorso istruttorio e determina l'esclusione dalla procedura di gara;
- ✓ L'omessa o incompleta nonché irregolare presentazione delle dichiarazioni sul possesso dei requisiti di partecipazione e ogni altra mancanza, incompletezza o irregolarità del DGUE e della domanda, ivi compreso il difetto di sottoscrizione, sono sanabili, ad eccezione delle false dichiarazioni;
- ✓ La mancata produzione della dichiarazione di avvalimento o del contratto di avvalimento, può essere oggetto di soccorso istruttorio solo se i citati documenti erano preesistenti e comprovabili con atti di data certa anteriore al termine di presentazione dell'offerta. Resta inteso che per la carenza degli elementi essenziali del contratto non è ammesso soccorso istruttorio.
- ✓ La mancata presentazione di elementi a corredo dell'offerta ovvero di condizioni di partecipazione gara, entrambi aventi rilevanza in fase di gara, sono sanabili, solo se preesistenti e comprovabili con documenti di data certa, anteriore al termine di presentazione dell'offerta;
- ✓ La mancata presentazione di dichiarazioni e/o elementi a corredo dell'offerta, che hanno rilevanza in fase esecutiva (es. dichiarazione delle parti del servizio/fornitura ai sensi dell'art. 48, comma 4 del Codice) sono sanabili.

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

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

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

Al di fuori delle ipotesi di cui all'articolo 83, comma 9, del Codice è facoltà della stazione

appaltante invitare, se necessario, i concorrenti a fornire chiarimenti in ordine al contenuto dei certificati, documenti e dichiarazioni presentati.

14. DOCUMENTAZIONE AMMINISTRATIVA

Nella sezione "Documentazione amministrativa" del Sistema dovranno essere caricati i documenti di seguito riepilogati, sottoscritti secondo le modalità appresso descritte, come da istruzioni contenute nel "Disciplinare Telematico":

- a) Domanda di Partecipazione (par. 14.1)
- b) DGUE in formato digitale nonché la documentazione a corredo, in relazione alle diverse forme di partecipazione (par. 14.2)
- c) Dichiarazioni integrative (par. 14.3.1)
- d) Documentazione a corredo (par. 14.3.2)

"La documentazione deve essere sottoscritta dal Legale Rappresentante oppure da un procuratore munito di adeguati poteri di firma e, in tal caso, è obbligatorio allegare copia conforme all'originale della procura del soggetto firmatario oppure (nel solo caso in cui dalla visura camerale del concorrente risulti l'indicazione espressa dei poteri rappresentativi conferiti con la procura) allega la dichiarazione sostitutiva resa dal procuratore attestante la sussistenza dei poteri rappresentativi risultanti dalla visura."

N.B.: La Stazione appaltante si riserva di richiedere all'impresa, in ogni momento della procedura, la consegna di una copia autentica della procura

14.1 DOMANDA DI PARTECIPAZIONE (ALL. 1)

La domanda di partecipazione, corredata della documentazione comprovante l'assolvimento dell'imposta di bollo per l'importo di € 16,00 di cui infra, è redatta dall'operatore economico e deve contenere tutte le informazioni prescritte nel Disciplinare. La domanda dovrà essere sottoscritta digitalmente dal legale rappresentante ovvero da soggetto munito di relativi poteri. Il concorrente allega in tal caso copia conforme all'originale della procura del soggetto firmatario oppure - nel solo caso in cui dalla visura camerale del concorrente risulti l'indicazione espressa dei poteri rappresentativi conferiti con la procura - allega la dichiarazione sostitutiva resa dal procuratore attestante la sussistenza dei poteri rappresentativi risultanti dalla visura.

La domanda di partecipazione contiene tutte le seguenti informazioni e dichiarazioni.

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

In caso di partecipazione in RTI, consorzio ordinario, aggregazione di imprese di rete, GEIE, il concorrente fornisce i dati identificativi (ragione sociale, codice fiscale, sede) e il ruolo di ciascuna impresa (mandataria/mandante; capofila/consorziata).

Nel caso di consorzio di cooperative e imprese artigiane o di consorzio stabile di cui all'art. 45, comma 2 lett. b) e c) del Codice, il consorzio indica il consorziato per il quale concorre alla gara; qualora il consorzio non indichi per quale/i consorziato/i concorre, si intende che lo stesso partecipa in nome e per conto proprio.

La domanda è sottoscritta digitalmente:

- ✓ Nel caso di raggruppamento temporaneo o consorzio ordinario costituiti: dalla mandataria/capofila.
- ✓ Nel caso di raggruppamento temporaneo o consorzio ordinario non ancora costituiti: da tutti i soggetti che costituiranno il raggruppamento o consorzio;
- ✓ nel caso di aggregazioni di imprese aderenti al contratto di rete si fa riferimento alla disciplina prevista per i raggruppamenti temporanei di imprese, in quanto compatibile. In particolare:
- a) <u>Se la rete è dotata di un organo comune con potere di rappresentanza e con soggettività giuridica,</u> ai sensi dell'art. 3, comma 4-quater, del d.l. 10 febbraio 2009, n. 5, la domanda di partecipazione deve essere sottoscritta dal solo operatore economico che riveste la funzione di organo comune;
- b) <u>Se la rete è dotata di un organo comune con potere di rappresentanza ma è priva di soggettività giuridica</u>, ai sensi dell'art. 3, comma 4-quater, del d.l. 10 febbraio 2009, n. 5, la domanda di partecipazione deve essere sottoscritta dall'impresa che riveste le funzioni di organo comune nonché da ognuna delle imprese aderenti al contratto di rete che partecipano alla gara;
- c) Se la rete è dotata di un organo comune privo del potere di rappresentanza o se la rete è sprovvista di organo comune, oppure se l'organo comune è privo dei requisiti di qualificazione richiesti per assumere la veste di mandataria, la domanda di partecipazione deve essere sottoscritta dall'impresa aderente alla rete che riveste la qualifica di mandataria, ovvero, in caso di partecipazione nelle forme del raggruppamento da costituirsi, da ognuna delle imprese aderenti al contratto di rete che partecipa alla gara. Il concorrente indica la forma singola o associata con la quale l'impresa partecipa alla gara (impresa singola, consorzio, RTI, aggregazione di imprese di rete, GEIE).

La domanda di partecipazione deve essere prodotta con assolvimento del pagamento dell'imposta di bollo pari a € 16,00 ai sensi del D.P.R. 642/1972. Il bollo è dovuto da:

- ✓ Gli operatori singoli;
- ✓ In caso di RTI/Consorzi ordinari costituiti o costituendi e Aggregazioni di rete, dalla mandataria/capogruppo/organo comune;
- ✓ In caso di Consorzi di cui all'art. 45, comma 2, lettere b) e c) del D.Lgs. n.50/2016 dal Consorzio.

L'assolvimento dell'imposta di bollo deve avvenire nel rispetto di quanto stabilito dal D.P.R. 642/1972 secondo le seguenti modalità alternative e rilasciando alla Stazione Appaltante apposita dichiarazione circa l'effettivo assolvimento (modello Allegato 4):

- ✓ Mediante l'utilizzo del modello F23 (da allegare in copia alla documentazione di gara), con specifica indicazione:
 - Dei dati identificativi del concorrente (campo 4: denominazione o ragione sociale, sede sociale, Prov., codice fiscale); in caso di soggetti di cui all'art. 45, comma 2, lett. d) ed e) del Codice i dati sono quelli della mandataria/capogruppo e in caso di soggetti di cui all'art. 45, comma 2, lett. b) e c) del Codice i dati sono quelli del Consorzio;
 - Dei dati identificativi della stazione appaltante (campo 5: Umbria Salute e Servizi S.c. a r.l., Via Enrico Dal Pozzo snc – 06126 Perugia, C.F. 02915750547);
 - Codice ufficio o ente (campo 6: T3H);
 - Codice tributo (campo 11: 456T) e descrizione del pagamento (campo 12: "Imposta di bollo").
 - Nel campo 10, al fine di ricondurre inequivocabilmente il pagamento alla procedura in oggetto, indicare l'anno 2021 e la dicitura "ANAC 8131671"

Oppure:

✓ Inviando la scansione della marca da bollo debitamente annullata unitamente ad autodichiarazione relativa all'assolvimento dell'imposta medesima (modello All. 4).

14.2 DOCUMENTO DI GARA UNICO EUROPEO - DGUE (ALL. 2)

Il concorrente compila il DGUE "DOCUMENTO DI GARA UNICO EUROPEO", approvato in allegato alla Circolare del Ministero delle Infrastrutture e dei Trasporti n. 3 del 18 luglio 2016 "Linee guida per la compilazione del modello di formulario di Documento di gara unico europeo (DGUE) approvato dal Regolamento di esecuzione (UE) 2016/7 della Commissione del 5 gennaio 2016." pubblicato sulla GURI -Serie Generale n. 174 del 27.7.2016, secondo quanto di seguito indicato.

Parte I – Informazioni sulla procedura di appalto e sull'amministrazione aggiudicatrice o ente

aggiudicatore

[In caso di mancato ricorso al servizio DGUE in formato elettronico] Il concorrente rende tutte le informazioni richieste relative alla procedura di appalto.

Parte II – Informazioni sull'operatore economico

Il concorrente rende tutte le informazioni richieste mediante la compilazione delle parti pertinenti. In caso di ricorso all'avvalimento si richiede la compilazione della sezione C.

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

Il concorrente, per ciascun'ausiliaria, allega:

- a. <u>DGUE</u>, a firma dell'ausiliaria, contenente le informazioni di cui alla parte II, sezioni A e B, alla parte III, alla parte IV, in relazione ai requisiti oggetto di avvalimento, e alla parte VI nonché relative <u>dichiarazioni integrative</u> -sempre a firma della ausiliaria- aventi ad oggetto le circostanze di cui all'art. 80, comma 5, lett. c-bis), c-ter), c- quater), f-bis) e f-ter) del Codice e i dati dei soggetti di cui all'art. 80, comma 3 ovvero indicazione della banca dati ufficiale o il pubblico registro da cui i medesimi possono essere ricavati in modo aggiornato alla data di presentazione dell'offerta;
- b. Dichiarazione sostitutiva di cui all'art. 89, comma 1 del Codice, sottoscritta dall'ausiliaria, con la quale quest'ultima si obbliga, verso il concorrente e verso la stazione appaltante, a mettere a disposizione, per tutta la durata dell'appalto, le risorse necessarie di cui è carente il concorrente;
- c. Dichiarazione sostitutiva di cui all'art. 89, comma 7 del Codice sottoscritta dall'ausiliaria con la quale quest'ultima attesta di non partecipare alla gara in proprio o come associata o consorziata;
- d. Originale o copia autentica del contratto di avvalimento, in virtù del quale l'ausiliaria si obbliga, nei confronti del concorrente, a fornire i requisiti e a mettere a disposizione le risorse necessarie, che devono essere dettagliatamente descritte, per tutta la durata dell'appalto. A tal fine il contratto di avvalimento contiene, a pena di nullità, ai sensi dell'art. 89 comma 1 del Codice, la specificazione dei requisiti forniti e delle risorse messe a disposizione dall'ausiliaria;
- e. PASSOE dell'ausiliaria;

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

Il concorrente indica le parti del servizio/fornitura che intende subappaltare o concedere in cottimo nei limiti del 40% dell'importo complessivo del Contratto, in conformità a quanto previsto dall'art.

105 del Codice (come modificato dalla Legge n. 55/2019).

Parte III - Motivi di esclusione

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

Ciascun soggetto che compila il DGUE allega una dichiarazione integrativa in ordine al possesso dei requisiti di cui all'art. 80, comma 5 lett. c-bis, c-ter, c-quater, f-bis e f-ter del Codice; (cfr. punto 14.3.1 n. 1) del presente Disciplinare.

Parte IV - Criteri di selezione

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

- a) la sezione A per dichiarare il possesso del requisito relativo all'idoneità professionale di cui par. 7.1 del presente disciplinare;
- b) la sezione C per dichiarare il possesso del requisito relativo alla capacità professionale e tecnica di cui al par. 7.2 del presente disciplinare;

Parte VI – Dichiarazioni finali

Il concorrente rende tutte le informazioni richieste mediante la compilazione delle parti pertinenti. Il DGUE deve essere presentato:

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

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

14.3 DICHIARAZIONI INTEGRATIVE AL DGUE E DOCUMENTAZIONE A CORREDO

14.3.1 DICHIARAZIONI INTEGRATIVE (ALL. 3)

Ciascun concorrente, mediante dichiarazione del legale rappresentante ovvero suo procuratore all'uopo autorizzato (vedi sopra) rende le seguenti dichiarazioni, ai sensi degli artt. 46 e 47 del D.P.R. 445/2000, con le quali:

- 1) Dichiara per quanto di sua conoscenza di non incorrere nelle cause di esclusione di cui all'art. 80, comma 5, lett. c-bis), c- ter), c- quater), f-bis) e f-ter) del Codice;
- 2) Dichiara i dati identificativi (nome, cognome, data e luogo di nascita, codice fiscale, comune di residenza etc.) dei soggetti di cui all'art. 80, comma 3 del Codice, 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;
- 3) Dichiara remunerativa l'offerta economica presentata giacché per la sua formulazione ha preso atto e tenuto conto:
 - I. Delle condizioni contrattuali e degli oneri, compresi quelli eventuali relativi in materia di sicurezza, di assicurazione, di condizioni di lavoro e di previdenza e assistenza in vigore nel luogo dove devono essere svolti i servizi/fornitura;
 - II. Di tutte le circostanze generali, particolari e locali, nessuna esclusa ed eccettuata, che possono avere influito o influire sia sulla prestazione della fornitura, sia sulla determinazione della propria offerta;
- 4) di mantenere valida l'offerta per almeno 180 giorni a decorrere dalla data ultima fissata per la presentazione delle offerte;
- 5) Accetta, senza condizione o riserva alcuna, tutte le norme e disposizioni contenute nella documentazione gara;
- 6) Accetta il patto di integrità (allegato n.7) alla documentazione di gara (art. 1, comma 17, della l. 190/2012);
- 7) Indica i seguenti dati: domicilio fiscale; codice fiscale, partita IVA; indica l'indirizzo PEC oppure (solo in caso di concorrenti aventi sede in altri Stati membri), l'indirizzo di posta elettronica ai fini delle comunicazioni di cui all'art. 76, comma 5 del Codice;
- 8) Autorizza la stazione appaltante, in caso di esercizio da parte di un concorrente della facoltà di "accesso agli atti", a rilasciare copia di tutta la documentazione presentata per la partecipazione alla gara oppure non autorizza, qualora un partecipante alla gara eserciti la facoltà di "accesso agli atti", la stazione appaltante a rilasciare copia dell'offerta tecnica e delle spiegazioni eventualmente poste a corredo della verifica delle offerte anomale, in quanto coperte da segreto tecnico/commerciale.

L'eventuale diniego alla ostensione documentale dovrà essere il più possibile dettagliata, adeguatamente motivata e comprovata, ai sensi dell'art. 53, comma 5, lett. a), del Codice (Consiglio di Stato sez. VI 18/01/2018, n. 293) rilevando sin da ora che argomentazioni sintetiche e genericamente riferite alla semplice presenza, nell'offerta tecnica, di "segreti tecnici/commerciali" ovvero "know-how", non saranno considerate motivazioni sufficienti da

questa Stazione Appaltante per negare l'accesso agli atti;

9) Attesta di essere informato, che ai sensi dell'art. 13 del Regolamento UE n. 2016/679 (nel seguito anche "Regolamento UE") relativo alla protezione delle persone fisiche con riguardo al trattamento dei dati personali, nonché alla libera circolazione di tali dati, che i dati forniti dai concorrenti verranno raccolti e trattati per verificare la sussistenza dei requisiti richiesti dalla legge ai fini della partecipazione alla gara e, in particolare, ai fini della verifica delle capacità amministrative e tecnico-economiche di tali soggetti, nonché ai fini dell'aggiudicazione, in adempimento di precisi obblighi di legge derivanti dalla normativa in materia di appalti e contrattualistica pubblica e di aver ricevuto l'informativa sul trattamento dei dati personali richiamata al successivo punto 26 del Disciplinare come meglio specificato nella informativa di cui all'Allegato 6 peraltro visionabile nel sito web di Umbria Salute e Servizi www.umbriasaluteeservizi.com- sezione Privacy.

La suddetta informativa privacy è quella relativa al trattamento effettuato da Umbria Salute e Servizi Scarl nella sua funzione di "Centrale Regionale per gli Acquisti in Sanità" (T1.60 Centrale Regionale per gli Acquisti in sanità).

Per gli operatori economici non residenti e privi di stabile organizzazione in Italia:

10) Si impegna ad uniformarsi, in caso di aggiudicazione, alla disciplina di cui agli articoli 17, comma 2, e 53, comma 3 del d.p.r. 633/1972 e a comunicare alla stazione appaltante la nomina del proprio rappresentante fiscale, nelle forme di legge;

Per gli operatori economici ammessi al concordato preventivo con continuità aziendale di cui all'art. 186 bis del R.D. 16 marzo 1942, n. 267:

11) Indica, ad integrazione di quanto indicato nella parte III, sez. C, lett. d) del DGUE, i seguenti estremi del provvedimento di ammissione al concordato e del provvedimento di autorizzazione a partecipare alle gare (indicando quale Tribunale lo ha rilasciato) nonché dichiara di non partecipare alla gara quale mandataria di un raggruppamento temporaneo di imprese e che le altre imprese aderenti al raggruppamento non sono assoggettate ad una procedura concorsuale ai sensi dell'art. 186 bis, comma 6 del R.D. 16 marzo 1942, n. 267.

Le suddette dichiarazioni, di cui ai punti da 1 a 9 (punto 10 e 11 eventuali), potranno essere rese anche separatamente alla domanda di partecipazione purché siano sottoscritte dagli operatori economici con le stesse modalità previste per la domanda di partecipazione.

14.3.2 DOCUMENTAZIONE A CORREDO

Il concorrente allega:

1) PASSOE di cui all'art. 2, comma 3 lett.b) della delibera ANAC n. 157/2016, relativo al

- concorrente; in aggiunta, nel caso in cui il concorrente ricorra all'avvalimento ai sensi dell'art. 49 del Codice, anche il PASSOE relativo all'ausiliaria; in caso di subappalto anche il PASSOE dell'impresa subappaltatrice;
- 2) Ricevuta F23 di pagamento del bollo di ammontare pari a € 16.00 ovvero, nel caso di pagamento mediante marca da bollo, allega la dichiarazione assolvimento imposta di bollo ex DPR. D.P.R. 642/1972 (modello All. 4);
- 3) In caso di concorrenti che abbiano dichiarato la sussistenza di una situazione di controllo ex art. 2359 codice civile, idonea documentazione atta a dimostrare che debba essere esclusa l'unicità del centro decisionale.

14.3.3 DOCUMENTAZIONE E DICHIARAZIONI ULTERIORI PER I SOGGETTI ASSOCIATI

Anche le dichiarazioni di cui al presente paragrafo sono sottoscritte secondo le modalità previste per la domanda di partecipazione, di cui al punto 14.1.

Per i raggruppamenti temporanei già costituiti

- ✓ Copia autentica del mandato collettivo irrevocabile con rappresentanza conferito alla mandataria per atto pubblico o scrittura privata autenticata.
- ✓ Dichiarazione in cui si indica, ai sensi dell'art. 48, co 4 del Codice, le parti del servizio/fornitura, ovvero la percentuale in caso di servizio/forniture indivisibili, che saranno eseguite dai singoli operatori economici riuniti o consorziati.

Per i consorzi ordinari o GEIE già costituiti

- ✓ Atto costitutivo e statuto del consorzio o GEIE, in copia autentica, con indicazione del soggetto designato quale capofila.
- ✓ Dichiarazione in cui si indica, ai sensi dell'art. 48, co 4 del Codice, le parti del servizio/fornitura, ovvero la percentuale in caso di servizio/forniture indivisibili, che saranno eseguite dai singoli operatori economici consorziati.

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

- ✓ Dichiarazione attestante:
- a) L'operatore economico al quale, in caso di aggiudicazione, sarà conferito mandato speciale con rappresentanza o funzioni di capogruppo;
- b) L'impegno, in caso di aggiudicazione, ad uniformarsi alla disciplina vigente con riguardo ai raggruppamenti temporanei o consorzi o GEIE ai sensi dell'art. 48 comma 8 del Codice conferendo mandato collettivo speciale con rappresentanza all'impresa qualificata come mandataria che stipulerà il contratto in nome e per conto delle mandanti/consorziate;

c) Dichiarazione in cui si indica, ai sensi dell'art. 48, co 4 del Codice, le parti del servizio/fornitura, ovvero la percentuale in caso di servizio/forniture indivisibili, che saranno eseguite dai singoli operatori economici riuniti o consorziati.

Per le aggregazioni di imprese aderenti al contratto di rete:

Se la rete è dotata di un organo comune con potere di rappresentanza e soggettività giuridica:

- a) Copia autentica o copia conforme del contratto di rete, redatto per atto pubblico o scrittura privata autenticata, ovvero per atto firmato digitalmente a norma dell'art. 25 del d.lgs. 82/2005, con indicazione dell'organo comune che agisce in rappresentanza della rete;
- b) Dichiarazione, sottoscritta dal legale rappresentante dell'organo comune, che indichi per quali imprese la rete concorre;
- c) Dichiarazione che indichi le parti del servizio o della fornitura, ovvero la percentuale in caso di servizio/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 con potere di rappresentanza ma è priva di soggettività giuridica:

- a) Copia autentica del contratto di rete, redatto per atto pubblico o scrittura privata autenticata, ovvero per atto firmato digitalmente a norma dell'art. 25 del d.lgs. 82/2005, recante il mandato collettivo irrevocabile con rappresentanza conferito alla impresa mandataria; qualora il contratto di rete sia stato redatto con mera firma digitale non autenticata ai sensi dell'art. 24 del d.lgs. 82/2005, il mandato nel contratto di rete non può ritenersi sufficiente e sarà obbligatorio conferire un nuovo mandato nella forma della scrittura privata autenticata, anche ai sensi dell'art. 25 del d.lgs. 82/2005;
- b) Dichiarazione che indichi le parti del servizio o della fornitura, ovvero la percentuale in caso di servizio/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 RTI costituito o costituendo:

✓ In caso di RTI costituito: copia autentica del contratto di rete, redatto per atto pubblico o scrittura privata autenticata ovvero per atto firmato digitalmente a norma dell'art. 25 del d.lgs. 82/2005 con allegato il mandato collettivo irrevocabile con rappresentanza conferito alla mandataria, recante l'indicazione del soggetto designato quale mandatario e delle parti

del servizio o della fornitura, ovvero della percentuale in caso di servizio/forniture indivisibili, che saranno eseguite dai singoli operatori economici aggregati in rete; qualora il contratto di rete sia stato redatto con mera firma digitale non autenticata ai sensi dell'art. 24 del d.lgs. 82/2005, il mandato deve avere la forma dell'atto pubblico o della scrittura privata autenticata, anche ai sensi dell'art. 25 del d.lgs. 82/2005;

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

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

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

Le dichiarazioni di cui al presente paragrafo 14.3.3 potranno essere rese o sotto forma di allegati alla domanda di partecipazione ovvero quali sezioni interne alla domanda medesima.

15. OFFERTA TECNICA

In riferimento all'offerta tecnica si rimanda all'art. 3 del Capitolato di gara.

La Commissione Giudicatrice potrà invitare i concorrenti a fornire chiarimenti/integrazioni in ordine ai documenti e alle dichiarazioni presentate nell'ambito della documentazione tecnica. La carenza sostanziale della documentazione tecnica complessivamente presentata dalle concorrenti, tale da non consentire la valutazione di quanto offerto da parte della commissione giudicatrice, comporta l'esclusione dalla gara.

La documentazione tecnica deve essere priva, a pena di esclusione, di qualsivoglia indicazione (diretta e/o indiretta) all'offerta economica, pena l'esclusione.

15.1 CAMPIONATURA

Le ditte concorrenti dovranno presentare la campionatura per i lotti inseriti in gara come meglio specificato nell'allegato 2 del Capitolato Tecnico.

Il numero di campioni richiesto è indicato nel citato allegato 2 al Capitolato Tecnico.

A <u>pena di esclusione</u> le campionature presentate devono corrispondere a quanto dichiarato nell'offerta tecnica.

La campionatura dovrà pervenire pena l'esclusione, al seguente indirizzo: Azienda Ospedaliera "S. Maria" di Terni – Magazzino Farmacia – Via Tristano di Joannuccio, 1 – 05100 Terni, entro il giorno 30/09/2021 alle ore 13:00.

La campionatura dovrà pervenire a mezzo corriere, agenzie di recapito ovvero consegnata a mano da un incaricato della concorrente; limitatamente a quest'ultimo caso verrà rilasciata apposita ricevuta con l'indicazione dell'ora e della data di consegna, nelle giornate non festive dal lunedì al giovedì dalle ore 9.00 alle ore 17.00, il venerdì dalle ore 9 alle ore 14.00.

I campioni dovranno essere inseriti in un unico plico purché all'interno gli stessi siano suddivisi nei loro involucri originali in base al lotto di appartenenza. Il plico dovrà riportare esternamente:

- ✓ Oggetto: "Procedura aperta, ai sensi dell'art. 60 del D. Lgs. 50/2016, in forma centralizzata, per l'affidamento di: "DISPOSITIVI MEDICI E DIAGNOSTICI IN VITRO ricompresi nella CND W05 della classificazione nazionale dei dispositivi medici (CND) e di altro materiale di laboratorio" occorrenti esigenze dell'Azienda Ospedaliera di Terni, dell'Azienda Ospedaliera di Perugia, dell'Azienda Usl Umbria 1 e Azienda Usl Umbria 2;
- ✓ Ragione sociale della Concorrente;
- ✓ Numero di campioni;
- ✓ Lotti di partecipazione.
- ✓ L'involucro contenente i dispositivi per singolo lotto deve recare all'esterno la dicitura chiara del lotto di pertinenza.

Ogni prodotto dovrà riportare una marcatura stampata o impressa indicante tutte le informazioni richieste dalle normative vigenti riferite al prodotto; nello specifico, per ogni Lotto, si rimanda al quanto descritto **nel Capitolato Tecnico** (allegato 1 e 2).

La campionatura dovrà essere accompagnata da un riepilogo in cui saranno riportati i seguenti dati:

- nome commerciale e descrizione del campione;
- codice identificativo del prodotto, ove disponibile;

- quantità di pezzi acclusi.

Fermo restando l'obbligo di presentare la campionatura entro i termini indicati, qualora la Commissione giudicatrice ne ravvisasse la necessità, le ditte concorrenti dovranno essere disponibili a fornire prodotti-campioni, su indicazione della Commissione stessa, entro 5 (cinque) giorni dalla richiesta, o nel diverso termine indicato.

La campionatura dei prodotti offerti dalle ditte concorrenti che risulteranno aggiudicatarie, nonché del secondo in graduatoria, costituirà parametro di valutazione della fornitura, nel corso della vigenza del rapporto contrattuale tra il Fornitore e le singole Aziende sanitarie, al fine di verificare l'identicità del prodotto aggiudicato con quello consegnato nel corso della fornitura e pertanto rimarrà depositata per tutta la durata del contratto presso l'Azienda Ospedaliera S. Maria di Terni. Le campionature delle rimanenti ditte concorrenti saranno restituite alle ditte stesse nelle condizioni in cui si trovano dopo le verifiche della Commissione. Le ditte dovranno provvedere a proprie spese al ritiro della campionatura stessa entro 30 (trenta) giorni naturali e consecutivi dalla comunicazione da parte di Umbria Salute e Servizi.

16. OFFERTA ECONOMICA

L'offerta economica dovrà essere resa secondo le modalità e i termini del Disciplinare Telematico e dovrà inoltre contenere i seguenti elementi.

- I. (obbligatorio) Nel file "SchemaOfferta_.xls" generato e scaricato dalla piattaforma OFFERTA ECONOMICA TELEMATICA, dovrà essere indicato per ogni lotto offerto, a pena di esclusione:
 - a) Il <u>prezzo complessivo annuo offerto</u> per ogni singolo lotto, al netto di Iva e/o di altre imposte e contributi di legge (vedasi disciplinare telematico);
 - b) La stima dei costi aziendali relativi alla salute ed alla sicurezza sui luoghi di lavoro di cui all'art. 95, comma 10 del Codice. Detti costi relativi alla sicurezza connessi con l'attività d'impresa dovranno risultare congrui rispetto all'entità e alle caratteristiche delle prestazioni oggetto dell'appalto.
- II. (obbligatorio) Inserire nella Sezione "DOC. GARA" "ULTERIORE" per ciascun lotto di partecipazione i relativi file "Dettaglio di Offerta Economico" (All. 8 al presente Disciplinare reperibili nella Sez. Doc. di gara della Piattaforma Net4market che dovranno essere caricati con le modalità indicate all'art. 8 lett. B del Disciplinare Telematico);
- III. (facoltativo: l'O.E. può decidere di inserire o meno tra la "DOC. GARA" "ULTERIORE") Il

listino prezzi vigente per eventuali acquisti di materiali accessori rispetto ai prodotti previsti nei lotti per i quali la ditta partecipa, con indicazione della parte economica. La quotazione dovrà essere resa al netto di Iva e/o di altre imposte e contributi di legge, nonché al netto degli oneri per la sicurezza dovuti a rischi da interferenze. E dovranno essere sottoscritte secondo le modalità sopra riportate relativamente alla sottoscrizione della "Offerta Economica" e resteranno vincolanti ed invariabili per tutta la durata della fornitura.

IV. (obbligatorio solo se si presenta il listino di cui al precedente punto II) Dichiarazione sottoscritta dal legale rappresentante o procuratore munito di adeguati poteri, come da documentazione amministrativa, dalla quale risulti la percentuale di sconto che la ditta è disponibile a praticare sulle quotazioni di cui al punto II riportate nel listino allegato all'offerta (almeno pari a quello praticato per il lotto di riferimento). Le Aziende Sanitarie, in caso di necessità, nel corso della durata del contratto, potranno approvvigionarsi dei materiali accessori a quelli aggiudicati, non previsti nella presente gara, con applicazione della percentuale di sconto dichiarata in sede di offerta.

Il listino in vigore di cui sopra e lo sconto che la ditta dichiara di essere disponibile a praticare sono facoltativi essendo elementi che non rientrano nella valutazione dell'offerta economica, che invece terrà conto del prezzo annuale contenuto nello "SchemaOfferta .xls".

L'offerta economica, **a pena di esclusione**, è sottoscritta digitalmente con le modalità indicate per la sottoscrizione della domanda di cui al precedente paragrafo 14 (nel caso di partecipante impresa singola) ovvero secondo le modalità di cui al paragrafo 14.1 (nel caso di partecipante in forma associata).

Non possono essere prodotte offerte alternative né condizionate, **pena l'esclusione** dalla gara per il lotto di riferimento.

Sono inammissibili e pertanto escluse le offerte economiche che superino l'importo annuo a base d'asta per ciascun lotto nella tabella elenco lotti e fabbisogni Allegato 2 al Capitolato Tecnico.

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. Gli oneri fiscali sono in conformità alle leggi vigenti.

La Stazione Appaltante considererà valido solo il prezzo complessivo annuo offerto dello "SchemaOfferta .xls".

Il concorrente ha facoltà di fornire, già in sede di presentazione dell'offerta economica, le giustificazioni relative alle voci di prezzo o sui costi (art. 97, comma 1, del D.Lgs. 50/2016) che concorrono a formare l'importo complessivo

posto a base di gara, nonché eventualmente relative agli altri elementi di valutazione dell'offerta le quali saranno valutate nel caso in cui l'offerta presentata appaia anormalmente bassa ex art. 97 del D.Lgs. 50/2016.

"Pertanto, qualora il concorrente intenda esercitare tale facoltà di anticipazione della documentazione sopra citata dovrà completare, per ogni lotto offerto, e, se del caso, allegare eventuale documentazione atta a fornire le giustificazioni in ottemperanza a quanto disposto dall'art. 97 del D.Lgs. 50/2016 ed inserirle all'interno della cartella .zip. "dettaglio offerta economica".

La facoltà sopra descritta è esclusivamente finalizzata ad ottimizzare le tempistiche di gara. Resta comunque inteso che qualora il concorrente non intenda avvalersi di tale facoltà, la Stazione Appaltante procederà regolarmente, in caso di offerta anomala, a richiedere i giustificativi come indicato nel presente Disciplinare.

17. CRITERIO DI AGGIUDICAZIONE

Si rimanda a quanto previsto all'art. 4 del Capitolato Tecnico.

18. ULTERIORI REGOLE DELLA PROCEDURA DI GARA

I calcoli relativi all'attribuzione dei punteggi verranno eseguiti computando fino alla seconda cifra decimale:

- a) Non sono ammesse, a pena di esclusione dalla gara, offerte in aumento sugli importi posti a base di gara.
- b) Il RUP/Commissione giudicatrice si riserva di sospendere e/o aggiornare le sedute di ogni fase del procedimento, per consentire l'effettuazione delle previste operazioni di controllo e/o valutazione.
- c) In caso di parità del punteggio complessivo, la fornitura sarà affidata a chi avrà ottenuto il punteggio qualità superiore (per i soli lotti da aggiudicare con il criterio qualità/prezzo).
- d) Nel caso in cui le offerte di due o più concorrenti abbiano ottenuto lo stesso punteggio sia per il prezzo che per la qualità si procederà tramite sorteggio (per i soli lotti da aggiudicare con il criterio qualità/prezzo).
- e) L'aggiudicazione potrà avvenire anche in presenza di una sola offerta, purché ritenuta conveniente o idonea in relazione all'oggetto del contratto.
- f) Sono esclusi dall'intera procedura i concorrenti che presentino:
 - ✓ incertezza assoluta sul contenuto o sulla provenienza dell'offerta;
 - ✓ difetto di sottoscrizione o di altri elementi essenziali;
 - ✓ offerte alternative;
 - ✓ mancata regolarizzazione della documentazione presentata. Si precisa che non è
 suscettibile di completamento o integrazione l'offerta tecnica o l'offerta economica e gli
 elementi loro componenti;

- ✓ l'apposizione di termini o condizioni all'offerta;
- ✓ offerte nelle quali fossero sollevate eccezioni e/o riserve di qualsiasi natura alle condizioni di servizio e di prestazione dei servizi specificate nel presente capitolato di gara;
- ✓ offerte che sostituiscano, modifichino e/o integrino le predette condizioni di servizio;
- ✓ offerte incomplete e/o parziali;
- ✓ offerte prive dei costi per la sicurezza aziendali (propri dell'impresa offerente);
- ✓ Saranno altresì esclusi dalla procedura:
 - i concorrenti coinvolti in situazioni oggettive lesive della par condicio tra concorrenti e/o lesive della segretezza delle offerte;
 - i concorrenti che abbiano omesso di fornire i documenti richiesti, che non si siano attenuti alle modalità ed alle formalità previste, ovvero che abbiano reso false dichiarazioni.

Si rammenta che la falsità in atti e le dichiarazioni mendaci, da un lato, comportano sanzioni penali ai sensi dell'art. 76 D.P.R. n. 445/2000, dall'altro lato, costituiscono causa d'esclusione dalla partecipazione alla presente procedura.

Umbria Salute e Servizi Scarl, si riserva il diritto:

- √ di non procedere all'aggiudicazione se nessuna offerta risulti conveniente o idonea in relazione all'oggetto contrattuale, in conformità a quanto previsto dall'articolo 95, comma 12, del D.Lgs. 50/2016;
- ✓ di procedere all'aggiudicazione anche in presenza di una sola offerta valida;
- ✓ di sospendere, annullare, revocare, reindire o non aggiudicare la gara motivatamente, ai sensi dell'art. 21-quinquies della L.241/90;

Le Aziende sanitarie si riservano il diritto di non stipulare motivatamente il contratto anche qualora sia intervenuta in precedenza l'aggiudicazione.

Umbria Salute e Servizi Scarl, si riserva altresì di valutare l'eventuale realizzazione nella presente gara di pratiche e/o intese restrittive della concorrenza e del mercato vietate ai sensi della normativa applicabile, ivi inclusi gli articoli 81 e ss. del Trattato CE e gli articoli 2 e ss. della Legge n. 287/1990, ai fini della motivata esclusione a successive procedure di gara indette da ciascuna Azienda sanitaria regionale socia di Umbria Salute e Servizi Scarl, anche ai sensi dell'art. 80, comma 5, del D.Lgs. n. 50/2016 e dell'art. 68 del R.D. n. 827/1924; con riserva – in ogni caso – di segnalare alle competenti Autorità l'eventuale realizzazione (o tentativo) di dette pratiche e/o intese restrittive della concorrenza e del mercato anche al fine della verifica della sussistenza di eventuali fattispecie penalmente rilevanti, provvedendo a mettere a disposizione delle dette Autorità qualsiasi

documentazione utile in suo possesso.

Umbria Salute e Servizi provvederà a comunicare al Casellario Informatico le informazioni di cui alla Determinazione dell'Autorità per la Vigilanza sui Contratti Pubblici n. 1 del 10/01/2008 e i fatti riguardanti la fase di esecuzione dei singoli contratti di servizio, da annotare al Casellario.

19. SVOLGIMENTO OPERAZIONI DI GARA

Tutte le operazioni di gara sono svolte interamente in modalità telematica ai sensi del dell'art. 58 del D. Lgs. n. 50/2016, mediante la piattaforma Net4market che ne assicura, pur senza presenza di pubblico, la tracciabilità di tutte le fasi e l'inviolabilità delle buste elettroniche contenenti le offerte e l'incorruttibilità di ciascun documento presentato (Consiglio di Stato, Sezione V, 21 novembre 2017, n. 5388), tenuto conto delle regole di distanziamento sociale imposte dalla Presidenza del Consiglio dei Ministri per contenere l'emergenza pandemica COVID-19 nonché della Delibera dell'Anac, n. 312 del 9 aprile 2020. Non si terranno, pertanto, sedute pubbliche di gara.

Il RUP e la Commissione giudicatrice svolgeranno le operazioni gara di propria competenza attraverso la citata piattaforma e la documentazione circa lo svolgimento delle procedure di aggiudicazione sarà riportata su pedissequo verbale che darà conto delle operazioni effettuate.

Al fine di consentire il rispetto delle misure di distanziamento sociale e di ogni misura preordinata alla tutela della salute pubblica, i componenti della Commissione Giudicatrice potranno anche riunirsi virtualmente mediante dispositivi di videoconferenza nel rispetto delle vigenti norme ed in particolare alle disposizioni di cui al D. Lgs. N. 82 del 7 marzo 2005 ("Codice dell'Amministrazione Digitale").

19.1 VERIFICA DOCUMENTAZIONE AMMINISTRATIVA

La prima seduta di apertura della busta amministrativa avrà luogo il giorno 04/10/2021, alle ore 8:30. Il RUP con almeno due testimoni procederà a verificare il deposito telematico della documentazione inviata dai concorrenti e, una volta aperte le relative cartelle, a controllare la completezza della documentazione amministrativa presentata.

Tale seduta, se necessario, sarà aggiornata ad altra ora o a giorni successivi, nella data e negli orari che saranno comunicati ai concorrenti sul sistema Net4Market.

Successivamente il RUP procederà, in seduta riservata, a:

- a) verificare la conformità della documentazione amministrativa a quanto richiesto nel presente disciplinare;
- b) attivare l'eventuale procedura di soccorso istruttorio di cui al precedente punto 13;
- c) redigere apposito verbale relativo alle attività svolte.

A seguito di tale attività verrà adottato il provvedimento che determina le esclusioni e le ammissioni alle successive fasi della procedura di gara, provvedendo altresì agli adempimenti di cui all'art. 29, comma 1, del Codice.

Ai sensi dell'art. 85, comma 5, primo periodo del Codice, la stazione appaltante si riserva 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.

La stazione appaltante procede alla suddetta verifica in tutti i casi in cui sorgono fondati dubbi, sulla veridicità delle dichiarazioni sostitutive (DGUE e altre dichiarazioni integrative), rese dai concorrenti in merito al possesso dei requisiti generali e speciali.

Tale verifica avverrà, ai sensi degli artt. 81 e 216, comma 13 del Codice, attraverso l'utilizzo del sistema AVCpass, reso disponibile dall'ANAC, con le modalità di cui alla delibera n. 157/2016.

20. COMMISSIONE GIUDICATRICE

La commissione giudicatrice è nominata, ai sensi dell'art. 216, comma 12, del Codice, dopo la scadenza del termine per la presentazione delle offerte.

I criteri per la nomina della Commissione giudicatrice sono stati approvati con Determinazione dell'Amministratore Unico di Umbria Salute e Servizi (già Umbria Salute) del 3/11/2016.

La Commissione suddetta è composta da un numero dispari, da n. 3 membri, esperti nello specifico settore cui si riferisce l'oggetto della fornitura. In capo ai commissari non devono sussistere cause ostative alla nomina ai sensi dell'art. 77, comma 9, del Codice. A tal fine i medesimi rilasciano apposita dichiarazione alla stazione Appaltante.

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

Umbria Salute e Servizi pubblica, sul profilo del committente, nella pagina informativa dedicata alla presente procedura, la composizione della commissione giudicatrice e i curricula dei componenti, ai sensi dell'art. 29, comma 1, del Codice.

21. VERIFICA DELLA DOCUMENTAZIONE TECNICA E VALUTAZIONE DELLE OFFERTE TECNICHE ED ECONOMICHE

All'esito del controllo della documentazione amministrativa il RUP, una volta adottato il provvedimento di ammissione, consegnerà gli atti alla Commissione giudicatrice.

La commissione giudicatrice, in apposita seduta di cui sarà data preventiva comunicazione alle

ditte, procederà a verificare il deposito telematico della documentazione tecnica inviata dai concorrenti e, una volta aperte le relative cartelle, a controllare la completezza della documentazione presentata. Tale seduta, se necessario, sarà aggiornata ad altra ora o a giorni successivi di cui sarà data preventiva informativa alle ditte tramite PEC/sistema Net4Market.

Eventuali carenze documentali afferenti l'offerta tecnica o economica non potranno essere sanate con il ricorso al soccorso istruttorio e daranno seguito all'esclusione della ditta dalla gara.

Relativamente ai lotti aggiudicati con il criterio dell'offerta economicamente più vantaggiosa:

in una o più sedute riservate la commissione procederà all'esame ed alla valutazione delle offerte tecniche, comprese le campionature richieste, e all'assegnazione dei relativi punteggi applicando i criteri e le formule indicati nel presente disciplinare e nel capitolato. All'esito di tale attività la commissione procederà alla riparametrazione dei punteggi secondo quanto indicato all'All.3 al Capitolato – criteri di valutazione.

Successivamente, in apposita seduta preventivamente resa nota ai concorrenti, la commissione renderà noto sul sistema Net4MArket i punteggi riparametrati attribuiti alle singole offerte tecniche e darà atto delle eventuali esclusioni dalla gara dei concorrenti.

Analogamente, la commissione procederà all'apertura virtuale della busta contenente l'offerta economica e quindi alla relativa valutazione, che potrà avvenire anche in più sedute successive, previo congruo preavviso alle ditte.

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

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

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, si procederà mediante sorteggio.

All'esito delle operazioni di cui sopra, la commissione redige la graduatoria e procede, se del caso, ai sensi di quanto previsto al successivo punto 23.

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

In qualsiasi fase delle operazioni di valutazione delle offerte tecniche ed economiche, la Commissione provvede a comunicare tempestivamente al RUP (il quale procederà, sempre, ai sensi dell'art. 76, comma 5, lett. b) del Codice) i casi di esclusione da disporre per:

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

Relativamente ai lotti aggiudicati con il criterio del prezzo più basso:

La Commissione di cui sopra provvederà, in seduta riservata, ad esaminare la documentazione tecnica, al fine di verificare la conformità e idoneità delle caratteristiche dei prodotti offerti ai requisiti tecnici specificati nel capitolato e nel relativo allegato capitolato tecnico.

Al termine dell'attività di verifica della documentazione tecnica la Commissione di cui sopra invierà apposita relazione sui lavori svolti al RUP, evidenziando, con riferimento ai singoli lotti di gara, le offerte che siano risultate irregolari per non conformità.

Successivamente il RUP riferisce ai partecipanti circa l'esito della verifica di idoneità e conformità dei prodotti offerti alle caratteristiche richieste e procede, contestualmente ovvero in una seduta successiva, all'apertura delle cartelle contenenti l'offerta economica ed alla lettura delle offerte medesime, dandone informativa ai partecipanti sempre mediante piattaforma.

22. VERIFICA DI ANOMALIA DELLE OFFERTE

Relativamente ai lotti aggiudicati con il criterio del miglior rapporto qualità/prezzo, il punteggio che verrà preso in considerazione ai fini dell'anomalia è quello effettivo, conseguito da ciascuna offerta e non quello più alto risultante dall'eventuale attività di riparametrazione effettuata dalla stazione appaltante (di cui all'All.3 al Capitolato – criteri di valutazione), la quale ha il solo scopo (in quanto mero artifizio) di preservare l'equilibrio fra i diversi elementi –qualitativi e quantitativi –stabiliti nel caso concreto per la valutazione dell'offerta e non di far emergere situazioni di ipotetica anomalia dell'offerta, oltretutto solo apparenti, giacché il superamento della soglia a seguito di riparametrazione è virtuale e non reale (ex multis: Consiglio di Stato, sez. V, 7 dicembre 2017, n. 5771).

Per i lotti il cui criterio di aggiudicazione è il prezzo più basso, al ricorrere dei presupposti di cui all'art. 97, comma 2 e 2-bis nonché, per i lotti il cui criterio di aggiudicazione è l'offerta economicamente più vantaggiosa al ricorrere dei presupposti di cui all'art. 97, comma 3 del Codice,

e in ogni altro caso in cui, in base a elementi specifici, l'offerta appaia anormalmente bassa, il RUP, avvalendosi, se ritenuto necessario, della Commissione, valuta la congruità, serietà, sostenibilità e realizzabilità delle offerte che appaiono anormalmente basse.

Si procede a verificare la prima migliore offerta anormalmente bassa.

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

Ove l'operatore economico non avesse inserito la documentazione facoltativa di cui al precedente punto 16 contenente i giustificativi a corredo dell'offerta economica, il RUP richiede per iscritto al concorrente la presentazione, sempre per iscritto, delle relative spiegazioni, se del caso indicando le componenti specifiche dell'offerta ritenute anomale. A tal fine assegna all'operatore economico un termine non inferiore a 15 (quindici) giorni dal ricevimento della richiesta.

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

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

23. AGGIUDICAZIONE DELL'APPALTO E STIPULA DEL CONTRATTO

All'esito delle operazioni di cui sopra la commissione – o il RUP, qualora vi sia stata verifica di congruità delle offerte anomale – formulerà la proposta di aggiudicazione in favore del concorrente che ha presentato la migliore offerta, chiudendo le operazioni di gara e trasmettendo al RUP tutti gli atti e documenti della gara ai fini dei successivi adempimenti.

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

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

Prima dell'aggiudicazione, la stazione appaltante, ai sensi dell'art. 85 comma 5 del Codice, richiede al concorrente cui ha deciso di aggiudicare l'appalto di presentare i documenti di cui all'art. 86 del Codice, ai fini della prova dell'assenza dei motivi di esclusione di cui all'art. 80 (ad eccezione, con

riferimento ai subappaltatori, del comma 4) e del rispetto dei criteri di selezione di cui all'art. 83 del medesimo Codice. Tale verifica avverrà attraverso l'utilizzo del sistema AVCpass.

Ai sensi dell'art. 95, comma 10, la stazione appaltante prima dell'aggiudicazione procede, laddove non effettuata in sede di verifica di congruità dell'offerta, alla valutazione di merito circa il rispetto di quanto previsto dall'art. 97, comma 5, lett. d) del Codice.

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

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

La Stazione appaltante ne informa le Aziende Sanitarie che provvedono a recepire l'aggiudicazione ed individuano il RUP e/o D.E.C., stipulano il proprio contratto di fornitura che gestiscono autonomamente secondo le disposizioni del Capitolato tecnico.

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

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

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

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

Ai sensi e per gli effetti dell'art. 3 c. 2 e c. 3 del D.Lgs. 76/2020 convertito in L. 120/2020 per le verifiche antimafia si procede mediante il rilascio della informativa liberatoria provvisoria, immediatamente conseguente alla consultazione della Banca dati nazionale unica della documentazione antimafia ed alle risultanze delle banche dati disponibili, anche quando l'accertamento è eseguito per un soggetto che risulti non censito, a condizione che non emergano nei confronti dei soggetti sottoposti alle verifiche antimafia le situazioni di cui agli articoli 67 e 84, comma 4, lettere a), b) e c), del decreto legislativo 6 settembre 2011, n. 159. L'informativa liberatoria provvisoria consente di stipulare, approvare o autorizzare i contratti e subcontratti, sotto

condizione risolutiva, ferme restando le ulteriori verifiche ai fini del rilascio della documentazione antimafia da completarsi entro sessanta giorni.

La stipula avrà luogo entro 60 giorni dall'intervenuta efficacia dell'aggiudicazione ai sensi dell'art. 32, comma 8 del Codice, salvo il differimento espressamente concordato con l'aggiudicatario. All'atto della stipulazione del contratto, l'aggiudicatario deve presentare la garanzia definitiva da calcolare sull'importo contrattuale, secondo le misure e le modalità previste dall'art. 103 del Codice.

Il contratto sarà stipulato da ciascuna Azienda Sanitaria destinataria della fornitura, come precedentemente indicata, in modalità elettronica, mediante scrittura privata.

Il contratto è soggetto agli obblighi in tema di tracciabilità dei flussi finanziari di cui alla 1. 13 agosto 2010, n. 136. A tal fine ogni Azienda Sanitaria procederà all'acquisizione dei CIG "derivati" per ogni lotto di interesse.

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

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

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

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

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

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

Umbria Salute e Servizi S.c. a r.l. si riserva la facoltà di revocare, annullare, in tutto o in parte ed in qualsiasi momento, la presente procedura, per motivi di convenienza o di pubblico interesse, senza che i concorrenti possano avanzare pretese o diritti di sorta.

La Stazione Appaltante, a suo insindacabile giudizio, si riserva la facoltà di eseguire controlli anche a campione circa il possesso dei requisiti dichiarati dall'aggiudicataria procedendo ad effettuare in contraddittorio verifiche inerenti la rispondenza tra i campioni offerti, le schede tecniche e le dichiarazioni fornite dalla ditta in gara presso un laboratorio tra quelli accreditati. In tal caso la ditta interessata sarà informata circa il laboratorio scelto e la data di svolgimento della prova. Le spese relative alle prove di laboratorio saranno a carico della ditta interessata.

In caso di comprovata difformità dichiarata dal laboratorio e recepita dalla Commissione giudicatrice, tra i campioni offerti in gara, le schede tecniche e le dichiarazioni fornite dalla ditta o in caso di valori minimi al di sotto di quelli dichiarati si procederà all'esclusione della ditta e allo scorrimento della graduatoria.

24. DEFINIZIONE DELLE CONTROVERSIE

Per le controversie derivanti dalla presente procedura è competente il Foro di Perugia, rimanendo espressamente esclusa la compromissione in arbitri.

25. TRATTAMENTO DEI DATI PERSONALI

I dati raccolti saranno trattati, anche con strumenti informatici, ai sensi dell'art. 13 del Regolamento 2016/679, esclusivamente nell'ambito della gara regolata dal presente disciplinare di gara.

Per il trattamento dei dati degli O.E. si rimanda all'informativa pubblicata in tema di privacy di cui all'Allegato 5 al Disciplinare, disponibile altresì nel sito web di Umbria Salute e Servizi www.umbriasaluteeservizi.com- sezione Privacy.

La suddetta informativa privacy è quella relativa al trattamento effettuato da Umbria Salute e Servizi S.c. a r.l. nella sua funzione di "Centrale Regionale per gli Acquisti in Sanità" (T1.60).

IL RUP

Dott.ssa Cinzia Angione

UMBRIA SALUTE E SERVIZI SCARL – CENTRALE REGIONALE ACOUISTI IN SANITA'

DOCUMENTO DI GARA UNICO EUROPEO (DGUE)

Parte I: Informazioni sulla procedura di appalto e sull'amministrazione aggiudicatrice o ente aggiudicatore

Per le procedure di appalto per le quali è stato pubblicato un avviso di indizione di gara nella Gazzetta ufficiale dell'Unione europea le informazioni richieste dalla parte I saranno acquisite automaticamente, a condizione che per generare e compilare il DGUE sia utilizzato il servizio DGUE elettronico (1). Riferimento della pubblicazione del pertinente avviso o bando (2) nella Gazzetta ufficiale dell'Unione europea:

GULLE S numero 2021/S 107-279589 DEL 04/06/2021

Se non è pubblicate un avviso di Indizione di gara nella GU UE, l'amministrazione aggiudicatrice o l'ente aggiudicatore deve compilare le informazioni in modo da permettere l'individuazione univoca della procedura di appalto:

Se non sussiste obbligo di pubblicazione di un avviso nella Gazzetta ufficiale dell'Unione europea, fornire altre informazioni in modo da permettere l'individuazione univoca della procedura di appalto (ad esempio il rimando ad una pubblicazione a livello nazionale): [....]

INFORMAZIONI SULLA PROCEDURA DI APPALTO

Le informazioni richieste dalla parte i saranno acquisite automaticamente a condizione che per generare e compilare il DGUE sia utilizzato il servizio DGUE in formato elettronico. In caso contrario tali informazioni devono essere inserite dall'operatore economico.

Identità del committente (3)	Risposta:
Nome: Codice fiscale	UMBRIA SALUTE E SERVIZI – CENTRALE REGIONALE ACQUISTI IN SANITA' 02915750547
Di quale appalto si tratta?	Risposta:
Titolo o breve descrizione dell'appalto (⁴):	Procedura aperta per l'affidamento della fornitura di DISPOSITIVI MEDICI E DIAGNOSTICI IN VITRO ricompresi nella categoria CND W05 della Classificazione Nazionale dei Dispositivi medici (CND) e di altro materiale di laboratorio per le esigenze delle Aziende Sanitarie ed Ospedaliere della Regione Umbria. NUMERO GARA ANAC: 8131671
Numero di riferimento attribuito al fascicolo dall'amministrazione aggiudicatrice o ente aggiudicatore (ove esistente) (⁵):	[]

I servizi della Commissione metteranno gratuitamente il servizio DGUE in formato elettronico a disposizione delle amministrazioni aggiudicatrici, degli enti aggiudicatori, degli operatori economici, dei fomitori di servizi elettronici e di altre parti interessate.

Per le amministrazioni aggiudicatrici: un avviso di preinformazione utilizzato come mezzo per indire la gara oppure un bando di gara. Per gli enti aggiudicatori: un avviso periodico indicativo utilizzato come mezzo per indire la gara, un bando di gara o un avviso sull'esistenza di un sistema di qualificazione.

Le informazioni devono essere copiate dalla sezione I, punto I.1 del pertinente avviso o bando. In caso di appalto congiunto indicare le generalità di tutti i committenti.

Cfr. punto II.1.1. e II.1.3. dell'avviso o bando pertinente.

CIG	[i CIG sono indicati nel bando]
CUP (ove previste)	
Codice-progetto (ove l'appalto sia finanziato o cofinanziato con fondi- europei)	[-]

Tutte le altre informazioni in tutte le sezioni del DGUE devono essere inserite dall'operatore economico

Parte II: Informazioni sull'operatore economico

A: INFORMAZIONI SULL'OPERATORE ECONOMICO

it and the second secon	
Dati identificativi	Risposta:
Nome:	[]
Partita IVA, se applicabile:	[]
Se non è applicabile un numero di partita IVA indicare un altro numero di identificazione nazionale, se richiesto e applicabile	[]
Indirizzo postale:	[]
Persone di contatto (⁶):	[]
Telefono:	[]
PEC o e-mail:	[]
(indirizzo Internet o sito web) (ove esistente):	[]
Informazioni generali:	Risposta:
L'operatore economico è una microimpresa, oppure un'impresa piccola o media (7)?	[]Si[]No
Solo se l'appalto è riservato (⁸): l'operatore economico è un laboratorio protetto, un' "impresa sociale" (⁹) o provvede all'esecuzione del contratto nel contesto di programmi di lavoro protetti (articolo 112 del Codice)?	[] \$i [] No
In caso affermativo,	
qual è la percentuale corrispondente di lavoratori con disabilità o svantaggiati?	<u> </u>
Se richiesto, specificare a quale e quali categorie di lavoratori con disabilità e svantaggiati appartengone i dipendenti interessati:	
	[]
Se pertinente: l'operatore economico è iscritto in un elenco ufficiale di imprenditori, fornitori, o prestatori di servizi o possiede una certificazione rilasciata da organismi accreditati, ai sensi dell'articolo 90 del Codice?	
In caso-affermativo:	[]Sì[]No[]Non applicabile
Rispondere compilando le altre parti di questa sezione, la sezione B e, ove pertinente, la sezione C della presente parte, la parte III, la parte V se applicabile, e in ogni caso compilare e firmare la parte VI.	
 a) Indicare la denominazione dell'elence o del certificato e, se pertinente, il pertinente numero di iscrizione o della certificazione. 	a) []
b)—Se il certificato di iscrizione o la certificazione è disponibile elettronicamente, indicare:	b) (indirizzo web, autorità e organismo di emanazione, riferimento preciso della documentazione):
	<u> </u>
c) Indicare i riferimenti in base ai quali è stata ottenuta l'iscrizione e la certificazione e, se pertinente, la classificazione ricevuta nell'elence ufficiale (10):	e) []

Ripetere le informazioni per ogni persona di contatto tante volte quanto necessario.

Cfr. raccomandazione della Commissione, del 6 maggio 2003, relativa alla definizione delle microimprese, piccole e medie imprese (GU L 124 del 20.5.2003, pag. 36).

Queste informazioni sono richieste unicamente a fini statistici.

Microimprese: imprese che occupano meno di 10 persone e realizzano un fatturato annuo oppure un totale di bilancio annuo non superiori a 2 milioni di EUR.

Piccole imprese: imprese che occupano meno di 50 persone e realizzano un fatturato annuo o un totale di bilancio annuo non superiori a 10 milioni di EUR.

Medie imprese: imprese che non appartengono alla categoria delle microimprese né a quella delle piccole Imprese, che occupano meno di 250 persone e il cui fatturato annuo non supera i 50 milioni di EUR e/o il cui totale di bilancio annuo non supera i 43 milioni di EUR.

Cfr. il punto Ill.1.5 del bando di gara.

Un' "impresa sociale" ha per scopo principale l'integrazione sociale e professionale delle persone disabili o svantaggiate.

I riferimenti e l'eventuale classificazione sono indicati nella certificazione.

d) L'iscrizione o la certificazione comprende tutti i criteri di selezione richiesti? In caso di rieposta negativa alla lettera d): Inscrire inoltre tutte le informazioni mansanti nella parte IV, sezione A, B, C, o D-secondo il caso SOLO se richiesto dal pertinente avviso o bando o dai documenti di gara: e) L'operatore economico potrà fornire un certificato per quanto riguarda il pagamento dei contributi providenziali e delle imposte, o fornire informazioni che permettano all'amministrazione aggiudicatrice o all'ente aggiudicatore di ottenere direttamente tale documento accedendo a una banca dati nazionale che sia disponibile gratuitamente in un qualunque Stato membro?	autorità o organismo di emanazione, ciso della documentazione).
Inserire inoltre tutte le informazioni mancanti nella parte IV, sezione A, B, C, o D- secondo il caso SOLO se richiesto dal pertinente avviso o bando o dai documenti di gara: e) L'operatore economico potrà fornire un certificato per quanto riguarda il pagamento- dei contributi previdenziali o delle imposte, o fornire informazioni che permettano- all'amministrazione aggiudicatrice o all'ente aggiudicatore di ottonere direttamente tale documento accedendo a una banca dati nazionale che sia disponibile- gratuitamente in un qualunque Stato membro?	ciso della documentazione)-
secondo il caso SOLO se richiesto dal pertinente avviso o bando o dai decumenti di gara: e) L'operatore economico potrà fornire un certificato per quanto riguarda il pagamento dei contributi previdenziali e delle imposte, o fornire informazioni che permettano all'amministrazione aggiudicatrice o all'ente aggiudicatore di ottenere direttamente tale documento accedendo a una banca dati nazionale che sia disponibile gratuitamente in un qualunque Stato membro?	siso della documentazione)-
e) L'operatore economico potrà fornire un cortificato per quanto riguarda il pagamento dei contributi previdenziali e delle imposte, o fornire informazioni che permettano all'amministrazione aggiudicatrice o all'ente aggiudicatore di ottenere direttamente tale documento accedendo a una banca dati nazionale che sia disponibile gratuitamente in un qualunque Stato membro?	siso della documentazione)-
dei centributi previdenziali e delle imposte, e fornire informazioni che permettane- all'amministrazione aggiudicatrice e all'ente aggiudicatrore di ettenere direttamente- tale documento accedendo a una banca dati nazionale che sia disponibile- gratuitamente in un qualunque Stato membro?	siso della documentazione)-
gratuitamente in un qualunque Stato membro?	siso della documentazione)-
	ŕ
Se la documentazione pertinente è disponibile elettronicamente, indicare:	
Se pertinente: l'operatore economico, in caso di contratti di lavori pubblici di importe superiore a 150.000 euro, è in possesso di attestazione rilasciata da Società Organismi di Attestazione (SOA), ai sensi dell'articole 84 del Codice (sottori ordinari)?	
OVVETO;	
è in possesse di attestazione rilasciata nell'ambito dei Sistemi di qualificazione di cui all'articolo 134 del Codice, previsti per i settori speciali	
In caso afformativo:	
a) Indicare gli estremi dell'attestazione (denominazione dell'Organismo di attestazione ovvero Sistema di qualificazione, numero e data dell'attestazione)]
	reb, autorità o organisme di 1e, riferimento preciso della azion e):
	H1
c) Indicare, se pertinente, le categorie di qualificazione alla quale si riferisce l'attestazione:]
d) L'attestazione di qualificazione comprende tutti i criteri di selezione richiesti?	
Si evidenzia che gli operatori economici, iscritti in elenchi di cui all'articolo 90 del Codice o in posses SOA (per lavori di importo superiore a 150.000 euro) di cui all'articolo 84 o in possesso di a qualificazione di cui all'articolo 134 del Codice, non compilano le Sezioni B e C della Parte IV.	
Forma della partecipazione: Risposta:	
L'operatore economico partecipa alla procedura di appalto insieme ad altri (¹¹)? [] Sì [] No	
In case affermative, accertarsi che gli altri operatori interessati forniscano un DGUE distinto.	SOUR FERNING THE PARTY OF THE P
In caso affermativo:	
a) Specificare il ruolo dell'operatore economico nel raggruppamento, ovvero consorzio, GEIE, rete di impresa di cui all' art. 45, comma 2, lett. d), e), f) e g) e all'art. 46, comma 1, lett. a), b), c), d) ed e) del Codice (capofila, responsabile di compiti specifici,ecc.):	1
b) Indicare gli altri operatori economici che compartecipano alla procedura di appalto:	,
c) Se pertinente, indicare il nome del raggruppamento partecipante:]
d) Se pertinente, indicare la denominazione degli operatori economici facenti parte di un consorzio di cui all'art. 45, comma 2, lett. b) e c), o di una società di professionisti di	•
cui all'articolo 46, comma 1, lett. f) che eseguono le prestazioni oggetto del contratto. Lotti Risposta:	···u
Trisposta.	
Se pertinente indicare il lotto o i lotti per i quali l'operatore economico intende presentare un'offerta:	

⁽¹¹⁾ Specificamente nell'ambito di un raggruppamento, consorzio, joint-venture o altro

B: INFORMAZIONI SUI RAPPRESENTANTI DELL'OPERATORE ECONOMICO

Se pertinente, indicare nome e indirizzo delle persone abilitate ad agire come rappresentanti, ivi compresi procuratori e institori, dell'operatore economico ai fini della procedura di appalto in oggetto; se intervengono più legali rappresentanti ripetere tante volte quanto necessario.

Eventuali rappresentanti:	Risposta:
Nome completo; se richiesto, indicare altresì data e luogo di nascita:	[];
Posizione/Titolo ad agire:	[]
Indirizzo postale:	jj
Telefono:	[]
E-mail:	[]
Se necessario, fornire precisazioni sulla rappresentanza (forma, portata, scopo, firma congiunta):	[]
C: INFORMAZIONI SULL'AFFIDAMENTO SULLE CAPACIT	TÀ DI ALTRI SOGGETTI (Articolo 89 del Codice - Avvalimento)
Affidamento:	Risposta:
L'operatore economico fa affidamento sulle capacità di altri soggetti per soddisfare i criteri di selezione della parte IV e rispettare i criteri e le regole (eventuali) della parte V?	[]Sì[]No
In caso affermativo:	
Indicare la denominazione degli operatori economici di cui si intende avvalersi:	[]
Indicare i requisiti oggetto di avvalimento:	[]
ausiliaria un DGUE distinto, debitamente compilate e firmate dai soggetti interessati, dalla parte IV ove pertinente e dalla parte VI.	Intrende avvalersi, i requielti oggette di avvalimento e presentare per clascuna impresa con le informazioni richieste dalla sezioni A e B della presente parte, dalla parte III, facciano parte integrante dell'operatore economico, in particolare quelli responsabili del omico disporrà per l'esecuzione dell'opera.
	UI CAPACITÀ L'OPERATORE ECONOMICO NON FA AFFIDAMENTO CODICE - SUBAPPALTO)
(Tale sezione è da compilare solo se le informazioni sono esplicitamente richieste dall'amministrazione aggiudicatrice o dall'ente aggiudicatore).	
Subappaltatore:	Risposta:
L'operatore economico intende subappaltare parte del contratto a terzi?	[]Sì []No
In caso affermativo:	
Elencare le prestazioni o lavorazioni che si intende subappaltare e la relativa quota (espressa in percentuale) sull'importo contrattuale:	[]
Nel caso ricorrano le condizioni di cui all'articolo 105, comma 6,	[]

Se l'amministrazione aggiudicatrice o l'ente aggiudicatore richiede esplicitamente queste informazioni in aggiunta alle informazioni della presente sezione, ognuno dei subappaltatori o categorie di subappaltatori) interessati dovrà compilare un proprio D.G.U.E. fornendo le informazioni richieste dalle sezioni A e B della presente parte, dalla parte III, dalla parte IV ove pertinente e dalla parte VI.

del Codice, indicare la denominazione dei subappaltatori proposti:

PARTE III: MOTIVI DI ESCLUSIONE (Articolo 80 del Codice)

A: MOTIVI LEGATI A CONDANNE PENALI

L'articolo 57, paragrafo 1, della direttiva 2014/24/UE stabilisce i seguenti motivi di esclusione (Articolo 80, comma 1, del Codice):

Partecipazione a un'organizzazione criminale (12)

2.

3.

Corruzione(13)

Frode(14):

Reati terroristici o reati connessi alle attività terroristiche (15); 4 5 Riciclaggio di proventi di attività criminose o finanziamento al terrorismo (16) 6 Lavoro minorile e altre forme di tratta di esseri umani(17) CODICE Ogni altro delitto da cui derivi, quale pena accessoria, l'incapacità di contrattare con la pubblica amministrazione (lettera g) articolo 80, comma 1, del Codice); 8 False comunicazioni sociali di cui agli art. 2621 e 2622 del codice civile. Motivi legati a condanne penali ai sensi delle disposizioni Risposta: nazionali di attuazione dei motivi stabiliti dall'articolo 57, paragrafo 1, della direttiva (articolo 80, comma 1, del Codice): I soggetti di cui all'art. 80, comma 3, del Codice sono stati []Sì[]No condannati con sentenza definitiva o decreto penale di condanna divenuto irrevocabile o sentenza di applicazione della pena richiesta ai sensi dell'articolo 444 del Codice di procedura penale per uno dei Se la documentazione pertinente è disponibile elettronicamente, indicare: motivi indicati sopra con sentenza pronunciata non più di cinque anni (indirizzo web, autorità o organismo di emanazione, riferimento preciso fa o, indipendentemente dalla data della sentenza, in seguito alla della documentazione): quale sia ancora applicabile un periodo di esclusione stabilito direttamente nella sentenza ovvero desumibile ai sensi dell'art. 80 [.....][.....][......][.......] comma 102 In caso affermativo, indicare (19): a) la data della condanna, del decreto penale di condanna o della sentenza di applicazione della pena su richiesta, la relativa durata e il reato commesso tra quelli riportati all'articolo 80, comma 1, lettera da a) a g) del Codice e i motivi di condanna, a) Data:[], durata [], lettera comma 1, articolo 80 [], motivi:[

b) [......]

c) durata del periodo d'esclusione [.....], lettera comma 1, articolo 80 [],

Quale definita all'articolo 2 della decisione quadro 2008/841/GAI del Consiglio, del 24 ottobre 2008, relativa alla lotta contro la criminalità organizzata (GU L 300 dell'11.11.2008, pag. 42).

Quale definita all'articolo 3 della convenzione relativa alla lotta contro la corruzione nella quale sono coinvolti funzionari delle Comunità europee o degli Stati membri dell'Unione europea (GU C 195 del 25.6.1997, pag. 1) e all'articolo 2, paragrafo 1, della decisione quadro 2003/568/GAI del Consiglio, del 22 luglio 2003, relativa alla lotta contro la corruzione nel settore privato (GU L 192 del 31.7.2003, pag. 54). Questo motivo di esclusione comprende la corruzione così come definita nel diritto nazionale dell'amministrazione aggiudicatrice (o ente aggiudicatore) o dell'operatore economico.

Ai sensi dell'articolo 1 della convenzione relativa alla tutela degli interessi finanziari delle Comunità europee (GU C 316 del 27.11.1995, pag. 48).

Quali definiti agli articoli 1 e 3 della decisione quadro del Consiglio, del 13 giugno 2002, sulla lotta contro il terrorismo (GU L 164 del 22.6.2002, pag. 3). Questo motivo di esclusione comprende anche l'istigazione, il concorso, il tentativo di commettere uno di tali reati, come indicato all'articolo 4 di detta decisione quadro.

Quali definiti all'articolo 1 della direttiva 2005/60/CE del Parlamento europeo e del Consiglio, del 26 ottobre 2005, relativa alla prevenzione dell'uso del sistema finanziario a recono di dicilazzio del proventi di elimita del proventi di del proventi di elimita del proventi di elimita del proventi di elimita del proventi di esclusione quadro.

Ripetere tante volte quanto necessario. Ripetere tante volte quanto necessario.

b) dati identificativi delle persone condannate [];

pena accessoria, indicare:

c) se stabilita direttamente nella sentenza di condanna la durata della

⁽¹²⁾ Quale definita all'articolo 2 della decisione quadro 2008/841/GAI del Consiglio, del 24 ottobre 2008, relativa alla lotta contro la criminalità organizzata (GU L 300 dell'11.11.2008,

scopo di riciclaggio dei proventi di attività criminose e di finanziamento del terrorismo (GU L 309 del 25.11.2005, pag. 15).

Quali definiti all'articolo 2 della direttiva 2011/36/UE del Parlamento europeo e del Consiglio, del 5 aprile 2011, concernente la prevenzione e la repressione della tratta di esseri umani e la protezione delle vittime, e che sostituisce la decisione quadro del Consiglio 2002/629/GAI (GU L 101 del 15.4.2011, pag. 1). (17)

In caso di sentenze di condanna, l'operatore economico ha adottato misure sufficienti a dimostrare la sua affidabilità nonostante l'esistenza di un pertinente motivo di esclusione ²⁰ (autodisciplina o "Self-Cleaning", cfr. articolo 80, comma 7)?	[]Si[]No
In caso affermativo, indicare:	
la sentenza di condanna definitiva ha riconosciuto l'attenuante della collaborazione come definita dalle singole fattispecie di reato?	[] Sì [] No
2) Se la sentenza definitiva di condanna prevede una pena detentiva non superiore a 18 mesi?	[] Sì [] No
3) in caso di risposta affermativa per le ipotesi 1) e/o 2), i soggetti di cui all'art. 80, comma 3, del Codice:	
- hanno risarcito interamente il danno?	[]Si[]No
- si sono impegnati formalmente a risarcire il danno?	[] Sì [] No
4) per le ipotesi 1) e 2 l'operatore economico ha adottato misure di carattere tecnico o organizzativo e relativi al personale idonei a prevenire ulteriori illeciti o reati ?	[] Si [] No In caso affermativo elencare la documentazione pertinente [] e, se disponibile elettronicamente, indicare: (indirizzo web, autorità o organismo di emanazione, riferimento preciso della documentazione): [
5) se le sentenze di condanne sono state emesse nei confronti dei soggetti cessati di cui all'art. 80 comma 3, indicare le misure che dimostrano la completa ed effettiva dissociazione dalla condotta penalmente sanzionata:	[]

B: MOTIVI LEGATI AL PAGAMENTO DI IMPOSTE O CONTRIBUTI PREVIDENZIALI

Pagamento di imposte, tasse o contributi previdenziali (Articolo 80, comma 4, del Codice):	Risposta:	
L'operatore economico ha soddisfatto tutti gli obblighi relativi al pagamento di imposte, tasse o contributi previdenziali, sia nel paese dove è stabilito sia nello Stato membro dell'amministrazione aggiudicatrice o dell'ente aggiudicatore, se diverso dal paese di stabilimento?	[] Si [] No	
In caso negativo, indicare:	Imposte/tasse	Contributi previdenziali
a) Paese o Stato membro interessato	a) []	a) []
b) Di quale importo si tratta	b) []	b) []
c) Come è stata stabilita tale inottemperanza:		
1) Mediante una decisione giudiziaria o amministrativa:	c1) [] Sì [] No	c1) [] Sì [] No
 Tale decisione è definitiva e vincolante? 	- []Sì[]No	- []Sì[]No
Indicare la data della sentenza di condanna o della decisione.	- []	-[]
 Nel caso di una sentenza di condanna, se stabilita direttamente nella sentenza di condanna, la durata del periodo d'esclusione: 	- []	- []
2) In altro modo? Specificare:	c2) []	c2) []
 d) L'operatore economico ha ottemperato od ottempererà ai suoi obblighi, pagando o impegnandosi in modo vincolante a pagare le imposte, le tasse o i contributi previdenziali dovuti, 	d) [] Sì [] No	d) [] Sì [] No

⁽²⁰⁾ In conformità alle disposizioni nazionali di attuazione dell'articolo 57, paragrafo 6, della direttiva 2014/24/UE.

compresi eventuali interessi o multe, avendo effettuato il pagamento o formalizzato l'impegno prima della scadenza del termine per la presentazione della domanda (articolo 80 comma 4, ultimo periodo, del Codice)?	In caso affermativo, fornire informazioni dettagliate: []	In caso affermativo, fornire informazioni dettagliate: []
Se la documentazione pertinente relativa al pagamento di imposte o contributi previdenziali è disponibile elettronicamente, indicare:	(indirizzo web, autorità o organisr preciso della documentazione)(²¹) [][:

C: MOTIVI LEGATI A INSOLVENZA, CONFLITTO DI INTERESSI O ILLECITI PROFESSIONALI (22)

Si noti che ai fini del presente appalto alcuni dei motivi di esclusione elencati di seguito potrebbero essere stati oggetto di una definizione più precisa nel diritto nazionale, nell'avviso o bando pertinente o nei documenti di gara. Il diritto nazionale può ad esempio prevedere che nel concetto di "grave illecito professionale" rientrino forme diverse di condotta.

Informazioni su eventuali situazioni di insolvenza, conflitto di interessi o illeciti professionali	Risposta:
L'operatore economico ha violato, per quanto di sua conoscenza, obblighi applicabili in materia di salute e sicurezza	[]Si[]No
sul lavoro, di diritto ambientale, sociale e del lavoro, (23) di cui all'articolo 80, comma 5, lett. a), del Codice?	
In caso affermativo, l'operatore economico ha adottato misure sufficienti a dimostrare la sua affidabilità nonostante l'esistenza di un pertinente motivo di esclusione (autodisciplina o "Self-Cleaning, cfr. articolo 80, comma 7)?	[]Sì[]No
In caso affermativo, indicare:	
L'operatore economico ha risarcito interamente il danno?	
- si è impegnato formalmente a risarcire il danno?	[] Sì [] No
l'operatore economico ha adottato misure di carattere tecnico o organizzativo e relativi al personale idonei a prevenire ulteriori illeciti o	[] Sì [] No
reati ?	[] Si [] No
	In caso affermativo elencare la documentazione pertinente [] e, se disponibile elettronicamente, indicare: (indirizzo web, autorità o organismo di emanazione, riferimento preciso della documentazione):
	[][][]
L'operatore economico si trova in una delle seguenti situazioni oppure è sottoposto a un procedimento per l'accertamento di una delle seguenti situazioni di cui all'articolo 80, comma 5, lett. b), del Codice:	
a) fallimento	[]Sì[]No
In caso affermativo: – il curatore del fallimento è stato autorizzato all'esercizio provvisorio	[]Sì[]No
ed è stato autorizzato dal giudice delegato a partecipare a procedure di affidamento di contratti pubblici (articolo 110, comma 3, lette. a) del Codice) ?	In caso affermativo indicare gli estremi dei provvedimenti []
la partecipazione alla procedura di affidamento è stata subordinata	[] Sì [] No

⁽²¹⁾ Ripetere tante volte quanto necessario.
(22) Cfr. articolo 57, paragrafo 4, della direttiva 2014/24/UE.
(23) Così come stabiliti ai fini del presente appalto dalla normativa nazionale, dall'avviso o bando pertinente o dai documenti di gara ovvero dall'articolo 18, paragrafo 2, della direttiva 2014/24/UE.

ai sensi dell'art. 110, comma 5, all'avvalimento di altro operatore economico?	In caso affermativo indicare l'Impresa ausiliaria
b) liquidazione coatta	[]Si[]No
c) concordato preventivo	[]Sì[]No
d) è ammesso a concordato con continuità aziendale	[]Si[]No
In caso di risposta affermativa alla lettera d): — è stato autorizzato dal giudice delegato ai sensi dell' articolo 110, comma 3, lett. a) del Codice?	[]Si[]No
 la partecipazione alla procedura di affidamento è stata subordinata ai sensi dell'art. 110, comma 5, all'avvalimento di altro operatore 	[]Si[]No
economico?	In caso affermativo indicare l'Impresa ausiliaria
	[]
L'operatore economico si è reso colpevole di gravi illeciti professionali (24) di cui all'art. 80 comma 5 lett. <i>c</i>) del Codice?	[]Si[]No
In caso affermativo, fornire informazioni dettagliate, specificando la tipologia di illecito:	[]
In caso affermativo, l'operatore economico ha adottato misure di autodisciplina?	[] Sì [] No
In caso affermativo, indicare:	
1) L'operatore economico:	710/71N/s
ha risarcito interamente il danno? si è impegnato formalmente a risarcire il danno?	[]Si[]No
2) l'operatore economico ha adottato misure di carattere tecnico o	[]Si[]No
organizzativo e relativi al personale idonei a prevenire ulteriori illeciti o reati ?	In caso affermativo elencare la documentazione pertinente [] e, se disponibile elettronicamente, indicare: (indirizzo web, autorità o
	organismo di emanazione, riferimento preciso della documentazione):
	[][]
L'operatore economico è a conoscenza di qualsiasi conflitto di interessi(25) legato alla sua partecipazione alla procedura di appalto (articolo 80, comma 5, lett. d) del Codice)?	[] Sì [] No
In caso affermativo, fornire informazioni dettagliate sulle modalità con cui è stato risolto il conflitto di interessi:	[]
L'operatore economico o un'impresa a lui collegata ha fornito consulenza all'amministrazione aggiudicatrice o all'ente aggiudicatore o ha altrimenti partecipato alla preparazione della procedura d'aggiudicazione (articolo 80, comma 5, lett. e) del Codice?	[]Si[]No
In caso affermativo, fornire informazioni dettagliate sulle misure adottate per prevenire le possibili distorsioni della concorrenza:	[]
L'operatore economico può confermare di:	
a) non essersi reso gravemente colpevole di false dichiarazioni nel fornire le informazioni richieste per verificare l'assenza di motivi di esclusione o il rispetto dei criteri di selezione,	[] Sì [] No
b) non avere occultato tali informazioni?	[] Sì [] No

 ^{(24) (25)} Cfr., ove applicabile, il diritto nazionale, l'avviso o bando pertinente o i documenti di gara.
 (25) Come indicato nel diritto nazionale, nell'avviso o bando pertinente o nei documenti di gara.

D: ALTRI MOTIVI DI ESCLUSIONE EVENTUALMENTE PREVISTI DALLA LEGISLAZIONE NAZIONALE DELLO STATO MEMBRO DELL'AMMINISTRAZIONE AGGIUDICATRICE O DELL'ENTE AGGIUDICATORE

Motivi di esclusione previsti esclusivamente dalla legislazione nazionale (articolo 80, comma 2 e comma 5, lett. f), f-ter), g), h), i), l), m) del Codice e art. 53 comma 16-ter del D. Lgs. 165/2001	Risposta:
Sussistono a carico dei soggetti di cui all'art. 80 comma 3 del codice, cause di decadenza, di sospensione o di divieto previste dall'articolo 67 del decreto legislativo 6 settembre 2011, n. 159 o di un tentativo di infiltrazione mafiosa di cui all'articolo 84, comma 4, del medesimo decreto, fermo restando quanto previsto dagli articoli 88, comma 4-bis, e 92, commi 2 e 3, del decreto legislativo 6 settembre 2011, n. 159, con riferimento rispettivamente alle comunicazioni antimafia e alle informazioni antimafia (Articolo 80, comma 2, del Codice)?	[] Si [] No Se la documentazione pertinente è disponibile elettronicamente, indicare: (indirizzo web, autorità o organismo di emanazione, riferimento preciso della documentazione): [
L'operatore economico si trova in una delle seguenti situazioni?	
 è stato soggetto alla sanzione interdittiva di cui all'articolo 9, comma 2, lettera c) del decreto legislativo 8 giugno 2001, n. 231 o ad altra sanzione che comporta il divieto di contrarre con la pubblica amministrazione, compresi i provvedimenti interdittivi di cui all'articolo 14 del decreto legislativo 9 aprile 2008, n. 81 (Articolo 80, comma 5, lettera f); 	[] Sì [] No Se la documentazione pertinente è disponibile elettronicamente, indicare: indirizzo web, autorità o organismo di emanazione, riferimento preciso della documentazione): [
 è iscritto nel casellario informatico tenuto dall'Osservatorio dell'ANAC per aver presentato false dichiarazioni o falsa documentazione nelle procedure di gara e negli affidamenti di subappalti oppure ai fini del rilascio dell'attestazione di qualificazione, per il periodo durante ii quale perdura l'iscrizione (Articolo 80, comma 5, lettere f-ter) e g); 	[] Sì [] No Se la documentazione pertinente è disponibile elettronicamente, indicare: indirizzo web, autorità o organismo di emanazione, riferimento preciso della documentazione): [
3. ha violato il divieto di intestazione fiduciaria di cui all'articolo 17 della legge 19 marzo 1990, n. 55 (Articolo 80, comma 5, lettera h)?	[]Sì[]No
In caso affermativo : - indicare la data dell'accertamento definitivo e l'autorità o organismo di emanazione:	[][]
- la violazione è stata rimossa ?	[]Si[]No
	Se la documentazione pertinente è disponibile elettronicamente, indicare: indirizzo web, autorità o organismo di emanazione, riferimento preciso della documentazione): [
	[I
 è in regola con le norme che disciplinano il diritto al lavoro dei disabili di cui alla legge 12 marzo 1999, n. 68 (Articolo 80, comma 5, lettera i); 	[] Sì [] No [] Non è tenuto alla disciplina legge 68/1999 Se la documentazione pertinente è disponibile elettronicamente, indicare: indirizzo web, autorità o organismo di emanazione, riferimento preciso della documentazione):
	[][]
	Nel caso in cui l'operatore non è tenuto alla disciplina legge 68/1999 indicare le motivazioni:
	(numero dipendenti e/o altro) [][][]
 è stato vittima dei reati previsti e puniti dagli articoli 317 e 629 del codice penale aggravati ai sensi dell'articolo 7 del decreto-legge 13 maggio 1991, n. 152, convertito, con modificazioni, dalla legge 12 luglio 1991, n. 203? 	[] Si [] No
codice penale aggravati ai sensi dell'articolo 7 del decreto-legge 13 maggio 1991, n. 152, convertito, con modificazioni, dalla legge	[]Si[]No

⁽²⁶⁾ Ripetere tante volte quanto necessario.

In caso affermativo:	
- ha denunciato i fatti all'autorità giudiziaria?	[]Si[]No
- ricorrono i casi previsti all'articolo 4, primo comma, della Legge 24 novembre 1981, n. 689 (articolo 80, comma 5, lettera i) ?	[]Si[]No
	Se la documentazione pertinente è disponibile elettronicamente, indicare: indirizzo web, autorità o organismo di emanazione, riferimento preciso della documentazione):
	[][]
6. si trova rispetto ad un altro partecipante alla medesima procedura di affidamento, in una situazione di controllo di cui all'articolo 2359 del codice civile o in una qualsiasi relazione, anche di fatto, se la situazione di controllo o la relazione comporti che le offerte sono imputabili ad un unico centro decisionale (articolo 80, comma 5, lettera m)?	[] Si [] No
T. L'operatore economico si trova nella condizione prevista dall'art. 53 comma 16-ter del D.Lgs. 165/2001 (pantouflage o revolving door) in quanto ha concluso contratti di lavoro subordinato o autonomo e, comunque, ha attribuito incarichi ad ex dipendenti della stazione appattante che hanno cessato il loro rapporto di lavoro da meno di tre anni e che negli ultimi tre anni di servizio hanno esercitato poteri autoritativi o negoziali per conto della stessa stazione appattante nei confronti del medesimo operatore economico?	[] Sì [] No

Parte IV: Criteri di selezione

In merito ai criteri di selezione (sezione α o sezioni da A a D della presente parte) l'operatore economico dichiara che:

C: INDICAZIONE GLOBALE PER TUTTI I CRITERI DI SELEZIONE

L'operatore economico deve compilare questo campo solo se l'amministrazione aggiudicatrice o l'ente aggiudicatore ha indicato nell'avviso o bando pertinente o nei documenti di gara ivì citati che l'operatore economico può limitarsi a compilare la sezione α della parte IV senza compilare nessun'altra sezione della parte IV:

Rispetto di tutti i criteri di selezione richiesti	Risposta
Soddisfa i criteri di selezione richiesti:	[]-Si-[]-No

A: IDONEITÀ (Articolo 83, comma 1, lettera a), del Codice)

Tale Sezione è da compilare solo se le Informazioni sono state richieste espressamente dall'amministrazione aggiudicatrice o dall'ente aggiudicatore nell'avviso o bando pertinente o nei documenti di gara.

Idoneità		Risposta		
1)	Iscrizione in un registro professionale o commerciale tenuto nello Stato membro di stabilimento (27)	[]		
	Se la documentazione pertinente è disponibile elettronicamente, indicare:	(indirizzo web, autorità o organismo di emanazione, riferimento preciso della documentazione): [
2)	Per gli appalti di servizi:	[Si]Ne		
È richiesta una particolare autorizzazione o appartenenza a una particolare organizzazione (elenchi, albi, ecc.) per poter- prestare il servizio di cui trattasi nel paese di stabilimento	In case affermative, specificare quale documentazione e se- l'operatore economico ne dispone: [] [] Sì [] No			
	dell'operatore economico?	(indirizzo web, autorità o organismo di emanazione, riferimento preciso della documentazione):-		
	la documentazione pertinente è disponibile elettronicamente,	[][]		

⁽²⁷⁾ Conformemente all'elenco dell'allegato XI della direttiva 2014/24/UE; gli operatori economici di taluni Stati membri potrebbero dover soddisfare altri requisiti previsti nello stesso allegato.

Tale Sezione è da compilare solo se le informazioni sono state richieste espressamente dall'amministrazione aggiudicatrice o dall'ente aggiudicatore nell'avviso o bando pertinente o nei documenti di gara.

Capacità economica e finanziaria	Risposta:		
1a) Il fatturato annuo ("generale") dell'operatore economico per il numero di esercizi richiesto nell'avviso o bando pertinente o nei documenti di gara è il seguente:	esercizio: [] fatturato: [] [] valuta esercizio: [] fatturato: [] [] valuta esercizio: [] fatturato: [] valuta		
e/o _i 1b) Il fatturato globale dell'operatore economico per il biennio relativo al biennio antecedente alla pubblicazione del bando di cui alla presente gara. (²⁸):	(numero di esercizi, fatturato medio): fatturato 2019 - 2020 [] [] valuta		
ovvero:			
Se la documentazione pertinente è disponibile elettronicamente, indicare:	(indirizzo web, autorità o organismo di emanazione, riferimento preciso della documentazione): [
2a) Il fatturato annuo ("specifico") dell'operatore economico per forniture analoghe nel biennio antecendente alla pubblicazione del bando di cui alla presente gara. Detti dati devono intendersi quale livello minimo di capacità richiesta. Resta inteso che per partecipare a più lotti, è	esercizio: [] fatturato: [] []valuta esercizio: [] fatturato: [] []valuta esercizio: [] fatturato: [] []valuta		
necessario pena l'esclusione, un requisito di fatturato pari alla somma dei requisiti richiesti su ciascun lotto cui si partecipa.	(numero di esercizi, fatturato medio); [], [] [] valuta		
2b) fatturato annuo medio dell'operatore economico nel settore e per il numero di escreizi specificato nell'avviso o bando pertinente o nei documenti di gara è il seguente (28):	(indirizzo web, autorità o organismo di emanazione, riferimento preciso della documentazione): [
Se la documentazione pertinente è disponibile elettronicamente, indicare:			
3) Se le informazioni relative al fatturato (generale o specifico) non sono disponibili per tutto il periodo richiesto, indicare la data di costituzione o di avvio delle attività dell'operatore economico:	[]		
4) Per quanto riguarda gli indici finanziari (30) specificati nell'avviso o bando pertinente o nei documenti di gara ai sensi dell'art. 83 comma 4, lett. b), del Codice, l'operatore economico dichiara che i valori attuali degli indici richiesti sono i seguenti:	(indicazione dell'indice richiesto, come rapporto tra x e y (34), e-valore) [], [] (32) (indirizzo web, autorità o organismo di emanazione, riferimento-preciso della documentazione);		
Se la documentazione pertinente è disponibile elettronicamente, indicare:	[][]		
5) L'importo assicurato dalla copertura contro i rischi professionali è il seguente (articolo 83, comma 4, lettera c) del Codice):	[] [] valuta (indirizzo web, autorità o organismo di emanazione, riferimento		
Se tali-informazioni sono disponibili elettronicamente, indicare:	preciso della documentazione):		
Per quanto riguarda gli eventuali altri requisiti economici o finanziari specificati nell'avviso o bando pertinente o nei documenti di gara, l'operatore economico dichiara che:	[]		
Se la documentazione pertinente eventualmente specificata	(indirizzo web, autorità o organismo di emanazione, riferimento		

Solo se consentito dall'avviso o bando pertinente o dai documenti di gara.
 Solo se consentito dall'avviso o bando pertinente o dai documenti di gara.
 Ad esempio, rapporto tra attività e passività.
 Ad esempio, rapporto tra attività e passività.
 Ripetere tante volte quanto necessario.

nell'avviso o bando pertinente o nei documenti di gara è	preciso della documentazione):
disponibile elettronicamente, indicare:	[]

C: CAPACITA TECNICHE E PROFESSIONALI (Articolo 83, comma 1, lettera c), del Codice)

Tale Sezione è da compilare solo se le informazioni sono state richieste espressamente dall'amministrazione aggiudicatrice o dall'ente aggiudicatore nell'avviso o bando pertinente o nei documenti di gara.

Сар	acità tecniche e professionali	Risposta:				
1a) Unicamente per gli appalti pubblici di lavori, durante il periodo di riferimento(33) l'operatore economico ha eseguito i seguenti lavori del tipo specificato: Se la documentazione pertinente sull'esecuzione e sul risultato soddisfacenti dei lavori più importanti è disponibile per via elettronica indicare:		Numero di anni (periodo specificato nell'avviso o bando pertinente o nei documenti di gara): [] Lavori: [] (indirizzo web, autorità o organismo di emanazione, riferimento preciso della documentazione):				
1b)	Unicamente per gli appalti pubblici di forniture e di servizi:	Numero di anni (pe o nei documenti di		ato nell'avv	iso o bando pertin	ente-
	Durante il periodo di riferimento l'operatore economico ha- consegnato le seguenti forniture principali del tipo- specificato o prestato i seguenti servizi principali del tipo- specificato: Indicaro nell'elenco gli importi, le date e i- destinatari, pubblici o privati(³⁴):	Descrizione	importi	date	destinatari	
2)	Può disporre dei seguenti tecnici o organismi tecnici (35), citando in particolare quelli responsabili del controllo della qualità: Nel caso di appalti pubblici di lavori l'operatore economico	[]				
	potrà disporre dei seguenti tecnici o organismi tecnici per- l'esecuzione dei lavori:	[]				
3) L	dilizza le seguenti attrezzature tecniche e adotta le seguenti misure per garantire la qualità e dispone degli strumenti di studio e ricerca indicati di seguito:	[]				
4) P	otrà applicare i seguenti sistemi di gestione e di tracciabilità della catena di approvvigionamento durante l'esecuzione dell'appalto:	[]				
5)	Per la fornitura di prodotti o la prestazione di servizi complessi o, eccezionalmente, di prodotti o servizi richiesti per una finalità particolare: L'operatore economico consentirà l'esecuzione di verifiche(36) delle sue capacità di produzione o strutture tecniche e, se necessario, degli strumenti di studio e di ricerca di cui egli dispone, nonché delle misure adottate per garantire la qualità?	[]Si[]No				
6) a)	Indicare i titoli-di-studio e-professionali di cui sono in- possesso: lo stesso prestatore di servizi o imprenditore, e/o (in funzione dei requisiti richiesti nell'avviso o bando pertinente o nei documenti di gara)	a) []				

⁽³³⁾ Le amministrazioni aggiudicatrici possono richiedere fino a cinque anni e ammettere un'esperienza che risale a più di cinque anni prima.

(34) In altri termini, occorre indicare tutti i destinatari e l'elenco deve comprendere i clienti pubblici e privati delle fomiture o dei servizi in oggetto.

(35) Per i tecnici o gli organismi tecnici che non fanno parte integrante dell'operatore economico, ma sulle cui capacità l'operatore economico fa affidamento come previsto alla parte II, sezione C, devono essere compilati DGUE distinti.

(36) La verifica è eseguita dall'amministrazione aggiudicatrice o, se essa acconsente, per suo conto da un organismo ufficiale competente del paese in cui è stabilito il fornitore o il prestatore dei servizi.

b)	i componenti della struttura tecnica-operativa/ gruppi di lavoro:	b) []
7)	L'operatore economico potrà applicare durante l'esecuzione dell'appalto le seguenti misure di gestione ambientale:	[]
8)	L'organico medio annuo dell'operatore economico e il numero dei dirigenti negli ultimi tre anni sono i seguenti:	Anno, organico medio annuo: [],[], [],[], [],[], Anno, numero di dirigenti [],[], [],[],
9)	Per l'esecuzione dell'appalto l'operatore economico disporrà dell'attrezzatura, del materiale e dell'equipaggiamento tecnico seguenti:	[]
10)	L'operatore economico intende eventualmente subappaltare(37) la seguente quota (espressa in percentuale) dell'appalto:	[]
11)	Per gli appalti pubblici di forniture:	
	L'operatore economico fornirà i campioni, le descrizioni o le fotografie dei prodotti da fornire, non necessariamente accompagnati dalle certificazioni di autenticità, come richiesti;	[] Sì [] No
	se applicabile, l'operatore economico dichiara inoltre che provvederà a fornire le richieste certificazioni di autenticità.	[]Sì[]No
Se la indica	documentazione pertinente è disponibile elettronicamente, are:	(indirizzo web, autorità o organismo di emanazione, riferimento preciso della documentazione): [
12)	Per gli appalti pubblici di forniture: L'operatore economico può fornire i richiesti certificati rilasciati da istituti o servizi ufficiali incaricati del controllo della qualità, di riconosciuta competenza, i quali attestino la conformità di prodotti ben individuati mediante riferimenti alle specifiche tecniche o norme indicate nell'avviso o bando pertinente o nei documenti di gara?	[]Sì[]No
	In caso negativo, spiegare perché e precisare di quali altri mezzi di prova si dispone:	[]
Se la indica	documentazione pertinente è disponibile elettronicamente, are:	(indirizzo web, autorità o organismo di emanazione, riferimento preciso della documentazione): [][][]
profe	Per quanto riguarda gli eventuali altri requisiti tecnici e essionali specificati nell'avviso o bando pertinente o nei menti di gara, l'operatore economico dichiara che:	[]
nell'a	documentazione pertinente eventualmente specificata vviso o bando pertinente o nei documenti di gara è nibile elettronicamente, indicare:	(indirizzo web, autorità o organismo di emanazione, riferimento preciso della documentazione): [

⁽³⁷⁾ Si noti che se l'operatore economico <u>ha</u> deciso di subappaltare una quota dell'appalto <u>e</u> fa affidamento sulle capacità del subappaltatore per eseguire tale quota, è necessario compilare un DGUE distinto per ogni subappaltatore, vedasi parte II, sezione C.

D: SISTEMI DI GARANZIA DELLA QUALITÀ E NORME DI GESTIONE AMBIENTALE (ARTICOLO 87 DEL CODICE)

L'operatore economico deve fornire informazioni solo se i programmi di garanzia della qualità e/o le norme di gestione ambientale sono stati richiesti dall'amministrazione aggiudicatrice o dall'ente aggiudicatore nell'avviso o bando pertinente o nei documenti di gara ivi citati.

Sistemi di garanzia della qualità e norme di gestione ambientale	Risposta:
L'operatore economico potrà presentare certificati rilasciati da organismi indipendenti per attestare che egli soddisfa determinate norme di garanzia della qualità, compresa l'accessibilità per le persone con disabilità?	[]Si[]No
In caso negativo, spiegare perché e precisare di quali altri mezzi di prova relativi al programma di garanzia della qualità si dispone:	[]
Se la documentazione pertinente è disponibile elettronicamente, indicare:	(indirizzo web, autorità o organismo di emanazione, riferimento preciso della documentazione):
	[][]
L'operatore economico potrà presentare certificati rilasciati da organismi indipendenti per attestare che egli rispetta determinati sistemi o norme di gestione ambientale?	[]Si[]No
In case negativo, spiegare perché e precisare di quali altri mezzi di prova relativi ai-sistemi o norme di gestione ambientale si dispone:	[]
Se la documentazione pertinente è disponibile elettronicamente, indicare:	(indirizzo web, autorità o organismo di emanazione, riferimento preciso della documentazione):

Parte V: Riduzione del numero di candidati qualificati (ARTICOLO 91 DEL CODICE)

L'eperatore economico deve fornire informazioni solo se l'amministrazione aggludicatrice o l'ente aggiudicatore ha specificato i criteri e le regole obiettivi e non discriminatori da applicare per limitare il numero di candidati che saranno invitati a presentare un'offerta o a partecipare al dialogo. Tali informazioni, che possono essere accompagnate da condizioni relative ai (tipi di) certificati e alle forme di prove documentali da produrre eventualmente, sono riportate nell'avviso o bando pertinente o nei documenti di gara ivi citati.

Solo per le procedure ristrette, le procedure competitive con negoziazione, le procedure di dialogo competitivo e i partenariati per l'innovazione:

L'operatore economico dichiara:

Riduzione del numero	Risposta:
Di soddisfare i criteri e le regole obiettivi e non discriminatori da applicare per limitare il numero di candidati, come di seguito indicato:	[]
Se-sono richiesti determinati certificati o altre forme di prove- documentali, indicare per ciascun documento se l'operatore economico dispone dei documenti richiesti:	[]Si[]No (³⁹)
Se alcuni di tali certificati o altre forme di prove documentali sono disponibili elettronicamente (²⁸), indicare per ciascun documento:	(indirizzo web, autorità o organismo di emanazione, riferimento preciso della documentazione):-
	[](40)

Parte VI: Dichiarazioni finali

Il sottoscritto/l sottoscritti dichiara/dichiarano formalmente che le informazioni riportate nelle precedenti parti da Il a V sono veritiere e corrette e che il sottoscritto/i sottoscritti è/sono consapevole/consapevoli delle conseguenze di una grave falsa dichiarazione, ai sensi dell'articolo 76 del DPR 445/2000.

Ferme restando le disposizioni degli articoli 40, 43 e 46 del DPR 445/2000, il sottoscritto/l sottoscritti dichiara/dichiarano formalmente di essere in grado di produrre, su richiesta e senza indugio, i certificati e le altre forme di prove documentali del caso, con le seguenti eccezioni:

- a) se l'amministrazione aggiudicatrice o l'ente aggiudicatore hanno la possibilità di acquisire direttamente la documentazione complementare accedendo a una banca dati nazionale che sia disponibile gratuitamente in un qualunque Stato membro (41), oppure
- b) a decorrere al più tardi dal 18 aprile 2018 (42), l'amministrazione aggiudicatrice o l'ente aggiudicatore sono già in possesso della documentazione in questione.

Il sottoscritto/I sottoscritti autorizza/autorizzano formalmente [nome dell'amministrazione aggiudicatrice o ente aggiudicatore di cui alla parte I, sezione A] ad accedere ai documenti complementari alle informazioni, di cui [alla parte/alla sezione/al punto o ai punti] del presente documento di gara unico europeo, ai fini della [procedura di appalto: (descrizione sommaria, estremi della pubblicazione nella Gazzetta ufficiale dell'Unione europea, numero di riferimento)].

Data,	luogo e,	se richiesto	o necessario,	firma/firme:	[ľ
-------	----------	--------------	---------------	--------------	---	---

⁽³⁸⁾ Indicare chiaramente la voce cui si riferisce la risposta.

⁽³⁹⁾ Ripetere tante volte quanto necessario (40) Ripetere tante volte quanto necessario

⁽⁴¹⁾ A condizione che l'operatore economico abbia fomito le informazioni necessarie (indirizzo web, autorità o organismo di emanazione, riferimento preciso della documentazione) in modo da consentire all'amministrazione aggiudicatrice o all'ente aggiudicatore di acquisire la documentazione. Se necessario, accludere il pertinente assenso.
(42) In funzione dell'attuazione nazionale dell'articolo 59, paragrafo 5, secondo comma, della direttiva 2014/24/UE.

UMBRIA SALUTE SCARL - CENTRALE REGIONALE ACQUISTI IN SANITA'

DOCUMENTO DI GARA UNICO EUROPEO (DGUE)

Parte I: Informazioni sulla procedura di appalto e sull'amministrazione aggiudicatrice o ente aggiudicatore

Per le procedure di appatto per le quali è stato pubblicato un avviso di indizione di gara nella Gazzetta ufficiale dell'Unione europea le informazioni richieste dalla parte I saranno acquisite automaticamente, a condizione che per generare e compilare il DGUE sia utilizzato il servizio DGUE elettronico (1). Riferimento della pubblicazione del pertinente avviso o bando (2) nella Gazzetta ufficiale dell'Unione europea:

GU UE S numero 2021/S 107-279589 DEL 04/06/2021

Se non è pubblicato un avviso di indizione di gara nella GU UE, l'amministrazione aggiudicatrice o l'ente aggiudicatore deve compilare le informazioni in modo da permettere l'individuazione univoca della procedura di appalto:

Se non sussiste obbligo di pubblicazione di un avviso nella Gazzetta ufficiale dell'Unione europea, fornire altre informazioni in modo da permettere l'individuazione univoca della procedura di appalto (ad esempio il rimando ad una pubblicazione a livello nazionale): [....]

INFORMAZIONI SULLA PROCEDURA DI APPALTO

Le informazioni richieste dalla parte I saranno acquisite automaticamente a condizione che per generare e compilare il DGUE sia utilizzato il servizio DGUE in formato elettronico. In caso contrario tali informazioni devono essere inserite dall'operatore economico.

Identità del committente (³)	Risposta:		
Nome: Codice fiscale	UMBRIA SALUTE E SERVIZI – CENTRALE REGIONALE ACQUISTI IN SANITA' 02915750547		
Di quale appalto si tratta?	Risposta:		
Titolo o breve descrizione dell'appalto (⁴):	Procedura aperta per l'affidamento della fornitura di DISPOSITIVI MEDICI E DIAGNOSTICI IN VITRO ricompresi nella categoria CND W05 della Classificazione Nazionale dei Dispositivi medici (CND) e di altro materiale di laboratorio per le esigenze delle Aziende Sanitarie ed Ospedaliere della Regione Umbria. NUMERO GARA ANAC: 8131671		
Numero di riferimento attribuito al fascicolo dall'amministrazione aggiudicatrice o ente aggiudicatore (ove esistente) (5):	[]		
CIG	[i CIG sono indicati nel bando]		
CUP (ove previsto)	H		
Codice progetto (ove l'appalto sia finanziate e cofinanziate con fondi- europei)	[]		

I servizi della Commissione metteranno gratuitamente il servizio DGUE in formato elettronico a disposizione delle amministrazioni aggiudicatrici, degli enti aggiudicatori, degli operatori economici, dei fomitori di servizi elettronici e di altre parti interessate.
Per le amministrazioni aggiudicatrici: un avviso di preinformazione utilizzato come mezzo per indire la gara oppure un bando di gara. Per gli enti aggiudicatori: un avviso periodico indicativo tilitzato come mezzo per indire la gara o un avviso sull'esistenza di un sistema di qualificazione.
Le informazioni devono essere copiate dalla sezione i, punto I.1 del pertinente avviso o bando. In caso di appalto congiunto indicare le generalità di tutti i committenti.

Cfr. punti II.1.1. e II.1.3. dell'avviso o bando pertinente Cfr. punto II.1.1. dell'avviso o bando pertinente.



OGGETTO: Procedura aperta per l'affidamento della fornitura di DISPOSITIVI MEDICI E DIAGNOSTICI IN VITRO ricompresi nella CND W05 della classificazione nazionale dei dispositivi medici (CND) e di altro materiale di laboratorio per le esigenze delle Aziende Sanitarie ed Ospedaliere della Regione Umbria - N GARA 8131671.

COMUNICAZIONE N. 2

In riferimento alla procedura indicata in oggetto, si comunica che a causa di alcune imprecisioni riportate nella documentazione di gara già pubblicata, con Determina dell'Amministratore Unico di Umbria Salute e Servizi S.c.ar.l. del , è stato preso atto della rettifica delle suddette imprecisioni.

Per quanto sopra, si procede ad una nuova pubblicazione del Capitolato di gara, dell'All. 3 al Capitolato di gara medesimo (criteri di valutazione) del Disciplinare e del DGUE che debbono intendersi sostitutivi dei corrispondenti documenti già pubblicati.

Per quanto riguarda il termine per la presentazione delle offerte e della campionatura, resta fermo quanto previsto nella Comunicazione N. 1.

IL RUP Dott.ssa Cinzia Angione

t +39 075 54291

f +39 075 5720208