

CAPITOLATO DI GARA

Procedura Aperta, ai sensi dell'art. 60 del D. Lgs. 50/2016, in forma centralizzata, per l'affidamento della fornitura di: "DISPOSITIVI PER ANGIOGRAFIA INTERVENTISTICA" occorrente alle esigenze dell'Azienda Ospedaliera di Terni, dell'Azienda Ospedaliera di Perugia e dell'Azienda Usl Umbria 2.

NUMERO GARA ANAC 8598762

<u> Art. 1</u> – Oggetto e	durata	dell'appalto
----------------------------	--------	--------------

- Art. 2 Caratteristiche generali della fornitura
- Art. 3 Documentazione tecnica
- Art. 4 Sterilizzazione
- Art. 5 Requisiti di confezionamento/etichettatura
- <u>Art. 6</u> Campionatura
- Art. 7 Modalità di aggiudicazione
- Art. 8 Modalità di esecuzione della fornitura
 - <u>Art. 8.1</u> tempi e modalità di consegna
 - Art. 8.2 sostituzione materiali per difetti e imperfezioni
 - Art. 8.3 gestione in conto deposito

Art. 9 – Innovazione tecnologica

- Art. 9.1 Variazione dei prodotti in corso di fornitura
- <u>Art. 9.2</u> Affiancamento dei prodotti in corso di fornitura
- Art. 9.3 Formazione ed Addestramento del Personale
- <u>Art. 10</u> Norme di prevenzione e sicurezza
- Art. 11 Inadempimenti e penalità
- Art. 12 –Risoluzione e recesso dal contratto
- <u> Art. 13</u> Fatturazione e pagamento
- <u>Art. 14</u> Termini di pagamento
- Art. 15 Corrispettivi





Art. 16 – Garanzia fideiussoria

Art. 17 - Stipulazione del/i contratto/i

Art. 18 – Divieto di cessione del contratto

<u>Art. 19</u> – Spese di partecipazione, di contratto ed IVA

Art. 20 – Disposizioni di prevenzione della corruzione

<u>Art. 21</u> – Controversie

Art. 22 – Norme di rinvio

Allegato:

<u>Allegato 1 - Elenco lotti e Valori</u> con descrizione dettagliata delle caratteristiche dei presidi



Art. 1 - OGGETTO E DURATA DELL'APPALTO

Il presente capitolato ha per oggetto la fornitura di "Dispositivi per Angiografia Interventistica" è suddivisa in 105 lotti, indicati nell'*allegato A "Elenco Lotti e Valori"* al presente Capitolato, i quantitativi indicati nel citato allegato A debbono intendersi presunti.

Le ditte concorrenti alla procedura possono presentare offerta per uno o più lotti oggetto di gara. Le caratteristiche tecniche minime dei dispositivi oggetto della procedura sono elencate dettagliatamente nell'*allegato A* al presente Capitolato.

Il contratto avrà la durata di 36 mesi; è prevista la possibilità di rinnovo per ulteriori 24 mesi, nonché la possibilità dell'opzione del 50% ai sensi dell'art. 106 comma 1 lett. a) del D.Lgs. 50/2016 e s.m.i.

Art. 2 - CARATTERISTICHE 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, all'immissione in commercio e all'uso e dovranno, inoltre, rispondere ai requisiti previsti dalle disposizioni vigenti in materia all'atto dell'offerta nonché ad ogni altro eventuale provvedimento emanato durante la fornitura.

In particolare, i prodotti richiesti dovranno:

- essere conformi ai requisiti stabiliti dalla Direttiva 93/42/CEE sui "Dispositivi Medici", attuata con D.Lgs. 24 febbraio 1997 n. 46 e s.m.i., e al regolamento europeo dei dispositivi medici entrato in vigore a maggio 2021(2017/745) ove previsto
- essere rispondenti alle norme previste dalla Farmacopea Ufficiale X, XI, XII edizione e aggiornamenti, nonché alle norme sulle modalità e metodi di sterilizzazione.
- tutti i prodotti, tutte le confezioni e gli imballaggi devono essere conformi a quanto riportato al punto 13 dell'allegato I Direttiva Comunitaria 93/42/CEE – D.Lgs 46/97 e s.m.i., in particolare l'etichetta dovrà riportare in lingua italiana tutte le informazioni previste nel punto 13.3 del D.Lgs 46/97 e s.m.i.
- per i prodotti soggetti a scadenza, avere, al momento della consegna, un periodo di validità residuo pari almeno a 2/3 dell'intero periodo di validità dei prodotti e comunque non inferiore a 24 mesi – se compatibile con il periodo massimo di validità;
- tutti i dispositivi devono essere Latex-free, corredati da certificazione comprovante tale caratteristica.
- tutti i dispositivi devono essere sterilizzati secondo le normative con specificazione del tipo e modalità di sterilizzazione effettuata (UNI EN 550 e 552).
- si richiede obbligatoriamente, per singolo articolo, indicazione del codice CND in sede di presentazione delle offerte tecniche ed il relativo numero di iscrizione nel Repertorio dei Dispositivi Medici del Ministero della Sanità.
- essere conformi alle caratteristiche tecniche generali richieste per ogni classe di prodotto e
 per ogni lotto, alle caratteristiche specifiche di cui all'All. A fermo restando il principio di
 equivalenza sancito dall'art.68, comma 6, del D.Lgs n.50/2016. Ai sensi dell'art.68, comma



7, del D.Lgs n.50/2016, nel caso in cui l'operatore intenda proporre soluzioni equivalenti ai requisiti definiti dalle specifiche tecniche, lo stesso dovrà allegare all'offerta tecnica apposita dichiarazione nonché documentazione idonea a dimostrare che le soluzioni proposte ottemperano ai requisiti definiti dalle specifiche tecniche. Tale documentazione sarà valutata dalla stazione appaltante ai fini della verifica della sussistenza dell'equivalenza.

Ai sensi dell'art. 106, comma 1, lett. a) del Codice degli appalti, le quantità stimate riportate nell'allegato A potranno variare in più o meno entro il limite massimo de 50% senza che per ciò il fornitore abbia a pretendere variazioni rispetto al prezzo di aggiudicazione. Entro il limite massimo suddetto potranno essere ricompresi eventuali fabbisogni di Amministrazioni contraenti, lotti per i quali oggi non è evidenziato alcun fabbisogno.

Art. 3 - DOCUMENTAZIONE TECNICA

La Documentazione tecnica dovrà contenere, per singolo lotto, i seguenti elementi:

- I. Dichiarazione di conformità CE redatta dal fabbricante o certificazione redatta dall'Organismo Notificato ai sensi della D.Lgs.46/97 e s.m.i.; si precisa che nella dichiarazione devono essere indicati specificatamente i dispositivi oggetto della fornitura non sono accettate le dichiarazioni dei rivenditori (si deroga alla presentazione nel caso in cui il documento, in corso di validità, sia presente ed aggiornato alla data di scadenza del bando nel repertorio.
- II. Numero identificativo di iscrizione alla Banca Dati del Ministero della Salute conseguente all'ottemperanza degli obblighi di comunicazione e informazione previsti nell'art. 13 del Decreto Legislativo 46/97 da parte del fornitore ovvero che trattasi di prodotto non soggetto all'obbligo di registrazione indicandone i motivi.
- III. La scheda tecnica del produttore (in lingua italiana o corredata di traduzione), per ogni prodotto offerto, dalla quale dovranno evincersi in modo esaustivo tutte le informazioni di seguito riportate:
 - indicazione del nome commerciale del dispositivo;
 - destinazione d'uso;
 - immagine del dispositivo offerto;
 - indicazione della Ditta produttrice e dell'eventuale distributore con i relativi indirizzi;
 - composizione e caratteristiche dei materiali;
 - assenza di elementi (collanti, sostanze chimiche ecc.) che possano provocare allergie o qualsiasi manifestazione cutanea;
 - dimensioni del dispositivo (misure: forme, lunghezza, diametro, spessore, contenuto confezione/ml o g a seconda dei rispettivi Lotti di riferimento) – ovvero gamma delle misure disponibili per il dispositivo offerto;
 - processo di sterilizzazione adottato ove richiesto;
 - data di scadenza o validità del prodotto;



- eventuali avvertenze per l'uso, la limitazione d'uso e lo stoccaggio;
- dichiarazione di assenza di lattice, laddove richiesta;
- tutte le altre informazioni previste dalla normativa vigente, richieste nei requisiti generali delle varie tipologie di prodotti e quelle necessarie ai fini dell'attribuzione del punteggio tecnico per i rispettivi Lotti di appartenenza.
- IV. Immagine dell'etichetta del prodotto offerto presente sul confezionamento primario o secondario
- V. La documentazione tecnica, dovrà essere confezionata in un unico volume rilegato in originale, contenente una pagina di riepilogo dei documenti presentati e le cui pagine dovranno essere numerate progressivamente; tale documentazione dovrà essere costituita dai documenti sopra elencati nell'ordine di enunciazione.

Tutti i prodotti dovranno possedere, pena esclusione, marcatura CE ed essere conformi ai requisiti indicati nel presente capitolato e nella scheda fabbisogno (Allegato A)

Le ditte dovranno offrire il 100% delle voci/prodotti richieste.

L'aggiudicazione avverrà per l'intero lotto.

I requisiti minimi (caratteristiche, materiali, utilizzi) sono indicati pienamente nell'allegato A alla presente.

Art. 4 - STERILIZZAZIONE

La sterilizzazione dovrà essere conforme alle indicazioni previste dalla normativa vigente e pertanto i prodotti dovranno essere sterilizzati con uno dei seguenti metodi in relazione anche alla compatibilità con i materiali di composizione del dispositivo medico:

- Mediante irradiazione con raggi gamma
- Ad ossido di etilene (con i livelli di residuo di gas all'interno della busta inferiore a 2 ppm); in questo caso dovrà essere presentata idonea certificazione attestante la conformità a quanto richiesto dalla normativa europea (EN ISO 11135-1:2007).

Il metodo di sterilizzazione comunque dovrà essere rispondente a quanto eventualmente descritto nelle caratteristiche generali di ciascuna tipologia di prodotto e nell'allegato A relativo ai singoli lotti.

Art. 5 - REQUISITI DI CONFEZIONAMENTO/ETICHETTATURA

I <u>prodotti non sterili</u> devono avere un confezionamento primario interno (scatola/dispencer di cartone o sacchetto di plastica) ed un cartone esterno per il trasporto tale da garantire un'efficace barriera contro l'umidità, la polvere, il deterioramento dei prodotti.

I prodotti sterili dovranno essere così confezionati:

- 1. ogni singolo prodotto dovrà essere confezionato singolarmente (confezionamento primario) in maniera idonea a garantire la sterilità del prodotto nel tempo;
- 2. confezionamento secondario idoneo per lo stoccaggio in zone e percorsi puliti laddove richiesto;



3. imballo esterno per il trasporto tale da garantire un'efficace barriera contro l'umidità, la polvere, il deterioramento dei prodotti (confezionamento terziario).

Il confezionamento primario (singolo pezzo) dovrà riportare una etichetta, in lingua italiana, così come stabilito dall'art.5 comma IV° del D.lgs. 46/97 e successivi aggiornamenti, contenente le seguenti informazioni ai sensi del DL.46/97:

- Il nome del produttore, ragione sociale ed indirizzo
- La descrizione del prodotto (indicazioni necessarie ad identificare il dispositivo ed il contenuto della confezione)
- Nome commerciale del prodotto attribuito dal fabbricante
- Marcatura CE e numero dell'Organismo notificato
- Il numero di codice del prodotto
- La dicitura "monouso" o simbolo convenzionale equivalente
- Il metodo di sterilizzazione
- Il lotto di produzione
- La data di scadenza della sterilità ove richiesto
- La dicitura "sterile" e/o simbolo
- Dicitura "latex free" e/o relativo simbolo (se il prodotto non contiene lattice).

Tali informazioni, dovranno comunque essere riportate anche sull'eventuale confezionamento secondario e terziario. Su quest'ultimo dovrà essere riportato anche il n° di pezzi contenuti all'interno dello stesso. Tutte le diciture di cui sopra dovranno essere in lingua italiana.

Il confezionamento comunque dovrà rispondere anche a quanto eventualmente descritto nelle caratteristiche generali di ciascuna tipologia di prodotto e nell'allegato A relativo ai singoli lotti.

Art. 6 - CAMPIONATURA

Le ditte concorrenti dovranno far pervenire entro i termini di scadenza fissata per la presentazione dell'offerta, una campionatura, nei quantitativi indicati di 3 campioni.

Per i prodotti a elavato costo, sopra i 200 euro oltre Iva, può non essere trasmessa la campionatura. Tuttavia l'Amministrazione si riserva di chiedere apposita campionatura e/o delucidazioni ritenute necessarie per una puntuale valutazione tecnica dei prodotti offerti.

Tale campionatura è funzionale alla valutazione qualitativa dei prodotti per i quali l'aggiudicazione avverrà con il criterio dell'OEPV.

La Campionatura fornita, verrà tenuta a disposizione in modo tale da verificare in fase di esecuzione, la rispondenza del dispositivo rispetto a quanto offerto.

Tale campionatura, ceduta a titolo gratuito all'Amministrazione, dovrà pervenire, per i prodotti sterili, in confezione originale sigillata del tutto identica ai prodotti che saranno forniti in caso di aggiudicazione.

Su ogni campione dovrà essere apposta una etichetta riportante le seguenti informazioni:



- indicazione dell'oggetto della gara;
- n. di lotto e sub lotto corrispondente all'elenco di fornitura allegato
- nome della ditta offerente
- nome commerciale del prodotto
- codice identificativo del prodotto.

Tali informazioni dovranno essere riportate sia sui singoli pezzi che sul confezionamento secondario. Per ciascun lotto, l'Amministrazione si riserva di chiedere ulteriore campionatura e/o delucidazioni ritenute necessarie per una puntuale valutazione tecnica dei prodotti offerti.

La campionatura dovrà pervenire nelle modalità e nei termini indicati nel disciplinare di gara.

Art. 7 - MODALITÀ DI AGGIUDICAZIONE

La Procedura di gara sarà aggiudicata per tutti i lotti, <u>ai sensi dell'articolo 95 comma 6, del Decreto Legislativo n. 50/2016 e s.m.i., con il criterio dell'offerta economicamente più vantaggiosa, individuata sulla base del miglior rapporto qualità/prezzo secondo i seguenti parametri ed elementi di valutazione:</u>

QUALITA' TECNICA massimo 70 punti PREZZO massimo 30 punti

L'individuazione, per ciascun lotto, <u>dell'offerta economicamente più vantaggiosa</u> verrà effettuata con la seguente formula:

Pi= Σn (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 sarà espresso - per ciascun lotto - dalla Comm.ne giudicatrice, costituita ai sensi dell'art. 77 del D.Lgs 50/2016 e s.m.i., sulla base della documentazione tecnica, **applicando i criteri di valutazione di seguito riportati** fatta salva comunque, la necessaria sussistenza dei requisiti tecnici richiesti nel citato <u>allegato A</u>.



Per ciascun criterio di valutazione, il coefficiente della prestazione offerta "Ci" verrà determinato attraverso i coefficienti, variabili tra zero e uno, 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

Riparametrazione parziale

Una volta terminata l'attribuzione discrezionale dei coefficienti per ciascun elemento di valutazione sopra riportato, qualora nessuna offerta abbia ottenuto il massimo coefficiente 1, si procederà a trasformare il coefficiente attribuito a ogni offerta in coefficienti definitivi, riportando a 1 il coefficiente più alto e proporzionando a tale coefficiente gli altri. I coefficienti come sopra calcolati, verranno quindi moltiplicati per il corrispondente punteggio massimo previsto per ciascun elemento di valutazione.

Riparametrazione totale

Al fine di non alterare i pesi stabiliti per i criteri della qualità e del prezzo, se nessun concorrente ottiene sui criteri di valutazione tecnica nel loro complesso il punteggio pari al peso massimo assegnato agli stessi (70 punti), è effettuata la c.d. "riparametrazione totale", assegnando al concorrente che ha ottenuto il punteggio totale più alto il massimo punteggio previsto e alle altre offerte un punteggio proporzionale decrescente.

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

Si riportano nelle seguenti tabelle i relativi parametri qualitativi:



LOTTO 1 AGO CANNULA SELDIGER 18 G A DUE ELEMENTI

	Elementi e parametri di valutazione	Punteggio max
Α	QUALITA' DEL MATERIALE (RACCORDO TRASPARENTE PER IL REFLUSSO)	30
В	ATRAMAUTICITA'	30
С	RESISTENZA ALLE DEFORMAZIONI	10
	Totale punteggio massimo attribuibile	70

LOTTO 2-3-4 CATETERI ANGIOGRAFICI DIAGNOSTICI NEURODEDICATI

	Elementi e parametri di valutazione	Punteggio
		max
Α	QUALITA' DEL FLUSSO INFUSIONE	10
В	ATRAMAUTICITA'	10
С	SCORREVOLEZZA	15
D	GAMMA CONFORMAZIONE E PERSONALIZZAZIONI	20
E	CONTROLLO TORSIONE	15
	Totale punteggio massimo attribuibile	70

LOTTO 5 GUIDA IDROFILA A CORVATURA MODELLABILE

	Elementi e parametri di valutazione	Punteggio max
Α	GRADO DI IDROFILIA	20
В	SCORREVOLEZZA NEI VASI DEL CATETERE	30
С	CONTROLLO DI TORSIONE	10
D	MODELLABILITA' DELL'ESTREMITA' DISTALE	10
	Totale punteggio massimo attribuibile	70



LOTTO 6-7-13 GUIDE IDROFILE

	Elementi e parametri di valutazione	Punteggio max
Α	GRADO DI IDROFILIA	20
В	SCORREVOLEZZA NEI VASI DEL CATETERE	30
С	CONTROLLO DI TORSIONE	20
	Totale punteggio massimo attribuibile	70

LOTTO 8 GUIDA IDROFILA

	Elementi e parametri di valutazione	Punteggio max
Α	SCORREVOLEZZA	20
В	CONFEZIONAMENTO E IDENTIFICAZIONE TIPOLOGIA	10
С	ATRAMAUTICITA'	20
	MANOVRABILITA': RISPOSTA ALLA SPINTA	10
	GAMMA CONFORMAZIONE PUNTE E LUNGHEZZE	10
	Totale punteggio massimo attribuibile	70

LOTTO 9-10-11-13 GUIDE IDROFILE

	Elementi e parametri di valutazione	Punteggio max
Α	GRADO DI IDROFILIA	20
В	SCORREVOLEZZA NEI VASI DEL CATETERE	30
С	CONTROLLO DI TORSIONE	20
	Totale punteggio massimo attribuibile	70



LOTTO 12-14 GUIDA IDROFILA IN NICHEL

	Elementi e parametri di valutazione	Punteggio max
Α	SCORREVOLEZZA	20
В	ATRAMAUTICITA'	20
С	GAMMA CONFORMAZIONE PUNTE E LUNGHEZZE	10
D	CONTROLLO TORSIONE	10
E	CAPACITA' DI SUPERARE L'OCCLUSIONE	10
	Totale punteggio massimo attribuibile	70

LOTTO 15 INTRODUTTORI VALVOLATI

	Elementi e parametri di valutazione	Punteggio max
Α	RAPPORTO CALIBRO-PORTATA	10
В	RASTREMATURA E ATRAMAUTICITA'	20
С	RESISTENZA AL KINKING	20
D	SCORREVOLEZZA	10
E	AMPIEZZA GAMMA	10
	Totale punteggio massimo attribuibile	70

LOTTO 16-17 INTRODUTTORI VASCOLARI

	Elementi e parametri di valutazione	Punteggio max
Α	RASTREMATURA	10
В	ATRAMAUTICITA'	20
С	RESISTENZA AL KINKING	10
D	CAPACITA' DI PENETRAZIONE	30
	Totale punteggio massimo attribuibile	70



LOTTO 18 INTRODUTTORI VASCOLARI

	Elementi e parametri di valutazione	Punteggio max
Α	STABILITA E SUPPORTO	30
В	ATRAMAUTICITA	20
С	GAMMA E LUNGHEZZE	10
D	ADATTAMENTO ANATOMIA VASCOLARE	10
	Totale punteggio massimo attribuibile	70

LOTTO 19-20-22-23-24 KIT E VARI

	Elementi e parametri di valutazione	Punteggio max
Α	QUALITA' DEI MATERIALI	30
В	PRODOTTI E CONFEZIONAMENTO	10
С	CORRISPONDENZA CARATTERISTICHE TECNICHE	30
	Totale punteggio massimo attribuibile	70

LOTTO 25-26 RACCORDI E RUBINETTI

	Elementi e parametri di valutazione	Punteggio max
Α	QUALITA' DEI MATERIALI	10
В	PRECISIONE APERTURA E CHIUSURA	30
С	MANEGGEVOLEZZA	30
	Totale punteggio massimo attribuibile	70



LOTTO 27-28 TUBI ESTENSORI

	Elementi e parametri di valutazione	Punteggio max
Α	QUALITA' DEI MATERIALI	30
В	CONFEZIONAMENTO	10
С	MANEGGEVOLEZZA	30
	Totale punteggio massimo attribuibile	70

LOTTO 29-30 CATETERI IN NYLON

	Elementi e parametri di valutazione	Punteggio max
Α	QUALITA' DEL MATERIALE	20
В	QUALITA' DEL FLUSSO INFUSIONE	10
С	SCORREVOLEZZA	20
D	ATRAMAUTICITA' DELL'ESTREMITA' DISTALE	20
	Totale punteggio massimo attribuibile	70

LOTTO 31 SIRINGA 60 CC

	Elementi e parametri di valutazione	Punteggio max
Α	QUALITA' DEL MATERIALE (SISTEMA DEL BLOCCAGGIO NON METALLICO)	30
В	TENUTA DEL BLOCCAGGIO	20
С	MANEGGEVOLEZZA	20
	Totale punteggio massimo attribuibile	70

LOTTO 32 DEFLUSSORI ALTA PRESSIONE

	Elementi e parametri di valutazione	Punteggio max
Α	REGOLAZIONE DEL FLUSSO	20



	Totale punteggio massimo attribuibile	70
D	CONFEZIONAMENTO	10
С	CORRISPONDENZA CARATTERISTICHE TECNICHE	20
В	QUALITA' DEL MATERIALE	20

LOTTO 33 CATETERI GUIDA ACCESSO RADIALE

	Elementi e parametri di valutazione	Punteggio max
Α	STABILITA' E SUPPORTO NELL'ARCO AORTICO	30
В	ATRAMAUTICITA' DELL'ESTREMITA' DISTALE	20
С	AMPIEZZA DEL LUME	20
	Totale punteggio massimo attribuibile	70

LOTTO 34 CATETERI GUIDA 5 FR

	Elementi e parametri di valutazione	Punteggio max
Α	ATRAMAUTICITA'	10
В	LUNGHEZZA DELL'ESTREMITA' SUPERMORBIDA	20
С	AMPIEZZA DEL LUME	30
D	STABILITA' E SUPPORTO	10
	Totale punteggio massimo attribuibile	70

LOTTO 35 MINI PALLONI DMSO COMPATIBILI

	Elementi e parametri di valutazione	Punteggio max
Α	CARATTERISTICHE TECNICHE FUNZIONALI	30
В	NAVIGABILITA'	20
С	STABILITA'	10



D	ATRAMAUTICITA' DELL'ESTREMITA' DEL SECONDO LUME DEL SISTEMA	10
	Totale punteggio massimo attribuibile	70

LOTTO 36 PALLONI PER OCCLUSIONE TEMPORANEA

	Elementi e parametri di valutazione	Punteggio max
Α	CARATTERISTICHE TECNICHE FUNZIONALI	30
В	STABILITA'	10
С	ATRAMAUTICITA'	10
D	MANEGGEVOLEZZA DI SGONFIAGGIO	20
	Totale punteggio massimo attribuibile	70

LOTTO 37 PALLONI PER STENOSI INTRACRANICHE

	Elementi e parametri di valutazione	Punteggio max
Α	ATRAMAUTICOTA' PALLONE	20
В	TRACKABILITY	20
С	CONTROLLO	10
D	VELOCITA' DI SGONFIAGGIO	10
E	RANGE DI GAMMA	10
	Totale punteggio massimo attribuibile	70

LOTTO 38 MATERIALE EMBOLIZZANTE A BASSA DENSITA'

	Elementi e parametri di valutazione	Punteggio max
Α	OPACITA' IN FLUOROSCOPIA	10
В	TEMPO DI POLIMERIZZAZIONE	20
С	AMPIEZZA DI GAMMA	20



E	CAPACITA' DI PENETRAZIONE	10
	Totale punteggio massimo attribuibile	70

LOTTO 39 MATERIALE EMBOLIZZANTE NON ADESIVO

	Elementi e parametri di valutazione	Punteggio max
Α	CONFEZIONAMENTO (MATERIALE PRECARICATO)	30
В	MANEGGEVOLEZZA	20
С	VISCOSITA	20
	Totale punteggio massimo attribuibile	70

LOTTO 40 MATERIALE EMBOLIZZANTE COLLANTE

	Elementi e parametri di valutazione	Punteggio max
Α	TROMBOGENICITA'	20
В	FACILITA' D'USO	10
С	TEMPO DI POLIMERIZZAZIONE	20
D	VISIBILITA' IN SCOPIA	10
E	STUDI CLINICI	10
	Totale punteggio massimo attribuibile	70

LOTTO 41 MATERIALE SCLEROSANTE

	Elementi e parametri di valutazione	Punteggio max
Α	CORRISPONDENZA CARATTERISTICHE TECNICHE E CLINICHE	30
В	SPECIFICITA'	20



С	CONFEZIONAMENTO	20
	Totale punteggio massimo attribuibile	70

LOTTO 42-43 PARTICELLE EMBOLIZZANTI

	Elementi e parametri di valutazione	Punteggio max
Α	QUALITA' EMBOLIZZANTE	10
В	RANGE DI DIAMETRO PARTICELLE	20
С	FACILITA' DI SOMMINISTRAZIONE	20
D	PRECISIONE DI EMBOLIZZAZIONE TARGET	10
E	STUDI CLINICI	10
	Totale punteggio massimo attribuibile	70

LOTTO 44 SPIRALE EMBOLIZZAZIONE

	Elementi e parametri di valutazione	Punteggio max
Α	FLESSIBILITA' ADATTAMENTO ANATOMIA VASI	20
В	AMPIEZZA GAMMA	10
С	NAVIGAVBILITA'	10
D	VISIBILITA'	10
E	TROMBOGENICITA'	20
	Totale punteggio massimo attribuibile	70

LOTTO 45 SPIRALI A DISTACCO TERMICO

	Elementi e parametri di valutazione	Punteggio max
Α	ATRAMAUTICITA' ALL'INTERNO DELL'ANEURISMA	30
В	MANEGGEVOLEZZA E NAVIGABILITA' ALL'INTERNO DEL MICROCATETERE	20



С	SICUREZZA NELLA RETRAIBILITA'	20
	Totale punteggio massimo attribuibile	70

LOTTO 46 SPIRALI INIETTABILI

	Elementi e parametri di valutazione	Punteggio max
Α	COMPATIBILITÀ CON MICROCATETERI 1.2F	40
В	MANEGGEVOLEZZA	20
С	OPACITA'	10
	Totale punteggio massimo attribuibile	70

LOTTO 47 SPIRALI A DISTACCO TERMOMECCANICO

	Elementi e parametri di valutazione	Punteggio max
Α	ATRAUMATICITÀ ALL'INTERNO DELL'ANEURISMA	30
В	MANEGGEVOLEZZA E NAVIGABILITÀ ALL'INTERNO DEL MICROCATETERE	20
С	SICUREZZA NELLA RETRAIBILITA'	20
	Totale punteggio massimo attribuibile	70

LOTTO 48 SPIRALI A DISTACCO CONTROLLATO

	Elementi e parametri di valutazione	Punteggio max
Α	FLESSIBILITÀ ADATTAMENTO ANATOMIA VASI	20
В	AMPIEZZA GAMMA	10
С	NAVIGABILITÀ	10
D	VISIBILITÀ	10
E	TROMBOGENICITÀ	20
	Totale punteggio massimo attribuibile	70



LOTTO 49 SPIRALI A DISTACCO MECCANICO

	Elementi e parametri di valutazione	Punteggio max
Α	ATRAUMATICITÀ ALL'INTERNO DELL'ANEURISMA	30
В	MANEGGEVOLEZZA E NAVIGABILITÀ ALL'INTERNO DEL MICROCATETERE	20
С	SICUREZZA NELLA RETRAIBILITÀ	20
	Totale punteggio massimo attribuibile	70

LOTTO 50 SPIRALI A DISTACCO ELETTROLITICO

	Elementi e parametri di valutazione	Punteggio max
Α	ATRAUMATICITÀ ALL'INTERNO DELL'ANEURISMA	20
В	MANEGGEVOLEZZA E NAVIGABILITÀ ALL'INTERNO DEL MICROCATETERE	20
С	SICUREZZA NELLA RETRAIBILITA'	20
D	CORRISPONDENZA CARATTERISTICHE TECNICHE	10
	Totale punteggio massimo attribuibile	70

LOTTO 51 MICROGUIDA

	Elementi e parametri di valutazione	Punteggio max
Α	CARATTERISTICHE TECNICHE	20
В	ATRAUMATICITÀ	10
С	RISPOSTA ALLA TORSIONE	30
D	NAVIGABILITÀ	10
	Totale punteggio massimo attribuibile	70

LOTTO 52 MICROGUIDA

	Elementi e parametri di valutazione	Punteggio max
Α	ATRAUMATICITÀ	20



В	RISPOSTA ALLA TORSIONE	20
С	NAVIGABILITÀ	20
D	FLESSIBILITA' DELLA PUNTA	10
	Totale punteggio massimo attribuibile	70

LOTTO 53 MICROGUIDA

	Elementi e parametri di valutazione	Punteggio max
Α	AMPIEZZA DI GAMMA	10
В	ATRAUMATICITÀ	20
С	RISPOSTA ALLA TORSIONE	20
D	NAVIGABILITÀ	10
E	TENUTA DELLA CURVA	10
	Totale punteggio massimo attribuibile	70

LOTTO 54 MICROGUIDE

	Elementi e parametri di valutazione	Punteggio max
Α	AMPIEZZA DI GAMMA	10
В	ATRAUMATICITÀ	20
С	RISPOSTA ALLA TORSIONE	30
D	NAVIGABILITÀ	10
	Totale punteggio massimo attribuibile	70

LOTTO 55 CATETERI DA ASPIRAZIONE

	Elementi e parametri di valutazione	Punteggio max
Α	NAVIGABILITÀ	30
В	FORZA DI SPINTA	20



С	MORBIDEZZA DELL'ESTREMITÀ	20	
	Totale punteggio massin	no attribuibile 70	

LOTTO 56 KIT PER TROMBOASPIRAZIONE

	Elementi e parametri di valutazione	Punteggio max
Α	CONFEZIONAMENTO	30
В	NAVIGABILITÀ	20
С	ATRAUMATICITÀ	20
	Totale punteggio massimo attribuibile	70

LOTTO 57 KIT TROMBOASPIRAZIONE INTRACRANICA

	Elementi e parametri di valutazione	Punteggio max
Α	NAVIGABILITÀ	10
В	AMPIEZZA DI GAMMA	10
С	SEMPLICITÀ D'USO	10
D	SICUREZZA NELL'ASPIRAZIONE	20
E	ATRAUMATICITA'	20
	Totale punteggio massimo attribuibile	70

LOTTO 58 CATETERE DA ASPIRAZIONE

	Elementi e parametri di valutazione	Punteggio max
Α	NAVIGABILITÀ	20
В	ATRAUMATICITÀ	20
С	FORZA DI SPINTA E MEMORIA DI FORMA	30
	Totale punteggio massimo attribuibile	70



LOTTO 59 CATETERE D'ASPIRAZIONE A LARGO LUME

	Elementi e parametri di valutazione	Punteggio max
Α	NAVIGABILITÀ	10
В	AMPIEZZA DI GAMMA	10
С	SEMPLICITÀ D'USO	10
D	SICUREZZA NELL'ASPIRAZIONE	20
E	ATRAUMATICITA'	20
	Totale punteggio massimo attribuibile	70

LOTTO 60 STENT-FLOW DIVERTER

	Elementi e parametri di valutazione	Punteggio max
Α	MANEGGEVOLEZZA	20
В	NAVIGABILITÀ	20
С	FORZA RADIALE E APPOSIZIONE ALLE PARETI DEL VASO	20
D	RINGUAINABILITÀ E RIPOSIZIONABILITÀ	10
	Totale punteggio massimo attribuibile	70

LOTTO 61 STENT-FLOW DIVERTER

	Elementi e parametri di valutazione	Punteggio max
Α	MANEGGEVOLEZZA	10
В	NAVIGABILITÀ	20
С	FORZA RADIALE E APPOSIZIONE ALLE PARETI DEL VASO	30
D	RINGUAINABILITÀ E RIPOSIZIONABILITÀ	10
	Totale punteggio massimo attribuibile	70



LOTTO 62 DISPOSITIVO ENDOANEURISMATICO DA REMODELLING PER ANEURISMI DI BIFORCAZIONE

	Elementi e parametri di valutazione	Punteggio max
Α	NAVIGABILITÀ	20
В	STABILITÀ ENDOANEURISMATICA	20
С	PRECISIONE DI DISTACCO	30
	Totale punteggio massimo attribuibile	70

LOTTO 63 DISPOSITIVO ENDOANEURISMATICO DIVERSORE DI FLUSSO

	Elementi e parametri di valutazione	Punteggio max
Α	PRECISIONE DEL DISTACCO	30
В	NAVIGABILITÀ	20
С	CARATTERISTICHE TECNICHE	20
	Totale punteggio massimo attribuibile	70

LOTTO 64 MICROCATETERI DMSO COMPATIBILI A PUNTA STACCABILE

	Elementi e parametri di valutazione	Punteggio max
Α	AMPIA GAMMA LUNGHEZZA PUNTA STACCABILE	30
В	NAVIGABILITÀ	30
С	ATRAUMATICITÀ	10
	Totale punteggio massimo attribuibile	70

LOTTO 65 MICROCATETERI

	Elementi e parametri di valutazione	Punteggio max
Α	ATRAUMATICITÀ	10
В	SUPPORTO	20



С	CARATTERISTICHE DEL MATERIALE	20
D	COMPATIBILITÀ CON STENT	20
	Totale punteggio massimo attribuibile	70

LOTTO 66 MICROCATETERE SUPPORTIVO PER RICANALIZZAZIONI DISTALI.

	Elementi e parametri di valutazione	Punteggio max
Α	SCORREVOLEZZA DEL CATETERE	20
В	CAPACITÀ DI SUPPORTO	20
С	CARATTERISTICHE DEL MATERIALE	10
D	ATRAUMATICITÀ	10
E	CONTROLLO DI TORSIONE	10
	Totale punteggio massimo attribuibile	70

LOTTO 67 DISPOSITIVO PER TRATTAMENTO DI VASOSPASMO

	Elementi e parametri di valutazione	Punteggio max
Α	NAVIGABILITÀ	20
В	STABILITÀ	30
С	ATRAUMATICITÀ	20
	Totale punteggio massimo attribuibile	70

LOTTO 68 DISPOSITIVO NON-OCCLUSIVO PER STENT REMODELLING

	Elementi e parametri di valutazione	Punteggio max
Α	STABILITÀ	20
В	PRECISIONE DI ESPANSIONE NEL VASO	30



С	SCORREVOLEZZA	20
	Totale punteggio massimo attribuibile	70

LOTTO 69 MICROCATETERE PER CHEMIOEMBOLIZZAZIONE EPATICA

	Elementi e parametri di valutazione	Punteggio max
Α	VISUALIZZAZIONE IN SCOPIA	10
В	SCORREVOLEZZA	20
С	VELOCITÀ GONFIAGGIO	20
D	CAPACITÀ DI SUPERARE ANGOLAZIONI DIFFICILI	10
E	QUALITÀ DEL FLUSSO D'INFUSIONE	10
	Totale punteggio massimo attribuibile	70

LOTTO 70 PARTICELLE CHEMIOTERAPICHE RIASSORBIBILI

	Elementi e parametri di valutazione	Punteggio max
Α	QUALITÀ EMBOLIZZANTE	10
В	RANGE DI DIAMETRI PARTICELLE	20
С	FACILITÀ DI SOMMINISTRAZIONE	20
D	CAPACITÀ DI LEGAME CON IL FARMACO	10
E	STUDI CLINICI	10
	Totale punteggio massimo attribuibile	70

LOTTO 71 SISTEMA DI CHIUSURA ARTERIA FEMORALE

	Elementi e parametri di valutazione	Punteggio max
Α	RANGE DEI CALIBRI DEL SISTEMA	20
В	RAPIDITÀ E PERSISTENZA DELL'EMOSTASI	20
С	QUALITÀ DEI COMPONENTI	10



D	SEMPLICITÀ D'USO	10
E	SICUREZZA	10
	Totale punteggio massimo attribuibile	70

LOTTO 72 SET DI INIEZIONE

	Elementi e parametri di valutazione	Punteggio max
Α	MANEGGEVOLEZZA	20
В	CARATTERISTICHE DEL MATERIALE	15
С	STUDI LETTERATURA	10
D	CONFEZIONAMENTO ED ETICHETTATURA	25
	Totale punteggio massimo attribuibile	70

LOTTO 73 SISTEMA PER ATERECTOMIA ORBITALE

	Elementi e parametri di valutazione	Punteggio max
Α	AFFIDABILITÀ	10
В	CAPACITÀ DI ABLAZIONE DELLA PLACCA	20
С	PROFILO	20
D	STUDI CLINICI	10
E	MANOVRABILITÀ	10
	Totale punteggio massimo attribuibile	70

LOTTO 74 DISPOSITIVO DI RIENTRO SUBINTIMALE

	Elementi e parametri di valutazione	Punteggio max
Α	SICUREZZA DEL SISTEMA	10
В	QUALITÀ DEL MATERIALE	20
С	AMPIEZZA DI GAMMA	20



D	CAPACITÀ DI SUPERARE L'OCCLUSIONE	20
	Totale punteggio massimo attribuibile	70

LOTTO 75 MICROCATETERI PER CTO PERIFERICHE

	Elementi e parametri di valutazione	Punteggio max
Α	SICUREZZA DEL SISTEMA	20
В	QUALITÀ DEL MATERIALE	10
С	AMPIEZZA DI GAMMA	10
D	CAPACITÀ DI SUPERARE L'OCCLUSIONE	20
E	STUDI CLINICI	10
	Totale punteggio massimo attribuibile	70

LOTTO 76 INTRODUTTORI ARMATI

	Elementi e parametri di valutazione	Punteggio max
Α	RAPPORTO CALIBRO/PORTATA	10
В	RASTREMATURA E ATRAUMATICITÀ	20
С	RESISTENZA AL KINKING	20
D	SCORREVOLEZZA	10
E	AMPIEZZA GAMMA	10
	Totale punteggio massimo attribuibile	70

LOTTO 77 INTRODUTTORE LUNGO PER ACCESSO DISTALE A RIGIDITA' VARIABILE

	Elementi e parametri di valutazione	Punteggio max
Α	RAPPORTO CALIBRO/PORTATA	10
В	RASTREMATURA E ATRAUMATICITÀ	20
С	RESISTENZA AL KINKING	20



D	SCORREVOLEZZA	10
E	AMPIEZZA GAMMA	10
	Totale punteggio massimo attribuibile	70

LOTTO 78 INTRODUTTORE STEERABLE

	Elementi e parametri di valutazione	Punteggio max
Α	RAPPORTO CALIBRO/PORTATA	10
В	RASTREMATURA ED ATRAUMATICITÀ	20
С	RESISTENZA AL KINKING	20
D	SCORREVOLEZZA	10
E	AMPIEZZA GAMMA	10
	Totale punteggio massimo attribuibile	70

LOTTO 79 SIRINGA PER INFUFLAZIONE

	Elementi e parametri di valutazione	Punteggio max
Α	MANOVRABILITÀ	10
В	SEMPLICITÀ D'USO	10
С	CONTROLLO DELLA PRESSIONE	20
D	RAPIDITÀ DI SVUOTAMENTO	20
E	CONFEZIONAMENTO ED ETICHETTATURA	10
	Totale punteggio massimo attribuibile	70

LOTTO 80 CATETERE A PALLONCINO NON COMPLIANTE

	Elementi e parametri di valutazione	Punteggio max
Α	SCORREVOLEZZA	20
В	AMPIEZZA GAMMA MISURE	10



С	CAPACITÀ DILATATIVA	10
D	PROFILO PALLONE	20
E	RESISTENZA ALLE ALTE PRESSIONI	10
	Totale punteggio massimo attribuibile	70

LOTTO 81 FILTRO PER VENA CAVA INFERIORE

	Elementi e parametri di valutazione	Punteggio max
Α	PRESENZA DI DISPOSITIVO AUTOCENTRANTE	20
В	SEMPLICITÀ D'USO	20
С	ATRAUMATICITÀ	10
D	VISIBILITÀ DEL FILTRO	20
	Totale punteggio massimo attribuibile	70

LOTTO 82 SFERE EMBOLIZZANTI RADIOPACHE

	Elementi e parametri di valutazione	Punteggio max
Α	QUALITÀ EMBOLIZZANTE	10
В	RANGE DI DIAMETRI PARTICELLE	20
С	FACILITÀ DI SOMMINISTRAZIONE	20
D	CAPACITÀ DI LEGAME CON IL FARMACO	10
E	STUDI CLINICI	10
	Totale punteggio massimo attribuibile	70

LOTTO 83 KIT TELERIA

	Elementi e parametri di valutazione	Punteggio max
Α	CORRISPONDENZA CARATTERISTICHE TECNICHE	30
В	CARATTERISTICHE CLINICO/FUNZIONALI	30



	Totale punteggio massimo attribuibile	70
D	PRODOTTI E CONFEZIONAMENTO	5
С	SERVIZIO DI ASSISTENZA TECNICA E POST-VENDITA	5

LOTTO 84 KIT TELERIA

	Elementi e parametri di valutazione	Punteggio max
Α	CORRISPONDENZA CARATTERISTICHE TECNICHE	30
В	CARATTERISTICHE CLINICO/FUNZIONALI	30
С	SERVIZIO DI ASSISTENZA TECNICA E POST-VENDITA	5
D	PRODOTTI E CONFEZIONAMENTO	5
	Totale punteggio massimo attribuibile	70

LOTTO 85 SET PER TIPS

	Elementi e parametri di valutazione	Punteggio max
Α	QUALITÀ AGO (ESTRUSIONE, PENETRAZIONE ATRAUMATICA, ETC.)	20
В	QUALITÀ CATETERE GUIDA (NAVIGABILITÀ, LUME INTERNO, ETC.)	20
С	QUALITÀ DEI RESTANTI COMPONENTI DEL SET	10
D	CONTROLLO TORSIONE	10
E	TENUTA DELLA VALVOLA	10
	Totale punteggio massimo attribuibile	70

LOTTO 86 SET PER ACCESSO TRANSGIUGULARE AL FEGATO

	Elementi e parametri di valutazione	Punteggio max
Α	QUALITÀ AGO (ESTRUSIONE, PENETRAZIONE ATRAUMATICA, ETC.)	20
В	QUALITÀ CATETERE GUIDA (NAVIGABILITÀ, LUME INTERNO, ETC.)	20
С	QUALITÀ DEI RESTANTI COMPONENTI DEL SET	10



D	CONTROLLO TORSIONE	10
E	TENUTA DELLA VALVOLA	10
	Totale punteggio massimo attribuibile	70

LOTTO 87 SISTEMA EXTRAVASCOLARE DI CHIUSURA DELL'ACCESSO FEMORALE

	Elementi e parametri di valutazione	Punteggio max
Α	RANGE DEI CALIBRI DEL SISTEMA	20
В	SCORREVOLEZZA DEL SISTEMA	20
С	QUALITÀ DEI COMPONENTI	10
D	SEMPLICITÀ D'USO	10
E	AFFIDABILITÀ DEL TAMPONE	10
	Totale punteggio massimo attribuibile	70

LOTTO 88 SET DA TORACENTESI E PARACENTESI

	Elementi e parametri di valutazione	Punteggio max
Α	TENUTA DELLA VALVOLA	10
В	ATRAUMATICITÀ DELL'AGO	10
С	QUALITÀ E RASTREMATURA DEL PEEL AWAY	20
D	CAPACITÀ DI DRENAGGIO DEL CATETERE	20
E	CONFEZIONAMENTO E ISTRUZIONI	10
	Totale punteggio massimo attribuibile	70

LOTTO 89 MICROPLUG

	Elementi e parametri di valutazione	Punteggio max
Α	TROMBOGENICITÀ	20
В	AMPIEZZA DI GAMMA	10



С	FACILITÀ D'USO	10
D	CAPACITÀ DI OCCLUSIONE	20
E	NAVIGABILITÀ	10
	Totale punteggio massimo attribuibile	70

LOTTO 90 SET GASTROTOMIA RADIOLOGICA PERCUTANEA

	Elementi e parametri di valutazione	Punteggio max
Α	BIOCOMPATIBILITÀ	10
В	MANEGGEVOLEZZA	20
С	QUALITÀ DEI MATERIALI	20
D	CONFEZIONAMENTO	10
E	AMPIEZZA DI GAMMA	10
	Totale punteggio massimo attribuibile	70

LOTTO 91 COLLA CHIRURGICA

	Elementi e parametri di valutazione	Punteggio max
Α	TROMBOGENICITÀ	20
В	FACILITÀ D'USO	10
С	TEMPO DI POLIMERIZZAZIONE	20
D	VISIBILITÀ IN SCOPIA	10
E	STUDI CLINICI	10
	Totale punteggio massimo attribuibile	70

LOTTO 92 STENT URETERALE

	Elementi e parametri di valutazione	Punteggio max
Α	FLESSIBILITÀ DELLO STENT	20



В	QUALITÀ MATERIALE	10
С	RANGE DI MISURE	20
D	SEMPLICITÀ DI RECUPERO	20
	Totale punteggio massimo attribuibile	70

LOTTO 93 CATETERE A PALLONE PER ANGIOPLASTICA FEMORO-POPLITEA

	Elementi e parametri di valutazione	Punteggio max
Α	SCORREVOLEZZA	20
В	AMPIEZZA GAMMA MISURE	10
С	CAPACITÀ DILATATIVA	10
D	PROFILO PALLONE	20
E	VELOCITÀ GONFIAGGIO/SGONFIAGGIO	10
	Totale punteggio massimo attribuibile	70

LOTTO 94 DISPOSITIVO PER IL TRATTAMENTO MINIINVASIVO PERCUTANEO DI ERNIE DISCALI

	Elementi e parametri di valutazione	Punteggio max
Α	SICUREZZA DEL SISTEMA	20
В	CONFEZIONAMENTO ED ETICHETTATURA	10
С	QUALITÀ DEL MATERIALE	20
D	SEMPLICITÀ D'USO	20
	Totale punteggio massimo attribuibile	70

LOTTO 95 DISPOSITIVO PER LA PREVENZIONE DEL PNEUMOTORACE (PTX) DURANTE LE BIOPSIE POLMONARI TC GUIDATE

	Elementi e parametri di valutazione	Punteggio max
Α	BIOCOMPATIBILITÀ	10



В	MANEGGEVOLEZZA	20
С	QUALITÀ DEI MATERIALI	20
D	CONFEZIONAMENTO	10
E	AMPIEZZA DI GAMMA	10
	Totale punteggio massimo attribuibile	70

LOTTO 96 CEMENTO VERTEBROPLASTICA

	Elementi e parametri di valutazione	Punteggio max
Α	SEMPLICITÀ DI INTRODUZIONE	10
В	CAPACITÀ DI RESISTENZA ALLA COMPRESSIONE	20
С	TEMPO DI POLIMERIZZAZIONE	20
D	VISIBILITÀ	10
E	CONFEZIONAMENTO ED ETICHETTATURA	10
	Totale punteggio massimo attribuibile	70

LOTTO 97 INTRODUTTORE PEEL-AWAY PER INTERVENTISTICA EXTRAVASCOLARE

	Elementi e parametri di valutazione	Punteggio max
Α	BIOCOMPATIBILITÀ	10
В	MANEGGEVOLEZZA	20
С	QUALITÀ DEI MATERIALI	20
D	CONFEZIONAMENTO	10
E	AMPIEZZA DI GAMMA	10
	Totale punteggio massimo attribuibile	70



LOTTO 98 CATETERI E MICROCATETERI PER EMBOLIZZAZIONE PERIFERICA

	Elementi e parametri di valutazione	Punteggio max
Α	RAPPORTO CALIBRO/PORTATA (AMPIEZZA LUME INTERNO)	20
В	CONTROLLO DI TORSIONE	20
С	AMPIEZZA DI GAMMA	20
D	QUALITÀ DELLA MICROGUIDA (RIVESTIMENTO IDROFILICO, MANOVRABILITÀ)	10
	Totale punteggio massimo attribuibile	70

LOTTO 99 SISTEMA PER TROMBECTOMIA MECCANICA REOLITICA

	Elementi e parametri di valutazione	Punteggio max
Α	NAVIGABILITÀ	10
В	AMPIEZZA DI GAMMA	10
С	SEMPLICITÀ D'USO	10
D	SICUREZZA NELLA TROMBECTOMIA REOLITICA	20
E	ATRAUMATICITA'	20
	Totale punteggio massimo attribuibile	70

LOTTO 100 CATETERE NEFROURETEROVESCICALE

	Elementi e parametri di valutazione	Punteggio max
Α	BIOCOMPATIBILITÀ	10
В	MANEGGEVOLEZZA	20
С	QUALITÀ DEI MATERIALI	20
D	CONFEZIONAMENTO	10
E	AMPIEZZA DI GAMMA	10
	Totale punteggio massimo attribuibile	70



LOTTO 101 DEVICE PER LA CREAZIONE DI FISTOLE ARTEROVENOSE DA DIALISI CON RADIOFREQUENZA

	Elementi e parametri di valutazione	Punteggio max
Α	SICUREZZA DEL SISTEMA	10
В	QUALITÀ DEL MATERIALE	10
С	AMPIEZZA DI GAMMA	20
D	LETTERATURA	10
E	FACILITÀ DI UTILIZZO	20
	Totale punteggio massimo attribuibile	70

LOTTO 102 DISPOSITIVO PER "ARTERIALIZZAZIONE VENOSA" PER TRATTAMENTO CON CLI NO OPTION. SALVATAGGIO D'ARTO A GUIDA ECOGRAFICA.

	Elementi e parametri di valutazione	Punteggio max
Α	SICUREZZA DEL SISTEMA	10
В	QUALITÀ DEL MATERIALE	20
С	AMPIEZZA DI GAMMA	20
D	CAPACITÀ DI SUPERARE L'OCCLUSIONE	20
	Totale punteggio massimo attribuibile	70

LOTTO 103 DISPOSITIVO PER "ARTERIALIZZAZIONE VENOSA" PER TRATTAMENTO CON CLI NO OPTION. SALVATAGGIO D'ARTO A GUIDA ECO-FLUOROSCOPICA.

	Elementi e parametri di valutazione	Punteggio max
Α	SICUREZZA DEL SISTEMA	10
В	QUALITÀ DEL MATERIALE	10
С	AMPIEZZA DI GAMMA	20
D	LETTERATURA	10



E	FACILITÀ DI UTILIZZO	20
	Totale punteggio massimo attribuibile	70

LOTTO 104 SISTEMA MECCANICO DI TROMBOASPIRAZIONE CONTINUA

	Elementi e parametri di valutazione	Punteggio max
Α	VARIETÀ CAMPI DI APPLICAZIONE	20
В	PRESENZA DEL SEPARATORE	20
С	CAPACITÀ DI ASPIRAZIONE	10
D	FACILITÀ DI UTILIZZO	10
E	LETTERATURA E STUDI	10
	Totale punteggio massimo attribuibile	70

LOTTO 105 SISTEMA PER TROMBOASPIRAZIONE POLMONARE

	Elementi e parametri di valutazione	Punteggio max
Α	CONFEZIONAMENTO	30
В	NAVIGABILITA'	20
С	ATRAUMATICITA'	20
	Totale punteggio massimo attribuibile	70

OFFERTA ECONOMICA: max punti 30

Per i lotti la cui aggiudicazione è prevista al rapporto qualità/prezzo, il punteggio sul prezzo verrà determinato come segue:

Pe(i) = 30 x (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.

Per ciascun lotto non sono ammesse offerte superiori all'importo a base d'asta.

La Stazione appaltante procederà ad affidamento anche in presenza di una sola offerta pervenuta, purché ritenuta congrua. In caso di offerte uguali il RUP procederà ad affidamento a seguito di richiesta di offerta migliorativa.

Art. 8 - MODALITA' DI ESECUZIONE DELLA FORNITURA

8.1 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 3 Aziende, 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.

8.2 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 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. 8.3 - Gestione in "conto deposito"

Per tutti i prodotti di cui alla presente gara, la Ditta aggiudicataria è tenuta alla gestione della fornitura secondo le modalità del conto deposito, alle stesse condizioni di fornitura previste dall'aggiudicazione, senza oneri aggiunti.

Tale conto deposito dovrà essere costituito presso questa Azienda Ospedaliera all'atto della prima emissione della Richiesta di Consegna da parte della stessa, entro 15 giorni.

In via ordinaria la fornitura in conto deposito dovrà essere aggiornata e reintegrata, a seguito della comunicazione dell'Azienda Ospedaliera, per ogni singolo pezzo, entro 10 (dieci) giorni lavorativi



dalla comunicazione. In casi eccezionali, quando l'urgenza del caso lo richieda e previa espressa comunicazione, il fornitore dovrà far fronte alla consegna nel più breve tempo possibile e comunque entro e non oltre 2 (due) giorni naturali e consecutivi dal ricevimento della comunicazione (48 ore). Si intende che i prodotti consegnati in conto deposito saranno regolarmente fatturati dalla Ditta aggiudicataria dal momento del loro effettivo utilizzo secondo le modalità e i tempi stabiliti.

Si intende inoltre che la responsabilità sulla corretta conservazione dei prodotti in conto deposito è a carico dell'Azienda sanitaria contraente.

Il Fornitore aggiudicatario è responsabile del monitoraggio della scadenza dei prodotti forniti in conto deposito e dovrà effettuare controlli periodici atti a verificare l'effettivo periodo di validità residuo dei prodotti anche su richiesta delle singole Aziende sanitarie contraenti. Il Fornitore si impegna a ritirare e a sostituire il materiale prossimo alla scadenza.

Art. 9 - INNOVAZIONE TECNOLOGICA

Qualora il Fornitore aggiudicatario, durante il periodo di durata della Convenzione 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 nell'Allegato 1 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.

9.1 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 della convenzione e della relativa U.O., si impegna a immettere nella fornitura il nuovo prodotto, alle medesime condizioni economiche del prodotto aggiudicato, (inclusa formazione ed aggiornamento).

9.2 Affiancamento dei prodotti in corso di fornitura

Le variazioni dei prodotti in corso di fornitura possono consistere anche in affiancamenti; in tal caso la Ditta, accanto al prodotto "aggiudicato" che continua comunque a fornire, mette a disposizione dell'Azienda Sanitaria utilizzatrice della convenzione anche un prodotto più aggiornato alle medesime condizioni economiche del prodotto "aggiudicato".

La scelta tra la sostituzione o l'affiancamento è rimessa alla discrezione della singola Azienda Sanitaria.



Ai fini dell'autorizzazione alla variazione di prodotti in corso di fornitura la Ditta dovrà far prevenire alla Azienda Sanitaria utilizzatrice della fornitura una relazione da cui si evincano i vantaggi della sostituzione/affiancamento in relazione a:

caratteristiche tecnologiche

dimensioni del device

② vantaggi tecnici, di gestione, economici, di metodiche d'uso/impianto rispetto a trattamenti alternativi esistenti (allegare documentazione)

2 dati di efficacia e sicurezza per il paziente e l'operatore (allegare documentazione).

9.3 Formazione e Addestramento del Personale

Il fornitore è tenuto ad effettuare con oneri a proprio carico un corso di formazione iniziale, destinato al personale addetto all'utilizzo dei beni oggetto dell'appalto di ogni singola Azienda stipulante un Contratto Attuativo e utilizzatrice del prodotto, su richiesta, e successivi aggiornamenti periodici obbligatori per tutto il personale addetto con cadenza annuale.

L'Impresa fornitrice dovrà garantire agli utilizzatori del sistema un adeguato apprendimento per i prodotti aggiudicati e per gli eventuali aggiornamenti tecnologici degli stessi.

Ciò potrà avvenire sia nella stessa sede di utilizzo, sia in centri nazionali e/o internazionali, con oneri a carico della ditta aggiudicataria, previa comunicazione alle Direzioni Aziendali.

Art. 10 - 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. 11- INADEMPIMENTI E PENALITÀ

L'aggiudicatario è soggetto all'applicazione di penalità:

- in caso di ritardo nell'esecuzione della prestazione: €uro 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.12 – 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.13 - 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 prefettura-ufficio 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 dovrà essere intestata ed inviata all'indirizzo di questa Azienda – Via Tristano di Joannuccio, 1-05100 Terni.

Art.14 - 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. 15 - CORRISPETTIVI

Il corrispettivo della fornitura è stato determinato a proprio rischio dal Fornitore 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. 16 - 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. 17 - 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. 18 - 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. 19 - SPESE DI PARTECIPAZIONE, DI CONTRATTO E 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.

<u>Art. 20 – DISPOSIZIONI DI PREVENZIONE DELLA CORRUZIONE</u>

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.uslumbria2.it, www.ospedale.perugia.it, www.aospterni.it) che l'appaltatore dichiara di conoscere e 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. 21 – 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. 22 - NORME DI RINVIO

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