

CAPITOLATO SPECIALE D'APPALTO
PER LA FORNITURA DI SONDE E
CATETERI

TITOLO I: SPECIFICHE TECNICHE DELLA FORNITURA

ART. 1. CARATTERISTICHE TECNICHE DELLA FORNITURA

I dispositivi per cardiologia interventistica oggetto di gara sono suddivisi in n. 21 lotti ad aggiudicazioni distinte e separate, e sono di seguito descritti.

Specifiche tecniche comuni

- 1 I prodotti offerti devono essere rispondenti alle vigenti disposizioni legislative relative all'autorizzazione alla produzione e alla commercializzazione e possedere marcatura CE; la non osservanza di tale requisito comporterà l'esclusione dalla gara.*
- 2 I prodotti aggiudicati dovranno essere regolarmente iscritti nel repertorio nazionale dei dispositivi medici*

Garanzie di produzione

Tutti i prodotti offerti dovranno essere realizzati in idonei impianti produttivi atti ad assicurare un livello qualitativo idoneo e costante, relativamente alla destinazione d'uso del prodotto.

In particolare gli impianti, il processo produttivo e distributivo dovranno essere conformi alle norme ISO 9000.

Confezionamento

Tutti i prodotti dovranno essere confezionati in idonei imballaggi, dal singolo prodotto all'imballaggio più esterno, tali che le caratteristiche e le prestazioni dei prodotti non vengano alterate durante il trasporto e l'immagazzinamento per il periodo indicato.

Il materiale di confezionamento deve essere resistente e di facile stoccaggio.

Sull'imballaggio esterno, sulla singola confezione minima indivisibile e sull'etichetta del singolo prodotto devono essere riportate tutte le informazioni previste dalle normative vigenti e necessarie per garantire una utilizzazione corretta e sicura (anche mediante simboli), con particolare riferimento a:

Y Denominazione del prodotto e misure

Y Numero di codice del prodotto rilasciato dal fornitore e marchio CE

Y Lotto e scadenza espressa in gg/mm/aa

Y Dicitura monouso, sterile e metodo di sterilizzazione e latex free

Y Nome o ragione sociale e indirizzo del produttore o fornitore

Y Destinazione d'uso e modalità di impiego, avvertenze particolari per la conservazione del prodotto e la gestione del rischio.

Sia sull'imballaggio commerciale che sulla singola confezione deve essere messo in evidenza il numero di pezzi contenuto.

Nella singola confezione o sopra la stessa dovranno essere presenti le istruzioni d'uso in lingua italiana.

Ogni singolo prodotto deve avere un'etichetta conforme alla normativa vigente.

In ogni confezione dovrà essere presente una serie di etichette adesive (almeno 5) recanti sia il codice del prodotto che la

PER ACCETTAZIONE _____

denominazione.

I prodotti offerti devono esser rispondenti alle vigenti disposizioni legislative relative alla autorizzazione alla produzione ed alla commercializzazione dei DM impiantabili.

I prodotti offerti devono corrispondere a quanto espressamente richiesto in termini di composizione, confezionamento unitario e destinazione d'uso, qualora le specifiche tecniche indicate contenessero riferimenti tali da creare un involontario monopolio, è ammessa l'offerta di prodotto "equivalente" purchè appropriatamente comprovata. (art.68 comma 3 e comma 4 del D.Lgs 163/2006).

Aggiornamento tecnologico

Qualora durante l'esecuzione del contratto, l'impresa aggiudicataria introduca in commercio nuovi dispositivi analoghi a quelli oggetto della fornitura che presentino migliori o uguali caratteristiche di rendimento e funzionalità, potrà proporli solo se abbiano le medesime condizioni economiche e negoziali, in sostituzione parziale o totale di quelli aggiudicati, previa valutazione qualitativa da parte dell'Azienda, fornendo a tal fine la necessaria documentazione.

L'Azienda avrà la facoltà di accettare o rifiutare quanto proposto.

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

Difetti ed imperfezioni

Il regolare utilizzo dei prodotti e la dichiarazione di presa in consegna non esonera comunque la ditta per eventuali difetti ed imperfezioni che non siano emersi al momento della consegna, ma vengano accertati al momento dell'impiego.

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.

Sostituzione materiale

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.

La risoluzione del contratto comporterà l'incameramento del deposito cauzionale nonché il risarcimento dei maggiori danni subiti dall'Azienda.

Requisiti tecnici indispensabili

LOTTO 1 – AGGIUDICAZIONE A LOTTO INTERO

SONDA VESCICALE FOLEY A DUE VIE IN LATTICE SILICONATO

Deve essere a due vie con palloncino, riempimento fino a 15ml, deve avere punta Nelaton con fori laterali, lunghezza cm40 circa, deve essere in lattice siliconato, morbida.

Deve essere monouso, sterile, in confezione singola, senza rilascio di ftalati.

Deve essere di facile introduzione e sia le connessioni che il palloncino devono essere a tenuta.

Misure richieste:12Fr-14Fr-16Fr-18Fr-20Fr-22Fr-24Fr-26Fr-28Fr

PER ACCETTAZIONE _____

LOTTO 2 – AGGIUDICAZIONE A LOTTO INTERO

SONDA VESCICALE FOLEY A 2 VIE IN SILICONE

Deve essere in silicone 100%, trasparente, a 2 vie, dotata di mandrino.

Deve avere punta cilindrica con fori laterali, palloncino 3 ml., lunghezza cm 30 circa.

Deve essere monouso, sterile, latex-free, senza rilascio di ftalati, in confezione singola.

Deve essere di facile introduzione e sia le connessioni che il palloncino devono essere a tenuta.

Misure richieste: 6 Fr. – 8 Fr. – 10 Fr.

LOTTO 3

SONDA VESCICALE FOLEY A DUE VIE IN LATTICE SILICONATO

Deve essere a due vie con palloncino 3ml, deve avere punta Nelaton con fori laterali, lunghezza cm 30 circa, deve essere in lattice siliconato, morbida, dotata di mandrino.

Deve essere monouso, sterile, in confezione singola, senza rilascio di ftalati.

Deve essere di facile introduzione e sia le connessioni che il palloncino devono essere a tenuta.

Misura richiesta: 6Fr

LOTTO 4 – AGGIUDICAZIONE A LOTTO INTERO

SONDA PETZER IN LATTICE

Deve essere in confezione singola, sterile, monouso, senza rilascio di ftalati.

Misure richieste:10Fr-12Fr-14Fr-16Fr-18Fr-20Fr-22Fr-24Fr-26Fr-28Fr-30Fr-32Fr-34Fr

LOTTO 5

SONDA PETZER IN LATTICE

Deve essere in confezione singola, sterile, monouso, senza rilascio di ftalati.

Misura richiesta:36Fr

LOTTO 6– AGGIUDICAZIONE A LOTTO INTERO

SONDA PETZER IN SILICONE

Deve essere in confezione singola, sterile, monouso, latex-free, senza rilascio di ftalati.

Misure richieste:10Fr-12Fr-14Fr-16Fr-18Fr-20Fr-22Fr-24Fr-26Fr-28Fr-30Fr-32Fr-34Fr-36Fr

LOTTO 7 – AGGIUDICAZIONE A LOTTO INTERO

7.1. SET PER DRENAGGIO SOVRAPUBICO DELLA VESCICA

Deve essere costituito da catetere in silicone, auto statico(con palloncino), misure diverse comprese tra 10 e 14Fr, lunghezza compresa da 40 a 50 cm, trocar di misura adeguata.

Deve essere sterile, in confezione singola, monouso, latex-free, senza rilascio di ftalati.

I dispositivi devono essere di facile utilizzo.

Rispondenza alla Direttiva 32/2010: in caso di offerte non rispondenti a tale requisito si procederà con la valutazione di dispositivi senza sistema di sicurezza.

Misure richieste: catetere in silicone misure diverse comprese tra 10 e 14Fr

PER ACCETTAZIONE _____

7.2. SET DI SOSTITUZIONE DRENAGGIO SOVRAPUBICO

Deve essere costituito da catetere in silicone, auto statico(con palloncino), misure diverse comprese tra 10e 14Fr, lunghezza da 40 a 50cm, filo guida lunghezza da 80 a 150 cm.

Il dispositivo deve essere sterile, monouso, latex-free, senza rilascio di ftalati, in confezione singola.

I dispositivi devono essere di facile utilizzo.

Misure richieste: catetere in silicone misure diverse comprese tra 10 e 14 Fr

LOTTO 8 – AGGIUDICAZIONE A LOTTO INTERO

8.1. SET PER DRENAGGIO SOVRAPUBICO DELLA VESCICA

Deve essere costituito da catetere in silicone punta J senza palloncino, misure diverse comprese tra 10 e 14Fr, lunghezza da 40 a 50 cm, trocar di misura adeguata.

Deve essere sterile, in confezione singola, monouso, latex-free, senza rilascio di ftalati.

I dispositivi devono essere di facile utilizzo.

Rispondenza alla Direttiva 32/2010: in caso di offerte non rispondenti a tale requisito si procederà con la valutazione di dispositivi senza sistema di sicurezza.

Misure richieste: catetere in silicone misure diverse comprese tra 10 e 14Fr

8.2. SET DI SOSTITUZIONE DRENAGGIO SOVRAPUBICO

Deve essere costituito da catetere in silicone punta J, misure diverse comprese tra 10 e 14Fr, senza palloncino lunghezza compresa tra 40 e 50cm, filo guida lunghezza compresa tra 80 e 150 cm.

Il dispositivo deve essere sterile, monouso, latex-free, senza rilascio di ftalati, in confezione singola.

I dispositivi devono essere di facile utilizzo.

Misure richieste: catetere in silicone misure comprese tra 10 e 14 Fr

LOTTO 9 – AGGIUDICAZIONE A LOTTO INTERO

9.1. SET PER DRENAGGIO SOVRAPUBICO DELLA VESCICA TIPO PEDIATRICO

Deve essere costituito da catetere in silicone o poliuretano misura 8Fr, trocar di misura adeguata.

Deve essere sterile, in confezione singola, monouso, latex-free, senza rilascio di ftalati.

Il dispositivo deve essere di facile utilizzo.

Rispondenza alla Direttiva 32/2010: in caso di offerte non rispondenti a tale requisito si procederà con la valutazione di dispositivi senza sistema di sicurezza.

9.2. SET DI SOSTITUZIONE DRENAGGIO SOVRAPUBICO

Deve essere costituito da catetere in silicone o poliuretano misura 8F, filo guida.

Il dispositivo deve essere sterile, monouso, latex-free, senza rilascio di ftalati, in confezione singola.

Il dispositivo deve essere di facile utilizzo.

LOTTO 10

SET PER NEFROSTOMIA PERCUTANEA TIPO NEONATALE

Deve essere composto da ago più piccolo calibro 22Gx5 cm circa e da uno più grande calibro 18Gx5 cm circa, guida, con o senza dilatatori catetere, sistema di fissaggio, tubo connettore, catetere PigTail in poliuretano 6Fr lunghezza da 7 a 12 cm.

Deve essere sterile, in confezione singola, monouso, latex-free, senza rilascio di ftalati.

PER ACCETTAZIONE _____

I dispositivi devono essere di facile utilizzo.

Rispondenza alla Direttiva 32/2010.

N.B. è stato richiesto un dispositivo senza rilascio di ftalati. In caso di offerte non rispondenti al richiesto si procederà con la valutazione di dispositivi con rilascio di ftalati

Analogamente è stato richiesto un dispositivo rispondente alla Direttiva 32/2010. In caso di offerte non rispondenti a tale requisito si procederà con la valutazione di dispositivi senza sistema di sicurezza.

LOTTO 11

SET PER NEFROSTOMIA PERCUTANEA TIPO PEDIATRICO

Deve essere composto da ago più piccolo calibro 22Gx20 cm circa e da uno più grande calibro 18Gx20 cm circa, guida, con o senza dilatatori catetere, sistema di fissaggio, tubo connettore, catetere PigTail in poliuretano 6Fr lunghezza da 12 a 15cm.

Deve essere sterile, in confezione singola, monouso, latex-free, senza rilascio di ftalati.

I dispositivi devono essere di facile utilizzo.

Rispondenza alla Direttiva 32/2010.

N.B. è stato richiesto un dispositivo senza rilascio di ftalati. In caso di offerte non rispondenti al richiesto si procederà con la valutazione di dispositivi con rilascio di ftalati

Analogamente è stato richiesto un dispositivo rispondente alla Direttiva 32/2010. In caso di offerte non rispondenti a tale requisito si procederà con la valutazione di dispositivi senza sistema di sicurezza.

LOTTO 12

SET PER NEFROSTOMIA PERCUTANEA TIPO PEDIATRICO

Deve essere composto da ago più piccolo calibro 22Gx20 cm circa e da uno più grande calibro 18Gx20 cm circa, guida, con o senza dilatatori catetere, sistema di fissaggio, tubo connettore, catetere PigTail in poliuretano 8Fr lunghezza cm 20 circa.

Deve essere sterile, in confezione singola, monouso, latex-free, senza rilascio di ftalati.

I dispositivi devono essere di facile utilizzo.

Rispondenza alla Direttiva 32/2010

N.B. è stato richiesto un dispositivo senza rilascio di ftalati. In caso di offerte non rispondenti al richiesto si procederà con la valutazione di dispositivi con rilascio di ftalati

Analogamente è stato richiesto un dispositivo rispondente alla Direttiva 32/2010. In caso di offerte non rispondenti a tale requisito si procederà con la valutazione di dispositivi senza sistema di sicurezza.

LOTTO 13

TAPPO UNIVERSALE PER CATETERE VESCICALE

Deve essere sterile, in confezione singola, monouso, latex-free, senza rilascio di ftalati.

Deve essere a tenuta.

LOTTO 14 – AGGIUDICAZIONE A LOTTO INTERO

PROTESI TESTICOLARI

Devono essere costituite da un involucro in silicone resistente, sottile e morbido e devono contenere un gel di silicone molto resiliente.

Devono possedere un dispositivo che ne consenta il fissaggio.

Devono essere in confezione singola, sterili, monouso, latex-free, senza rilascio di ftalati.

PER ACCETTAZIONE _____

Misure richieste: S, M, L.

LOTTO 15

CATETERE VENOSO CENTRALE AD INSERIMENTO PERIFERICO(PICC)

Deve poter essere inserito da vena periferica.

Deve essere POWER INJECTABLE.

Deve essere in silicone o poliuretano, deve avere banda radiopaca e markers centimetrati, deve essere dotato di punta aperta.

Il dispositivo deve essere comprensivo di kit di introduzione costituito da:

- *Microintroduttore*
- *Filo guida*
- *Ago ecogenico con sistema di sicurezza*
- *Siringa 10cc*
- *Bisturi con sistema di sicurezza*
- *Nastro centimetrato*
- *Valvola NEEDLE LESS a pressione neutra o positiva*
- *sistema di fissaggio "sutureless"*

Devono essere presenti etichette adesive identificative.

Il dispositivo deve essere sterile, monouso, in confezione singola e latex-free.

Deve essere senza rilascio di ftalati.

Deve essere rispondente alla Direttiva 32/2010.

Misure richieste:

monolume 3Fr lunghezza da 50 cm a 78 cm

LOTTO 16 AGGIUDICAZIONE A LOTTO INTERO

CATETERE VENOSO CENTRALE AD INSERIMENTO PERIFERICO(PICC)

Deve poter essere inserito da vena periferica.

Deve essere POWER INJECTABLE.

Deve essere in silicone o poliuretano, deve avere banda radiopaca e markers centimetrati, deve essere dotato di punta aperta.

Il dispositivo deve essere comprensivo di kit di introduzione costituito da:

- *Microintroduttore*
- *Filo guida*
- *Ago ecogenico con sistema di sicurezza*
- *Siringa 10cc*
- *Bisturi con sistema di sicurezza*
- *Nastro centimetrato*
- *Valvola NEEDLE LESS a pressione neutra o positiva*
- *sistema di fissaggio "sutureless"*

Devono essere presenti etichette adesive identificative.

Il dispositivo deve essere sterile, monouso, in confezione singola e latex-free.

PER ACCETTAZIONE _____

Deve essere senza rilascio di ftalati.

Deve essere rispondente alla Direttiva 32/2010.

Misure richieste:

monolume 4Fr – monolume5Fr lunghezza da 50 cm a 78 cm

bilume 5 Fr lunghezza da 50 cm a 78 cm

LOTTO 17

CATETERE VENOSO CENTRALE AD INSERIMENTO PERIFERICO(PICC)

Deve poter essere inserito da vena periferica.

Deve essere POWER INJECTABLE.

Deve essere in silicone o poliuretano, deve avere banda radiopaca e markers centimetrati, deve essere dotato di punta aperta.

Il dispositivo deve essere comprensivo di kit di introduzione costituito da:

- *Microintroduttore*
- *Filo guida*
- *Ago ecogenico con sistema di sicurezza*
- *Siringa 10cc*
- *Bisturi con sistema di sicurezza*
- *Nastro centimetrato*
- *Valvola NEEDLE LESS a pressione neutra o positiva*
- *sistema di fissaggio "sutureless"*

Devono essere presenti etichette adesive identificative.

Il dispositivo deve essere sterile, monouso, in confezione singola e latex-free.

Deve essere senza rilascio di ftalati.

Deve essere rispondente alla Direttiva 32/2010.

Misure richieste:

bilume 4Fr lunghezza da 50 cm a 78 cm

LOTTO 18

CATETERE VENOSO MIDLINE

Deve essere in silicone o poliuretano, radiopaco, deve avere markers centimetrati, deve essere dotato di punta aperta.

Deve poter essere inserito da vena periferica.

Il dispositivo deve essere comprensivo di kit di introduzione costituito da:

- *Microintroduttore*
- *Filo guida*
- *Ago ecogenico con sistema di sicurezza*
- *Siringa 10cc*
- *Bisturi con sistema di sicurezza*
- *Nastro centimetrato*
- *Valvola NEEDLE LESS a pressione neutra o positiva*
- *sistema di fissaggio "sutureless"*

PER ACCETTAZIONE _____

Devono essere presenti etichette adesive identificative.

Il dispositivo deve essere sterile, monouso, in confezione singola e latex-free.

Deve essere senza rilascio di ftalati.

Deve essere rispondente alla Direttiva 32/2010.

Misure richieste:

monolume 3 Fr lunghezza compresa tra cm20 e cm28

LOTTO 19 - AGGIUDICAZIONE A LOTTO INTERO

CATETERE VENOSO MIDLINE

Deve essere in silicone o poliuretano, radiopaco, deve avere markers centimetrati, deve essere dotato di punta aperta.

Deve poter essere inserito da vena periferica.

Il dispositivo deve essere comprensivo di kit di introduzione costituito da:

- *Microintroduttore*
- *Filo guida*
- *Ago ecogenico con sistema di sicurezza*
- *Siringa 10cc*
- *Bisturi con sistema di sicurezza*
- *Nastro centimetrato*
- *Valvola NEEDLE LESS a pressione neutra o positiva*
- *sistema di fissaggio "sutureless"*

Devono essere presenti etichette adesive identificative.

Il dispositivo deve essere sterile, monouso, in confezione singola e latex-free.

Deve essere senza rilascio di ftalati.

Deve essere rispondente alla Direttiva 32/2010.

Misure richieste:

monolume 4 Fr – monolume 5 Fr lunghezza compresa tra cm20 e cm28

LOTTO 20– AGGIUDICAZIONE A LOTTO INTERO

SONDA FOGARTY PER VIE BILIARI A PALLONCINO

Per la rimozione dei calcoli biliari.

Deve essere radiopaca.

Deve essere monouso, sterile, in confezione singola, latex-free.

Deve essere senza rilascio di ftalati.

Misure richieste: 5Fr cm23 circa, 6Fr cm23 circa.

LOTTO 21 – AGGIUDICAZIONE A LOTTO INTERO

SONDA FOGARTY PER VIE BILIARI A PALLONCINO

Per la rimozione dei calcoli biliari.

Deve essere radiopaca.

Deve essere monouso, sterile, in confezione singola, latex-free.

Deve essere senza rilascio di ftalati.

PER ACCETTAZIONE _____

Misure richieste: 5Fr cm40 circa, 6Fr cm40 circa.

Descrizione prodotti ed equivalenza funzionale

I prodotti offerti, per quantità e composizione, devono corrispondere a quanto richiesto. Qualora la descrizione di qualcuna delle voci richieste dovesse individuare una fabbricazione o provenienza determinata o un procedimento particolare, un marchio o un brevetto determinato, un tipo o un'origine o una produzione specifica che avrebbero come effetto di favorire o eliminare talune imprese o prodotti, detta indicazione deve intendersi integrata dalla menzione "o equivalente".

L'operatore economico che propone prodotti equivalenti ai requisiti definiti dalle specifiche tecniche, è obbligato a segnalarlo in sede di presentazione di offerta tecnica, con separata dichiarazione da allegare alla relativa scheda tecnica e foglio illustrativo.

Campionatura

Ai sensi e per gli effetti di cui allegato XVII al D.lgs 50/2016 - che dispone espressamente che «k) per i prodotti da fornire: i) produzione di campioni, descrizioni o fotografie dei beni da fornire, la cui autenticità sia certificata a richiesta della amministrazione aggiudicatrice» - le ditte dovranno consegnare (quale modalità di prova del requisito di capacità tecnica), entro i termini di presentazione dell'offerta economica, la campionatura di seguito indicata, in confezione sigillata, sterile se riferita a prodotto per il quale la sterilità costituisca prescrizione tecnica, e idonea allo stoccaggio:

lotto 1 Numero 5 pezzi misura 16Fr

Lotto 2 Numero 5 pezzi misura 6Fr e numero 5 pezzi misura 8Fr

Lotto 3 Numero 5 pezzi

Lotto 4 Numero 5 pezzi misura 16 e numero 5 pezzi misura 18F

Lotto 5 Numero 3 pezzi

Lotto 6 Numero 5 pezzi misura 16 e numero 5 pezzi misura 18F

Lotto 7 Numero 3 pezzi per ogni progressivo

Lotto 8 Numero 3 pezzi per ogni progressivo

Lotto 9 Numero 3 pezzi per ogni progressivo

Lotto 10 Numero 3 pezzi

Lotto 11 Numero 3 pezzi

Lotto 12 Numero 3 pezzi

Lotto 13 Numero 10 pezzi

Lotto 14 Numero 2 pezzi misura M

Lotto 15 Numero 3 pezzi

Lotto 16 Numero 3 pezzi monolume misura 4Fr

Lotto 17 Numero 3 pezzi

Lotto 18 Numero 3 pezzi

Lotto 19 Numero 3 pezzi misura 4Fr

Lotto 20 Numero 3 pezzi 5Fr

Lotto 21 Numero 3 pezzi 5Fr

**I campioni saranno utilizzati per prove in vivo sul paziente e le ditte dovranno, pertanto, autorizzarne tale uso.
PER ACCETTAZIONE _____**

I campioni dovranno riportare l'indicazione del lotto e del numero dell'articolo di riferimento all'interno del lotto.

Le aziende partecipanti, quando interpellate, successivamente al termine di presentazione dell'offerta, dovranno poi presentare ulteriore campionatura, se necessaria per l'approfondimento delle valutazioni tecniche.

La campionatura si intende sempre ceduta a titolo gratuito e:

- Quella prodotta dalle Ditte aggiudicatarie, rimarrà presso l'Azienda a prova della qualità e delle caratteristiche degli articoli offerti, qualità e caratteristiche che dovranno strettamente corrispondere per tutta la durata della fornitura a quelle dei campioni presentati;

- Quella prodotta dalle Ditte non aggiudicatarie, dovrà essere ritirata, a cura e spese delle Ditte medesime.

I campioni inviati dovranno essere sterili ed in corso di validità, se riferita a prodotto per il quale la sterilità costituisca prescrizione tecnica. I campioni dovranno possedere lo stesso confezionamento, etichetta ed eventuale foglietto illustrativo del prodotto che sarà consegnato in caso di aggiudicazione.

Si precisa che, in conformità a quanto chiarito dal Consiglio di Stato, Sez. III, n. 4191 dell'8.9.2015, la funzione della campionatura non è quella di rappresentare (o integrare) l'offerta tecnica quanto piuttosto di comprovare l'effettiva idoneità dei concorrenti a soddisfare le esigenze della P.A. appaltante; il campione quindi non è un elemento costitutivo ma solo dimostrativo delle proposte di gara, in quanto "consente all'Amministrazione di saggiare e di toccare con mano, se così può dirsi, la bontà tecnica del prodotto offerto".

Da ciò ne consegue che, non essendo un elemento dell'offerta, la campionatura non dev'essere aperta in seduta pubblica e che, pertanto qualsiasi "incidente" dovesse eventualmente riguardare la campionatura (come nel caso in cui risultasse incompleta, oppure difforme alle schede tecniche depositate dal concorrente), tutto ciò non può mai comportare l'esclusione ma solo motivare il soccorso istruttorio al concorrente, fermo restando il contenuto dell'offerta tecnica "documentale".

PER ACCETTAZIONE _____

TITOLO II - DISPOSIZIONI

GENERALI ART. 1: GARANZIA DI ESECUZIONE DEL CONTRATTO

1. *A garanzia dell'esatto adempimento degli obblighi contrattuali assunti, la ditta aggiudicataria dovrà costituire, entro la data fissata nella lettera di comunicazione dell'avvenuta aggiudicazione, una garanzia fideiussoria pari al 10% (dieci per cento), arrotondato ai 50,00 inferiori, dell'importo del canone complessivo settennale offerto, IVA esclusa, costituita alternativamente: da contanti depositati presso l'Istituto Tesoriere della Asl di Pescara, da fideiussione bancaria o da polizza assicurativa. L'importo della cauzione provvisoria, per ciascun lotto di gara AGGIUDICATO, dovrà essere calcolato sull'importo posto a base di gara, soggetto a ribasso.*
2. *La garanzia deve espressamente prevedere:*
 - A. *La rinuncia al beneficio dell'a preventiva escussione del debitore principale;*
 - B. *La rinuncia all'eccezione di cui all'art. 1957, comma 2, del Codice Civile;*
 - C. *L'operatività dell'a garanzia entro 15 giorni, a semplice richiesta scritta dell'a Stazione Appaltante.*
3. *L'importo della garanzia, e del suo eventuale rinvio, è ridotto:*
 - *del 50 per cento, avendo previsto, quale requisito obbligatorio, il possesso della certificazione del sistema di qualità conforme alle norme europee della serie UNI CEI ISO 9001, rilasciata da organismi accreditati, ai sensi delle norme europee della serie UNI CEI EN 45000 e della serie UNI CEI EN ISO/IEC 17000,*
 - *del 20 per cento, avendo previsto, quale requisito obbligatorio, il possesso della certificazione ambientale ai sensi della norma UNI EN ISO 14001, o, in alternativa, del 30 per cento, non cumulabile con la riduzione di cui al precedente punto b), per gli operatori in possesso della registrazione al sistema comunitario di ecogestione e audit (EMAS), ai sensi del regolamento (CE) n.1221/2009 del Parlamento europeo e del Consiglio, del 25 novembre 2009,*

L'importo della garanzia e del suo eventuale rinnovo è ridotto:

- *del 20 per cento, anche cumulabile con la riduzione di cui ai periodi primo e secondo, per gli operatori economici in possesso, in relazione ai beni o servizi che costituiscano almeno il 50 per cento del valore dei beni e servizi oggetto del contratto stesso, del marchio di qualità ecologica dell'Unione europea (Ecolabel UE) ai sensi del regolamento (CE) n. 66/2010 del Parlamento europeo e del Consiglio, del 25 novembre 2009;*
- *del 15 per cento per gli operatori economici che sviluppano un inventario di gas ad effetto serra ai sensi della norma UNI EN ISO 14064 -1° un'impronta climatica (carbon footprint) di prodotto ai sensi della norma UNI ISO/TS 14067.*

Per fruire delle riduzioni di cui al presente comma, l'operatore economico segnala, in sede di offerta, il possesso dei relativi requisiti e lo documenta nei modi prescritti dalle norme vigenti.

L'importo della garanzia e del suo eventuale rinnovo è ridotto del 30 per cento, non cumulabile con le riduzioni di cui ai periodi precedenti, per gli operatori economici in possesso del rating di legalità o della attestazione del modello organizzativo, ai sensi del decreto legislativo n. 231/2001 o di certificazione social accountability 8000, o di certificazione del sistema di gestione a tutela della sicurezza e della salute dei lavoratori, o di certificazione OHSAS 18001, o

PER ACCETTAZIONE _____

certificazione UNI CEI EN ISO 50001 riguardante il sistema di gestione dell'energia o UNI CEI 11352 riguardante la certificazione di operatività in qualità di ESC (Energy Service Company) per l'offerta qualitativa dei servizi energetici e per gli operatori economici in possesso della certificazione ISO 27001 riguardante il sistema di gestione della sicurezza delle informazioni. Per fruire degli ulteriori benefici riduttivi, l'operatore economico segnala, in sede di offerta, il possesso del requisito, e lo documenta allegando copia conforme della certificazione o dichiarazione sostitutiva di atto notorio, attestante il suo possesso.

Nel caso in cui la cauzione provvisoria venga costituita in contanti, dovrà essere allegato l'originale della quietanza del versamento rilasciata dalla Tesoreria (Banca CARIFE), nella causale della quale deve essere indicata la ragione sociale del concorrente e la dicitura "appalto per (oggetto dell'appalto) - cauzione definitiva".

Nel caso in cui la cauzione provvisoria venga costituita a mezzo fideiussione bancaria o polizza assicurativa, la stessa dovrà:

a) essere prestata solo da:

- istituti di credito o da banche autorizzate all'esercizio dell'attività bancaria ai sensi del D.lgs. 1/9/1993 n. 385;
- imprese di assicurazione autorizzate alla copertura dei rischi ai quali si riferisce l'obbligo di assicurazione;
- intermediari finanziari iscritti nell'elenco speciale di cui all'art. 107 del D.lgs. 1/9/1993 n. 385, che svolgono in via esclusiva o prevalente attività di rilascio di garanzie, a ciò autorizzati dal Ministero del Tesoro, del Bilancio e della Programmazione Economica;

b) citare espressamente l'oggetto della presente gara, prevedere espressamente la rinuncia al beneficio della preventiva escussione del debitore principale, la rinuncia all'eccezione di cui all'articolo 1957, comma 2, del codice civile e la sua operatività entro 15 giorni a semplice richiesta scritta della stazione appaltante. Ogni cauzione dovrà avere validità per almeno 180 giorni dalla data di scadenza per la presentazione delle offerte.

In caso di costituendo raggruppamento di concorrenti, la cauzione provvisoria dovrà essere intestata al raggruppamento e sottoscritta da tutti i componenti del raggruppamento stesso oppure intestata alla mandataria del costituendo raggruppamento e da essa sottoscritta.

3. La garanzia fideiussoria deve intendersi annualmente svincolata automaticamente del 12,5%. La presente previsione sostituisce lo stato di avanzamento lavori.

L'ammontare residuo, al termine del contratto, pari al 25% resterà vincolato fino alla data di scadenza dell'a garanzia (vedi punto 5) e sarà svincolato senza alcun onere a carico dell' Azienda, previo accertamento che il concessionario abbia

adempiuto interamente alle condizioni contrattuali.

Essa, inoltre, non potrà essere svincolato finché:

- non siano state definite le eventuali controversie;
- non sia stata liquidata l' ultima fattura;
- non siano state definite tutte le ragioni di debito o di credito ed ogni altra eventuale pendenza.

4. La mancata costituzione dell'a garanzia di cui al punto 1 determina la revoca dell' affidamento e l'acquisizione dell'a garanzia posta a corredo dell' offerta.

PER ACCETTAZIONE _____

La fidejussione o la polizza, intestata all' Azienda USL di Pescara dovrà avere una scadenza posteriore di almeno 6 mesi rispetto a quella fissata per la scadenza del contratto.

5. In caso di proroga del servizio oltre i termini contrattuali, la garanzia dovrà essere rinnovata, alle stesse condizioni previste nel presente articolo, per un periodo non inferiore alla proroga.

6. Il deposito cauzionale definitivo è dato a garanzia dell'adempimento di tutte le obbligazioni del contratto, del risarcimento dei danni derivanti dall'inadempimento delle obbligazioni medesime e della veridicità di quanto dichiarato dal concorrente nei documenti di gara. E' fatto salvo l'esperimento di ogni altra azione nel caso in cui la cauzione risultasse insufficiente.

7. E' in facoltà dell'Azienda di incamerare, in tutto od in parte, la garanzia definitiva per inosservanza degli obblighi contrattuali, per eventuali risarcimenti o penalità debitamente contestati con lettera raccomandata con avviso di ricevimento, senza obbligo di preventiva azione giudiziaria.

ART. 2 : DURATA DELL'ACCORDO QUADRO E RECESSO – VALORE ED ESTENSIONE

L'Accordo quadro avrà la durata di 4 (quattro) anni, a decorrere dal giorno che sarà indicato nel contratto.

Nelle more dell'espletamento di una nuova procedura di gara, la ASL facente parte potrà prorogare la durata del presente appalto (iniziale o rinnovata), agli stessi patti, prezzi e condizioni, a suo insindacabile giudizio, per garantire la continuità del servizio stesso, fino ad un massimo di sei mesi, mediante comunicazione scritta all'Appaltatore entro la scadenza del termine.

La ASL potrà avviare, ricorrendone i presupposti, l'esecuzione d'urgenza, nelle more della sottoscrizione del contratto e con conseguente e corrispondente riduzione del valore e della durata contrattuale. E' escluso ogni tacito rinnovo.

La fornitura potrebbe essere interrotta qualora, nel corso della validità del contratto, il sistema di convenzioni per l'acquisto di beni e servizi delle Pubbliche Amministrazioni (CONSIP S.p.A.), ai sensi dell'articolo 26 della Legge n. 488/1999, aggiudicasse la fornitura di prodotti di cui alla presente gara a condizioni economiche più vantaggiose, salvo che la ditta aggiudicataria non offra di adeguare la propria offerta rispetto a quella più vantaggiosa aggiudicata da CONSIP spa.

La ASL ha, altresì, diritto di recedere unilateralmente dal contratto, in tutto o in parte, in qualsiasi momento, con un preavviso di almeno 30 (trenta) giorni solari, da comunicarsi alla ditta appaltatrice con lettera raccomandata A/R, nei seguenti casi:

- giusta causa;*
- mutamenti di carattere normativo o organizzativo, sia a livello nazionale che regionale nella materia oggetto del presente capitolato, - quali, a titolo meramente esemplificativo, in caso di soppressione del Servizio o nell'ipotesi di sopravvenuti indirizzi della programmazione sanitaria Regionale - ivi inclusi quelli derivanti dalla Deliberazione di Giunta Regionale n. 224 del 13/03/2007 ,avente ad oggetto la ratifica dell'accordo con il Ministro della Salute e il Ministro dell'Economia e delle Finanze con il quale è stato approvato il "Piano di rientro" dal disavanzo sanitario ed individuato gli interventi per il raggiungimento dell'equilibrio economico, ai sensi di quanto previsto dall'art. 1, comma 180, della legge 30 dicembre 2004, n. 311 - in contrasto con la continuazione*

PER ACCETTAZIONE _____

del rapporto contrattuale.

- *qualora decisioni motivate da parte della stazione appaltante in relazione al concreto dispiegarsi dell'attività gestionale portino alla totale esclusione ovvero al parziale utilizzo dei prodotti oggetto della gara.*
- *qualora i prezzi di mercato dei dispositivi contrattualizzati risultassero inferiori (nel triennio precedente la data di rilevazione) del 5 % e la/e ditte aggiudicatrici non accettassero di applicare analoga e corrispondente riduzione. per prezzi di mercato si intendono i prezzi praticati a:*
 - *almeno una centrale di committenza regionale*
 - *almeno due aziende sanitarie singole committenti.*

La ditta dovrà comunque, se richiesto dall'A.S.L., proseguire il servizio la cui interruzione/sospensione può, a giudizio dell'ASL medesima, provocare danno alla stessa, ovvero ai pazienti assistiti, sino alla data di efficacia della risoluzione, stabilita dalla ASL committente.

In caso di recesso la ditta ha diritto al pagamento del servizio effettuato, purché eseguito correttamente ed a regola d'arte, secondo il corrispettivo e le condizioni contrattuali, rinunciando espressamente, ora per allora, a qualsiasi ulteriore eventuale pretesa, anche di natura risarcitoria, ed a ogni ulteriore compenso o indennizzo e/o rimborso delle spese, anche in deroga a quanto previsto dall'art. 1671 C.C..

Fermo restando quanto sopra previsto, qualora taluno dei componenti l'organo di amministrazione della Ditta appaltatrice o l'amministratore delegato o il Direttore Generale o il responsabile tecnico della ditta siano condannati, con sentenza passata in giudicato, per delitti contro la Pubblica Ciascuna Azienda sanitaria facente parte dell'Unione d'acquisto, l'ordine pubblico, la fede pubblica o il patrimonio, ovvero siano assoggettati alle misure previste dalla normativa antimafia, l'ASL ha diritto di recedere dal contratto in qualsiasi momento e qualunque sia il suo stato di esecuzione, senza preavviso. Si applicano anche in tale ipotesi di recesso il secondo e il terzo comma del presente articolo.

Nel caso in cui la ditta aggiudicataria dovesse recedere dal contratto prima della scadenza convenuta senza giustificato motivo e giusta causa, l'ASL sarà tenuta a rivalersi sulla garanzia fideiussoria versata, a titolo di penale. Ad essa verrà addebitata inoltre la maggiore spesa derivante dall'assegnazione del servizio ad altre ditte concorrenti, a titolo di risarcimento danni, mediante trattenuta sull'importo dovute per i servizi già effettuati.

(Valore dell'accordo quadro)

L'importo dell'accordo quadro e, quindi la somma dei singoli contratti/ordinativi di fornitura per tutti i lotti di gara, non sarà superiore, nel periodo di durata contrattuale, ad € 13.842.200,00(iva esclusa) e gli operatori economici, con la sottoscrizione dell'accordo quadro, si impegnano ad accettare tali ordinativi alle condizioni economiche e contrattuali stabilite, sino alla concorrenza del valore sopra riportato. La ASL, tuttavia, non assume alcun impegno a raggiungere tale importo né a raggiungere alcun valore minimo; inoltre, all'interno dell'accordo quadro, la ASL ha la facoltà di spostare i consumi tra i vari lotti della fornitura, in base alle proprie esclusive esigenze, utilizzando le disponibilità derivate da minori consumi per la copertura di maggiori consumi senza atti formali di modifica contrattuale.

PER ACCETTAZIONE _____

Si rammenta, infatti, che l'accordo quadro non fissa i quantitativi di fornitura - che restano dipendenti esclusivamente dalle esigenze delle strutture sanitarie utilizzatrici - ma solo il loro prezzo e tipologia.

Fermo restando quanto sopra prescritto, variazioni, in aumento o in diminuzione, dei quantitativi della fornitura non comporteranno in alcun caso variazioni dei corrispettivi o delle altre condizioni contrattuali, se contenute all'interno di un quito del valore del lotto di partecipazione (c.d. "quinto d'obbligo), ed ad esse il soggetto aggiudicatario è obbligato ad assoggettarvisi .

Oltre tale limite il soggetto aggiudicatario ha il diritto di richiedere variazioni alle condizioni contrattuali e, nel caso in cui la ASL non intenda accoglierle, ha diritto di richiedere la risoluzione del contratto. In questo caso la risoluzione si verifica di diritto quando il soggetto aggiudicatario dichiara che di tale diritto intende valersi.

Qualora il soggetto aggiudicatario non si avvalga di tale diritto è tenuto ad eseguire le maggiori o minori prestazioni richieste alle medesime condizioni contrattuali.

Clausola di adesione successiva

Le altre aziende sanitarie della Regione Abruzzo, che ne facessero espressa richiesta, potranno aderire all'accordo quadro oggetto del presente appalto, alle condizioni economiche e contrattuali dal medesimo stabilite.

La/e adesione/i potranno avvenire alle seguenti condizioni:

- *dovranno essere richieste entro il terzo anno contrattuale;*
- *potranno avere un valore complessivo pari all'importo dell'accordo quadro originario;*
- *il termine finale dell'accordo quadro stipulato "in adesione" non potrà superare il termine del contratto originario, eventualmente prorogato;*
- *per non disincentivare la partecipazione alla gara degli operatori economici meno organizzati, all'aggiudicatario viene riconosciuta la facoltà di non accettare le istanze di adesione;*
- *i requisiti di ammissione alla gara e la cauzione provvisoria si baseranno sull'importo dell'accordo quadro originario;*
- *Le aziende sanitarie della Regione non avranno alcun obbligo di adesione e potranno, invece, avviare autonome procedure per l'acquisizione del servizio oggetto del presente appalto, a loro esclusiva discrezione.*

Il valore della estensione di un quinto, unitamente a quello della "proroga "semestrale e dell'importo dell'adesione successiva, è computato nel valore di gara, ai sensi dell'art. 35 del D.Lgs 50/2016 e su di esso sarà quantificato l'importo del contributo da corrispondere all'ANAC. Ai sensi del D.LGS 81/2008, è stata effettuata la valutazione delle possibili interferenze ed è stato concluso che per l'appalto in oggetto non esistono interferenze. I costi per evitare i rischi da interferenza sono pertanto pari a zero.

ART. 3 : RISERVATEZZA

L'aggiudicatario si impegna ad osservare e a far osservare ai propri dipendenti, incaricati e collaboratori, il segreto rispetto di tutti i dati, economici, finanziari, patrimoniali, statistici, anagrafici, sanitari e/o di qualunque altro genere, relativi all'attività dell'Azienda, di cui si avrà conoscenza nello svolgimento dei servizio.

Conseguentemente, per i dati trattati, l'aggiudicatario è nominato responsabile ai sensi del D.Lgs. n°196/2003 e succ.

PER ACCETTAZIONE _____

mod. ed integrazioni. In nessun caso sarà comunque consentito il prelievo o la divulgazione non autorizzata dei suddetti dati, pena la risoluzione del contratto e relativo addebito dei danni causati dall'uso improprio. L'aggiudicatario, oltre all'osservanza degli obblighi inerenti alla nomina di responsabile dei trattamenti ai sensi del citato D.Lgs. n°196/2003, dovrà attenersi alle disposizioni in esso contenute per il trattamento dei dati relativi al personale facente parte dell'Azienda.

Pertanto, prima dell'inizio attività, l'Aggiudicatario dovrà fornire, e tenere aggiornato, un elenco di tutto il personale addetto ai servizi oggetto del presente capitolato corredato di dati anagrafici e foto. Tutto il personale dell'Aggiudicatario dovrà essere dotata di tesserino di riconoscimento recante il nome e cognome, la qualifica e la foto per dare la possibilità ad essi di accedere nei locali dell'Azienda ed essere identificati in ogni momento dal personale.

subappalto

ART. 4 – SUBAPPALTO

2. In materia di subappalto si applicherà l'art. 105 del Codice degli appalti.

ART. 5 - VALIDITÀ DELLA GRADUATORIA – FALLIMENTO DELL'APPALTATORE - MORTE DEL TITOLARE

L'Azienda sanitaria ha facoltà, in caso di revoca dell'aggiudicazione, di fallimento dell'appaltatore o di risoluzione del contratto per cause imputabili all'appaltatore stesso, di interpellare progressivamente i soggetti che hanno partecipato alla gara, risultanti dalla relativa graduatoria, al fine di stipulare un nuovo contratto per l'affidamento del servizio. Si procederà all'interpello a partire dal soggetto che avrà formulato la prima migliore offerta, escluso l'originario aggiudicatario. L'affidamento avverrà alle medesime condizioni economiche già proposte in sede di gara dal soggetto originario aggiudicatario.

L'appaltatore si obbliga per sé, per i suoi eredi ed aventi causa.

In caso di morte del titolare di ditta individuale, sarà facoltà dell'Azienda sanitaria facente parte scegliere, nei confronti degli eredi ed aventi causa, tra la continuazione o il recesso del contratto.

Per quanto concerne i raggruppamenti temporanei di imprese, in caso di fallimento dell'impresa mandataria o di una delle imprese mandanti o, se trattasi di impresa individuale, in caso di morte, interdizione o inabilitazione o fallimento del titolare, si applica la disciplina di cui al comma 18 dell'art. 47 del D.lgs. 50/2016.

ART. 6 – FATTURAZIONE - TERMINI DI PAGAMENTO – REVISIONE PREZZI

La spesa è finanziata con rimesse a carico del Fondo Sanitario Nazionale imputate al Bilancio dell' Azienda.'

Le fatture dovranno necessariamente contenere l'indicazione della banca (istituto, agenzia, codice IBAN) o della persona fisica delegata all'incasso.

' L'Appaltatore assicura il pieno rispetto di tutti gli obblighi di tracciabilità finanziaria di cui alla legge 13/08/2010, n.136. In particolare, i pagamenti relativi al presente appalto saranno effettuati a mezzo di conti correnti dedicati (anche in maniera non esclusiva) accesi presso banche o Poste Italiane Spa, a mezzo bonifico bancario o postale, ovvero con altri strumenti di pagamento idonei a consentire la piena tracciabilità delle operazioni.

PER ACCETTAZIONE _____

I pagamenti saranno effettuati a cadenza mensile, entro 30 (sessanta) giorni dalla fine del periodo dedicato alle verifiche di regolare esecuzione del servizio; queste ultime si concluderanno entro 60 giorni dalla fine del periodo cui si riferiscono.

Saranno ammesse al pagamento solo le fatture recanti il visto del Direttore dell'esecuzione (D.E.C.) o suo delegato, quale attestazione della regolare esecuzione del servizio medesimo.

Il pagamento delle fatture verrà corrisposto previa verifica della regolarità fiscale e contributiva.

Ai sensi e per gli effetti previsti dall'articolo 7 del D.lgs 23172002 e successive modificazioni, viene stabilito che gli interessi di mora a carico della parte inadempiente, nella misura ivi indicata.

I prezzi pattuiti saranno soggetti a revisione annuale, a partire dal secondo anno, con riferimento all'indice ISTAT FOI senza tabacchi. Si applica l'art. 1, comma 511, [legge 208/2015 \(Legge di stabilità 2016\)](#) e, pertanto, in caso di variazione di tale indice, in aumento o in diminuzione, superiore al 10 %, l'appaltatore o il soggetto aggregatore ha facoltà di richiedere una riconduzione ad equità o una revisione del prezzo medesimo.

ART. 7: IMPOSSIBILITA' SOPRAVVENUTA ED ECCESSIVA ONEROSITA'

Si richiamano espressamente gli articoli 1463, 1464, 1467, 1664 e 1672 del Codice Civile.

ART. 8: MODALITA' DI FORNITURA E DI CONSEGNA

- 1. L'aggiudicatario dovrà fornire i materiali in somministrazione, tranne quelli ricompresi nei lotti di gara per i quali è stata prescritta la modalità del conto deposito e per i quali verrà stipulato un contratto estimatorio sulla base del modello predefinito dalla Stazione appaltante (Allegato B) e per i quali l'aggiudicatario dovrà costituire un conto deposito.*
- 2. La merce fornita in somministrazione dovrà essere consegnata, con mezzi che rispondono a requisiti di facilitazione nelle operazioni di scarico, presso il Magazzino della Farmacia del P.O. richiedente ed a seguito dell'emissione di regolare ordine da parte del Direttore della struttura richiedente, nelle quantità e qualità descritte nell'ordine stesso.*
- 3. La merce richiesta dovrà essere consegnata entro il termine massimo di 15 giorni dalla data di ricezione dell'ordine; al fine della certezza della data iniziale dalla quale far decorrere il termine massimo di cui sopra, la società fornitrice, all'atto della ricezione dell'ordine, dovrà ritrasmetterlo tramite fax apponendo su di esso il proprio timbro e la firma del ricevente.*
- 4. In caso di mancata consegna della merce entro il termine di cui sopra, l'Ausl potrà acquistare la stessa dalla società risultata seconda classificata o, in mancanza di questa, da società presenti sul mercato, addebitando alla società aggiudicataria sia l'eventuale maggior prezzo d'acquisto sostenuto che ogni altro eventuale maggiore onere o danno comunque derivante all'Ausl a causa dell'inadempimento.*
- 5. Nel caso in cui la fornitura sia effettuata oltre il termine di cui al comma 2 del presente articolo, la società sarà considerata in mora di diritto e sarà tenuta a risarcire i danni eventualmente subiti dall'Ausl a causa del ritardo.*
- 6. Nel caso in cui la fornitura consegnata abbia caratteristiche difformi da quelle richieste e quindi da quelle della campionatura prodotta in sede d'offerta, l'Ausl si riserva il diritto di restituire a spese dell'obbligato la merce*

PER ACCETTAZIONE _____

consegnata e di richiedere, anche via fax, l'esatto adempimento entro il termine perentorio di 3 giorni dalla data di consegna della fornitura difforme.

7. Nel caso in cui la Ditta fornisca una quantità di merce inferiore ad 1/3 del valore dell'ordine, l'Ausl provvederà a diffidare, anche via fax, la parte inadempiente affinché completi la fornitura inevasa entro il termine perentorio di 3 giorni dalla ricezione della diffida.
8. In entrambi i casi indicati nei precedenti commi 5 e 6 del presente articolo è fatta salva la facoltà dell'Ausl, scaduti i termini perentori, di acquistare la merce dalla società risultata seconda classificata o, in mancanza di questa, sul libero mercato addebitando, in entrambi i casi, l'eventuale maggior prezzo d'acquisto alla società aggiudicataria.
9. Tutte le singole confezioni ed imballi di spedizione devono essere provvisti di etichette indelebili che devono riportare, in lingua italiana, tutte le iscrizioni previste dalla normativa vigente.
10. Il materiale di confezionamento deve essere resistente e tale da garantire la corretta conservazione del prodotto.
11. Le singole confezioni devono essere imballate in scatoloni robusti, a tenuta di polvere e facili da immagazzinare per sovrapposizione.
12. Non saranno accettati prodotti che al momento della consegna abbiano una validità residua inferiore ai ¾ di quella nominale.
13. Gli imballi che, a giudizio del personale del magazzino ricevente, presentassero difetti, lacerazioni o qualsiasi traccia di manomissione, saranno rifiutati e la Ditta fornitrice dovrà provvedere alla loro immediata sostituzione. Su ciascun involucro di confezione (pacchi, buste ecc.) deve essere apposta un'etichetta portante il contrassegno della Ditta, il nome del prodotto, il quantitativo espresso in peso o in misura.
14. Le forniture dovranno corrispondere ai quantitativi richiesti; eventuali eccedenze rispetto a quanto indicato nell'ordine dovranno essere autorizzate dal Responsabile del Servizio richiedente.
15. Il controllo quantitativo è effettuato all'atto della consegna; la quantità è esclusivamente quella accertata presso il magazzino e deve essere riconosciuta ad ogni effetto dal fornitore.
16. Agli effetti del collaudo qualitativo, la firma apposta per ricevuta non esonera la Ditta fornitrice dal rispondere ad eventuali contestazioni che potessero insorgere all'atto dell'immissione del prodotto al consumo.
17. L'Ausl, tramite i propri incaricati, può effettuare, in qualsiasi momento una comparazione tra i prodotti consegnati dalla Ditta e le caratteristiche stabilite negli atti di gara.
18. Per i materiali che saranno oggetto di conto deposito :
 - Il materiale dovrà corrispondere per qualità, quantità e confezioni, a quanto offerto e dovrà risultare inoltre conforme a tutti i requisiti previsti dalle leggi vigenti.
 - Il suddetto materiale dovrà essere consegnato all' Azienda USL con frequenza idonea a garantire la continuità dell'attività e nel pieno rispetto degli schemi organizzativi dell'Unità Operativa utilizzatrice.
 - In accordo con il Responsabile del Reparto di Cardiologia del P.O. di Pescara sarà possibile gestire il "Set di Base" come segue:
 - a. Consegna in conto deposito (contratto estimatorio), in numero da concordare preventivamente con la Farmacia Ospedaliera, su indicazione del Responsabile del Reparto di Cardiologia del P.O. di Pescara.

PER ACCETTAZIONE _____

b. Per quanto non espressamente indicato si rimanda al contratto estimatorio di cui all'allegato A3.

19. Laddove il numero di impianti previsti sia limitato, la Ditta potrà, previo accordo con il Responsabile del Reparto di Cardiologia del P.O. di Pescara, evitare di mettere a disposizione l'intera serie disponibile e fornire al bisogno tale materiale. Le richieste del suddetto materiale saranno effettuate telefonicamente a cura del personale del Reparto di Cardiologia del P.O. di Pescara e dovranno essere evase dal fornitore entro 48 ore dalla richiesta.
20. Nell'eventualità di prodotti posti in sospensiva da parte del Ministero delle Sanità, oppure su disposizione dell'Autorità Giudiziaria, la ditta dovrà:
 - attivarsi e rendersi disponibile al ritiro, senza ulteriori addebiti economici, del materiale giacente presso il Reparto di Cardiologia del P.O. di Pescara;
 - per il materiale già impiantato provvedere al rimborso delle spese sostenute a seguito della suddetta sospensiva.
21. Le consegne di quanto ordinato, dovranno essere effettuate franche di ogni spesa (imballo, trasporto, consegna, installazione, collaudo, doganali ed ogni altro onere accessorio) nei luoghi, nei giorni e negli orari indicati negli ordinativi. Pertanto, ogni onere collaterale e complementare è a carico della ditta fornitrice, fatta eccezione dell'IVA, che per Legge, è a carico dell'acquirente.
22. Il fornitore deve curare l'imballo in modo tale che le merci non subiscano danni o deterioramenti durante il trasporto.
23. Il luogo abituale di consegna è il Reparto di Cardiologia interventistica del P.O. di Pescara
24. Nel corso del rapporto contrattuale, l'Azienda si riserva la facoltà di variare/aggiungere i luoghi di consegna, senza che l'Aggiudicatario possa sollevare obiezioni o richiedere indennizzi di qualsivoglia natura.
25. Il trasporto dei prodotti a temperatura determinata dovrà essere effettuato mediante mezzi di trasporto appositi ed idonei in maniera tale che non venga interrotta la corretta conservazione.
26. Le consegne dovranno essere inoltre accompagnate da apposito documento di trasporto descrittivo in duplice copia: una di queste, firmata per ricevuta, resterà al fornitore. Il documento di trasporto deve riportare il numero dell'ordine impartito dall'Azienda.
27. I prodotti soggetti a scadenza, all'atto della consegna devono avere la data di scadenza non inferiore a 2/3 della durata complessiva di validità. La ditta si assume l'obbligo di sostituire, senza ulteriori spese per l'Azienda, quanto consegnato con una data di scadenza difforme rispetto a quanto sopra indicato.
28. Tutta la fornitura dovrà essere eseguita secondo le migliori regole scientifiche ed in base alle prescrizioni eventualmente dettate dall'Azienda, in modo che essa risponda perfettamente a tutte le condizioni stabilite dal presente Capitolato.
29. La ditta si assume l'impegno di provvedere, con oneri a proprio carico, al ritiro dei prodotti scaduti o prossimi alla scadenza. Ciò non comporta obbligo di sostituzione della merce scaduta qualora il mancato utilizzo non sia addebitabile a colpa dell'Aggiudicatario.
30. La ditta dovrà rendersi disponibile al ritiro senza spese e con emissione di note di accredito dei prodotti eventualmente posti in sospensiva da parte del Ministro della Sanità, o su disposizione dell'Autorità Giudiziaria.
31. Il peso massimo delle confezioni fornite dovrà essere conforme alle disposizioni del D.lgs. 81/2008 e successive

PER ACCETTAZIONE _____

modificazioni ed integrazioni.

32. *La ditta fornitrice dovrà provvedere allo scarico della merce presso i luoghi di stoccaggio dell'Azienda e non potrà avvalersi per tale operazione del personale dell'Amministrazione. Ogni operazione dovrà essere eseguita dal fornitore, ovvero dal corriere incaricato della consegna.*
33. *L'eventuale utilizzo dei mezzi aziendali da parte del personale dell'aggiudicatario, dei suoi incaricati e dei corrieri, avviene sotto l'esclusiva responsabilità di chi utilizza tali mezzi. Il fornitore, con la sottoscrizione del Capitolato Speciale e del Disciplinare di gara dichiara di aver informato di tale responsabilità i potenziali utilizzatori dei mezzi aziendali ed esonera il Committente da qualsiasi responsabilità in merito, ivi incluso il totale/parziale deterioramento della merce causato dalle operazioni di scarico e di trasporto presso i luoghi di stoccaggio. Qualora, a fini collaborativi, l'operazione di scarico avvenga a cura del personale dell'Azienda, la responsabilità rimane sempre in capo al fornitore e la Stazione Appaltante viene esonerata da qualsiasi responsabilità in merito, ivi incluso il deterioramento totale/parziale della merce causato dalle operazioni di scarico e di trasporto nei luoghi di stoccaggio.*

ART. 9: LA VERIFICA DI CONFORMITA' SULLE FORNITURE

La verifica di conformità qualitativa della fornitura verrà effettuata dal Direttore dell'esecuzione indicato sull'ordine o da assistenti di quest'ultimo.

La ASL si riserva la facoltà di far analizzare la merce presso Laboratori propri e/o Istituti di propria fiducia al fine di verificare la corrispondenza del prodotto fornito alle prescrizioni di legge, a quelle previste dal Capitolato Speciale, o dichiarate dal fornitore in sede di gara. Il fornitore si obbliga ad accettare inderogabilmente i risultati di tali analisi. I campioni sono prelevati sempre in numero di tre, uguali nella misura ed omogenei nella composizione. Sugli involucri dei campioni si appongono sigilli della ASL e la firma del Direttore dell'esecuzione incaricato dell'operazione (o suo delegato) e del fornitore o del suo incaricato alla consegna che, nella circostanza, agisce in nome e per conto del venditore. Due campioni restano alla ASL, mentre il terzo è ritirato dal fornitore o da un suo incaricato. In caso di esito non favorevole o di mancata rispondenza anche parziale ai requisiti richiesti dalla ASL e/o dichiarati dalla ditta in sede di gara, le analisi saranno ripetute, con spese a carico del fornitore. Qualora, per la seconda volta, emergessero irregolarità, la ASL si riserva la facoltà di sospendere la fornitura e di interrompere il rapporto contrattuale, ai sensi dell'art. 11 del presente Capitolato.

Agli effetti del controllo qualitativo, la firma apposta per ricevuta, non esonererà la ditta fornitrice dal rispondere ad eventuali fondate contestazioni che potrebbero insorgere all'atto dell'utilizzazione del prodotto ed in relazione ai vizi apparenti ed occulti del prodotto consegnato.

Nel caso non fosse possibile verificare tutte le merci all'atto dell'arrivo, la ASL avrà diritto di effettuare le contestazioni sulla qualità dei prodotti forniti, anche a distanza di tempo dalla consegna (al momento dell'utilizzo), quando cioè all'apertura degli imballaggi e delle confezioni, ne sarà possibile il controllo. Si intende, infatti, che le singole somministrazioni saranno considerate ammesse solo quando saranno state dichiarate accettabili dall'incaricato al controllo: prima di tale dichiarazione esse si considereranno come depositate per conto ed a rischio del fornitore.

Se la vendita è fatta su campione s'intende che questo servirà come esclusivo paragone per la qualità della

PER ACCETTAZIONE _____

merce ed in tal caso qualsiasi difformità attribuisce alla ASL il diritto alla risoluzione del contratto (art. 1522, 1° comma, C.C.).

Nell'eventualità di discordanze qualitative tra l'ordinato ed il consegnato, la ASL respingerà la merce che dovrà essere sostituita immediatamente (entro le 48 ore solari, sabato e festivi esclusi) con altra pienamente rispondente, in difetto della quale la ASL si riterrà autorizzata a provvedere all'acquisto altrove, addebitando al fornitore le eventuali maggiori spese, anche di natura organizzativa. Tale procedura verrà pure adottata per le partite di merce richieste e non consegnate tempestivamente. I prodotti dichiarati non idonei, in attesa del ritiro, rimarranno depositati presso il magazzino della ASL, senza alcuna responsabilità da parte della stessa per eventuali ulteriori danni subiti o per la loro totale perdita. Decorsi 15 giorni solari senza che il fornitore abbia ritirato la merce, questa potrà essere trattata e smaltita come rifiuto ed relativi costi saranno addebitati alla ditta. Qualora, a discrezione del Committente, i beni rimangano depositati presso i magazzini della ASL, le spese di stoccaggio saranno a carico del fornitore e verranno detratte dalle fatture in attesa di liquidazione, ovvero dalla cauzione prestata.

Quando la merce fornita, anche se accettata per esigenze urgenti, risulti non rispondente ai requisiti prescritti, si da legittimarne la svalutazione, la ASL ne darà comunicazione al fornitore ed effettuerà, sugli importi fatturati, una detrazione pari al minor valore che sarà attribuito alla merce stessa.

Le contestazioni formalizzate impediranno, fino a completa definizione, il diritto al pagamento anche parziale della fattura.

Nel corso del rapporto contrattuale, dovrà essere consentito ai Funzionari o ad altri incaricati della ASL, muniti di apposita delega, la visita presso la sede e gli stabilimenti di produzione, anche senza preavviso.

ART. 10 - RISOLUZIONE DEL CONTRATTO AI SENSI DELL'ART. 1456 C.C.

“ In caso di grave e ripetute inadempienze contrattuali, l'Azienda USL si riserva di dar luogo alla risoluzione di diritto del contratto ai sensi dell' art. 1456 C.C. e di esercitare tale diritto mediante formale comunicazione da notificarsi a mezzo raccomandata con avviso di ricevimento ovvero attraverso pec nel domicilio legale dell'Appaltatore.

Tale comunicazione interromperà senza necessità di altre formalità, gli effetti del contratto dal giorno della notifica dell'atto stesso.

In particolare l'Azienda USL si riserva di risolvere il contratto nei seguenti casi:

- In caso di subappalto irregolare;

In caso di fallimento, concordato preventivo ed amministrazione controllata della Ditta;

Nel caso previsto dal capitolo Divieto di sospendere o di ritardare i servizi ed i lavori del presente Capitolato;

Nel caso di inadempienze nell' esecuzione dei servizi che comportino l'applicazione di una o più penali che superino il 10% (dieci per cento) del valore del Contratto;

Nel caso in cui sia intervenuta, nei confronti dell' Appaltatore, l'emissione di un provvedimento definitivo che dispone l'applicazione di una o più misure di prevenzione di cui all'art. 3 della L. 1423/1956, ovvero sia intervenuta condanna passata in giudicato per frodi nei riguardi di Amministrazioni pubbliche, di subappaltatori, di fornitori, di lavoratori o di altri soggetti interessati alle prestazioni;

PER ACCETTAZIONE _____

in caso di violazione della normativa relativa alla tracciabilità dei flussi finanziari, di cui all art. 3 della Legge n. 136 del 16 agosto 2010 e s.m.i.;

Qualora le carenze di cui ai punti precedenti abbiano una frequenza superiore alla normale tolleranza, la ASL potrà risolvere il contratto. Tenuto conto della durata del contratto, la normale tolleranza viene così stabilita:

- 8 contestazioni nel corso del 1° anno;*
- 15 contestazioni nell'arco di un biennio;*
- 21 contestazioni nel corso di un triennio;*
- 26 contestazioni nel corso di un quadriennio*

Qualunque sia la ragione della risoluzione del contratto, l'Appaltatore sarà soggetto alla immediata perdita del deposito cauzionale a titolo di penale, nonché al risarcimento di tutti i danni diretti ed indiretti ed al rimborso delle maggiori spese che l'Azienda USL incontrerà per provvedere ai servizi nel rimanente periodo contrattuale.

In caso di risoluzione contrattuale le penali ed i risarcimenti, per la parte eccedente la cauzione, saranno contabilizzate in sede di liquidazione dell'importo dovuto per saldo della parte di corrispettivo maturato all'atto della risoluzione. In ogni caso le somme dovute dall'Azienda USL all'Appaltatore per qualsiasi titolo saranno compensate con l'importo complessivo del risarcimento dei danni ai sensi dell'art. 1241 C.C..

Il Committente si riserva ogni diritto al risarcimento dei danni subiti ed in particolare si riserva di esigere dall'Appaltatore il rimborso di eventuali spese incontrate in più rispetto a quelle che avrebbe sostenuto in presenza di un regolare adempimento del Contratto.

In ogni caso il Committente avrà facoltà di differire il pagamento del saldo dovuto in base al conto finale di liquidazione, sino alla quantificazione del danno che l'Appaltatore è tenuto a risarcire, nonché di operare la compensazione tra i due importi.

Nel caso in cui il Committente abbia risolto il contratto, o sia comunque entrato nell'esercizio diretto dei servizi dati in gestione, o si sia avvalso della facoltà di affidarli ad altri, avrà senz'altro il diritto di far erogare per detto esercizio tutti i materiali di consumo introdotti dall'Appaltatore nei magazzini del Committente, dovendo i materiali stessi essere sempre a completa disposizione del Committente medesimo, con privilegio su chiunque altro, al doppio effetto di assicurare la continuità dei servizi ospedalieri, i quali sono riconosciuti di grande interesse pubblico e di costituire per il Committente una maggiore garanzia per i danni comunque derivatigli dall'Appaltatore.

E quindi rigorosamente ed assolutamente vietato all'Appaltatore asportare dai magazzini i materiali di consumo già introdotti, se non per autorizzazione od ordine dell'Amministrazione.

La Stazione Appaltante si riserva il diritto di recedere motivatamente dal contratto in qualsiasi momento, concedendo all'Appaltatore un preavviso di 120 giorni. In tal caso sarà tenuta a riconoscere all'Appaltatore, oltre al corrispettivo per la frazione di servizio erogato fino al momento della risoluzione del Contratto, tutte le spese accessorie dimostrabili sostenute fino a tale data dall'Appaltatore. Tali spese dovranno essere comprovate e accompagnate da documentazione a supporto delle stesse. In caso di intervenuta risoluzione contrattuale, l'Azienda USL salderà le restanti quote di ammortamento riferite unicamente alla voce investimenti prevista nei documenti di gara, fatto salvo che la cauzione definitiva e/o le fatture non ancora liquidate non siano sufficienti a coprire il danno arrecato all'Azienda USL.

PER ACCETTAZIONE _____

Quest'ultima potrà rivalersi sulle anzidette quote a titolo di risarcimento. Nel caso di risoluzione anticipata, la proprietà degli investimenti effettuati dall'appaltatore passa a tutti gli effetti all'Azienda USL.

E' falsa salva, in virtù del richiamo alle norme del codice civile, anche la possibilità per il committente di risolvere il contratto a termini degli artt. 1453 e ss. codice civile.

ART. 11 - DIVIETO DI CESSIONE DEL CONTRATTO, CESSIONE DEI CREDITI, CESSIONE D AZIENDA O SUO RAMO TRASFORMAZIONE, FUSIONE, SCISSIONE SOCIETARIA

E' fatto assoluto divieto alla Ditta Appaltatrice di cedere totalmente o parzialmente a terzi l'Appalto, a pena di nullità, salvo quanto previsto dall'art.106 del Codice degli appalti.

In materia di subappalto si applicherà l'art. 105 del Codice degli appalti.

Qualora le norme di legge sopra richiamate venissero variate dal legislatore, le stesse si intendono automaticamente estese al presente articolo.

In caso di cessione del credito, il creditore deve notificare alla ASL copia legale dell'atto di cessione. La cessione è irrevocabile. LA ASL non può essere chiamata a rispondere di pagamenti effettuati prima della notifica predetta.

Le cessioni di credito possono essere effettuate a banche o intermediari finanziari disciplinati dalle leggi in materia bancaria e creditizia, il cui oggetto sociale prevede l'esercizio dell'attività di acquisto di crediti di impresa. In tal caso, la cessione dei crediti, può risultare anche da scrittura privata non autenticata. La cessione dei crediti è efficace ed opponibile se è stata comunicata dalla banca o dall'intermediario finanziario con lettera raccomandata con avviso di ricevimento, oppure tramite le forme di comunicazione elettronica previste dal decreto legislativo 7 marzo 2005, n. 82 (Codice dell'amministrazione digitale), che attestino l'avvenuta

ricezione ditale comunicazione.

La cessione del credito è efficace qualora la ASL non la rifiuti con comunicazione da notificarsi al cedente e al cessionario entro quindici giorni dalla notifica della cessione.

In materia si applica l'art.106 del Codice degli Appalti.

E' fatto, altresì, divieto all'aggiudicatario di conferire, in qualsiasi forma, procure all'incasso.

In caso di inadempimento da parte dell'aggiudicatario degli obblighi di cui ai precedenti punti, l'Azienda, fermo restando il diritto al risarcimento del danno, ha facoltà di dichiarare risolto di diritto il contratto.

A norma dell' art. 2558 c.c., è ammesso il subentro dell'impresa cessionaria a quella cedente nella posizione di partecipazione alla procedura concorsuale, ai sensi e per gli effetti del contratto di cessione.

Allo stesso modo, a norma dell' art. 106 del D.Lgs. 50/2016, ammesso il subentro dell'impresa cessionaria a quella cedente nella posizione di esecutore del contratto.

Le cessioni di azienda e gli atti di trasformazione, fusione e scissione non hanno singolarmente effetto nei confronti di ciascuna Azienda sanitaria facente parte dell'Unione d'acquisto fino a che il cessionario, ovvero il soggetto risultante dall'avvenuta trasformazione, fusione o scissione, non abbia proceduto nei confronti della azienda sanitaria, alle comunicazioni previste dall'art. 1 del D.P.C.M. 11 maggio 1991 n. 187, e non abbia documentato il possesso dei requisiti di qualificazione previsti per l'originario concorrente alla gara. Nei 60 giorni successivi, l'Azienda sanitaria può opporsi

PER ACCETTAZIONE _____

al subentro del nuovo soggetto nella titolarità del contratto, con effetti risolutivi sulla situazione in essere, laddove, in relazione alle comunicazioni non risultino sussistere i requisiti antimafia. Decorsi i 60 gg. senza che sia intervenuta opposizione, gli atti producono nei confronti di ciascuna Azienda sanitaria facente parte dell'Unione d'acquisto tutti gli effetti loro attribuiti dalla legge.

Si precisa, inoltre, che, nel caso di somme addebitate al cedente o al prestatore di servizio a titolo di risarcimento del danno, tali somme verranno documentate attraverso nota di addebito fuori campo IVA, ai sensi dell' art. 1 del D.P.R. 633/72.

Per ulteriori informazioni, si rimanda alla normativa vigente in materia.

ART. 12 - NORMATIVA ANTIMAFIA

L'aggiudicazione della fornitura è subordinata all'accertamento, da parte degli organi competenti, della insussistenza di cause ostative in capo alla ditta, come previsto dalla normativa vigente.

Qualora, dall'accertamento, risulti l'esistenza di qualcuna delle cause ostative previste dalla legge, l'Azienda chiederà l'annullamento dell'aggiudicazione e l'incameramento della cauzione, salva la ripetizione degli eventuali maggiori danni.

ART. 13 - BREVETTI INDUSTRIALI E DIRITTI D AUTORE

L'Appaltatore assume ogni responsabilità conseguente all'uso di dispositivi o all'adozione di soluzioni tecniche o di altra natura che violino diritti di brevetto, di autori e in genere di privativa altrui.

Qualora venga promossa nei confronti della Stazione Appaltante un'azione giudiziaria da parte di terzi che vantino diritti su beni acquistati o in licenza d uso, l'Appaltatore si obbliga a manlevare e tenere indenne la Stazione Appaltante, assumendo a proprio carico tutti gli oneri conseguenti, inclusi i danni verso terzi, le spese giudiziali e legali a carico della Stazione Appaltante.

Nell'ipotesi di azione giudiziaria per le violazioni di cui sopra tentata nei confronti della Stazione Appaltante quest'ultima, fermo restando il diritto al risarcimento del danno nel caso in cui la pretesa azionata sia fondata, ha facoltà di dichiarare la risoluzione del Contratto, recuperando e/o ripetendo il corrispettivo versato, detratto un equo compenso per la frazione del servizio erogato.

ART. 14 - FORO COMPETENTE

In caso di ricorso all'Autorità Giudiziaria competente, esclusivo ed inderogabile è il foro di Pescara.

ART. 19: FORZA MAGGIORE

1. Per forza maggiore si deve intendere ogni forza del mondo esterno che determina in modo necessario ed inevitabile il comportamento del soggetto.

2. Qualora una parte ritenga che si sia verificata una situazione di forza maggiore in grado di compromettere

PER ACCETTAZIONE _____

l'assolvimento dei suoi obblighi, essa ne deve dare tempestiva comunicazione all'altra parte fornendo particolari circa la natura, la durata prevedibile e gli effetti probabili di tale situazione. Salvo istruzioni contrarie scritte della ASL, l'aggiudicatario deve continuare ad assolvere i propri obblighi contrattuali per quanto ragionevolmente possibile.

3. Previa autorizzazione della ASL, l'aggiudicatario può attivare mezzi alternativi praticabili che gli consentano di far fronte ai propri impegni contrattuali, nonostante la situazione di forza maggiore.

4. Qualora l'aggiudicatario sostenga spese supplementari per conformarsi alle istruzioni della Stazione Appaltante o per attuare mezzi alternativi, l'importo di tali spese deve essere certificato dal fornitore e formerà oggetto di accordo tra le parti in ordine alla ripartizione degli oneri.

5. Nel caso in cui la situazione di forza maggiore si protragga per oltre 90 giorni, ambo le parti hanno diritto di notificare alla controparte un preavviso di 30 giorni per la risoluzione del contratto. Scaduti i 30 giorni, se la situazione di forza maggiore persiste, le parti sono liberate dall'obbligo di eseguire il contratto.

ART. 20 CLAUSOLA ANTICORRUZIONE

1. I concorrenti e gli aggiudicatari sono obbligati a tenere un comportamento di estrema correttezza e di rigorosa buona fede, sia durante l'intero procedimento di gara, sia nella fase di esecuzione del contratto. A tale scopo le ditte si fanno garanti dell'operato dei propri amministratori, funzionari e dipendenti tutti, a prescindere dai limiti del rapporto organico e istitutorio.

2. I concorrenti e gli aggiudicatari si obbligano, ai sensi e per gli effetti di cui all'art. 1382, del Codice Civile, al pagamento di una penale, a favore della ASL, pari al 10% del valore globale degli ulteriori danni dovuti per la risoluzione del contratto e per l'affidamento della fornitura a terzi, qualora, in violazione dell'impegno assunto, i soggetti di cui al precedente punto 1, direttamente o tramite interposta persona, abbiano:

- commesso o commettano fatti, comunque connessi ovvero finalizzati a turbare il legale e trasparente svolgimento della gara, o la corretta ed utile esecuzione del contratto e, più specificatamente ma non esaustivamente, previsti e descritti dalle seguenti norme:

A. artt. 353 (turbata libertà di incanto), 346 (millantato credito), 640 (truffa), 648 (ricettazione), 629 (estorsione) C.P. e ciò in qualità di autori o di concorrenti, sia nel caso di reati consumati che tentati;

B. artt. 323 (abuso d'ufficio) C.P. e 326 (rivelazione e utilizzazione di segreti d'ufficio) C.P., in qualità di istigatori o concorrenti, sia nel caso di reati consumati che tentati;

C. art. 321, in relazione artt. 318, 319 e 320 C.P. (corruzione attiva), e 322 (istigazione di corruzione) C.P., in qualità di autori o concorrenti, sia nel caso di reati consumati che tentati;

D art. 77, comma 3° Legge 02.05.1974 n. 195 e 4, comma 7° Legge 18.11.1981 n. 659 (atti di illecito o irregolare finanziamento a partiti politici);

- omesso di comunicare ai competente organi della ASL ogni eventuale richiesta di denaro, altre prestazioni od utilità ad essi, indebitamente ed in qualsiasi forma rivolta da amministratori, funzionari, o dipendenti della ASL stessa, per sé o per altri o richieste che possano rientrare nella previsione dell'art. 317 C.P.

PER ACCETTAZIONE _____

- omesso di comunicare immediatamente agli organi della ASL di qualsiasi atto di intimidazione;
- commesso nei confronti della Ditta nel corso del contratto con al finalità di condizionarne la corretta e regolare esecuzione.

ART. 21: NORME GENERALI E DI RINVIO

1. La ditta aggiudicataria dovrà conformarsi, di propria iniziativa, a propria cura e spese, entro i termini stabiliti, a tutte le disposizioni legislative o regolamentari che dovessero essere emanate dalle competenti Autorità in materia di prodotti oggetto dell'appalto. L'Aggiudicatario sarà tenuto all'osservanza di tutte le leggi, decreti, regolamenti ed in genere prescrizioni che siano o saranno emanate dai pubblici poteri italiani o dalle competenti Autorità internazionali in qualsiasi forma ed in qualsivoglia materia (sicurezza del lavoro, assunzioni obbligatorie, trattamento normativo ed economico del personale, trattamento dei dati personali, ecc.).

2. L'accettazione incondizionata e senza riserva delle clausole di cui all'art. 1341 del Codice Civile contenute nel presente documento si intende soddisfatta mediante la doppia sottoscrizione prescritta in calce al Capitolato Speciale od alla lettera - invito che le richiama espressamente.

PER ACCETTAZIONE _____