



**AZIENDA SANITARIA LOCALE DI PESCARA**  
Via Renato Paolini, 47 – 65124 Pescara (PE)

**DELIBERAZIONE DEL DIRETTORE GENERALE  
AZIENDA SANITARIA LOCALE DI PESCARA**

ANNO: 2024

N. 375

Data 01/03/2024

**OGGETTO: : INDIZIONE DI UNA PROCEDURA AD EVIDENZA PUBBLICA SOPRA SOGLIA COMUNITARIA FINALIZZATA ALLA AGGIUDICAZIONE MEDIANTE PROCEDURA APERTA AI SENSI DELL'ART. 71 DEL D.LGS. N. 36/2023 DELLA FORNITURA DI DISPOSITIVI MEDICI DI ANESTESIA E RIANIMAZIONE PER LE ESIGENZE DEL BLOCCO OPERATORIO DELLA ASL DI PESCARA.**

## IL DIRETTORE GENERALE

**OGGETTO:** Indizione di una procedura ad evidenza pubblica sopra soglia comunitaria finalizzata alla aggiudicazione mediante procedura aperta ai sensi dell'art. 71 del D.lgs. n. 36/2023 della fornitura di dispositivi medici di anestesia e rianimazione per le esigenze del blocco operatorio della ASL di Pescara.

***PRESO ATTO della relazione del Dirigente proponente che qui si riporta integralmente:***

PREMESSO CHE:

- la circolare aziendale n. 84755 del 22/06/2021 ha delineato il procedimento per la predisposizione dei capitolati tecnici relativi a procedure di gara di competenza della UOC Gestione Approvvigionamenti beni e servizi;
- con comunicazioni del 5 e 6 febbraio 2023, agli atti d'ufficio, la Direzione Sanitaria ha nominato il Collegio Tecnico incaricato della predisposizione del Capitolato di gara per la fornitura di dispositivi medici di anestesia e rianimazione per le esigenze del Blocco Operatorio della ASL di Pescara;
- in data 7 dicembre 2023 il Collegio tecnico ha rimesso a questa UOC proponente il capitolato tecnico per la procedura di gara in argomento;
- con email del 9 dicembre 2023, agli atti d'ufficio, la Direzione Sanitaria, all'esito del procedimento di cui alla predetta circolare, ha validato il capitolato di gara redatto dal Collegio tecnico per la fornitura di dispositivi medici necessari per le esigenze del blocco operatorio ASL di Pescara;

VERIFICATO CHE sul sito CONSIP S.p.A., non risultano attive convenzioni, accordi quadro o sistemi dinamici di acquisizione aventi ad oggetto la presente fornitura;

EVIDENZIATO CHE, dal capitolato tecnico emergono, quali punti qualificanti, i seguenti:

- la presente procedura di gara ha ad oggetto la fornitura in somministrazione di dispositivi medici di anestesia e rianimazione per le esigenze del Blocco Operatorio della ASL di Pescara;
- la gara è articolata in 89 lotti, ad aggiudicazione separata e distinta;
- la fornitura avrà la durata di anni quattro, con possibilità di rinnovo annuale;
- la gara sarà svolta mediante procedura aperta, ai sensi dell'art. 71 del D. Lgs. n. 36/2023 e sarà aggiudicata sulla base dei criteri e con le modalità previste ex art. 108 del D.lgs. 36/2023 in favore del singolo operatore che avrà offerto prodotti rispondenti ai parametri tecnici richiesti e che avrà totalizzato il punteggio complessivo più elevato, inteso come somma dei punteggi qualitativi ed economici;

DATO ATTO CHE:

- ai sensi del D.LGS 81/2008, è stata effettuata la valutazione delle possibili interferenze come da allegato DUVRI. I costi per evitare i rischi da interferenza sono pertanto valutati in € 400,00 per ognuno seguenti lotti: 25, 45, 56, 58, 68, 69, 80 per complessivi € 2.800,00;
- la fornitura avrà la durata di anni quattro, con possibilità di rinnovo annuale. Sono previste, altresì, le seguenti opzioni:
  1. proroga, ai sensi dell'art. 120, comma 10, del D. Lgs. n. 36/2023, agli stessi prezzi, patti e condizioni, o più favorevoli per la ASL, per un periodo di mesi 6 (sei);
  2. estensione delle prestazioni contrattuali fino al 30% dell'importo a base di gara, ai sensi dell'art. 120 comma 1, lett. a), del D L.gs. n. 36/2023 e ss.mm.ii.

- in applicazione dell'art. 14, comma 4, del D.lgs. n. 36/2023, tenuto conto delle opzioni sopra descritte, il valore complessivo della presente procedura di gara è stimato in € 6.511.060,00 e costi della sicurezza per € 2.800,00 oltre Iva così ripartito:
  1. prezzo quadriennale a base d'asta € 3.887.200,00 oltre IVA
  2. rinnovo annuale ai sensi dell'art. 120, comma 10 del d.lgs. n. 36/2023 € 971.800,00 oltre iva;
  3. estensione sino al 30% dell'importo a base di gara ai sensi dell'art. 120 comma 1 lett a) del D. Lgs. n. 36/2023 e, € 1.166.160,00 oltre IVA
  4. opzione di proroga ai sensi dell'art. 120, comma 11, del D. Lgs. n. 36/2023, € 485.900,00 oltre IVA

PREDISPOSTI, conseguentemente, i seguenti atti e modelli di gara:

- 1) Disciplinare di gara e relativi allegati;
- 2) Capitolato speciale d'appalto e allegati;
- 3) Quadro economico di spesa;

QUANTIFICATO in € 880,00 il valore complessivo del contributo da corrispondere all'ANAC;

DATO ATTO, inoltre, CHE:

- la ASL di Pescara ha in essere un contratto con la ditta 3M HEALT CARE ITALY s.r.l. per la fornitura in accordo quadro di Teli da incisione batterica a base di soluzione iodofora per le esigenze della ASL di Pescara;
- come da comunicazione della funzione Monitoraggio dei contratti e Pianificazione degli acquisti, il contratto stipulato in esito alla sopra citata delibera 460/2014 è giunto a scadenza il 31.12.2023;

TENUTO CONTO CHE l'accordo quadro in argomento presenta, ad oggi, una disponibilità economica residua;

VISTA la nota del 20.11.2023, agli atti d'ufficio, con la quale l'U.O.C. Blocco Operatorio ha rappresentato la necessità del mantenimento della fornitura di Teli da incisione batterica a base di soluzione iodofora al fine di assicurare l'erogazione di prestazioni sanitarie essenziali senza soluzione di continuità;

SPECIFICATO CHE i dispositivi medici di cui trattasi sono ricompresi nel lotto 76 del capitolato della procedura di gara oggetto di indizione;

PRESO ATTO CHE con nota agli atti d'ufficio del 28.11.2023, la ditta 3M HEALT CARE ITALY s.r.l. ha comunicato la sua disponibilità a proseguire la fornitura di Teli da incisione batterica a base di soluzione iodofora mantenendo le condizioni economiche attualmente in essere, nelle more della nuova procedura di gara;

EVIDENZIATO CHE:

- il contratto in questione presenta un consumo medio mensile di € 1.300,00 Iva esclusa, come risultante da un'analisi dei dati storici effettuata attraverso la consultazione del sistema gestionale aziendale;

- la spesa stimata per la fornitura di Teli da incisione ad azione battericida a base di soluzione iodofora per un periodo di dodici mesi può essere, pertanto, quantificata in € 15.600,00 Iva esclusa;
- l'attuale residuo economico dell'accordo quadro risulta più che sufficiente a coprire detto fabbisogno, con possibilità di dilazionare solo il termine del suddetto contratto fino al 31/12/2024, senza necessità di stanziamento di risorse aggiuntive, nelle more dello svolgimento della nuova procedura di gara;

RITENUTO, pertanto, necessario procedere:

- all'indizione di una procedura ad evidenza pubblica sopra soglia comunitaria volta all'aggiudicazione della fornitura in somministrazione di dispositivi medici di anestesia e rianimazione per le esigenze del Blocco Operatorio della ASL articolata in n. 89 Lotti;
- al differimento della scadenza dell'accordo quadro in essere con la ditta 3M HEALT CARE ITALY s.r.l. per la fornitura di Teli da incisione ad azione battericida a base di soluzione iodofora per un periodo di 12 mesi, fino al 31/12/2024;

PRECISATO CHE il contratto di cui al precedente capoverso dovrà intendersi automaticamente risolto qualora, prima della data del 31/12/2024, sarà aggiudicata la procedura di gara per la fornitura in somministrazione di dispositivi medici di anestesia e rianimazione per le esigenze del Blocco Operatorio della ASL di Pescara;

VISTI:

- il Codice dei Contratti Pubblici di cui al Decreto Legislativo 31 marzo 2023, n. 36;
- l'art. 6 del regolamento interno approvato con deliberazione n. 705 del 28 giugno 2012

***Acquisito il parere tecnico favorevole in merito espresso dal Dirigente proponente ai sensi della legge 7 agosto 1990 n°241 e ss.mm.ii. che ne attesta la regolarità e la completezza;***

***Dato atto dell'attestazione resa dai componenti Responsabili in ordine alla regolarità amministrativo-contabile e tecnica del presente provvedimento:***

1. ***Dirigente proponente nella sua qualità di Responsabile della UOC ABS competente;***

***nonché la registrazione al centro di costo***

2. ***Dirigente della U.O.C. Controllo di Gestione;***

***e al conto economico dell'esercizio di competenza***

3. ***Dirigente della U.O.C. Bilancio e Gestione Economico-Finanziaria;***

***Acquisiti, per quanto di competenza, i pareri favorevoli espressi in merito dal Direttore Amministrativo d'Azienda e dal Direttore Sanitario d'Azienda;***

**DELIBERA**

1. DI indire una procedura ad evidenza pubblica sopra soglia comunitaria volta all'aggiudicazione di una fornitura in somministrazione di dispositivi medici di anestesia e rianimazione per le esigenze del Blocco Operatorio della ASL articolata in n. 89 Lotti;
2. DI stabilire che:
  - a. l'appalto verrà aggiudicato, mediante procedura aperta, ai sensi degli artt. 71 e 108 del d.lgs. 36/2023;
  - b. il contratto di fornitura avrà durata quadriennale, fatta salva la possibilità di rinnovo di massimo 12 mesi e di risoluzione in caso di esaurimento anticipato del suo valore;
  - c. il valore complessivo della gara ai sensi dell'art. 14 del D. l.gs. n. 36/2023, della presente procedura di gara è stimato in € 6.511.060,00 oltre Iva così ripartito:
    - i. prezzo quadriennale a base d'asta € 3.887.200,00 oltre IVA
    - ii. rinnovo annuale € 971.800,00 oltre iva;
    - iii. estensione sino al 30% dell'importo a base di gara ai sensi dell'art. 120 comma 1 lett a) del D. Lgs. n. 36/2023 e ss.mm.ii., € 1.166.160,00 oltre IVA
    - iv. opzione di proroga ai sensi dell'art. 120, comma 10, del D. Lgs. n. 36/2023 e ss.mm. e ii, € 485.900,00 oltre IVA
3. DI approvare che, i seguenti atti e modelli di gara:
  - 1) Disciplinare di gara e relativi allegati;
  - 2) Capitolato speciale d'appalto e allegati;
  - 3) Quadro economico di spesa;
4. DI effettuare le pubblicazioni secondo le modalità previste dagli art. 27 del D.lgs. 36/2023 e dagli artt. 26 e 27 del D. Lgs 14 marzo 2013, n. 33;
  - Ufficio delle Pubblicazioni dell'Unione Europea per il tramite della Banca dati nazionale dei contratti pubblici secondo le modalità previste dall'art. 84 del D.lgs. 36/2023;
  - Sulla Banca dati nazionale dei contratti pubblici dell'ANAC
  - Profilo di committente del ASL di Pescara: <http://www.ausl.pe.it> sezione bandi di gara.
5. DI autorizzare la spesa di:
  - € 880,00 quale valore complessivo del contributo da corrispondere all'ANAC;
6. DI NOMINARE RUP della procedura aperta indetta ai sensi degli artt. 71 e 108 del D.lgs. 36/2023 per l'affidamento della fornitura di dispositivi medici per anestesia e rianimazione per le esigenze della ASL di Pescara, ai sensi dell'art. 15 del D.lgs. 36/2023, il dott. Quirino Cipolla, funzionario amministrativo in servizio presso la UOC Gestione Approvvigionamenti Beni e Servizi;
7. DI precisare che la fornitura potrebbe essere non aggiudicata e, se aggiudicata e contrattualizzata, risolta nel corso della validità del contratto, qualora:
  - il sistema di convenzioni per l'acquisto di beni e servizi delle Pubbliche Amministrazioni (CONSIP S.p.A.), ai sensi dell'art. 26 della legge n. 488/1999, o il soggetto aggregatore regionale - ARIC, aggiudicasse la fornitura di prodotti di cui alla presente gara;
  - 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;
  - le condizioni del mercato sono mutate (es. i dispositivi aggiudicati risultano obsoleti a seguito dell'immissione sul mercato di nuovi dispositivi innovativi, escluso il caso di aggiornamento tecnologico dei dispositivi aggiudicati);
  - per motivi sopravvenuti ed imprevedibili venissero variate le procedure medico – chirurgiche sulla cui base sono stati previsti i relativi fabbisogni
8. DI dare atto che la presente procedura è interamente svolta mediante utilizzo di piattaforma di approvvigionamento digitale che abbia ottenuto la “Dichiarazione di conformità di piattaforma”, sui Prodotti (componenti) certificati, sui soggetti titolari, pubblici e privati, sui gestori delle stesse, ai sensi dell'art 26, comma 3, del D. Lgs. 36/2023;
  9. DI differire la scadenza dell'accordo quadro in essere con la ditta 3M HEALTH CARE ITALY s.r.l. per la fornitura di Teli da incisione ad azione battericida a base di soluzione iodofora per un periodo di 12 mesi, fino al 31/12/2024, ai sensi dell'art 106, comma 11, del D.lgs. n 50/2016 e ss.mm.ii.;
  10. DI precisare che il contratto di cui al precedente capoverso dovrà intendersi automaticamente risolto qualora, prima della data del 31/12/2024, sarà aggiudicata la procedura di gara per la fornitura in somministrazione di dispositivi medici di anestesia e rianimazione per le esigenze del Blocco Operatorio della ASL di Pescara;
  11. DI dare atto che il presente provvedimento deve essere pubblicato nell'albo pretorio online della ASL ai sensi del D.lgs. 33/2013;
  12. DI conferire alla presente deliberazione immediata esecutività.

## SCHEMA QUADRO ECONOMICO DI SPESA

**DESCRIZIONE GARA: fornitura in somministrazione di dispositivi medici per le esigenze del Blocco Operatorio**

<b>A. IMPORTO PER FORNITURE , LAVORI, SERVIZI</b>	<b>A. Importo dei servizi e/o delle forniture</b>			
	<b>A.1.1</b>	<b>Importo dei servizi</b>		- €
	<b>A.1.2</b>	<b>Importo delle forniture</b>		3.887.200,00 €
	<b>A.2</b>	<b>Oneri per la sicurezza non soggetti a ribasso</b>		<b>€ 2.800,00</b>
	<b>Totale importo dei servizi e/o e delle forniture (A.1.1+A1.2+ A2)</b>			<b>€ 3.890.000,00</b>
	<b>Totale importo soggetto a ribasso</b>			<b>€ 3.887.200,00</b>
	<b>B. SOMME A DISPOSIZIONE DELL'AMMINISTRAZIONE</b>	<b>B. Somme a disposizione dell'Amministrazione</b>		
B.1		variante (MAX 30%)		€ 1.166.160,00
B.2		rinnovo annuale		€ 971.800,00
B.3		proroga semestrale		€ 485.900,00
B.4		Accantonamento di cui all'articolo 45 del D.Lgs.36/2023		€ 66.082,40
B.5		Eventuali spese per commissioni giudicatrici		€ 0,00
B.6		Spese per pubblicità		€ 0,00
B.7		contributo ANAC		€ 880,00
<b>Totale Somme a disposizione dell'Amministrazione (B1+....+B7)</b>			<b>€ 2.690.822,40</b>	
<b>C. I.V.A.</b>	<b>C. I.V.A.</b>			
	<b>C.1.1</b>	I.V.A. su Servizi	22%	€ 0,00
	<b>C.1..2</b>	I.V.A. su Forniture	22%	€ 855.184,00
	<b>C.1.2</b>	I.V.A. su sicurezza	22%	€ 616,00
	<b>C.1..3</b>	I.V.A. su Somme a disposizione dell'Amministrazione	22%	€ 577.249,20
<b>Totale IVA</b>			<b>€ 1.433.049,20</b>	
<b>TOTALE COSTO INTERVENTO (A+B+C)</b>			<b>€ 8.013.871,60</b>	



## DISCIPLINARE DI GARA

**PROCEDURA APERTA, AI SENSI DELL'ART. 71 DEL D.LGS. N. 36/2023 E S.M.I., AVENTE AD OGGETTO LA FORNITURA IN SOMMINISTRAZIONE DI DISPOSITIVI MEDICI DI ANESTESIA E RIANIMAZIONE PER LE ESIGENZE DEL BLOCCO OPERATORIO DELLA ASL DI PESCARA**

### 1) PREMESSE

Con deliberazione n. \_\_\_\_ del \_\_\_\_\_, questa Amministrazione ha disposto di indire una procedura aperta per la **FORNITURA DI DISPOSITIVI MEDICI DI ANESTESIA E RIANIMAZIONE PER LE ESIGENZE DEL BLOCCO OPERATORIO DELLA ASL DI PESCARA.**

L'affidamento avverrà mediante procedura aperta, con applicazione del criterio dell'offerta economicamente più vantaggiosa, ai sensi degli artt. 71 e 108, comma 2, del d.lgs. 36/2023 "Codice dei contratti pubblici", (in seguito "Codice").

La durata del procedimento è prevista pari a 9 mesi dalla pubblicazione del bando salvo il verificarsi delle ipotesi di proroga previste all'articolo 1, commi 4 e 5, dell'allegato II.3 del codice]

Il presente disciplinare, fornisce indicazioni al Concorrente in merito alle modalità e forme necessarie per la presentazione dell'offerta congiuntamente al Capitolato Speciale e relativo Allegato Tecnico, a cui si rimanda per quanto non previsto nel presente documento.

La procedura sarà esperita con modalità telematica, mediante la quale verranno gestite le fasi di presentazione dell'offerta e di aggiudicazione, previa valutazione qualitativa delle offerte tecniche presentate da parte di una Commissione Giudicatrice che verrà successivamente nominata, oltre che gli scambi di informazioni e comunicazioni.

Le modalità tecniche per l'utilizzo del portale sono contenute nel presente Disciplinare, ove sono descritte in particolare le informazioni riguardanti la piattaforma telematica, la dotazione informatica necessaria per la partecipazione alla presente procedura, la registrazione alla piattaforma e la forma delle comunicazioni da utilizzare.

I luoghi d'esecuzione del servizio sono indicati nel Capitolato Speciale e relativo Allegato Tecnico.

Il RUP, ai sensi dell'art. 15 del D.lgs. 36/2023, è il dott. Quirino Cipolla.

### 2) DOCUMENTAZIONE DI GARA, CHIARIMENTI E COMUNICAZIONI.

#### 2.1 DOCUMENTI DI GARA

La documentazione di gara comprende:

1. Disciplinare di gara,
2. Capitolato Speciale e relativo Allegato Tecnico;



3. Foglio Patti e Condizioni;
4. Duvri se previsto;

Sono messi a disposizione dei concorrenti i seguenti modelli di gara:

- A. DGUE elettronico;
- B. Domanda di partecipazione
- C. modelli per la presentazione dell'offerta economica: Dettaglio offerta economica;
- D. informativa fornitori per trattamento dati personali;
- E. Patto di integrità;
- F. Scheda Assistenza Tecnica se prevista.

La documentazione di gara è accessibile, per via elettronica, al seguente link: <https://giada.areacom.eu> sezione bandi di gara

Ai sensi dell'art. 58 del Codice, pertanto, la presente procedura è interamente svolta attraverso l'utilizzo del sistema "Sistema Acquisti Telematici della Regione Abruzzo "G.I.A.D.A." (Gestione Integrata Acquisti Dematerializzati della Regione Abruzzo (d'ora in poi anche "Piattaforma"), accessibile all'indirizzo <https://giada.areacom.eu> (d'ora in poi anche "Sito"). Le modalità di accesso ed utilizzo del sistema sono indicate nel presente Disciplinare di gara e nelle istruzioni operative per lo svolgimento della procedura, scaricabili nel Sito Internet di A.R.I.C. (Agenzia Regionale di Informatica e Committenza), Soggetto Aggregatore della Regione Abruzzo, nella sezione riservata a G.I.A.D.A.

## PIATTAFORMA TELEMATICA

### - *Piattaforma telematica di negoziazione*

Il funzionamento della Piattaforma avviene nel rispetto della legislazione vigente e, in particolare, del Regolamento UE n. 910/2014 ("Regolamento eIDAS - electronic IDentification Authentication and Signature"), del Decreto Legislativo n. 82/2005 (Codice dell'amministrazione digitale), del Codice dei Contratti Pubblici e dei suoi atti di attuazione, in particolare il decreto della Presidenza del Consiglio dei Ministri n. 148/2021, e delle Linee guida dell'AGID.

L'utilizzo della Piattaforma comporta l'accettazione tacita ed incondizionata di tutti i termini, le condizioni di utilizzo e le avvertenze contenute nei documenti di gara, nel predetto documento nonché di quanto portato a conoscenza degli utenti tramite le comunicazioni sulla Piattaforma.

L'utilizzo della Piattaforma avviene nel rispetto dei principi di autoresponsabilità e di diligenza professionale, secondo quanto previsto dall'articolo 1176, comma 2, del codice civile ed è regolato, tra gli altri, dai seguenti principi:

- parità di trattamento tra gli Operatori Economici;
- trasparenza e tracciabilità delle operazioni;
- standardizzazione dei documenti;
- comportamento secondo buona fede, ai sensi dell'articolo 1375 del codice civile;
- comportamento secondo correttezza, ai sensi dell'articolo 1175 del codice civile;
- segretezza delle offerte e loro modificabilità una volta scaduto il termine di presentazione della domanda di partecipazione;
- gratuità. Nessun corrispettivo è dovuto dall'Operatore Economico e/o dall'Aggiudicatario per il mero utilizzo della Piattaforma.

**La Stazione appaltante non assume alcuna responsabilità per perdita di documenti e dati, danneggiamento di file e documenti, ritardi nell'inserimento di dati, documenti e/o nella presentazione dell'offerta, malfunzionamento, danni, pregiudizi derivanti all'Operatore Economico, da:**

- difetti di funzionamento delle apparecchiature e dei sistemi di collegamento e programmi impiegati dal singolo Operatore Economico per il collegamento alla Piattaforma;
- utilizzo della Piattaforma da parte dell'Operatore Economico in maniera non conforme a quanto previsto nei Manuali, disponibili nel Sito Internet di A.R.I.C. (Agenzia Regionale di Informatica e Committenza), Soggetto Aggregatore della Regione Abruzzo, nella sezione riservata a G.I.A.D.A.

- **In caso di mancato funzionamento della Piattaforma o di malfunzionamento della stessa, non dovuti alle predette circostanze, che impediscono la corretta presentazione delle offerte, al fine di assicurare la massima partecipazione, la Stazione Appaltante può disporre la sospensione del termine di presentazione delle offerte per un periodo di tempo necessario a ripristinare il normale funzionamento** e la proroga dello stesso per una durata proporzionale alla durata del mancato o non corretto funzionamento, tenuto conto della gravità dello stesso, ovvero, se del caso, può disporre di proseguire la gara in altra modalità, dandone tempestiva comunicazione sul proprio sito istituzionale nonché attraverso ogni altro strumento ritenuto idoneo.

La Stazione Appaltante si riserva di agire in tal modo anche quando, esclusa la negligenza dell'Operatore Economico, non sia possibile accertare la causa del mancato funzionamento o del malfunzionamento.

La Piattaforma garantisce l'integrità dei dati, la riservatezza delle offerte e delle domande di partecipazione. La Piattaforma è realizzata con modalità e soluzioni tecniche che impediscono di operare variazioni sui documenti definitivi, sulle registrazioni di sistema e sulle altre rappresentazioni informatiche e telematiche degli atti e delle operazioni compiute nell'ambito delle procedure, sulla base della tecnologia esistente e disponibile.

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

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

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

#### ***Dotazioni tecniche e identificazione***

**Ai fini della partecipazione alla presente procedura è indispensabile essere registrati alla Piattaforma.**

La registrazione deve essere richiesta unicamente dal Legale rappresentante e/o procuratore generale o speciale e/o dal soggetto dotato dei necessari poteri per richiedere la registrazione e impegnare l'Operatore Economico medesimo.

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

In ogni caso è indispensabile:

- un **personal computer** collegato ad internet e dotato di un browser;
- una **firma digitale rilasciata da un certificatore accreditato** e generata mediante un dispositivo per la creazione di una firma sicura, ai sensi di quanto previsto dall'articolo 1, comma 1, lettera s), D. Lgs. 7 marzo 2005 n° 82;
- la **registrazione alla Piattaforma** con le modalità e in conformità alle indicazioni di cui al presente Disciplinare;
- un **indirizzo di posta elettronica certificata** abilitata a ricevere anche e-mail non certificate.
- uno tra i seguenti **strumenti di autenticazione**:
  - SPID (Sistema Pubblico di Identità Digitale)
  - CIE (Carta di Identità Elettronica)

A tal fine, l'Operatore Economico ha l'obbligo di comunicare in modo veritiero e corretto, i dati richiesti e ogni informazione ritenuta necessaria o utile per la propria identificazione secondo le modalità indicate nei Manuali.

Per informazioni relative alle modalità tecnico-operative di presentazione della domanda di abilitazione sulla Piattaforma è possibile contattare la casella di posta elettronica **supporto.giada@areacom.eu** ovvero contattare l'Help Desk al numero 0861/7710177, attivo dal lunedì al venerdì nelle fasce 09:00-13:00 e 14:00-18:00.

In caso di R.T.I. o Consorzio o Rete d'Impresa o GEIE, la registrazione deve essere effettuata da tutte le imprese partecipanti al Raggruppamento Temporaneo di Impresa o del Consorzio di cui all'articolo 65, del D. Lgs. n. 36/2023 o del Consorzio Ordinario/GEIE già costituiti.

Gli Operatori Economici che partecipano alla procedura esonerano espressamente la Stazione Appaltante da ogni responsabilità relativa a qualsivoglia malfunzionamento o difetto relativo ai servizi di connettività necessari a raggiungere, attraverso la rete pubblica di telecomunicazioni, la Piattaforma. La Stazione Appaltante si riserva, comunque, di adottare i provvedimenti che riterrà necessari nel caso di malfunzionamento della Piattaforma.

## CHIARIMENTI

È possibile ottenere chiarimenti sulla presente mediante la proposizione di quesiti scritti da inoltrare entro i termini riportati in Piattaforma, in via telematica, attraverso apposita funzionalità disponibile in Piattaforma, denominata "*Chiarimenti*".

Le richieste pervenute oltre il termine indicato non saranno prese in considerazione. Non verranno evase richieste di chiarimento pervenute in modo difforme, a quanto previsto nel presente paragrafo. Le richieste di chiarimenti e le relative risposte sono formulate esclusivamente in lingua italiana.

Ai sensi dell'art. 88, comma 3 del Codice, le risposte ai chiarimenti presentate in tempo sono fornite in formato elettronico almeno 6 giorni prima della scadenza del termine fissato per la presentazione delle offerte, mediante pubblicazione in forma anonima nella sezione "*Chiarimenti*" concernente la procedura in oggetto.

**Tale pubblicazione avrà valore di notifica e, pertanto, si invitano i concorrenti a visionare costantemente tale sezione della Piattaforma o sito istituzionale.**

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

## 2.2 COMUNICAZIONI

Conformemente a quanto previsto dall'art. 29 del Codice, tutte le comunicazioni e gli scambi di informazioni di cui alla presente procedura, sono effettuati per via telematica, mediante la Piattaforma, all'indirizzo PEC dichiarato dal Fornitore in fase di registrazione nonché all'indirizzo dell'utente che ha sottoposto l'offerta, nella sezione "*Comunicazioni*".

È onere esclusivo dell'Operatore economico prenderne visione.

Saranno effettuate con medesime modalità tutte le comunicazioni relative: a) all'aggiudicazione; b) all'esclusione; c) alla decisione di non aggiudicare l'appalto; d) alla data di avvenuta stipulazione del contratto con l'aggiudicatario; e) all'attivazione del soccorso istruttorio; f) al subprocedimento di verifica dell'anomalia dell'offerta; g) al sorteggio di cui all'articolo 20, h) ai verbali del seggio di gara e/o della Commissione giudicatrice.

**Tutte le suddette comunicazioni avranno valore di notifica e, pertanto, i termini per la loro impugnazione decoreranno dalla data di pubblicazione sulla Piattaforma. È onere dell'Operatore Economico consultare la piattaforma fino al termine di presentazione delle offerte e durante tutto il periodo di espletamento della gara.**

È onere degli Operatori Economici provvedere tempestivamente a modificare i recapiti. Diversamente, la Stazione Appaltante declina ogni responsabilità per il tardivo o mancato recapito delle comunicazioni.

In caso di raggruppamenti temporanei, GEIE, aggregazioni di rete o consorzi ordinari, anche se non ancora costituiti formalmente, gli operatori economici raggruppati, aggregati o consorziati eleggono domicilio digitale presso il mandatario/capofila al fine della ricezione delle comunicazioni relative alla presente procedura e pertanto, la comunicazione recapitata al mandatario si intende validamente resa a tutti gli operatori economici raggruppati, aggregati o consorziati.

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

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

Nelle comunicazioni di aggiudicazione definitiva e di esclusione sarà indicata la scadenza del termine dilatorio per la stipula del Contratto. La comunicazione di avvenuta sottoscrizione del Contratto si intende attuata, ad ogni effetto di legge, con l'invio di una comunicazione sulla Piattaforma.

Tutte le comunicazioni e gli scambi di informazioni tra stazione appaltante e operatori economici sono eseguiti in conformità con quanto disposto dal decreto legislativo n. 82/05, tramite la piattaforma digitale e, per quanto non previsto dalle stesse, mediante utilizzo del domicilio digitale estratto da uno degli indici di cui agli articoli 6-bis, 6-ter, 6-quater, del decreto legislativo n. 82/05 o, per gli operatori economici transfrontalieri, attraverso un indirizzo di servizio elettronico di recapito certificato qualificato ai sensi del Regolamento eIDAS.

In caso di malfunzionamento della piattaforma, la stazione appaltante provvederà all'invio di qualsiasi comunicazione al domicilio digitale presente negli indici di cui ai richiamati articoli 6-bis, 6-ter, 6-quater del decreto legislativo n. 82/05.

In caso di raggruppamenti temporanei, GEIE, aggregazioni di rete o consorzi ordinari, anche se non ancora costituiti formalmente, gli operatori economici raggruppati, aggregati o consorziati eleggono domicilio digitale presso il mandatario/capofila al fine della ricezione delle comunicazioni relative alla presente procedura.

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

In caso di avvalimento, la comunicazione recapitata all'offerente nei modi sopra indicati si intende validamente

resa a tutti gli operatori economici ausiliari.

### **3) ENTE APPALTANTE**

ASL PESCARA

### **4) PROCEDURA DI SCELTA DEL CONTRAENTE**

L'affidamento avverrà mediante procedura aperta, ai sensi degli artt. 71 e 108 del d.lgs. 31 marzo 2023, n. 36 con applicazione del criterio dell'offerta economicamente più vantaggiosa individuata sulla base del miglior rapporto qualità prezzo, ai sensi dell'art. 108, comma 2, del D.lgs. 36/2023, previa valutazione di rispondenza alle specifiche tecniche riportate nel capitolato e valutazione degli elementi di qualità e prezzo, più avanti descritti.

**Il punteggio massimo attribuibile alla Qualità è pari a 80 punti**

**Il punteggio massimo attribuibile al Prezzo è pari a 20 punti**

### **5) OGGETTO DELL'APPALTO**

Oggetto della presente gara è la **FORNITURA DI DISPOSITIVI MEDICI PER LE ESIGENZE DELLA UOC ANESTESIA E RIANIMAZIONE DELLA ASL DI PESCARA**

L'appalto è distinto in 89 lotti, autonomi, meglio specificati nell'Allegato Tecnico del Capitolato Speciale.

### **6) DURATA E DECORRENZA DELL'APPALTO**

Il contratto avrà la durata 4 anni, a decorrere dal giorno che sarà indicato nel Contratto.

L'Azienda si riserva di avviare l'esecuzione d'urgenza, nelle more della sottoscrizione del contratto e con conseguente e corrispondente riduzione delle quantità e della durata contrattuale.

Inoltre l'Azienda si riserva la facoltà di rinnovare il contratto ai sensi dell'art. 120, comma 10 del d.lgs. n. 36/2023, agli stessi prezzi, patti e condizioni, o più favorevoli per la ASL, per un periodo massimo di mesi 12 (dodici);

È escluso ogni tacito rinnovo.

### **7) IMPORTO COMPLESSIVO DELL'APPALTO**

L'importo quadriennale a base di gara è di **€ 3.887.200,00** al netto di IVA e/o di altre imposte e contributi di legge, nonché degli eventuali oneri per la sicurezza dovuti a rischi di interferenze, così come dettagliato per singolo lotto nell'Allegato Tecnico del Capitolato Speciale

L'appalto è finanziato con fondi di bilancio.

L'amministrazione si riserva, altresì, le seguenti opzioni:

- a) rinnovo annuale ai sensi dell'art. 120, comma 10 del d.lgs. n. 36/2023 € 971.800,00 oltre iva;**
- b) estensione sino al 30% dell'importo a base di gara ai sensi dell'art. 120, comma 1, lett. a), D.lgs. n. 36/2023 e ss.mm.ii., € 1.166.160,00 oltre IVA**
- c) opzione di proroga tecnica ai sensi dell'art. 120, comma 11 del d.lgs. n. 36/2023 e ss.mm. e ii, € 485.900,00 oltre IVA**

**L'importo complessivo dell'appalto ai sensi dell'art. 14, comma 4 del d.lgs. 36/2023 è pari a € 6.511.060,**

**nonché degli oneri per la sicurezza dovuti a rischi di interferenze, non soggetti a ribasso che sono stati quantificati pari a € 400,00 per ognuno seguenti lotti: 25, 45, 56, 58, 68, 69, 80 per complessivi € 2.800,00. VEDI ALLEGATO 1 AI DISCIPLINARE - Valore Lotti e importo cauzione provvisoria**

### **8) VARIANTI QUANTITATIVE E REVISIONI PREZZI**

Ai sensi di quanto previsto dall'art. 60 del vigente Codice degli Appalti, durante l'esecuzione del contratto sarà consentita la revisione dei prezzi, a partire dalla seconda annualità contrattuale i prezzi saranno aggiornati in aumento o in diminuzione.

La revisione dei prezzi offerti sarà consentita – per variazioni dei costi in aumento od in diminuzione superiori al 5% nella misura dell'80 % dell'eccedenza della a variazione stessa – esclusivamente previa autorizzazione espressa emessa dal R.U.P. a seguito di apposito procedimento attivato su istanza di parte prodotta a mezzo di posta elettronica certificata; l'istanza in parola deve essere corredata di documentazione comprovante la necessità di revisione dei prezzi richiesta, l'aumento effettivo dei costi di produzione e **l'esistenza di circostanze imprevedibili** ed estranee al controllo dei fornitori. Ai fini della determinazione della variazione dei costi e dei prezzi saranno utilizzati gli indici dei prezzi al consumo, dei prezzi alla produzione dell'industria e dei servizi e gli indici delle retribuzioni contrattuali orarie così come elaborati dall'ISTAT. All'istanza, inoltre, dovrà essere allegata una dichiarazione, da rendersi ai sensi dell'art. 46 del decreto del Presidente della Repubblica 28 dicembre 2000, n. 445, attestante la mancata corresponsione e/o riconoscimento di aiuti e/o finanziamenti da parte dello Stato, Enti Pubblici, Istituzioni europee per far fronte al dichiarato aumento dei prezzi.

La fornitura potrebbe essere non aggiudicata e, se aggiudicata e contrattualizzata, risolta nel corso della validità del contratto, nei seguenti casi:

- qualora, 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, o il soggetto aggregatore regionale, aggiudicasse il servizio 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;
- 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 ai sensi dell'art. 108 comma 10.

Il fornitore non avrà diritto al pagamento di alcuna somma a titolo di risarcimento o indennizzo o a qualunque altro titolo in caso di esercizio del diritto di recesso.

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.

### **9) DUVRI E ONERI PER LA SICUREZZA**

Il totale complessivo offerto dovrà essere comprensivo di tutto quanto previsto dal presente capitolato speciale d'appalto e degli oneri per la sicurezza a carico dell'impresa offerente pari ad €2.800,00 complessivi per i lotti 25, 45, 56, 58, 68, 69, 80.

L'aggiudicatario dovrà, in ogni caso, fare riferimento al Responsabile dei Servizi di Prevenzione e Protezione della Azienda sanitaria per chiarimenti e informazioni in materia di salute e sicurezza.

L'Impresa aggiudicataria è tenuta a provvedere e ad assumersi gli obblighi previsti da tutte le normative vigenti in materia di tutela della salute e sicurezza del suo personale dipendente con particolare riferimento al D. Lgs.81/08.

L'appaltatore dovrà in particolare curare che il proprio personale svolga l'attività lavorativa nel pieno rispetto di tutte le normative vigenti in materia di tutela della salute e della sicurezza sul lavoro al fine di tutelare la propria e altrui sicurezza.

Il personale occupato dall'impresa appaltatrice che presterà servizio presso i locali dell'Azienda dovrà essere munito di apposita tessera di riconoscimento corredata di fotografia e codice identificativo, contenente le generalità del lavoratore e l'indicazione del datore di lavoro.

Il committente e l'appaltatore cooperano all'attuazione delle misure di prevenzione e di protezione dei rischi sul lavoro incidenti sull'attività lavorativa oggetto dell'appalto e dovranno coordinare gli interventi di protezione dei rischi cui sono esposti i lavoratori informandosi reciprocamente anche al fine di eliminare i rischi dovuti alle interferenze.

Le Aziende si impegnano a comunicare all'aggiudicatario in fase di collaborazione e coordinamento le informazioni sui rischi specifici negli ambienti della committenza e le misure di prevenzione adottate ai sensi dell'art. 26 del D.Lgs 81/08.

Prima dell'inizio del servizio la ditta aggiudicataria si impegna ad effettuare un incontro, in data da concordare tra le parti, con il Responsabile del Servizio di Prevenzione e Protezione dell'Azienda, per completare le informazioni sui rischi specifici contenute nel Documento Unico di Valutazione dei Rischi da Interferenze, riferendolo ai rischi specifici da interferenza presenti nei luoghi in cui verrà espletato l'appalto e quantificando gli eventuali oneri correlati; l'integrazione, sottoscritta dalle parti, sarà allegata al contratto, a farne parte integrante e sostanziale.

## **10) CRITERI DI AGGIUDICAZIONE**

L'aggiudicazione avverrà ai sensi dell'articolo 108 del D.lgs 36/2023 e s.m.i. e, dunque, secondo il criterio dell'offerta economicamente più vantaggiosa individuata sulla base del miglior rapporto qualità/prezzo, con le modalità di cui al successivo paragrafo "Modalità di aggiudicazione".

## **11) SOGGETTI AMMESSI ALLA GARA**

Sono ammessi alla partecipazione unità partecipanti singole o raggruppate ai sensi dell'art. 65 D.Lgs. 36/2023 s.m.i.; consorzi ex art. 65 e 67 del D.Lgs. 36/2023, i GEIE.

Secondo quanto disposto dall'art. 68, comma 14, del D.Lgs. 36/2023, non è ammesso che un'Impresa partecipi alla gara singolarmente e quale componente di un R.T.I. o di un Consorzio, ovvero che partecipi a R.T.I. o Consorzi diversi, pena l'esclusione dalla gara dell'Impresa medesima e dei R.T.I. o Consorzi ai quali l'Impresa partecipa.

I Consorzi di cui all'art. 65 comma 2, lett. b) e c) dovranno indicare, in sede di offerta, per quale/i consorziato/i concorre e solo a questi ultimi è fatto divieto di partecipare alla gara in qualsiasi altra forma.

Ai sensi degli artt. 94,95,96e 98 D.lgs 36/2023, saranno escluse dalla gara le imprese concorrenti che si trovino, rispetto ad altro partecipante alla gara, in una situazione di controllo di cui all'art. 2359 c.c. o in una qualsiasi relazione, anche di fatto, se la situazione di controllo o la relazione comporti che le offerte siano imputabili ad un unico centro decisionale.

Sono esclusi dalla gara gli operatori economici per i quali sussistono cause di esclusione di cui all'art. 94,95, 96, 97 e 98 del d.lgs. 36/2023.

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

## **12) REQUISITI NECESSARI PER LA PARTECIPAZIONE**

Ferme restando le modalità di presentazione dell'offerta di cui al successivo paragrafo 14, ai fini dell'ammissione alla gara, il concorrente dovrà possedere i requisiti nel seguito indicati.

Il possesso dei requisiti deve essere attestato con la presentazione del DGUE (Documento di Gara Unico Europeo) di cui all'art. 91 del D.lgs 36/2023 e s.m.i.

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

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

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

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

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

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

## **REQUISITI DI ORDINE GENERALE E DI IDONEITÀ PROFESSIONALE**

**a) iscrizione, per attività inerenti l'oggetto del presente appalto**, nel Registro Unico delle Imprese della competente Camera di Commercio, industria, artigianato e agricoltura o nel registro delle commissioni provinciali per l'artigianato o presso i competenti ordini professionali se si tratta di cittadini italiani o di altro Stato membro residenti in Italia. Al cittadino di altro Stato della UE non residente in Italia, è richiesta la prova dell'iscrizione, secondo le modalità vigenti nello Stato di residenza, in uno dei registri professionali, mediante dichiarazione giurata o secondo le modalità vigenti nello Stato membro nel quale è stabilito ovvero mediante attestazione, sotto la propria responsabilità, che il certificato prodotto è stato rilasciato da uno dei registri professionali o commerciali istituiti nel Paese in cui è residente., in conformità con quanto previsto dall'art. 100 comma 3 del D.lgs 36/2023 e s.m.i.

**b) non sussistenza dei motivi di esclusione** dalla partecipazione alle procedure di affidamento degli appalti pubblici di cui all'artt. 94 e 95 del D.lgs 36/2023. Con riferimento alla causa di esclusione di cui all'art. 94, comma 5 lett b) del D.lgs 36/2023 e s.m.i. si precisa che, gli operatori economici che si trovino nella fattispecie di cui all'art. 186 bis del Regio Decreto 16 marzo 1942, n. 267 (concordato con continuità aziendale) possono partecipare alla procedura, salvi gli adempimenti documentali ivi previsti e fermo restando quanto previsto dall'art. 124 del D.lgs 36/2023.

### **In caso di partecipazione in forma associata:**

In caso di Raggruppamento Temporaneo di imprese o Consorzio ordinario – art. 65 comma 2 lett. d) e lett.

e) del D.lgs 36/2023 i requisiti di cui:

- alle sopracitate lettere a) e b) (requisiti di ordine generale e idoneità professionale) devono essere posseduti da ciascun componente il Raggruppamento o Consorzio;

In caso di Consorzi di cui all'art. 65 comma 2 lett. b) e c) del medesimo decreto, i requisiti di cui:

- lettera a) requisiti di ordine generale deve essere posseduto dal consorzio e dalle imprese consorziate indicate come esecutrici.
- b) (requisiti di idoneità professionale) devono essere posseduti dal consorzio stesso, se esegue in proprio, oppure i consorzi dovranno indicare il nominativo dei consorziati per i quali il consorzio concorre, i quali, oltre al consorzio, dovranno essere in possesso dei requisiti di cui sopra.

### **Self cleaning**

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

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

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

Se la causa di esclusione si è verificata successivamente alla presentazione dell'offerta, l'operatore economico adotta le misure di cui al comma 6 dell'articolo 96 del Codice dandone comunicazione alla stazione appaltante. Sono considerate misure sufficienti il risarcimento o l'impegno a risarcire qualunque danno causato dal reato o dall'illecito, la dimostrazione di aver chiarito i fatti e le circostanze in modo globale collaborando attivamente con le autorità investigative e di aver adottato provvedimenti concreti, di carattere tecnico, organizzativo o relativi al personale idonei a prevenire ulteriori reati o illeciti

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

Non può avvalersi del self-cleaning l'operatore economico escluso con sentenza definitiva dalla partecipazione alle procedure di affidamento o di concessione, nel corso del periodo di esclusione derivante da tale sentenza. Nel caso in cui un raggruppamento/consorzio abbia estromesso o sostituito un partecipante/esecutore interessato da una clausola di esclusione di cui agli articoli 94 e 95 del Codice, si valutano le misure adottate ai sensi dell'articolo 97 del Codice al fine di decidere sull'esclusione.

### **Altre cause di esclusione**

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

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

### **13) SUBAPPALTO.**

Il subappalto è disciplinato dall'art. 119 del D.lgs. n.36/2023, a cui si fa riferimento e rinvio per la disciplina di dettaglio.

Si richiamano in particolare le disposizioni del comma 3 in materia di divieto di affidamento in subappalto di



alcune categorie di forniture e servizi e del comma 4 in merito alla necessità di autorizzazione della stazione appaltante.

I subappaltatori devono possedere i requisiti generali previsti per l'impresa affidataria.

#### **14) MODALITA' DI PRESENTAZIONE DELL'OFFERTA E SOTTOSCRIZIONE DEI DOCUMENTI DI GARA**

**La presentazione della documentazione amministrativa, dell'offerta tecnica ed economica deve essere effettuata sulla Piattaforma**, secondo le modalità esplicitate nelle guide per l'utilizzo della Piattaforma. Si raccomanda di seguire pedissequamente la procedura guidata riportata nelle guide, eseguendo le operazioni richieste nella sequenza riportata nelle stesse.

**L'offerta deve essere collocata sul G.I.A.D.A. entro e non oltre il termine perentorio riportato in Piattaforma, pena la sua irricevibilità.**

È ammessa la presentazione di un'offerta successiva, purché entro il termine di scadenza, a sostituzione della precedente. Prima della scadenza del termine perentorio per la presentazione delle offerte, l'Operatore Economico può sottoporre una nuova offerta che all'atto dell'invio invaliderà quella precedentemente inviata. A tale proposito si precisa che, qualora alla scadenza della gara risultino presenti in Piattaforma più offerte dello stesso fornitore, salvo diversa indicazione del fornitore stesso, verrà ritenuta valida l'offerta collocata temporalmente come ultima.

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

Non sono ammesse offerte incomplete o condizionate. Saranno escluse altresì tutte le offerte redatte o inviate in modo difforme da quello prescritto nel presente Disciplinare di gara. Non sono accettate offerte alternative. Nessun rimborso è dovuto per la partecipazione all'appalto, anche nel caso in cui non si dovesse procedere all'aggiudicazione.

La presentazione dell'offerta mediante la Piattaforma è a totale ed esclusivo rischio del concorrente, il quale si assume qualsiasi rischio in caso di mancata o tardiva ricezione dell'offerta medesima, dovuta, a mero titolo esemplificativo e non esaustivo, a malfunzionamenti degli strumenti telematici utilizzati, a difficoltà di connessione e trasmissione, a lentezza dei collegamenti o a qualsiasi altro motivo, restando esclusa qualsivoglia responsabilità della Stazione Appaltante ove per ritardo o disguidi o motivi tecnici o di altra natura, l'offerta non pervenga entro il previsto termine perentorio di scadenza. Si invitano pertanto i concorrenti ad avviare tali attività con congruo anticipo rispetto alla scadenza prevista onde evitare la non completa e quindi mancata trasmissione dell'offerta entro il termine previsto.

Qualora si verifichi un mancato funzionamento o un malfunzionamento della Piattaforma si applica quanto previsto al paragrafo 1.1.

L'offerta dovrà essere inserita nelle apposite sezioni del portale di e-procurement relative alla presente procedura ed essere composta dai seguenti documenti:

- **Busta A – Documentazione Amministrativa;**
- **Busta B – Offerta Tecnica;**
- **Busta C – Offerta Economica.**

Tutti i file relativi alla documentazione dovranno essere firmati digitalmente, potranno avere una dimensione massima cadauno di 100 Mb.

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

La documentazione, ove non richiesta espressamente in originale, potrà essere prodotta in copia autentica o in copia conforme ai sensi, rispettivamente, degli artt. 18 e 19 del d.p.r. 445/2000. Ove non diversamente specificato è ammessa la copia semplice. La Stazione Appaltante si riserva in ogni caso di richiedere al concorrente, in ogni momento della procedura, copia autentica o conforme all'originale della documentazione richiesta in sola copia semplice.

In caso di Operatori Economici non stabiliti in Italia, la documentazione dovrà essere prodotta in modalità idonea equivalente secondo la legislazione dello Stato di appartenenza; si applicano gli articoli 103, comma 3, del Codice.

Tutta la documentazione da produrre deve essere in lingua italiana o se redatta in inglese, francese, spagnolo

può essere presentata senza bisogno di traduzione o accompagnata da traduzione semplice. In tutti gli altri casi i documenti devono essere corredati da traduzione giurata in lingua italiana, In caso di contrasto tra testo in lingua straniera e testo in lingua italiana prevarrà la versione in lingua italiana, essendo a rischio del concorrente assicurare la fedeltà della traduzione. Il Capitolato Speciale può prevedere la traduzione giurata per tutta o parte della documentazione Tecnica richiesta

In caso di mancanza, incompletezza o irregolarità della traduzione dei documenti contenuti nella Busta A, si applica l'art. 101, comma 1, del Codice.

Le offerte tardive **saranno escluse** in quanto irregolari ai sensi dell'art. 70, comma 4, lett. b), del D.Lgs. 36/2023. La Piattaforma consente al concorrente di visualizzare l'avvenuta trasmissione della domanda.

L'offerta vincolerà il concorrente ai sensi dell'art. 17, comma 4, del Codice per **270 giorni** dalla scadenza del termine indicato per la presentazione dell'offerta.

Nel caso in cui alla data di scadenza della validità delle offerte le operazioni di gara siano ancora in corso, sarà richiesto agli offerenti di confermare la validità dell'offerta sino alla data indicata e di produrre un apposito documento attestante la validità della garanzia prestata in sede di gara fino alla medesima data.

Il mancato riscontro alla richiesta della stazione appaltante entro il termine fissato da quest'ultima o comunque in tempo utile alla celere prosecuzione della procedura è considerato come rinuncia del concorrente alla partecipazione alla gara.

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

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

Per partecipare alla gara, l'operatore economico dovrà compilare i seguenti CAMPI:

#### **CAMPO AMMINISTRATIVO – BUSTA A**

**Ai fini della partecipazione alla procedura i seguenti documenti dovranno essere sottoscritti digitalmente dove richiesto:**

- a) DGUE ;
- b) Domanda di partecipazione
- c) copia scannerizzata di copia conforme all'originale della procura "oppure nel solo caso in cui dalla visura camerale del concorrente risulti l'indicazione espressa dei poteri rappresentativi conferiti con la procura, la dichiarazione sostitutiva resa dal procuratore attestante la sussistenza dei poteri rappresentativi risultanti dalla visura".
- d) copia del Disciplinare di Gara e copia del Capitolato Speciale con i relativi allegati (Allegato Tecnico) e copia del Patto di Integrità, debitamente sottoscritti per accettazione.
- e) Se dovuto attestazione di pagamento del contributo a favore dell'ANAC. I concorrenti effettuano, a pena di esclusione, il pagamento del contributo previsto dalla legge in favore dell'Autorità Nazionale Anticorruzione, secondo le modalità di cui alla delibera ANAC n. 1377 del 21 dicembre 2016 pubblicata nella Gazzetta Ufficiale n. 43 del 21 febbraio 2017 (o successiva delibera) pubblicata sul sito dell'ANAC nella sezione "contributi in sede di gara" e allegano la ricevuta ai documenti di gara. Il contributo è dovuto per il valore di gara dei singoli lotti a cui si partecipa, ai sensi dell'art. 14 del D.Lgs 36/2023 corrispondente al CIG dei lotti per cui si partecipa. Qualora il pagamento non risulti registrato nel sistema, la mancata presentazione della ricevuta potrà essere sanata ai sensi dell'art. 101 del Codice, a condizione che il pagamento sia stato già effettuato prima della scadenza del termine di presentazione dell'offerta. In caso di mancata dimostrazione dell'avvenuto pagamento, la stazione appaltante esclude il concorrente dalla procedura di gara, ai sensi dell'art. 1, comma 67 della l. 266/2005.

- f) **L'offerta è corredata da una garanzia provvisoria**, come definita dall'art. 106 del Codice, pari al 2% del valore complessivo dei lotti a cui si partecipa come riportato **nell'allegato 1 al Disciplinare**. La durata della garanzia provvisoria deve essere di 270 gg dalla data di presentazione dell'offerta e deve essere corredata dall'impegno del garante a rinnovare la garanzia, su richiesta della stazione appaltante nel corso della procedura nel caso in cui al momento della scadenza non sia ancora intervenuta l'aggiudicazione.

Ai sensi dell'art. 106, comma 8, **4 periodo** del Codice il possesso di una o più delle seguenti certificazioni o marchi **previsti nell'allegato II.13** da diritto ad **un'ulteriore riduzione** secondo quanto indicato nel comma stesso fino al massimo del 20% previsto:

<b>UNI EN ISO 14001 Sistemi di gestione ambientale</b>	<b>10%</b>
<b>UNI CEI EN ISO 13485:2016</b>	<b>20%</b>
<b>UNI ISO 45001</b>	<b>10%</b>
<b>UNI EN ISO 9001</b>	<b>10%\</b>
<b>EMAS</b>	<b>10%</b>
<b>Rating di legalità</b>	<b>20%\</b>
<b>Attestato modello organizzativo ai sensi del d.lgs. 08/06/2001, n. 231</b>	<b>10%</b>

La garanzia provvisoria è costituita, a scelta del concorrente, sotto forma di fideiussione o di cauzione, in questo secondo caso si può procedere:

- in titoli del debito pubblico garantiti dallo Stato depositati presso una sezione di tesoreria provinciale o presso le aziende autorizzate, a titolo di pegno, a favore della stazione appaltante; il valore deve essere al corso del giorno del deposito;
- fermo restando il limite all'utilizzo del contante di cui all'articolo 49, comma I del decreto legislativo 21 novembre 2007 n. 231, in contanti, con bonifico, in assegni circolari, con versamento presso: IBAN IT 29 I 05424 04297 000050000410 - BANCA POPOLARE DI BARI SPA – Agenzia di Pescara, (causale "cauzione provvisoria DISPOSITIVI MEDICI DI ANESTESIA E RIANIMAZIONE);

## 15) SOCCORSO ISTRUTTORIO

Le carenze di qualsiasi elemento formale della domanda, e in particolare, la mancanza, l'incompletezza e ogni altra irregolarità essenziale degli elementi e del DGUE, con esclusione di quelle afferenti all'offerta economica e all'offerta tecnica, possono essere sanate attraverso la procedura di soccorso istruttorio di cui all'art. 101 del Codice.

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

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

Ai fini del soccorso istruttorio è assegnato al concorrente un termine non inferiore a cinque e non superiore a dieci giorni affinché siano rese, integrate o regolarizzate le dichiarazioni necessarie, indicando il contenuto e i soggetti che le devono rendere nonché la sezione della Piattaforma dove deve essere inserita la

documentazione richiesta.

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

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

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

## **16) CONTENUTO DELL'OFFERTA TECNICA – BUSTA B**

L' Offerta tecnica conterrà la seguente documentazione sottoscritta dal Titolare o dal Legale Rappresentante o da altro Soggetto abilitato ad impegnare l'Operatore Economico partecipante, che illustrerà sinteticamente le caratteristiche qualitative, metodologiche e tecniche del servizio offerto, nel rispetto di quanto prescritto nel Capitolato tecnico.

- a) Schede tecniche in lingua italiana, firmate in originale/digitalmente, riportante il codice del prodotto offerto e indicazioni del numero di lotto o corrispondente oltre a tutte le caratteristiche dei prodotti presentati. Dalla scheda tecnica dovrà essere possibile una verifica della corrispondenza del prodotto a quanto richiesto. Nella scheda dovrà, inoltre, essere specificato il confezionamento.
- b) Eventuali depliant illustrativi ed ogni altra documentazione tecnica (in italiano o con traduzione in lingua italiana), idonei a dimostrare la ricorrenza dei requisiti capitolari.
- c) Dichiarazione attestante la ragione sociale e l'indirizzo del produttore, la sede di produzione, la sede di confezionamento e la ragione sociale e l'indirizzo del distributore.
- d) Relazione firmata dal Legale Rappresentante volta ad illustrare, con riferimento ai prodotti offerti, la ricorrenza di ciascun requisito tecnico – minimo preferenziale – stabilito per ogni prodotto dal capitolato tecnico.
- e) Copia del certificato CE (per i prodotti non sterili); per i prodotti sterili, copia della certificazione rilasciata da un organismo certificato, quanto sopra anche per i dispositivi offerti a titolo di servizi complementari;
- f) La ditta dovrà, inoltre, specificare, anche in relazione ai dispositivi offerti a titolo di servizio complementare: la classe di appartenenza del prodotto, il codice CND e il numero di repertorio e dovrà presentare un Elenco riassuntivo dei dispositivi offerti, specificando, per ciascuno di essi, il lotto di gara di appartenenza, la descrizione utilizzata dalla Stazione Appaltante nell'allegato tecnico al Capitolato speciale;
- g) documentazione tecnica comprovante l'assenza di ftalati ove richiesta tra i requisiti del Capitolato speciale di gara;
- h) Copia dell'offerta economica relativa ai singoli prodotti presentati priva delle quotazioni economiche
- i) Ogni altro documento utile e necessario all'attribuzione del punteggio come previsto nel capitolato tecnico in relazione a ciascun lotto,
- j) Scheda assistenza tecnica se prevista.

Si comunica che la documentazione presentata dovrà consentire una rapida ed inequivocabile individuazione del possesso dei requisiti (di minima e a punteggio); pena la non valutazione.

La Commissione non avrà alcun obbligo di richiedere precisazioni in ordine all'esatta collocazione delle informazioni necessarie.

N.B.

- **Non sono ammesse offerte alternative, pena l'esclusione dalla gara.**
- **Si precisa, tuttavia che solo la carenza sostanziale della documentazione tecnica complessivamente presentata dalla Ditta, tale da non consentire la valutazione del servizio offerto, da parte della Commissione, comporta l'esclusione dalla gara. La Commissione potrà eventualmente invitare le imprese concorrenti a fornire chiarimenti solo in ordine alla documentazione e dichiarazioni presentate nell'ambito degli elaborati tecnici.**
- **Per ogni dispositivo medico previsto Lotto di partecipazione dovrà essere offerto un solo articolo. Non sono**

**ammesse alternative di offerta.**

Tutta la documentazione tecnica presentata deve essere, in quanto elemento essenziale dell'offerta:

- formulata in lingua italiana (ad eccezione delle certificazioni rilasciate da organismi esteri) e priva di qualsivoglia indicazione (diretta o indiretta) di carattere economico, a pena di esclusione dalla procedura di gara;

In caso di partecipazione in forma associata, tutta la documentazione tecnica presentata contenuta nella Offerta tecnica, deve essere sottoscritta:

- dal legale rappresentante (o procuratore speciale) dell'impresa mandataria in caso di R.T.I. costituiti o del Consorzio, anche stabile, che partecipa alla procedura;
- dal legale rappresentante (o procuratore speciale) di tutte le imprese raggruppande, in caso di R.T.I. e Consorzi non costituiti al momento della presentazione dell'offerta.

Le Ditte che avranno presentato tutta l'idonea documentazione richiesta saranno successivamente ammesse alla fase di valutazione delle caratteristiche specificate nel presente disciplinare.

**17)CONTENUTO DELLA OFFERTA ECONOMICA - BUSTA C**

Nella sezione della Piattaforma denominata "*Caricamento Lotti/Prodotti*", la compilazione dell'offerta economica deve essere effettuata secondo le modalità esplicitate nei Manuali.

L'offerta economica dovrà essere inserita all'interno della piattaforma, mentre il dettaglio di offerta economica, dovrà essere redatto sul fac-simile Dettaglio Offerta Economica.

Non sono ammesse:

- l'indicazione del minimo fatturabile.

I prezzi devono intendersi comprensivi di tutte le prestazioni ed oneri indicati negli atti di gara e degli oneri per la sicurezza a carico della ditta offerente, che dovranno essere indicati specificatamente.

Non sono ammesse offerte condizionate o espresse in modo indeterminato o con semplice riferimento ad altra offerta, propria o altrui.

Il prezzo dei prodotti offerti si intende per merce resa franco magazzino, comprensivo di ogni e qualsiasi onere gravante sulla fornitura stessa. L'impresa aggiudicataria assume l'obbligo di eseguire la fornitura ai prezzi unitari indicati in offerta.

Tali prezzi devono intendersi fissi, invariabili e non suscettibili di revisione per tutto il periodo di durata della fornitura, fatta salva ogni diversa disposizione di legge e relativi presupposti.

Tutte le dichiarazioni devono essere sottoscritte dal legale rappresentante o titolare del concorrente o suo procuratore in caso di concorrente singolo. Nel caso in cui detto/i documento/i sia/no sottoscritto/i da un procuratore del legale rappresentante o del titolare, va trasmessa la relativa procura in copia semplice.

L'offerta vincherà il concorrente ai sensi dell'art. 32, comma 4 del Codice per almeno 270 giorni dalla scadenza del termine indicato per la presentazione dell'offerta.

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

**18)CRITERIO DI AGGIUDICAZIONE**

La gara sarà aggiudicata, per ciascun Gruppo separato e distinto, in base al criterio dell'offerta economicamente più vantaggiosa individuata sulla base del miglior rapporto qualità/prezzo, ai sensi dell'art. 108 del Codice.

Per l'unico Gruppo Merceologico è stabilito in 100 il punteggio massimo, esso viene ripartito, nei seguenti criteri di valutazione:

- ribasso sul prezzo posto a base d'asta: max punti 20/100
- qualità del servizio: fattori tecnico qualitativi: max punti 80/100

Il punteggio relativo alla qualità sarà attribuito da una Commissione Giudicatrice, che effettuerà la

valutazione e attribuirà i punteggi sulla base dei parametri descritti nel **Capitolato Speciale e nell'allegato tecnico**;

Il punteggio relativo al **prezzo** sarà assegnato secondo la: **Formula “lineare alla migliore offerta (interdipendente)”**:

$$P = P_{\text{Emax}} * (R_{\text{off}} / R_{\text{max}})$$

dove:

$P_{\text{Emax}}$ : massimo punteggio attribuibile

$R_{\text{off}}$ : ribasso rispetto alla base d'asta

$R_{\text{max}}$ : ribasso più elevato tra quelli offerti in gara

**L'aggiudicazione avverrà, in favore della ditta che ha conseguito il punteggio totale maggiore.**

Si precisa che:

- a) tutti i calcoli saranno effettuati sino alla seconda cifra decimale, con arrotondamento,
- b) Non sono ammesse, a pena di esclusione dalla gara, offerte in aumento sugli importi dei singoli prodotti posti a base di gara,
- c) Il seggio di gara si riserva di sospendere e/o aggiornare le sedute di ogni fase del procedimento, per consentire l'effettuazione delle previste operazioni di controllo e/o valutazione,
- d) In caso di parità di punteggio complessivo la fornitura sarà affidata all'operatore economico che avrà ottenuto il punteggio qualitativo più alto; qualora anche il punteggio qualitativo sia identico, si procederà a richiedere offerte migliorative;
- e) L'aggiudicazione potrà avvenire anche in presenza di una sola offerta, purché ritenuta conveniente o idonea in relazione all'oggetto del contratto;
- f) Qualora nessuna offerta risulti conveniente o idonea in relazione all'oggetto del contratto, la stazione appaltante si riserva la facoltà di non procedere all'aggiudicazione ai sensi dell'art. 108, comma 10 del Codice

## **19) COMMISSIONE GIUDICATRICE**

Dopo la scadenza del termine per la presentazione delle offerte, ai sensi di quanto previsto dagli artt. 51 e 93 del Codice, si procederà alla nomina di una Commissione giudicatrice incaricata della valutazione tecnica delle offerte. Sarà composta da un numero dispari pari a tre membri, esperti nello specifico settore cui si riferisce l'oggetto del contratto

La commissione giudicatrice è responsabile della valutazione delle offerte tecniche dei concorrenti e fornisce ausilio al RUP nella valutazione della congruità delle offerte.

La stazione appaltante pubblicherà, sul profilo del committente, la composizione della commissione giudicatrice e i curricula dei componenti, ai sensi dell'art. 28, comma 2 del Codice.

In qualsiasi fase delle operazioni di valutazione delle offerte tecniche ed economiche, la Commissione provvede a comunicare tempestivamente al RUP che procederà, sempre, ai sensi dell'art. 90, comma 1, lett. d), del Codice ai casi di esclusione da disporre per:

- mancata separazione dell'offerta economica dall'offerta tecnica, ovvero l'inserimento di elementi concernenti il prezzo in documenti contenuti nelle buste A e B;
- presentazione di offerte parziali, plurime, condizionate, alternative nonché irregolari, ai sensi dell'art. 70, comma 4, lett. a), del Codice, in quanto non rispettano i documenti di gara, ivi comprese le specifiche tecniche;
- presentazione di offerte inammissibili, ai sensi dell'art. 70, comma 4, lett. c) e f), del Codice, in quanto la Commissione ha ritenuto sussistenti gli estremi per informativa alla Procura della Repubblica per reati di corruzione o fenomeni collusivi o ha verificato essere in aumento rispetto all'importo a base di gara.

## 20) SVOLGIMENTO OPERAZIONI DI GARA

### APERTURA E VERIFICA DELLA DOCUMENTAZIONE AMMINISTRATIVA

Allo scadere del termine fissato per la presentazione delle offerte le stesse saranno acquisite definitivamente dalla piattaforma telematica di negoziazione e, oltre ad essere non più modificabili o sostituibili, saranno conservate in Piattaforma in modo segreto, riservato e sicuro.

**In considerazione del fatto che la piattaforma telematica di negoziazione garantisce la massima segretezza e riservatezza dell'offerta e dei documenti che la compongono e, altresì, la provenienza, l'identificazione e l'inalterabilità dell'offerta medesima, l'apertura delle "buste telematiche" contenenti la documentazione amministrativa, tecnica ed economica nonché il download della relativa documentazione, avverranno in sedute riservate ad opera del RUP.**

Le eventuali sedute pubbliche saranno effettuate attraverso la piattaforma e alle stesse potrà partecipare ogni ditta concorrente, collegandosi da remoto al sistema, tramite la propria infrastruttura informatica, secondo le modalità esplicitate nelle guide per l'utilizzo della piattaforma stessa.

In prima seduta riservata il RUP procederà a verificare la ricezione delle offerte tempestivamente presentate; le date delle successive sedute saranno comunicate mediante pubblicazione di apposito avviso nella piattaforma elettronica di negoziazione.

Successivamente il RUP procederà a:

- a) apertura della "busta telematica" contenente la Documentazione amministrativa;
- b) ammissione al prosieguo della gara dei concorrenti che abbiano prodotto la completa e regolare documentazione prevista dal presente Disciplinare, fermi restando i casi di ammissione con riserva dei concorrenti rispetto ai quali si renda necessaria un'ulteriore attività di verifica della documentazione, anche mediante richiesta di chiarimenti o elementi integrativi, per il tramite del c.d. soccorso istruttorio ai sensi dell'art. 101 del d.lgs. 36/2023;
- c) redigere apposito verbale relativo alle attività svolte, che verrà reso noto ai concorrenti mediante l'area "Comunicazioni" presente nella piattaforma, con validità agli effetti dell'art. 28, comma 2, e dell'art. 90 del d.lgs. 36/2023.

### APERTURA E VALUTAZIONE DELLE OFFERTE TECNICHE ED ECONOMICHE

A seguito della nomina della Commissione giudicatrice incaricata della valutazione delle offerte tecniche si procederà secondo le modalità previste dalla piattaforma, per i soli concorrenti ammessi, all'apertura della Busta tecnica ed al download della documentazione ivi inserita.

Successivamente la Commissione procederà, in una o più sedute riservate, alla valutazione delle offerte tecniche.

Infine, si procederà come di seguito specificato:

- per le sole offerte ritenute idonee, apertura della Busta economica;
- formulazione della graduatoria finale, sulla base degli importi complessivi offerti. In caso di parità di due o più offerte si procederà ad effettuare la *Gara di miglioria*, ai sensi delle vigenti disposizioni in materia: gli operatori economici interessati verranno invitati a formulare, entro un termine predeterminato, un'offerta migliorativa; in ipotesi di inutile espletamento della trattativa migliorativa, si procederà al sorteggio, in seduta pubblica, tra le offerte risultate prime "*a pari merito*";
- formulazione della proposta di aggiudicazione in favore della migliore offerta.

In qualsiasi fase delle operazioni di valutazione delle offerte tecniche ed economiche, ai sensi dell'art. 90 del Codice, si procederà a disporre l'**esclusione** per:

- mancata separazione dell'offerta economica dall'offerta tecnica, ovvero l'inserimento di elementi concernenti il prezzo in documenti contenuti nelle buste A e B;
- presentazione di offerte parziali, plurime, condizionate, alternative nonché irregolari, ai sensi dell'art. 70, comma 4, lett. a) del Codice, in quanto non rispettano i documenti di gara, ivi comprese le specifiche tecniche;
- presentazione di offerte inammissibili, ai sensi dell'art. 70, comma 4, lett. c) e f) del Codice, in quanto la commissione giudicatrice ha ritenuto sussistenti gli estremi per informativa alla Procura della Repubblica per reati di corruzione o fenomeni collusivi o ha verificato essere in aumento rispetto all'importo a base di gara.

## **21) CAMPIONATURA DEI PRODOTTI OFFERTI**

La campionatura è fornita a comprova dell'offerta tecnica e non costituisce essa stessa offerta tecnica; per tale motivo la stessa potrà essere integrata e l'eventuale difformità dalla scheda tecnica non comporta esclusione ma solo necessità di ripresentazione del campione.

Le ditte concorrenti potranno essere invitate, durante la fase della valutazione tecnica, a fornire idonea campionatura dei prodotti oggetto della fornitura; in tal caso l'impresa concorrente dovrà far pervenire alla U.O.C. ABS **ENTRO 10 GG DALLA RICHIESTA** – con consegna all'ufficio Protocollo Generale della ASL di Pescara, in Via R. Paolini n. 45 65124 Pescara, la campionatura descritta nel Capitolato Speciale.

Il plico contenente la campionatura dovrà recare il numero di riferimento della gara (deliberazione di indizione e oggetto) e la dicitura "Campionatura".

## **22) AGGIUDICAZIONE DELL'APPALTO E STIPULA DEL CONTRATTO**

All'esito delle operazioni di cui sopra il RUP formulerà la proposta di aggiudicazione in favore del concorrente che ha presentato la migliore offerta ai fini dei successivi adempimenti.

Qualora nessuna offerta risulti conveniente o idonea in relazione all'oggetto del contratto, la ASL si riserva la facoltà di non procedere all'aggiudicazione ai sensi dell'art. 108, comma 10. L'ASL si riserva inoltre facoltà di sospendere, re-indire e/o non aggiudicare la gara in presenza di adeguate motivazioni.

La verifica dei requisiti generali e speciali avverrà sull'offerente cui la stazione appaltante ha deciso di aggiudicare l'appalto.

Prima della stipula del contratto, la stazione appaltante, ai sensi dell'art. 99, comma 1 e comma 2, del Codice, richiede al concorrente cui ha deciso di aggiudicare l'appalto di presentare i documenti ai fini della prova dell'assenza dei motivi di esclusione di cui all'art. 94 e all'art. 95 del Codice e del rispetto dei criteri di selezione di cui all'art. 100 del medesimo Codice.

La stazione appaltante, previa verifica ed approvazione della proposta di aggiudicazione ai sensi degli art. 17, comma 5 del Codice, aggiudica l'appalto con provvedimento immediatamente efficace.

Il provvedimento di aggiudicazione verrà comunicato ai concorrenti all'interno dell'area "Comunicazioni" della piattaforma e-procurement e tale comunicazione avrà valenza legale ai sensi dell'art 76 del Codice. Contestualmente saranno trasmessi nella medesima area, anche i Verbali delle sedute riservate della Commissione.

Si applica l'art. 18, comma 3, del Codice, in base al quale il contratto non può essere stipulato prima di trentacinque giorni dall'invio dell'ultima comunicazione del provvedimento di aggiudicazione, fatte salve le ipotesi previste nel medesimo comma.

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



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

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

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

Trascorsi i termini previsti dall'art. 92, commi 2 e 3 d.lgs. 159/2011 dalla consultazione della Banca dati, la stazione appaltante procede alla stipula del contratto anche in assenza di dell'informativa antimafia, salvo il successivo recesso dal contratto laddove siano successivamente accertati elementi relativi a tentativi di infiltrazione mafiosa di cui all'art. 92, comma 4 del d.lgs. 159/2011.

L'esecuzione d'urgenza è applicabile nei modi e nei limiti previsti dal D.Lgs. n.36/2023.

Il contratto sarà stipulato in modalità elettronica, mediante scrittura privata.

#### OBBLIGHI RELATIVI ALLA TRACCIABILITÀ DEI FLUSSI FINANZIARI

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

L'affidatario deve comunicare alla stazione appaltante:

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

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

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

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

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

Nei casi di cui all'art. 124 del Codice la stazione appaltante interpella progressivamente i soggetti che hanno partecipato alla procedura di gara, risultanti dalla relativa graduatoria, al fine di stipulare un nuovo contratto per l'affidamento dell'esecuzione o del completamento del servizio/fornitura.

**Sono a carico dell'aggiudicatario anche tutte le spese contrattuali, gli oneri fiscali quali imposte e tasse - ivi**

comprese quelle di registro ove dovute - relative alla stipulazione del contratto.

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

### **23) COLLAUDO DI ACCETTAZIONE**

La ditta fornitrice dovrà essere disponibile ad iniziare il collaudo non appena la fornitura sarà correttamente e completamente installata e comunque entro 5 gg. solari dalla fine della installazione certificata dalla dichiarazione che l'apparecchiatura è perfettamente funzionante e pronta al collaudo da parte dell'incaricato della Ditta fornitrice, previo accordo con l'U.O.C dell'Azienda USL.

Il collaudo verrà effettuato dal personale dell'Azienda USL incaricato, in presenza di rappresentanti della Ditta Fornitrice; oltre alla corretta installazione, perfetto funzionamento dei sistemi e delle relative attrezzature di supporto e rispondenza della fornitura a quanto ordinato, dovrà accertare quanto dettagliato più oltre nelle procedure di collaudo.

Le condizioni indicate sono vincolanti per la buona riuscita del collaudo. La mancanza di una o più condizioni, valutata caso per caso a giudizio della commissione di collaudo, avrà le conseguenze seguenti:

- Sospensione del collaudo con divieto di utilizzo per gravi non conformità rispetto alle condizioni contrattuali di fornitura;
- Sospensione del collaudo ed emissione di un'autorizzazione provvisoria all'uso.

In ogni caso la durata massima della sospensione è fissata in **30 giorni solari** consecutivi dalla data di notifica della stessa avvenuta a mezzo fax da personale AUSL incaricato.

Nel periodo intercorrente fra la consegna delle apparecchiature ed il collaudo definitivo (compreso periodo di prova in uso clinico), la Ditta aggiudicataria dovrà provvedere a sua cura e spese alla sostituzione, riparazione e manutenzione di qualsivoglia componente che dovesse risultare difettoso o non adatto all'uso, compresa la sostituzione di quelle parti che dovessero deteriorarsi per il normale uso.

Il verbale del collaudo di accettazione verrà formalizzato dall'U.O. IC, dalla data di tale verbale decorreranno i termini della garanzia full-risk. Il verbale di accettazione potrà, a richiesta, essere consegnato alla ditta.

### **24) TRATTAMENTO DEI DATI PERSONALI**

I dati personali raccolti saranno trattati, con e senza l'ausilio di strumenti elettronici, per l'espletamento delle attività istituzionali relative al presente procedimento e agli eventuali procedimenti amministrativi e giurisdizionali conseguenti (compresi quelli previsti dalla Legge 241/1990 sul diritto di accesso alla documentazione amministrativa) in modo da garantirne la sicurezza e la riservatezza e comunque nel rispetto della normativa vigente.

Ai sensi e per gli effetti di cui all'art. 13 del Regolamento (UE) 2016/679 in materia di protezione delle persone fisiche con riguardo al trattamento dei relativi dati personali, ASL fornisce la relativa Informativa ("Informativa fornitori per trattamento dati personali").

### **25) NORME E CONDIZIONI FINALI**

Per ogni altra qualsiasi norma non espressamente dichiarata o contenuta nel presente Disciplinare di gara, valgono le norme vigenti in materia di pubbliche forniture, nonché le norme del Codice Civile in materia di obbligazioni e contratti.

### **26) DEFINIZIONE DELLE CONTROVERSIE**

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

**CAPITOLATO DI GARA PER LA FORNITURA DI DISPOSITIVI MEDICI DI  
ANESTESIA E RIANIMAZIONE PER LE ESIGENZE DEL BLOCCO OPERATORIO  
DELLA ASL DI PESCARA**

**ART 1 - Oggetto della procedura**

La presente procedura aperta, ai sensi dell'art. 71 del D. Lgs. n. 36/2023 e s.m.i., ha ad oggetto la fornitura in somministrazione di dispositivi medici di anestesia e rianimazione per le esigenze del Blocco Operatorio della ASL di Pescara.

La gara è articolata in **89 lotti**, ad aggiudicazione separata e distinta, meglio descritti nell'allegato tecnico e nella scheda lotti. I quantitativi annui ivi riportati sono indicativi e non impegnativi. La fornitura sarà eseguita in somministrazione, diluita nel tempo di durata contrattuale e correlata al reale fabbisogno dell'Azienda, dipendente dalle necessità assistenziali da soddisfare.

**ART 2 – Durata e valore dell'appalto**

La fornitura avrà la durata di anni quattro, con possibilità di rinnovo annuale.

Sono previste, altresì, le seguenti opzioni:

- proroga, ai sensi dell'art. 120, comma 10, del D. Lgs. n. 36/2023, agli stessi prezzi, patti e condizioni, o più favorevoli per la ASL, per un periodo di mesi 6 (sei);
- estensione delle prestazioni contrattuali fino al 30% dell'importo a base di gara, ai sensi dell'art. 120 comma 1, lett. a), del D L.gs. n. 36/2023 e ss.mm.ii.

In applicazione dell'art. 14, comma 4, del D.lgs. n. 36/2023, tenuto conto delle opzioni sopra descritte, il valore complessivo della presente procedura di gara è stimato in € **6.511.060,00 oltre Iva** così ripartito:

- a) prezzo quadriennale a base d'asta € **3.887.200,00 oltre IVA**
- b) rinnovo annuale € **971.800,00 oltre iva;**
- c) estensione sino al 30% dell'importo a base di gara ai sensi dell'art. 120 comma 1 lett a) del D. Lgs. n. 36/2023 e ss.mm.ii., € **1.166.160,00 oltre IVA**
- d) opzione di proroga ai sensi dell'art. 120, comma 10, del D. Lgs. n. 36/2023 e ss.mm. e ii, € **485.900,00 oltre IVA**

**ART 3 – Caratteristiche dei Dispositivi**

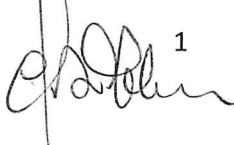
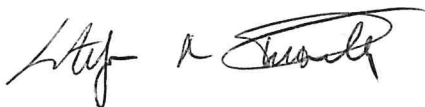
I dispositivi offerti dovranno rispettare, a pena di esclusione, sia i requisiti tecnici specifici indicati nell'Allegato tecnico, sia i requisiti generali di seguito descritti.

La verifica dei requisiti tecnici, sia generali che specifici, avverrà in sede di valutazione delle offerte tecniche mediante l'esame della documentazione tecnica e della campionatura, che saranno trasmesse secondo le modalità e nei termini previsti dagli atti di gara, oltre che dal presente Capitolato.

Le ditte dovranno inviare dispositivi con misure il più possibile rispondenti a quelle indicate nell'Allegato tecnico. È ammessa una tollerabilità di +/- 10%, fatta eccezione per il lotto n. 80, per il quale eventuali scostamenti tra le misure offerte e quelle indicate nell'Allegato tecnico saranno oggetto di valutazione da parte della Commissione giudicatrice.

Per i lotti n. **25, 45, 56, 58, 68, 69,80** sono previsti altresì:

- **Manutenzione preventiva ed ordinaria:** quanto previsto dal fabbricante compresi ricambi e parti di consumo necessari al mantenimento ed al corretto funzionamento e compresa anche



la verifica di sicurezza/anno (EN6060-1)

- **Manutenzione straordinaria:** necessaria al mantenimento ed al corretto funzionamento del sistema offerto, incluse: parti di ricambio; la presenza presso il servizio entro 24 ore lavorative dal ricevimento della richiesta; risoluzione del guasto entro le 48 ore lavorative dalla richiesta.
- **Fornitura di apparecchiature sostitutive:** Disponibilità a fornire dispositivi sostitutivi per il tempo necessario alla riparazione
- **Corsi di formazione** all'uso del sistema, in fase iniziale ed eventualmente ripetuti in caso di aggiornamento tecnico.

- **Conformità alla normativa**

I dispositivi offerti 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 rispondere ai requisiti previsti dalle disposizioni vigenti in materia all'atto dell'offerta, nonché ad ogni altro eventuale provvedimento emanato durante la fornitura. Devono essere marcati CE e devono essere conformi al Regolamento UE n. 745/2017 e s.m.i.. Per ogni dispositivo medico offerto dovrà essere indicato il codice CND (classificazione nazionale dei dispositivi medici) ed il numero di Repertorio.

- **Confezionamento ed imballaggio**

I prodotti di gara devono essere contenuti in confezioni che ne garantiscano la corretta conservazione ed il facile immagazzinamento per sovrapposizione. Le singole confezioni devono essere imballate in scatoloni robusti e a tenuta di polvere. Il materiale di confezionamento deve essere resistente e tale da garantire la corretta conservazione del prodotto.

Il numero di pezzi contenuto in ogni scatola o imballo deve essere costante nel corso della fornitura e dichiarato nella documentazione richiesta.

Tutte le singole confezioni e imballi di spedizione devono essere provvisti di etichette indelebili che devono riportare, in lingua italiana, tutte le iscrizioni previste dalla normativa vigente e necessarie per garantire una utilizzazione corretta e sicura del prodotto.

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

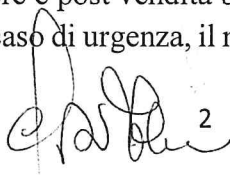
- **Modalità di consegna dei prodotti**

La ditta aggiudicataria dovrà effettuare la consegna dei prodotti a seguito di appositi ordinativi emessi dagli Uffici preposti della ASL di Pescara secondo le necessità, nel luogo e con le modalità indicati negli ordinativi stessi, con scarico a cura della ditta aggiudicataria o di suo delegato.

Non potrà essere imposto alcun minimo d'ordine da parte della ditta. Non saranno accettati prodotti che al momento della consegna abbiano una validità inferiore ai  $\frac{3}{4}$  di quella nominale.

La consegna dei prodotti dovrà avvenire nel termine massimo di 10 giorni solari dal ricevimento dell'ordinativo, franco imballo, trasporto e ogni genere accessorio. Il controllo quali-quantitativo effettuato al momento della consegna dagli operatori del magazzino farmaceutico, non esonera la ditta dal rispondere di eventuali contestazioni che possano insorgere al momento dell'immissione del prodotto al consumo. La ditta partecipante dovrà garantire, a pena di esclusione:

- un servizio di assistenza pre e post vendita basato sulla presenza di un operatore di zona;
- disponibilità a fornire, in caso di urgenza, il materiale entro 48 ore dalla ricezione dell'ordine;



- disponibilità a fornire, ove necessario, in forma gratuita e in qualunque momento, per tutta la durata della fornitura, accessori e/o prodotti che consentano l'adattamento dei dispositivi aggiudicati alle apparecchiature in dotazione all'Azienda.

La dichiarazione d'impegno all'erogazione delle condizioni indicate nel presente articolo costituisce condizione per l'ammissione alla partecipazione al lotto di interesse.

Il difetto dei requisiti tecnici generali e dei requisiti tecnici specifici come previsti dagli atti di gara, riscontrato prima della stipula del contratto, determina la decadenza e/o la revoca e/o l'annullamento dell'aggiudicazione. Se riscontrato in corso di esecuzione contrattuale, comporta grave inadempimento e, quindi, la risoluzione del contratto. La risoluzione del contratto comporterà l'incameramento del deposito cauzionale ed il risarcimento dei maggiori danni subiti dall'Azienda.

Qualora, nel corso della validità del contratto di fornitura, si verificasse l'emanazione di direttive statali e/o comunitarie per quanto attiene le autorizzazioni alla produzione, importazione ed immissione in commercio, con particolare riferimento a requisiti previsti dalla Farmacopea Ufficiale vigente e relativi aggiornamenti o qualsiasi altra disposizione vigente in materia, il fornitore è tenuto a conformare la qualità dei prodotti forniti alla sopravvenuta normativa, senza alcun aumento di prezzo, nonché a sostituire, a propri oneri e spese, qualora ne fosse vietato l'uso, le eventuali rimanenze non conformi consegnate e giacenti nei magazzini della ASL di Pescara.

Per una migliore garanzia delle proprie azioni, la ASL si riserva la facoltà, a proprio insindacabile giudizio, di annullare, modificare e revocare l'acquisizione di prodotti non più idonei allo scopo per il quale gli stessi vengono acquisiti, sia per l'introduzione nel mercato di nuovi prodotti analoghi che per la modifica dei protocolli di cura.

Ogni e qualsiasi responsabilità per ciò che riguarda le caratteristiche dei prodotti offerti, nonché ogni eventuale inconveniente e danno provocato dal loro possibile impiego, resta a totale e completo carico del Fornitore che, rendendosene garante, è tenuto all'osservanza, oltre che di tutte le leggi e regolamenti vigenti in materia al momento dell'affidamento, anche di quelle che potrebbero essere emanate, durante tutto il periodo contrattuale, da parte delle competenti Autorità per la produzione, il confezionamento, la distribuzione e la consegna di quanto oggetto della fornitura.

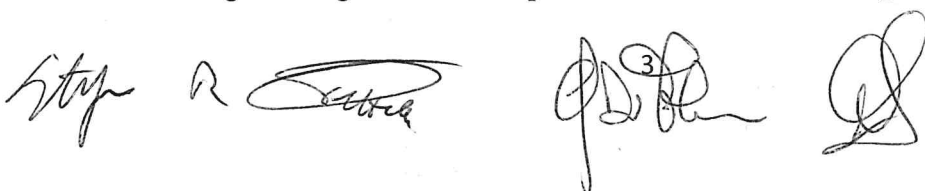
La ASL si riserva, per i dispositivi oggetto di aggiudicazione, un periodo di prova di sei mesi presso gli utilizzatori. Qualora, nel corso del suddetto periodo di prova, i prodotti dovessero risultare non idonei, la ASL si riserva la facoltà di passare alla ditta seconda in graduatoria.

#### **ART 4 - Equivalenza**

In relazione alle caratteristiche tecniche richieste si precisa che la stazione appaltante applica il c.d. principio di equivalenza ex art. 79 e Allegato II.5, Parte II, lett. A, commi 7 e 8, del D. Lgs. n. 36/2023 e s.m.i.

Qualora, infatti, la descrizione dei beni messi a gara 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 descrizione deve intendersi integrata dalla menzione "o equivalente".

Pertanto, l'impresa concorrente può presentare un bene anche non conforme alle specifiche riportate nell'Allegato Tecnico al presente Capitolato, purché funzionalmente equivalente dal punto di vista clinico ed è obbligato a segnalarlo con separata dichiarazione da allegare alla relativa scheda tecnica.



In tal caso l'impresa concorrente deve provare, con qualsiasi mezzo appropriato, che le soluzioni da lui proposte ottemperano in maniera equivalente ai requisiti definiti nelle specifiche tecniche. La marca dei singoli prodotti offerti deve essere dichiarata in sede di offerta tecnica e risultare dalle Schede Tecniche che la ditta deve allegare in sede di presentazione dell'offerta stessa.

#### **ART. 5 - Parametri oggetto di valutazione**

Previa verifica della ricorrenza dei requisiti minimi generali e specifici descritti nel precedente art. 3 e nell'Allegato Tecnico, l'aggiudicazione della procedura avverrà:

- secondo il criterio del minor prezzo, ai sensi dell'art. 108, comma 3, del D. Lgs. n. 36/2023 per i seguenti lotti: nn. 4, 43, 47, 48, 72, 73, 74, 77, 88, 89;
- sulla base del criterio dell'offerta economicamente più vantaggiosa, ai sensi dell'art. 108, comma 4, dello stesso decreto per i lotti rimanenti.

Per i lotti valutati secondo il criterio dell'offerta economicamente più vantaggiosa, alla qualità e al prezzo verranno attribuiti i seguenti punteggi:

qualità max 80 punti

prezzo max 20 punti

Si dettagliano di seguito i requisiti tecnici di qualità e i punteggi massimi attribuibili a ciascun requisito e si rinvia al Disciplinare di gara per la descrizione delle modalità di attribuzione/determinazione dei punteggi.

#### **Griglia valutativa per i lotti nn. 1, 2, 3, 51, 62**

<b>Id</b>	<b>Descrizione</b>	<b>Tipo</b>	<b>Punteggio max attribuibile</b>
1	Qualità e resistenza del materiale e della manifattura	D	30
2	Qualità costruttiva correlata ad aspetti di ergonomia e maneggevolezza	D	30
3	Confezionamento e facilità di apertura nell'utilizzo	D	10
4	Etichettatura (facilità di identificazione dei dati obbligatori: ad esempio referenza, quantitativo confezione, misura,...)	D	10
	<b>PUNTEGGIO TOTALE</b>		<b>80</b>

#### **Griglia valutativa per i lotti nn. 5, 6, 7, 8, 9, 10, 11, 12, 13, 14, 15, 16, 17, 18, 19, 20, 21, 22, 23, 24, 26, 28, 29, 30, 31, 32, 33, 34, 35, 36, 37, 38, 40, 44, 46, 50, 52, 53, 54, 55, 57, 59, 60, 61, 63, 64, 65, 66, 67, 70, 71, 75, 76, 81, 82, 83, 85**

<b>Id</b>	<b>Descrizione</b>	<b>Tipo</b>	<b>Punteggio max attribuibile</b>
1	Qualità e resistenza del materiale e della manifattura	D	20
2	Qualità costruttiva correlata ad aspetti di ergonomia e maneggevolezza	D	25
3	Qualità costruttiva correlata alla sicurezza del dispositivo per	D	25

	il paziente		
4	Confezionamento e facilità di apertura nell'utilizzo	D	5
5	Etichettatura (facilità di identificazione dei dati obbligatori: ad esempio referenza, quantitativo confezione, misura,...)	D	5
	<b>PUNTEGGIO TOTALE</b>		<b>80</b>

**Griglia valutativa per i lotti nn. 27**

<b>Id</b>	<b>Descrizione</b>	<b>Tipo</b>	<b>Punteggio max attribuibile</b>
1	Qualità e resistenza del materiale e della manifattura	D	15
2	Qualità costruttiva correlata ad aspetti di ergonomia e maneggevolezza	D	25
3	Qualità costruttiva correlata alla sicurezza del dispositivo per il paziente	D	25
4	Confezionamento e facilità di apertura nell'utilizzo	D	5
5	Etichettatura (facilità di identificazione dei dati obbligatori: ad esempio referenza, quantitativo confezione, misura,...)	D	5
6	Qualità e sicurezza del sistema di ancoraggio	D	10
	<b>PUNTEGGIO TOTALE</b>		<b>80</b>

**Griglia valutativa per i lotti nn. 25, 58, 68, 69**

<b>Id</b>	<b>Descrizione</b>	<b>Tipo</b>	<b>Punteggio max attribuibile</b>
1	Qualità e resistenza del materiale e della manifattura	D	15
2	Qualità costruttiva correlata ad aspetti di ergonomia e maneggevolezza	D	25
3	Qualità costruttiva correlata alla sicurezza del dispositivo per il paziente	D	25
4	Confezionamento e facilità di apertura nell'utilizzo	D	5
5	Etichettatura (facilità di identificazione dei dati obbligatori: ad esempio referenza, quantitativo confezione, misura,...)	D	5
6	Programma di assistenza tecnica e manutenzione per le attrezzature fornite in comodato d'uso	D	5
	<b>PUNTEGGIO TOTALE</b>		<b>80</b>

**Griglia valutativa per il lotto nn. 45**

<b>Id</b>	<b>Descrizione</b>	<b>Tipo</b>	<b>Punteggio max attribuibile</b>
1	Qualità e resistenza del materiale e della manifattura	D	15
2	Qualità costruttiva correlata ad aspetti di ergonomia e maneggevolezza	D	15
3	Gamma di visualizzazione dichiarata nella rilevazione della saturazione di O2	P	15
4	Gamma di visualizzazione dichiarata nella rilevazione della frequenza del polso	P	15
5	Accuratezza della misurazione di O2 $\leq 2\%$ nell'intervallo 70 % - 100% e $\leq 3\%$ nell'intervallo 60% - 80% su pazienti adulto, pediatrico e neonatale in condizioni ottimali	T	10
6	Etichettatura (facilità di identificazione dei dati obbligatori: ad esempio referenza, quantitativo confezione, misura,...)	D	5
7	Programma di assistenza tecnica e manutenzione per le attrezzature fornite in comodato d'uso con indicazione delle persone referenti e dei tempi di consegna	D	5
	<b>PUNTEGGIO TOTALE</b>		<b>80</b>

**Griglia valutativa per i lotti nn. 39, 41, 42, 49**

<b>Id</b>	<b>Descrizione</b>	<b>Tipo</b>	<b>Punteggio max attribuibile</b>
1	Qualità e resistenza del materiale e della manifattura	D	20
2	Qualità costruttiva correlata ad aspetti di ergonomia e maneggevolezza	D	30
3	Qualità costruttiva correlata alla sicurezza del dispositivo per il paziente (facilmente sanificabile)	D	30
	<b>PUNTEGGIO TOTALE</b>		<b>80</b>

**Griglia valutativa per i lotti nn. 56**

<b>Id</b>	<b>Descrizione</b>	<b>Tipo</b>	<b>Punteggio max attribuibile</b>
1	Qualità e resistenza del materiale e della manifattura	D	10
2	Facilità d'uso e di programmazione e gestione	D	15
3	Qualità costruttiva correlata ad aspetti di maneggevolezza	D	20
3	Qualità costruttiva correlata ad aspetti di sicurezza del dispositivo per il paziente	D	20

step 2

2

20

20



4	Confezionamento e facilità di apertura nell'utilizzo	D	5
5	Etichettatura (facilità di identificazione dei dati obbligatori: ad esempio referenza, quantitativo confezione, misura,...)	D	5
6	Programma di assistenza tecnica e manutenzione per le unità riscaldanti	D	5
	<b>PUNTEGGIO TOTALE</b>		<b>80</b>

#### Griglia valutativa per il lotto n. 78

<b>Id</b>	<b>Descrizione</b>	<b>Tipo</b>	<b>Punteggio max attribuibile</b>
1	Adesività tale da garantire aderenza alla cute per tutta la durata dell'intervento (da prova in vivo)	D	35
2	Maneggevolezza e semplicità di utilizzo	D	30
3	Confezionamento (robustezza degli involucri, facilità di apertura della confezione, garanzia di sterilità)	D	10
4	Etichettatura	D	5
	<b>TOTALE</b>		<b>80 PUNTI</b>

#### Griglia valutativa per il lotto n. 79

<b>Id</b>	<b>Descrizione</b>	<b>Tipo</b>	<b>Punteggio max attribuibile</b>
1	Adesività tale da garantire aderenza alla cute per tutta la durata dell'intervento (da prova in vivo)	D	35
2	Maneggevolezza e semplicità di utilizzo	D	30
3	Confezionamento (robustezza degli involucri, facilità di apertura della confezione, garanzia di sterilità)	D	15
	<b>TOTALE</b>		<b>80 PUNTI</b>

#### Griglia valutativa per il lotto n. 80

<b>Id</b>	<b>Descrizione</b>	<b>Tipo</b>	<b>Punteggio max attribuibile</b>
1	Qualità e resistenza del materiale e della manifattura	D	20
2	Qualità costruttiva correlata ad aspetti di ergonomia e maneggevolezza	D	20
3	Qualità costruttiva correlata alla sicurezza del dispositivo per il paziente	D	20
4	Rispondenza alle misure richieste (Si/no)		20
	Set ago pediatrico: 7 punti	T	

Step 2 Tabelle

*[Handwritten signature]*

*[Handwritten signature]*

	Set ago adulti: 7 punti	T	
	Set ago obesi: 6 punti	T	
	<b>PUNTEGGIO TOTALE</b>		<b>80</b>

**Griglia valutativa per il lotto n. 84**

<b>Id</b>	<b>Descrizione</b>	<b>Tipo</b>	<b>Punteggio max attribuibile</b>
1	Qualità e resistenza del materiale e della manifattura	D	20
2	Qualità costruttiva correlata ad aspetti di ergonomia e maneggevolezza	D	30
3	Qualità costruttiva correlata alla sicurezza del dispositivo per il paziente	D	30
	<b>PUNTEGGIO TOTALE</b>		<b>80</b>

**Griglia valutativa per il lotto n. 86**

<b>Id</b>	<b>Descrizione</b>	<b>Tipo</b>	<b>Punteggio max attribuibile</b>
1	Atraumaticità (da documentazione scientifica)	D	10
2	Robustezza	D	10
3	Flessibilità	D	5
4	Scorrevolezza del mandrino all'interno dell'ago	D	15
5	Fluidità nella rimozione del mandrino	D	10
6	Scorrevolezza dell'ago sull'introduttore	D	10
7	Stabilità e trasparenza dell'impugnatura	D	5
8	Caratteristiche di confezionamento (chiarezza delle indicazioni per l'identificazione del prodotto/misure, robustezza dell'involucro)	D	5
9	Letteratura scientifica	D	10
	<b>PUNTEGGIO TOTALE</b>		<b>80</b>

**Griglia valutativa per il lotto n. 87**

<b>Id</b>	<b>Descrizione</b>	<b>Tipo</b>	<b>Punteggio max attribuibile</b>
1	Finitura dei materiali	D	15
2	Qualità costruttiva correlata ad aspetti di ergonomia e maneggevolezza	D	25
3	Qualità costruttiva correlata alla sicurezza del dispositivo per il paziente	D	20
4	Ampiezza della gamma di misure	P	10

*Stefano* *1* *Carrolli*

*[Signature]*  
8

*[Signature]*

5	Confezionamento e facilità di apertura nell'utilizzo	D	5
6	Etichettatura (facilità di identificazione dei dati obbligatori: ad esempio referenza, quantitativo confezione, misura,...)	D	5
	<b>PUNTEGGIO TOTALE</b>		<b>80</b>

La rispondenza ai criteri sopra indicati di natura discrezionale sarà determinata secondo la seguente scala di misurazione:

in caso di mancanza di documentazione necessaria per la valutazione del parametro considerato, e/o non assoluta corrispondenza a quanto richiesto	punteggio cent. le <b>0</b>
in relazione ad un giudizio espresso dalla Commissione Giudicatrice sul parametro considerato "scarso"	punteggio cent. le <b>0,20</b>
in relazione ad un giudizio espresso dalla Commissione Giudicatrice sul parametro considerato "insufficiente"	punteggio cent. le <b>0,40</b>
in relazione ad un giudizio espresso dalla Commissione Giudicatrice sul parametro considerato "mediocre"	punteggio cent. le <b>0,50</b>
in relazione ad un giudizio espresso dalla Commissione Giudicatrice sul parametro considerato "sufficiente"	punteggio cent. le <b>0,60</b>
in relazione ad un giudizio espresso dalla Commissione Giudicatrice sul parametro considerato "significativo"	punteggio cent. le <b>0,70</b>
in relazione ad un giudizio espresso dalla Commissione Giudicatrice sul parametro considerato "discreto"	punteggio cent. le <b>0,75</b>
in relazione ad un giudizio espresso dalla Commissione Giudicatrice sul parametro considerato "buono"	punteggio cent. le <b>0,80</b>
in relazione ad un giudizio espresso dalla Commissione Giudicatrice sul parametro considerato "distinto"	punteggio cent. le <b>0,85</b>
in relazione ad un giudizio espresso dalla Commissione Giudicatrice sul parametro considerato "notevole"	punteggio cent. le <b>0,9</b>
in relazione ad un giudizio espresso dalla Commissione Giudicatrice sul parametro considerato "ottimo"	punteggio cent. le <b>0,95</b>
in relazione ad un giudizio espresso dalla Commissione Giudicatrice sul parametro considerato "eccellente"	punteggio cent. le <b>1</b>

Per maggiori specifiche in ordine alla determinazione del punteggio relativo alla qualità, si rinvia a quanto previsto dal disciplinare di gara.

#### ART 6- Documentazione tecnica e campionatura

Gli operatori economici concorrenti dovranno produrre, secondo le modalità più dettagliatamente descritte nel Disciplinare di gara, la documentazione tecnica. Ogni concorrente dovrà presentare dépliant e schede tecniche in lingua italiana o traduzione in italiano relativamente ai dispositivi offerti e dovrà inviare documentazione dettagliata che attesti la conformità alla normativa nazionale e

*[Handwritten signatures]*

comunitaria vigente in materia. Ciascuna scheda tecnica dovrà riportare il riferimento del lotto, dell'articolo richiesto e del numero di gara. Ogni ditta, inoltre, dovrà presentare un elenco riassuntivo dei dispositivi offerti. Per i **lotti nn. 25, 45, 56, 58, 68, 69 e 80** ciascuna ditta dovrà presentare anche un programma di assistenza e manutenzione per le attrezzature fornite in comodato d'uso.

Per ogni dispositivo dovrà essere indicato:

- bando di gara di appartenenza;
- descrizione del dispositivo utilizzata dall'Azienda nell'Allegato Tecnico.

Qualora dalla documentazione trasmessa non sia possibile evincere la corrispondenza tecnica dei prodotti offerti rispetto a quanto richiesto, si procederà all'esclusione del concorrente dal lotto di partecipazione. Saranno esclusi, in ogni caso, i prodotti che, sebbene conformi agli atti di gara, non risultino idonei all'uso.

La campionatura dovrà essere presentata nei termini e nei modi stabiliti dal presente Capitolato e dal Disciplinare di gara. Specificatamente, l'impresa concorrente dovrà far pervenire presso la Stazione Appaltante, entro i dieci giorni successivi al termine di scadenza di presentazione delle offerte, la campionatura indicata nello schema riepilogativo dei lotti.

Ogni campione dovrà riportare il riferimento di gara e la ditta dovrà allegare al plico contenente la campionatura una distinta riepilogativa dei campioni prodotti.

I campioni saranno ceduti a titolo gratuito e non saranno restituiti.

L'azienda si riserva la facoltà di richiedere ulteriore campionatura destinata all'approfondimento delle valutazioni tecniche.

Poiché i campioni potrebbero essere utilizzati per prove sul paziente, le ditte dovranno autorizzarne tale uso.

Per i **Lotti nn. 25, 45, 56, 58, 68, 69 e 80** le ditte concorrenti dovranno produrre in visione, con oneri a carico delle stesse ditte, una "DEMO" delle attrezzature previste in comodato d'uso.

In tal caso, la "DEMO" del sistema dovrà:

- essere del tutto rappresentativa dei prodotti offerti in gara e dell'eventuale fornitura, in caso di aggiudicazione;
- dimostrare tutte le caratteristiche dei prodotti offerti (in particolare quelle soggette a valutazione) e le modalità di utilizzo;
- illustrare le modalità di confezionamento e di imballaggio che dovranno essere in regola con quanto previsto dalla normativa vigente.

La comunicazione della data in cui verrà effettuata la DEMO/visione sarà inviata almeno 10 giorni lavorativi prima dell'esecuzione della stessa. Ogni eventuale spesa sarà a totale carico della ditta offerente. La Ditta partecipante assumerà tutte le responsabilità per le conseguenze di eventuali danni all'apparecchiatura, e/o ad altre apparecchiature, e/o a persone, che dovessero verificarsi durante la demo/visione a causa dell'apparecchiatura stessa, anche a seguito di un suo eventuale uso improprio; l'Azienda sanitaria sarà pertanto sollevata da qualsiasi responsabilità in merito.

Per quanto attiene la modulistica con relative autorizzazioni si faccia riferimento alle:

- REG IC02 del 18/11/2023 (Regolamento interno prova/visione attrezzature sanitarie oggetto di procedure di gara)

  
10

- DDG n. 77 del 22/01/2019 (Approvazione Regolamento di accesso ai blocchi operatori della ASL di Pescara da parte di personale esterno alle Unità Operative afferenti ai Blocchi”)

Spetta al Presidente della Commissione con il supporto della UOC Ingegneria Clinica il coordinamento di tale attività. La mancata o incompleta presentazione della DEMO comporterà, per la ditta partecipante, l'esclusione dalla gara.

#### **ART. 7 - Accettazione e collaudi per i lotti n. 25, 45, 56, 58, 68, 69 e 80**

Il collaudo verrà effettuato nel rispetto delle indicazioni riportate nel Regolamento UE n. 745/2017 sui dispositivi medici nella Norma IEC 60601-1 e nella Norma IEC 62353 “Apparecchi Elettromedicali – Verifiche periodiche e prove da effettuare dopo gli interventi di riparazione degli apparecchi elettromedicali” e sue eventuali successive modifiche e revisioni.

La ditta fornitrice dovrà iniziare il collaudo non appena la fornitura sarà correttamente e completamente installata e comunque entro 5 gg. solari dalla fine della installazione certificata dalla dichiarazione che l'apparecchiatura è perfettamente funzionante e pronta al collaudo da parte dell'incaricato della Ditta fornitrice, previo accordo con la UOC utilizzatrice e la UOC Ingegneria Clinica.

Il collaudo verrà effettuato dal personale della ASL incaricato, in presenza di rappresentanti della ditta fornitrice; oltre alla corretta installazione, perfetto funzionamento dei sistemi e delle relative attrezzature di supporto e rispondenza della fornitura a quanto ordinato, dovrà accertare quanto dettagliato nelle procedure di collaudo.

Le condizioni indicate sono vincolanti per la buona riuscita del collaudo. La mancanza di una o più condizioni, valutata caso per caso a giudizio della commissione di collaudo, avrà le conseguenze seguenti:

- Sospensione del collaudo con divieto di utilizzo per gravi non conformità rispetto alle condizioni contrattuali di fornitura;
- Sospensione del collaudo ed emissione di un'autorizzazione provvisoria all'uso.

In ogni caso la durata massima della sospensione è fissata in **30 giorni solari** consecutivi dalla data di notifica della stessa avvenuta a mezzo mail dal personale ASL incaricato.

Nel periodo intercorrente fra la consegna delle apparecchiature ed il collaudo definitivo (compreso periodo di prova in uso clinico), la Ditta aggiudicataria dovrà provvedere a sua cura e spese alla sostituzione, riparazione e manutenzione di qualsivoglia componente che dovesse risultare difettoso o non adatto all'uso, compresa la sostituzione di quelle parti che dovessero deteriorarsi per il normale uso.

Alla ditta aggiudicataria, fino alla definizione del collaudo di accettazione, potranno essere firmate dal personale ASL solamente bolle di consegna e/o verbali di lavoro: ogni altro documento non avrà pertanto alcuna validità; l'eventuale modulistica di collaudo della ditta stessa potrà essere firmata solo in seguito alla firma del collaudo di accettazione su modulistica ASL.

Il verbale del collaudo di accettazione verrà formalizzato dall'U.O.C. Ingegneria Clinica, dalla data di tale verbale decorreranno i termini della garanzia full-risk. Il verbale di accettazione potrà, a richiesta, essere consegnato alla ditta.

Per ciascuna installazione, al termine dell'esecuzione delle opere e dell'installazione dell'apparecchiatura, sarà eseguita la prima fase del collaudo di accettazione di seguito descritta.

#### **Prima fase**

##### **a) Controllo Documentale**

- Marcatura CE e Certificato di Conformità
- Conformità al Regolamento UE 745/2017 e s.m.i.
- Verifica rispondenza della fornitura a quanto ordinato

- Verifica esistenza dell'autocertificazione del Fornitore che dichiara la rispondenza del prodotto fornito, individuato dal numero di serie, alla normativa vigente
- Verifica della fornitura in due copie del manuale d'uso (in lingua italiana) contenente tutte le istruzioni necessarie per la corretta conduzione e l'uso giornaliero delle apparecchiature fornite
- Verifica della fornitura del manuale tecnico di servizio in lingua italiana o inglese (service) contenente tutte le istruzioni necessarie per la manutenzione correttiva e preventiva delle apparecchiature fornite, comprensivo di tutto quanto è necessario per qualsiasi procedura di manutenzione (es. password di accesso comprese quelle di amministratore)

b) Collaudo Operativo

- Controllo di sicurezza elettrica e meccanica; in particolare si specifica che è onere a carico del fornitore l'esecuzione delle verifiche di sicurezza elettrica secondo quanto disposto dalla normativa vigente (CEI EN 60601-1 e Norma CEI EN 62353 e successive varianti) con conseguente redazione del rapporto di verifica firmato a cura di tecnico abilitato
- Controllo di sicurezza e funzionalità e prestazione
- Verifica della corrispondenza alle normative specifiche dichiarate dalla Ditta Aggiudicataria;
- Corrispondenza dei dati tecnici dichiarati in offerta
- Valutazione della conformità delle prestazioni cliniche dichiarate in offerta.
- Controllo di accettazione e collaudo e prove di verifica o di stato ai sensi delle direttive applicabili
- Giudizio sulla qualità tecnica della prestazione diagnostica da parte del medico specialista
- Giudizio di accettabilità da parte del medico responsabile delle apparecchiature.

c) Verifica del ritiro da parte del Fornitore dell'imballaggio utilizzato al trasporto dei sistemi forniti. Se tutte le verifiche previste in questa prima fase del collaudo avranno esito positivo, verrà redatto apposito verbale con il quale sarà dichiarata la messa in funzione dell'apparecchiatura per l'utilizzo clinico, al fine di poter procedere alla seconda fase con l'effettuazione dei corsi di formazione per il personale clinico e del periodo di prova clinica. Il verbale sarà sottoscritto dal personale dell'U.O. di ubicazione, della UOC Ingegneria Clinica e da un rappresentante della Ditta fornitrice.

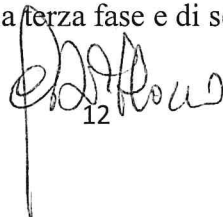
**Seconda fase**

d) Verifica in uso clinico

- Effettuazione dei corsi di addestramento all'uso dell'apparecchiatura per il personale sanitario secondo le modalità del programma di formazione presentato in gara; la Ditta dovrà dare evidenza dei corsi effettuati mediante raccolta delle firme dei partecipanti
- Verifica di funzionamento delle apparecchiature e delle loro prestazioni in uso clinico mediante un periodo di prova che dovrà dar modo agli utilizzatori di valutare i sistemi forniti e riscontrare quanto dichiarato in offerta anche sotto il profilo dell'affidabilità dell'apparecchiatura e del servizio di assistenza. L'esito di tale verifica dovrà essere dichiarato tramite apposito verbale sottoscritto dal Direttore dell'U.O. di destinazione dell'apparecchiatura e dalla UOC Ingegneria Clinica.
- La durata del periodo di verifica in uso clinico è fissata in massimo 30 giorni solari consecutivi.
- Se le apparecchiature fornite o parti di esse, non dovessero superare le prescritte prove funzionali e diagnostiche, la verifica dovrà essere ripetuta con le stesse condizioni e modalità, con eventuali oneri a carico della ditta.
- Terminata tale fase verrà completato il collaudo di accettazione dell'installazione nel suo complesso con quanto previsto nella terza fase e di seguito esplicitato.





  
12



### **Ultima e terza fase**

e) Conferma dei corsi di addestramento all'uso dell'apparecchiatura per il personale sanitario (la Ditta dovrà consegnare l'evidenza dei corsi effettuati)

f) Conferma dell'esito positivo della verifica di funzionamento clinico dell'apparecchiatura (mediante il verbale sottoscritto dal Direttore dell'U.O. di destinazione dell'apparecchiatura)

g) Definizione finale del collaudo di accettazione.

Se la fornitura o le prestazioni previste, a giudizio della commissione collaudatrice, dovessero risultare in tutto o in parte di qualità inferiore e/o effettuate in modo difforme rispetto a quanto stabilito, la ditta sarà tenuta a provvedere affinché vengano apportate le necessarie correzioni a proprie spese entro i termini stabiliti dalla commissione collaudatrice.

Il periodo di garanzia previsto decorrerà dalla data di definizione finale del collaudo di accettazione.

### **ART 8 - Aggiornamento tecnologico**

Ferme restando le condizioni stabilite nella documentazione di gara, qualora, durante il periodo di fornitura, la ditta aggiudicataria fosse in grado di commercializzare dispositivi maggiormente evoluti e tecnologicamente più avanzati rispetto a quelli che hanno costituito oggetto del contratto, essa dovrà presentare alla ASL la proposta di aggiornamento tecnologico senza maggiorazione dei prezzi. Le sostituzioni dovranno essere autorizzate dal Responsabile della Farmacia e dal Responsabile dell'U.O. utilizzatrice del dispositivo.

### **ART 9 - Inadempienze e penalità**


Per tutta la durata del contratto sarà costantemente monitorata e verificata la qualità dei prodotti forniti.

Eventuali risultati negativi delle verifiche e dei controlli saranno contestati per iscritto dall'Azienda. La ditta aggiudicataria avrà 10 giorni consecutivi dalla data di ricevimento della predetta comunicazione per prestare le proprie controdeduzioni. Nel caso in cui le stesse non siano ritenute soddisfacenti o nel caso in cui la ditta aggiudicataria non vi ottemperi entro il termine predetto, l'Azienda si riserva la possibilità di applicare una penale.

L'importo della penale verrà detratto dall'importo della fattura relativa al periodo in cui si sono verificate le inadempienze.

Fermo restando quanto previsto in materia di risoluzione del rapporto contrattuale, si stabilisce l'eventuale applicazione delle penali di seguito riportate:

- in caso di non rispondenza degli articoli forniti alle specifiche tecnico-merceologiche dichiarate dalla ditta aggiudicataria in sede di gara d'appalto e a quanto previsto dal capitolato: penale pari al 20% del valore della merce non rispondente, oltre alla richiesta di sostituzione;
- in caso di ritardo nella fornitura dei dispositivi rispetto ai termini previsti nel presente capitolato o dichiarati dalla ditta in sede di offerta tecnica: penale pari all'1 per mille del valore del contratto per ogni giorno solare di ritardo sulle consegne e con riserva degli eventuali ulteriori danni. Tale penale si applica anche:
  - in relazione al rispetto dei tempi di consegna pattuiti per la sostituzione della merce difforme;
  - in relazione al rispetto dei tempi di manutenzione e assistenza di cui all'art. 3, per i lotti interessati.
- in caso di trasporto non conforme dei prodotti: penale pari al 10% del valore dei prodotti danneggiati.

    
13

Le inadempienze sopra elencate devono intendersi a titolo meramente esemplificativo e non esaustivo. Pertanto, in tutti gli altri casi di contestazione di disservizi non espressamente previsti ai punti precedenti verrà applicata una penalità, variabile a seconda della gravità delle infrazioni contestate e del ripetersi delle stesse, fino a un massimo del 10% del valore del contratto, fatto salvo il risarcimento dei danni arrecati e la facoltà della ASL di Pescara di procedere alla risoluzione del contratto.

#### **ART 10 - Rinvio**

Per quanto non espressamente previsto dal presente capitolato speciale, si fa rinvio alla normativa vigente e ai restanti atti di gara.

#### **ART 11- Informazioni sul trattamento dei dati personali**

Ai sensi dell'art. 13 del "Regolamento UE n. 2016/679 relativo alla protezione delle persone fisiche con riguardo al trattamento dei dati personali, nonché alla libera circolazione di tali dati" (nel seguito anche "Regolamento UE"), la ASL di Pescara (nel seguito anche "ASL") fornisce le seguenti informazioni sul trattamento dei dati personali.

##### **Estremi identificativi del titolare del trattamento dei dati e dati di contatto**

Il Titolare del trattamento dei dati personali è la ASL di Pescara con sede in, Via R. Paolini, 47 - 65124 Pescara – email: [segreteria\\_dg@ausl.pe.it](mailto:segreteria_dg@ausl.pe.it), PEC: [protocollo.aslpe@pec.it](mailto:protocollo.aslpe@pec.it)

##### **Dati di contatto del Responsabile della protezione dei dati**

Il Responsabile della Protezione dei Dati (RPD) è raggiungibile al seguente indirizzo: ASL di Pescara, Via Battaglione Alpini, 1 - 65017 Penne (PE). email: [dpo@ausl.pe.it](mailto:dpo@ausl.pe.it), PEC: [dpo.aslpe@pec.it](mailto:dpo.aslpe@pec.it); Tel. 085 8276332

Gli interessati «possono contattare il responsabile della protezione dei dati per tutte le questioni relative al trattamento dei loro dati personali e all'esercizio dei loro diritti derivanti dal [...] regolamento» (articolo 38, paragrafo 4 del Regolamento).

##### **Finalità del trattamento**

In relazione alle attività di rispettiva competenza svolta dalla ASL, si segnala che:

a)- i dati forniti dai concorrenti vengono acquisiti dalla ASL per verificare la sussistenza dei requisiti necessari per la partecipazione alla gara e, in particolare, delle capacità amministrative e tecnico-economiche di tali soggetti, richiesti per legge ai fini della partecipazione alla gara, per l'aggiudicazione nonché per la stipula del Contratto, per l'adempimento degli obblighi legali ad esso connessi, oltre che per la gestione ed esecuzione economica ed amministrativa del contratto stesso, in adempimento di precisi obblighi di legge derivanti dalla normativa in materia di appalti e contrattualistica pubblica.

b) tutti i dati acquisiti dalla ASL potranno essere trattati anche per fini di studio e statistici.

##### **Base Giuridica del trattamento**

Per i trattamenti di cui alle finalità richiamate alla lettera a) del precedente paragrafo, il Concorrente è tenuto a fornire i dati alla ASL, sulla scorta delle seguenti basi giuridiche:

1. necessità del trattamento ai fini della stipula e dell'esecuzione del contratto, ovvero ai fini dell'esecuzione di misure precontrattuali adottate su richiesta dell'interessato (art. 6 par. 1 lett. b GDPR);
2. necessità del trattamento per adempiere obblighi giuridici a cui è soggetto il titolare del trattamento (art. 6 par. 1 lett. c GDPR); ad esempio, adempimento di obblighi di legge, regolamento o contratto, esecuzione di provvedimenti dell'autorità giudiziaria o amministrativa;
3. necessità del trattamento per l'esecuzione di un compito di interesse pubblico o connesso all'esercizio di pubblici poteri di cui è investito il titolare del trattamento; in particolare per la gestione della procedura ad evidenza pubblica finalizzata alla selezione del contraente (art. 6 par. 1 lett. e GDPR).

Per i trattamenti di cui alle finalità richiamate alla lettera b) del precedente paragrafo, il Concorrente



The bottom of the page features several handwritten signatures and initials. From left to right, there is a signature that appears to be 'Stefano', followed by a signature that looks like 'S. Paolini', and then a signature that is partially obscured and appears to be 'P. Paolini'. To the right of these is a large, stylized signature that could be 'D. Paolini'. There is also a small number '14' written near the middle signature.



è tenuto a fornire i dati alla ASL, sulla scorta delle seguenti basi giuridiche:

4. gli artt. 89 del Regolamento UE e 110 bis del Codice in materia di protezione dei dati personali.

#### **Natura obbligatoria o facoltativa del conferimento dei dati**

Il rifiuto di fornire i dati richiesti potrebbe determinare, a seconda dei casi, l'impossibilità di ammettere il concorrente alla partecipazione alla gara o la sua esclusione da questa o la decadenza dall'aggiudicazione, nonché l'impossibilità di stipulare il contratto.

#### **Dati personali appartenenti a categorie particolari e dati personali relativi a condanne penali e reati**

Di norma i dati forniti dai concorrenti e dall'aggiudicatario non rientrano tra i dati classificabili come appartenenti a categorie particolari, ai sensi dell'articolo 9, paragrafo 1, del Regolamento UE. I "dati personali relativi a condanne penali e reati" di cui all'art. 10 Regolamento UE sono trattati esclusivamente per valutare il possesso dei requisiti e delle qualità previsti dalla vigente normativa applicabile, ai fini della verifica dell'assenza di cause di esclusione ex art. 94 e segg. D.Lgs. n. 36/2023, in conformità alle previsioni di cui al codice appalti (D.Lgs. n. 36/2023) e al D.P.R. n. 445/2000. Tali dati sono trattati solo nel caso di procedure di appalto

#### **Modalità del trattamento dei dati**

Il trattamento dei dati verrà effettuato dalla ASL in modo da garantirne la sicurezza e la riservatezza necessarie e potrà essere attuato mediante strumenti manuali, informatici e telematici idonei a trattare i dati nel rispetto delle misure di sicurezza previste dal Regolamento UE.

#### **Ambito di comunicazione e di diffusione dei dati**

I dati potranno essere:

- trattati dal personale della ASL che cura il procedimento di gara o da quello in forza ad altri uffici che svolgono attività ad esso attinente o attività per fini di studio e statistici;
- comunicati a collaboratori autonomi, professionisti, consulenti, che prestino attività di consulenza od assistenza alla ASL in ordine al procedimento di gara, anche per l'eventuale tutela in giudizio, o per studi di settore o fini statistici;
- comunicati ad eventuali soggetti esterni, facenti parte delle Commissioni di aggiudicazione e di collaudo che verranno di volta in volta costituite;
- comunicati, ricorrendone le condizioni, al Ministero dell'Economia e delle Finanze o ad altra Pubblica Amministrazione, alla Agenzia per l'Italia Digitale, relativamente ai dati forniti dal concorrente aggiudicatario;
- comunicati ad altri concorrenti che facciano richiesta di accesso ai documenti di gara nei limiti consentiti ai sensi della legge 7 agosto 1990, n. 241;
- comunicati all'Autorità Nazionale Anticorruzione, in osservanza a quanto previsto dalla Determinazione AVCP n. 1 del 10/01/2008.

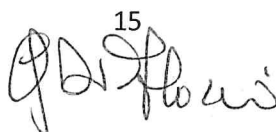
Il nominativo del concorrente aggiudicatario della gara ed il prezzo di aggiudicazione dell'appalto, potranno essere diffusi tramite il sito internet della ASL. Inoltre, le informazioni e i dati inerenti la partecipazione del Concorrente all'iniziativa di gara, nei limiti e in applicazione dei principi e delle disposizioni in materia di dati pubblici e riutilizzo delle informazioni del settore pubblico (D. Lgs. 36/2006 e artt. 52 e 68, comma 3, del D.Lgs. 82/2005 e s.m.i.), potranno essere messi a disposizione di altre pubbliche amministrazioni, persone fisiche e giuridiche, anche come dati di tipo aperto. Oltre a quanto sopra, in adempimento agli obblighi di legge che impongono la trasparenza amministrativa (art. 1, comma 16, lett. b, e comma 32 L. 190/2012; art. 35 D. Lgs. n. 33/2012; nonché art. 28 D. Lgs. n. 36/2023), il concorrente/contraente prende atto ed acconsente a che i dati e la documentazione che la legge impone di pubblicare, siano pubblicati e diffusi, ricorrendone le condizioni, tramite il sito internet della ASL.

I dati non saranno trasferiti al di fuori della CE/SEE.

#### **Periodo di conservazione dei dati**

Il periodo di conservazione dei dati è di 10 anni dall'aggiudicazione definitiva o dalla conclusione dell'esecuzione del contratto. Inoltre, i dati potranno essere conservati, anche in forma aggregata, per

 R 

15  




fini di studio o statistici nel rispetto degli artt. 89 del Regolamento UE e 110 bis del Codice in materia di protezione dei dati personali.

#### **Processo decisionale automatizzato**

Non è presente alcun processo decisionale automatizzato.

#### **Diritti dell'interessato**

Per "interessato" si intende qualsiasi persona fisica i cui dati sono trasferiti dal concorrente alla stazione appaltante.

All'interessato vengono riconosciuti i diritti di cui agli artt. da 15 a 22 del Regolamento UE. In particolare, l'interessato ha il diritto di ottenere, in qualunque momento la conferma che sia o meno in corso un trattamento di dati personali che lo riguardano e l'accesso ai propri dati personali per conoscere: la finalità del trattamento, la categoria di dati trattati, i destinatari o le categorie di destinatari cui i dati sono o saranno comunicati, il periodo di conservazione degli stessi o i criteri utilizzati per determinare tale periodo. Può richiedere, inoltre, la rettifica e, ove possibile, la cancellazione o, ancora, la limitazione del trattamento e, infine, può opporsi, per motivi legittimi, al loro trattamento.

In generale, non è applicabile la portabilità dei dati di cui all'art. 20 del Regolamento UE.

Se in caso di esercizio del diritto di accesso e dei diritti connessi previsti dagli artt. da 15 a 22 del Regolamento UE, la risposta all'istanza non perviene nei tempi indicati o non è soddisfacente, l'interessato potrà far valere i propri diritti innanzi all'autorità giudiziaria (art. 79 del Regolamento UE) o rivolgendosi al Garante per la protezione dei dati personali - con sede in Piazza di Monte Citorio, n. 121, CAP 00186 Roma - mediante apposito reclamo, come previsto dall'art. 77 del Regolamento UE.

Acquisite le sopra riportate informazioni, partecipando alla gara, il concorrente prende atto ed acconsente espressamente al trattamento dei dati personali come sopra definito.

Il concorrente si impegna ad adempiere agli obblighi di informativa e di consenso, ove necessario, nei confronti delle persone fisiche interessate di cui sono forniti dati personali nell'ambito della procedura di affidamento, per quanto concerne il trattamento dei loro dati personali da parte dell'Amministrazione per le finalità sopra descritte.

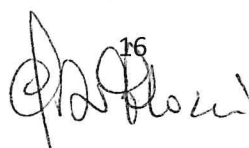
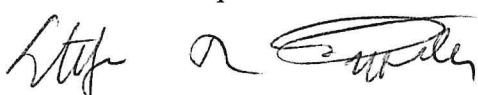
#### **ART. 12 – Disposizioni in materia di protezione dei dati personali per i lotti che prevedono la fornitura di attrezzature**

La Ditta aggiudicataria è tenuta a garantire che le attrezzature fornite abbiano caratteristiche tecniche compatibili con l'adozione delle misure di sicurezza per il trattamento dei dati personali con strumenti elettronici, come indicate nel Reg. UE 2016/679 sulla protezione dei dati (c.d. GDPR).

##### Sicurezza dei dati (art. 24 e 32 GDPR)

Relativamente ai profili di sicurezza dei dati si chiede di segnalare quali dei seguenti profili di sicurezza siano implementati:

- Metodologie di ingegneria informatica utilizzate per lo sviluppo ed il testing.
- Eventuale impiego di tool atti a verificare la correttezza del codice riducendo le vulnerabilità.
- Eventuale certificazione ISO 9001 dei processi di sviluppo e manutenzione.
- Modalità di gestione delle personalizzazioni in termini di compatibilità con la linea di produzione standard.
- Soluzioni presenti per la interoperabilità (interscambio e interfacciamento tra applicazioni diverse).
- Modalità di manutenzione (presso la sede del cliente, da remoto).
- Misure tecniche essenziali
- sistema di gestione della
- identificazione (user ID come la matricola dipendente),
- autenticazione (gestione della nomenclatura della password [lettere minuscole e maiuscole, numeri e caratteri speciali, lunghezza], gestione del ciclo di vita della password [tempo di obbligo di rinnovo differenziato per funzione aziendale/profilo utente]),



- autorizzazione (gestione dei profili per gruppi e per utente, con filtro delle funzionalità applicative utilizzabili e interdette, in particolare modifica, cancellazione e stampa);
- cifratura dei dati;
- generazione del log funzionale (tracciamento e registrazione di tutti i tipi di operazioni svolte dagli utenti che accedono all'applicazione tramite le credenziali attribuite) e del log tecnico (tracciamento e registrazione di tutti i tipi di operazioni svolte dagli amministratori di sistema / manutentori che accedono all'applicazione tramite le credenziali attribuite).

Se del caso, misure tecniche specifiche dettate dalle norme in materia di cartella clinica elettronica e dossier sanitario.

Eventuale certificazione dell'applicazione software come Dispositivo Medico.

Diritti degli interessati (Capo III GDPR)

Circa i diritti degli interessati si richiede di sapere se il Fornitore ha già implementato o stia implementando una specifica funzionalità in grado di effettuare le suddette operazioni, darne evidenza all'Interessato e lasciarne traccia; quali misure il fornitore ha implementato (o intende implementare) per fornire assistenza al Committente per garantire il riscontro alle richieste di esercizio dei diritti degli interessati;

Violazione dei dati (art. 33 e 34 del GDPR)


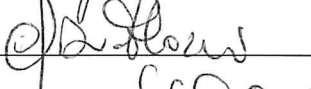
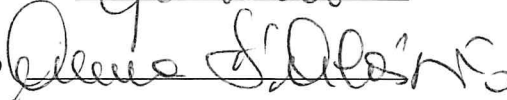
Relativamente alla violazione dei dati (c.d. Data Breach), si precisa che nel caso l'applicazione software sia erogata da remoto (SaaS o Hosting), il Fornitore è tenuto a comunicare tempestivamente al Committente qualunque malfunzionamento (disponibilità) o violazione dei sistemi e della infrastruttura che li ospita.

**ART. 13 Responsabile del trattamento dei dati**

Nell'ambito dell'attività oggetto del contratto, l'appaltatore potrà venire a conoscenza e trattare dati comuni e sensibili relativi ai servizi offerti agli utenti della stazione appaltante.

L'appaltatore pertanto ai sensi dell'art. 28 del Regolamento UE, è nominato, con apposito atto, Responsabile del trattamento dei dati, per gli adempimenti previsti nel contratto, nei limiti e per la durata dello stesso.

IL COLLEGIO TECNICO:

dott. Stefano Roberto Pettinella   
dott.ssa Giuseppina Di Florio   
dott.ssa Anna D'Aloisio 

Data

07 / 12 / 2023



Stefano a. [Signature]

[Signature]

[Signature]

LOTTE	DISPOSITIVI	FABBISOGNO ANNUO	IMPORTO ANNUALE BASE D'ASTA	IMPORTO QUADRIENNALE	N. PEZZI CAMPIONATURA	CND
1	FILTRO HME PER ANESTESIA - AGGIUDICAZIONE A LOTTO INTERO					
	filtro, con spazio morto di circa 50 ml con v. corrente da 150 a 1200 ml circa (Small)	10.000	16.000,00 €	64.000,00 €	n. 2 pezzi (misure diverse a scelta della ditta)	R040102
	filtro adulti con spazio morto di circa 100 ml con v. corrente da 300 a 1500 circa (large)	3.500				R040102
2	FILTRO HME PER ANESTESIA - AGGIUDICAZIONE A LOTTO INTERO					
	filtro, neonatale con spazio morto di circa 10 ml con v. corrente da 30 a 100 ml circa	200	2.000,00 €	8.000,00 €	n. 2 pezzi (misure diverse a scelta della ditta)	R040102
	filtro pediatrico con spazio morto di circa 30 ml con v corrente da 75 a 300 ml circa	1.500				R040102
3	FILTRO ANTIBATTERICO PER VENTILATORE DOMICILIARE (NON HME) - AGGIUDICAZIONE A LOTTO INTERO	10.000	12.000,00 €	48.000,00 €	n. 2 pezzi	R040101
4	TUBO SPIRALATO IN PVC CON RACCORDO - AGGIUDICAZIONE A LOTTO INTERO					
	Tubo spiralato in PVC lunghezza cm 150 circa, diametro 22 mm circa	150	900,00 €	3.600,00 €	n. 2 pezzi	R020199
	Raccordo in pvc dritto 22 M-22 F provvisto di presa pressione con tappo	150			n. 2 pezzi	R0203
5	CIRCUITI RESPIRATORI PER ANESTESIA - AGGIUDICAZIONE A LOTTO INTERO					
	Adulto cm 280 circa	500	5.600,00 €	22.400,00 €	n. 2 pezzi (misure diverse a scelta della ditta)	R02010102
	Pediatrico cm 120 circa	150				R02010102
6	CIRCUITI RESPIRATORI PER ANESTESIA - AGGIUDICAZIONE A LOTTO INTERO					
	Circuito anestesia adulti, cm 160 circa	1.000	14.000,00 €	56.000,00 €	n. 2 pezzi (misure diverse a scelta della ditta)	R02010101
	Circuito anestesia pediatrico, cm 120 circa	50				R02010101
	Circuito anestesia neonatale, cm. 100 circa con raccordo curvo per tubo endotracheale	50				R02010101
	Circuito anestesia adulti, cm 200 circa	2.000				R02010101
Circuito anestesia pediatrico, cm 200 circa	150	R02010101				
7	CIRCUITO DI ANESTESIA PER RMN - AGGIUDICAZIONE A LOTTO INTERO					
	lunghezza cm. 350 circa per pazienti adulti,	100	2.100,00 €	8.400,00 €	n. 2 pezzi (misure diverse a scelta della ditta)	R02010101
	lunghezza cm. 300 circa pazienti pediatrici	50				R02010101
lunghezza cm. 300 circa pazienti neonatali	50	R02010101				
8	TUBO RACCORDATO/RACCORDABILE CON PALLONE PER VENTILAZIONE MANUALE DA CONNETTERE A VENTILATORE MECCANICO DI ANESTESIA - AGGIUDICAZIONE A LOTTO INTERO					
	tubo adulti, cm 60 circa, raccordato/raccordabile con pallone da lt 2	1.500	10.200,00 €	40.800,00 €	n. 2 pezzi (misure diverse a scelta della ditta)	R020199
	tubo pediatrico, cm 60 circa, raccordato/raccordabile con pallone da 1 lt	300				R020199
tubo neonatale, cm 60 circa, raccordato/raccordabile con pallone da 0,5 lt	100	R020199				
9	CATETERE MOUNT - AGGIUDICAZIONE A LOTTO INTERO					
	Lunghezza 5 cm. Circa	3.500	18.500,00 €	74.000,00 €	n. 2 pezzi (misure diverse a scelta della ditta)	R020202
	Lunghezza 10 cm. circa	4.000				R020202
Lunghezza 15 cm. circa	7.500	R020202				
10	MASCHERE ORO NASALI - AGGIUDICAZIONE A LOTTO INTERO					
	misura 0	300	12.600,00 €	50.400,00 €	n. 2 pezzi (misure diverse a scelta della ditta)	R03010101
	misura 1	1.500				R03010101
	misura 2	1.000				R03010101
	misura 3	2.500				R03010101
	misura 4	6.000				R03010101
	misura 5	3.000				R03010101
misura 6	1.000	R03010101				
11	MASCHERA LARINGEA PLURIUSO - AGGIUDICAZIONE A LOTTO INTERO					
	MASCHERA LARINGEA PLURIUSO DIVERSE MISURE	50	4.800,00 €	19.200,00 €	n. 1 pezzo misura piccola (1 - 1,5) - n. 1 pezzo altra misura a scelta della ditta	R01020101
12	MASCHERA LARINGEA PLURIUSO CON TUBO DI DRENAGGIO EQUIVALENTE PROSEAL - AGGIUDICAZIONE A LOTTO INTERO					
	MASCHERA LARINGEA PLURIUSO CON TUBO DI DRENAGGIO MISURE COMPRESSE TRA 1 E 5	70	17.500,00 €	70.000,00 €	n. 1 pezzo misura a scelta della ditta	R01020102
13	UNITÀ RESPIRATORIA MANUALE - AGGIUDICAZIONE A LOTTO INTERO					
	UNITÀ RESPIRATORIA MANUALE CON PALLONE DI Lt. 0,5 con tubo di cm 150 circa	1.000	28.400,00 €	113.600,00 €	n. 2 pezzi (misure diverse a scelta della ditta)	R03020201
	UNITÀ RESPIRATORIA MANUALE CON PALLONE DI Lt. 0,5 con tubo di cm 200 circa	100				R03020201
	UNITÀ RESPIRATORIA MANUALE CON PALLONE DI Lt. 0,5 con tubo di cm 300 circa	100				R03020201
	UNITÀ RESPIRATORIA MANUALE CON PALLONE DI Lt. 1 con tubo di cm 150 circa	200				R03020201
	UNITÀ RESPIRATORIA MANUALE CON PALLONE DI Lt. 1 con tubo di cm 200 circa	200				R03020201
	UNITÀ RESPIRATORIA MANUALE CON PALLONE DI Lt. 1 con tubo di cm 300 circa	100				R03020201
UNITÀ RESPIRATORIA MANUALE CON PALLONE DI Lt. 2 con tubo di cm 150 circa	2.000	R03020201				

Ugha a Zorilli

Q. D. S. P. L. O. C. C.

Q. D. S. P. L. O. C. C.

LOTTE	DISPOSITIVI	FABBISOGNO ANNUO	IMPORTO ANNUALE BASE D'ASTA	IMPORTO QUADRIENNALE	N. PEZZI CAMPIONATURA	CND
	UNITÀ RESPIRATORIA MANUALE CON PALLONE DI Lt. 2 con tubo di cm 200 circa	100				R03020201
	UNITÀ RESPIRATORIA MANUALE CON PALLONE DI Lt. 2 con tubo di cm 300 circa	250				R03020201
	PROLUNGA con rubinetto di varie misure - AGGIUDICAZIONE A LOTTO INTERO					
14	PROLUNGA CM 25 CIRCA CON RUBINETTO A TRE VIE	30.000	45.000,00 €	180.000,00 €	n. 2 pezzi (misure diverse a scelta della ditta)	A0703
	PROLUNGA CM 10 CIRCA CON RUBINETTO A TRE VIE	60.000				A0703
	PROLUNGA CM 80 CIRCA CON RUBINETTO A TRE VIE	10.000				A0703
	PROLUNGA BASSA PRESSIONE - AGGIUDICAZIONE A LOTTO INTERO					
15	PROLUNGA A BASSA PRESSIONE CM 200 CIRCA DIAMETRO INTERNO 1MM	20.000	10.300,00 €	41.200,00 €	n. 1 pezzo	A03020101
	PROLUNGA A BASSA PRESSIONE CM 150 CIRCA DIAMETRO INTERNO 2/2.5MM	5.000			n. 1 pezzo	A03020101
16	PROLUNGA AMBRATA PER FARMACI FOTOSENSIBILI CM 150 CIRCA DIAMETRO INTERNO 1MM - AGGIUDICAZIONE A LOTTO INTERO	200	100,00 €	400,00 €	n. 1 pezzo	A03020101
	RAMPA DI TRE RUBINETTI LIPIDO-RESISTENTI - AGGIUDICAZIONE A LOTTO INTERO					
17	RAMPA DI TRE RUBINETTI	500	800,00 €	3.200,00 €	n. 1 pezzo	A0702
	SOSTEGNO PER RAMPA	50			n. 1 pezzo	A0799
18	TUBO ENDOTRACHEALE ARMATO MISURE VARIE - AGGIUDICAZIONE A LOTTO INTERO	1.000	8.700,00 €	34.800,00 €	n. 2 pezzi (misure diverse a scelta della ditta)	R01030202
19	TUBO ENDOTRACHEALE NEONATALE E PEDIATRICO misure varie da D.I. 2,5 a D.I. 5,5 - AGGIUDICAZIONE A LOTTO INTERO	500	600,00 €	2.400,00 €	n. 2 pezzi (misura 2,5 e misura 4)	R01030201
20	TUBO ENDOTRACHEALE CUFFIATO PER ADULTI MISURE VARIE - AGGIUDICAZIONE A LOTTO INTERO	7.000	7.000,00 €	28.000,00 €	n. 2 pezzi (misura 6,5 e misura 7,5)	R01030201
21	TUBO ENDOTRACHEALE NON CUFFIATO NEONATALE E PEDIATRICO MISURE VARIE - AGGIUDICAZIONE A LOTTO INTERO	400	500,00 €	2.000,00 €	n. 2 pezzi (misura 2,5 e misura 4)	R01030101
22	TUBO ENDOTRACHEALE ORALE PREFORMATO ANGOLATO CUFFIATO MISURE VARIE - AGGIUDICAZIONE A LOTTO INTERO	150	700,00 €	2.800,00 €	n. 2 pezzi (misura 5 e misura 7)	R01030201
23	TUBO ENDOTRACHEALE NASALE PREFORMATO MISURE VARIE - AGGIUDICAZIONE A LOTTO INTERO	150	1.600,00 €	6.400,00 €	n. 2 pezzi (misure diverse a scelta della ditta)	R01030201
24	TUBO ENDOTRACHEALE PER LASERTERAPIA MISURE VARIE - AGGIUDICAZIONE A LOTTO INTERO	60	6.300,00 €	25.200,00 €	n. 2 pezzi (misura 4,5 e misura 5,5)	R01030201
	TUBO PER INTUBAZIONE BRONCHIALE SELETTIVA - AGGIUDICAZIONE A LOTTO INTERO					
25	Tubo per intubazione bronchiale selettiva <u>poliuretano o altro materiale idoneo, dx e sn da mis 34Fr a misura 41Fr</u>	100	9.800,00 €	39.200,00 €	n. 1 pezzo (misura a scelta della ditta)	R01040201
	SISTEMA CPAP COMPLETO PER TUBO ENDOTRACHEALE per intubazione bronchiale selettiva (comodato d'uso)	20			n. 1 pezzo	R0199
26	TUBO PER INTUBAZIONE BRONCHIALE SELETTIVA - AGGIUDICAZIONE A LOTTO INTERO	40	2.000,00 €	8.000,00 €	n. 2 pezzi (misure diverse a scelta della ditta)	R01040102
27	BLOCCATORE BRONCHIALE ADULTI E BAMBINO - AGGIUDICAZIONE A LOTTO INTERO	20	3.800,00 €	15.200,00 €	n. 1 pezzo (misura a scelta della ditta)	W0103071
28	MANDRINO MONOUSO PER INTUBAZIONE MISURE VARIE - AGGIUDICAZIONE A LOTTO INTERO	1.000	1.200,00 €	4.800,00 €	n. 2 pezzi (misure diverse a scelta della ditta)	R010380
29	GUIDA MONOUSO PER INTUBAZIONE DIFFICILE (tipo Eschmann) - AGGIUDICAZIONE A LOTTO INTERO	150	7.100,00 €	28.400,00 €	n. 1 pezzo	R010380
30	GUIDA MONOUSO PER INTUBAZIONE DIFFICILE (punta dritta) - AGGIUDICAZIONE A LOTTO INTERO	100	5.000,00 €	20.000,00 €	n. 1 pezzo	R010380
31	GUIDA MONOUSO PER INTUBAZIONE DIFFICILE TIPO FROVA - AGGIUDICAZIONE A LOTTO INTERO	60	6.300,00 €	25.200,00 €	n. 1 pezzo	R0199
32	SET PER CRICOTIROTOMIA/TRACHEOTOMIA D'URGENZA (cuffiata) - AGGIUDICAZIONE A LOTTO INTERO	15	2.400,00 €	9.600,00 €	n. 1 pezzo	R0199
33	SET PER CRICOTIROTOMIA/TRACHEOTOMIA D'URGENZA (non cuffiata) - AGGIUDICAZIONE A LOTTO INTERO	15	2.400,00 €	9.600,00 €	n. 1 pezzo	R0199
34	SONDINO PER ASPIRAZIONE ENDOTRACHEALE MISURE VARIE - AGGIUDICAZIONE A LOTTO INTERO	2.000	1.200,00 €	4.800,00 €	n. 2 pezzi (misure diverse a scelta della ditta)	R05010101
35	DISPOSITIVO DI CONTROLLO DI ASPIRAZIONE ENDOTRACHEALE - AGGIUDICAZIONE A LOTTO INTERO	1.000	300,00 €	1.200,00 €	n. 2 pezzi	R0580
36	SET PER LA INFILTRAZIONE DELLA FERITA CHIRURGICA - AGGIUDICAZIONE A LOTTO INTERO	30	1.900,00 €	7.600,00 €	n. 1 pezzo	A010399
37	DISPOSITIVO PER SOMMINISTRAZIONE TOPICA DI ANESTETICI LOCALI - AGGIUDICAZIONE A LOTTO INTERO	100	800,00 €	3.200,00 €	n. 1 pezzo	060101R

Agg a Fabbisogno

offerta

Set

LOTTE	DISPOSITIVI	FABBISOGNO ANNUO	IMPORTO ANNUALE BASE D'ASTA	IMPORTO QUADRIENNALE	N. PEZZI CAMPIONATURA	CND
38	CANNULA DI GUEDEL- AGGIUDICAZIONE A LOTTO INTERO					
	CANNULA DI GUEDEL MISURA 000	100	2.300,00 €	9.200,00 €	n. 2 pezzi (misure a scelta della ditta)	R010102
	CANNULA DI GUEDEL MISURA 00	100				R010102
	CANNULA DI GUEDEL MISURA 0	200				R010102
	CANNULA DI GUEDEL MISURA 1	200				R010102
	CANNULA DI GUEDEL MISURA 2	500				R010102
	CANNULA DI GUEDEL MISURA 3	2.000				R010102
	CANNULA DI GUEDEL MISURA 4	2.000				R010102
CANNULA DI GUEDEL MISURA 5	500	R010102				
39	COLLARE CERVICALE PER LE EMERGENZE TIPO NEC-LOCK PLURIUSO - MISURE VARIE - AGGIUDICAZIONE A LOTTO INTERO	500	7.500,00 €	30.000,00 €	n. 1 pezzo (misura a scelta della ditta)	Y060312
40	DISPOSITIVO PER LA MISURAZIONE DELLA PRESSIONE VENOSA CENTRALE - AGGIUDICAZIONE A LOTTO INTERO	50	200,00 €	800,00 €	n. 1 pezzo	Z1203020302
41	PREMI SACCA DA INFUSIONE PER SACCHE- AGGIUDICAZIONE A LOTTO INTERO					
	PREMI SACCA DA INFUSIONE PER SACCHE DA 500ML	100	8.000,00 €	32.000,00 €	n. 1 pezzo (misura a scelta della ditta)	A030104
	PREMI SACCA DA INFUSIONE PER SACCHE DA 1000ML	100				A030104
42	PREMI SACCA DA INFUSIONE PER SACCHE DA 5000 ML - AGGIUDICAZIONE A LOTTO INTERO	5	1.000,00 €	4.000,00 €	n. 1 pezzo	A030104
43	SISTEMA DI PROLUNGA PER OSSIGENOTERAPIA CON CONNETTORE STANDARD- AGGIUDICAZIONE A LOTTO INTERO	4.000	1.100,00 €	4.400,00 €	n. 1 pezzo	R03010204
44	TUBO A ROLLE - AGGIUDICAZIONE A LOTTO INTERO	400	3.600,00 €	14.400,00 €	n. 1 pezzo	A060102
45	SENSORI MONOUSO PER SATURIMETRIA - AGGIUDICAZIONE A LOTTO INTERO					
	SENSORI MONOUSO PER DITO ADULTI	15.000	299.400,00 €	1.197.600,00 €	n. 1 pezzo sensore monouso misura a scelta della ditta + n. 1 pezzo sensore pluriusoso	C900301
	SENSORI MONOUSO PER DITO BAMBINI 10-50KG	1.500				C900301
	SENSORI MONOUSO PER PRIMO DITO PIEDE BAMBINI 3-20KG	2.500				C900301
	SENSORI MONOUSO PER NEONATI CON PESO INFERIORE AI 3KG(PIEDE) O PER ADULTI CON PESO SUPERIORE AI 40KG(DITO)	1.000				C900301
	SENSORI RIUTILIZZABILI(DITO) PER PAZIENTI ADULTI CON PESO SUPERIORE A 40KG	100				C900301
	SENSORI MONOUSO PER PREMATURI CON PESO INFERIORE A 1,5KG SISTEMA DI FISSAGGIO SENZA ADESIVO	50				C900301
	SENSORI MONOUSO PER PAZIENTI NEONATALI CON PESO DA 1,5KG A 5KG(PIEDE) SISTEMA DI FISSAGGIO SENZA ADESIVO	50				C900301
	SENSORI MONOUSO NASALI PER ADULTI CON PESO SUPERIORE AI 50KG	500				C900301
	SENSORI MONOUSO FRONTALI PER PAZIENTI CON PESO SUPERIORE AI 10KG	1.500				C900301
SATURIMETRI (comodato d'uso)	300	n. 1 pezzo				
46	SCAMBIATUBI LARINGEI - AGGIUDICAZIONE A LOTTO INTERO	100	4.000,00 €	16.000,00 €	n. 1 pezzo per ogni misura richiesta	R0199
47	LACCI EMOSTATICI PRIVI DI LATTICE - AGGIUDICAZIONE A LOTTO INTERO	25.000	6.300,00 €	25.200,00 €	n. 2 pezzi	V9003
48	TAPPO DI CHIUSURA CON DOPPIA FUNZIONE LLM/LLF - AGGIUDICAZIONE A LOTTO INTERO	30.000	900,00 €	3.600,00 €	n. 2 pezzi	A070501
49	POSIZIONATORI PAZIENTI IN GEL- AGGIUDICAZIONE A LOTTO INTERO					
	POSIZIONATORE PER IL CAPO A CERCHIO APERTO PER ADULTI	10	5.000,00 €	20.000,00 €	n. 1 pezzo	Y033399
	POSIZIONATORE PER IL CAPO A CERCHIO CHIUSO PER ADULTI	10			n. 1 pezzo	
	POSIZIONATORE PER IL CAPO A CERCHIO APERTO TIPO PEDIATRICO	5			Y033399	
	POSIZIONATORE PER IL CAPO A CERCHIO CHIUSO TIPO PEDIATRICO	5				
	POSIZIONATORE A FORMA DI MEZZO CILINDRO VARIE MISURE	5			Y033399	
	POSIZIONATORE PER TALLONI E GOMITI AVVOLGENTE	6			Y033399	
50	MASCHERA TRASPARENTE MONOUSO PER INTUBAZIONE A FIBRE OTTICHE PER GASTROENTEROLOGIA CON TAPPO IN SILICONE CON FORO DA 10MM - AGGIUDICAZIONE A LOTTO INTERO	20	500,00 €	2.000,00 €	n. 1 pezzo (misura a scelta della ditta)	R0199
51	TELINO STERILE PER MICROSCOPIO OPERATORIO - AGGIUDICAZIONE A LOTTO INTERO	600	11.000,00 €	44.000,00 €	n. 1 pezzo	T030203
52	MANIPOLI MONOUSO STERILI CON COMANDO MANUALE PER ELETTROCHIRURGIA CON ELETTRODO RIMOVIBILE - AGGIUDICAZIONE A LOTTO INTERO					
	MANIPOLI MONOUSO STERILI CON COMANDO MANUALE PER ELETTROCHIRURGIA CON ELETTRODO RIMOVIBILE, CORTO, LUNGHEZZA 70 mm, A LAMA.	10.000	30.000,00 €	120.000,00 €	n. 1 pezzo	K0201010501
	Elettrodo, sterile, monouso corto - lunghezza 50 mm con LAMA protetta fino a 6mm dalla punta	50				K0201010301
	Elettrodo,sterile, monouso corto - lunghezza 70 mm:a PALLINA Ø 4 mm	50				K0201010301
	Elettrodo,sterile, monouso corto - lunghezza 70 mm: a LAMA	10				K0201010301
	Elettrodo,sterile, monouso corto - lunghezza 70 mm: ad AGO	300				K0201010301
Elettrodo,sterile, monouso corto - lunghezza 70 mm: elettrodo con ago protetto fino a 6 mm dalla punta	20	K0201010301				

*Stefano...*

*Flow*

*[Signature]*

LOTTE	DISPOSITIVI	FABBISOGNO ANNUO	IMPORTO ANNUALE BASE D'ASTA	IMPORTO QUADRIENNALE	N. PEZZI CAMPIONATURA	CND
	Elettrodo,sterile, monouso corto - lunghezza 70 mm: a PALLINA Ø 2 mm	20			tipologie a scelta della ditta)	K0201010301
	Elettrodo, sterile, monouso lungo - lunghezza 150 mm:a LAMA,	150				K0201010301
	Elettrodo, sterile, monouso lungo - lunghezza 150 mm: con LAMA protetta fino a 6mm dalla punta	20				K0201010301
	Elettrodo, sterile, monouso lungo - lunghezza 150 mm: ad AGO	10				K0201010301
	Elettrodo, sterile, monouso lungo - lunghezza 150 mm: a PALLINA Ø 4 mm	10				K0201010301
	Elettrodo, sterile, monouso con punto anti-escara ad ago (lung. 70mm)	70				K0201010301
	Elettrodo, sterile, monouso con punto anti-escara a lama (lung. 150mm)	500				K0201010301
53	PIASTRE PER ELETTROBISTURI PER PAZIENTI ADULTI E PEDIATRICI CON ALLARME REM (BIPARTITE) - AGGIUDICAZIONE A LOTTO INTERO					
	PIASTRE PER ELETTROBISTURI PER PAZIENTI ADULTI CON ALLARME REM	13.000	10.500,00 €	42.000,00 €	n. 1 pezzo	K02010202
	PIASTRE PER ELETTROBISTURI PER PAZIENTI PEDIATRICI CON ALLARME REM	1.000			n. 1 pezzo	K02010202
54	PIASTRE PER ELETTROBISTURI PER PAZIENTI NEONATALI CON ALLARME REM ( BIPARTITE) - AGGIUDICAZIONE A LOTTO INTERO	200	200,00 €	800,00 €	n. 1 pezzo	K02010202
55	PIASTRE PER ELETTROBISTURI PER PAZIENTI ADULTI E PEDIATRICI CON ALLARME REM (MONOPARTITE) - AGGIUDICAZIONE A LOTTO INTERO					
	PIASTRE PER ELETTROBISTURI PER PAZIENTI ADULTI CON ALLARME REM MONOPARTITE	1.000	600,00 €	2.400,00 €	n. 1 pezzo	K02010201
	PIASTRE PER ELETTROBISTURI PER PAZIENTI PEDIATRICI CON ALLARME REM MONOPARTITE	100			n. 1 pezzo	K02010201
56	SISTEMA PER IL RISCALDAMENTO DI SANGUE E LIQUIDI PER INFUSIONE- AGGIUDICAZIONE A LOTTO INTERO					
	SISTEMA PER IL RISCALDAMENTO DI SANGUE E LIQUIDI PER INFUSIONE	400	7.300,00 €	29.200,00 €	n. 1 pezzo	A030105
	UNITA' RISCALDANTE (comodato d'uso)	20			n. 1 pezzo	Z12030305
57	LINEA PER CAPNOMETRO - AGGIUDICAZIONE A LOTTO INTERO	2.500	4.300,00 €	17.200,00 €	n. 1 pezzo	R0280
58	SENSORI PER IL MONITORAGGIO DELLA NARCOSI - AGGIUDICAZIONE A LOTTO INTERO					
	SENSORI PER IL MONITORAGGIO DELLA NARCOSI MONOLATERALI PEDIATRICI	150	66.500,00 €	266.000,00 €	n. 1 pezzo	N010102
	SENSORI PER IL MONITORAGGIO DELLA NARCOSI MONOLATERALI ADULTI	2.300			n. 1 pezzo	N010102
	MONITOR (comodato d'uso)	18			n. 1 pezzo	
59	CATETERE PER INCANNULAMENTO ARTERIOSO 18GX6/18CM circa - AGGIUDICAZIONE A LOTTO INTERO	20	300,00 €	1.200,00 €	n. 1 pezzo (misura a scelta della ditta)	C010301
60	TUBI DI DRENAGGIO PENROSE - MISURE VARIE - AGGIUDICAZIONE A LOTTO INTERO	300	1.000,00 €	4.000,00 €	n. 2 pezzi (misure a scelta della ditta)	A0601010403
61	TUBI DI DRENAGGIO IN SILICONE - MISURE VARIE - AGGIUDICAZIONE A LOTTO INTERO	1.000	4.000,00 €	16.000,00 €	n. 2 pezzi (misure a scelta della ditta)	A060101040
62	SACCHE DI RACCOLTA PER DRENAGGIO IN SILICONE - AGGIUDICAZIONE A LOTTO INTERO	1.500	4.800,00 €	19.200,00 €	n. 1 pezzo	A06030301
63	SISTEMA DI DRENAGGIO A MEMBRANA - MISURE VARIE- AGGIUDICAZIONE A LOTTO INTERO	1.500	34.200,00 €	136.800,00 €	n. 1 pezzo (misura a scelta della ditta)	A0601010102
64	CATETERE DI DRENAGGIO IN PVC CON AGO GUIDA- AGGIUDICAZIONE A LOTTO INTERO	1.500	3.000,00 €	12.000,00 €	n. 2 pezzi	A0601010402
65	DRENAGGIO IN SILICONE A SEZIONE ROTONDA CON SCANALATURE CON AGO GUIDA - AGGIUDICAZIONE A LOTTO INTERO					
	DRENAGGIO IN SILICONE A SEZIONE ROTONDA CON SCANALATURE CON AGO GUIDA 15CH	300	15.000,00 €	60.000,00 €	n. 1 pezzo (misura a scelta della ditta)	A0601010402
	DRENAGGIO IN SILICONE A SEZIONE ROTONDA CON SCANALATURE CON AGO GUIDA 19CH	70			n. 1 pezzo (misura a scelta della ditta)	A0601010402
	SACCHE DI RACCOLTA PER DRENAGGIO	370			n. 1 pezzo	A060301
66	DRENAGGIO IN SILICONE A SEZIONE ROTONDA CON SCANALATURE SENZA AGO GUIDA - AGGIUDICAZIONE A LOTTO INTERO					
	DRENAGGIO IN SILICONE A SEZIONE ROTONDA CON SCANALATURE SENZA AGO GUIDA	1.000	19.000,00 €	76.000,00 €	n. 1 pezzo (misura a scelta della ditta)	A0601010402
	SACCHE DI RACCOLTA PER DRENAGGIO	1.000			n. 1 pezzo	A06030301
67	DRENAGGIO IN SILICONE A SEZIONE PIATTA CON SCANALATURE - AGGIUDICAZIONE A LOTTO INTERO					
	DRENAGGIO IN SILICONE A SEZIONE PIATTA CON SCANALATURE DA 7 A 15 MM CIRCA	200	4.400,00 €	17.600,00 €	n. 1 pezzo (misura a scelta della ditta)	A0601010403
	SACCHE DI RACCOLTA PER DRENAGGIO	200			n. 1 pezzo	A06030301
68	LINEA PER RILEVAZIONE ETCO2 - AGGIUDICAZIONE A LOTTO INTERO					
	LINEA DI CAMPIONAMENTO PAZIENTI ADULTI	500	11.500,00 €	46.000,00 €	n. 2 pezzi (misure a scelta della ditta)	Z12030280
	LINEA DI CAMPIONAMENTO PAZIENTI PEDIATRICI	50				Z12030280
	LINEA DI CAMPIONAMENTO PAZIENTI NEONATALI	20				Z12030280
	LINEA DI CAMPIONAMENTO CON BITE BLOCK PAZIENTI ADULTI	80				Z12030280
	LINEA DI CAMPIONAMENTO PAZIENTI ADULTI RILEVAZIONE SOLO NASALE	50				Z12030280
	LINEA DI CAMPIONAMENTO PAZIENTI PEDIATRICI RILEVAZIONE SOLO NASALE	20				Z12030280
	SISTEMI DI VISUALIZZAZIONE DATI (MONITOR CAPNOGRAFO) (comodato d'uso)	10				n. 1 pezzo



*Luigi A. F. ...*



*gdi flow*

*(signature)*

LOTTE	DISPOSITIVI	FABBISOGNO ANNUO	IMPORTO ANNUALE BASE D'ASTA	IMPORTO QUADRIENNALE	N. PEZZI CAMPIONATURA	CND		
69	LINEA PER RILEVAZIONE ETCO2 PER PZ INTUBATI - AGGIUDICAZIONE A LOTTO INTERO							
	LINEA DI CAMPIONAMENTO PAZIENTI ADULTI	100	2.500,00 €	10.000,00 €	n. 1 pezzo	Z12030280		
	LINEA DI CAMPIONAMENTO PAZIENTI PEDIATRICI	50			n. 1 pezzo	Z120309		
	SISTEMI DI VISUALIZZAZIONE DATI (comodato d'uso)	10			n. 1 pezzo			
70	CANNULA NASALE CON LINEA ETCO2 PER PAZIENTI ADULTI/PEDIATRICI - AGGIUDICAZIONE A LOTTO INTERO	500	5.200,00 €	20.800,00 €	n. 1 pezzo	Z1203019003		
71	CANNULA NASALE CON LINEA ETCO2 CON BITE BLOCK - AGGIUDICAZIONE A LOTTO INTERO	150	2.000,00 €	8.000,00 €	n. 1 pezzo	Z120309		
72	DENTA SAFE O EQUIVALENTE - AGGIUDICAZIONE A LOTTO INTERO	100	400,00 €	1.600,00 €	n. 1 pezzo	M03030299		
73	TOOTH PROTECTOR O EQUIVALENTE - AGGIUDICAZIONE A LOTTO INTERO	300	2.300,00 €	9.200,00 €	n. 1 pezzo	Q0199		
74	PENNA DERMOGRAFICA con punta di diverse dimensioni - AGGIUDICAZIONE A LOTTO INTERO	500	300,00 €	1.200,00 €	n. 1 pezzo	V9004		
75	KIT TUBO LARINGEO CON DOPPIO CANALE (TUBO + SIRINGA) - AGGIUDICAZIONE A LOTTO INTERO							
	TUBO LARINGEO CON DOPPIO CANALE MISURA PER NEONATO (peso inferiore a 5Kg)					R0102		
	TUBO LARINGEO CON DOPPIO CANALE MISURA PER INFANTE(peso da 5 a 12Kg)					R0102		
	TUBO LARINGEO CON DOPPIO CANALE MISURA PEDIATRICA(peso da 12 a 25Kg)	60	3.600,00 €	14.400,00 €	n. 1 pezzo	R0102		
	TUBO LARINGEO CON DOPPIO CANALE MISURA PEDIATRICA(altezza da 125 a 150cm)				R0102			
	TUBO LARINGEO CON DOPPIO CANALE MISURA ADULTI SMALL				R0102			
	TUBO LARINGEO CON DOPPIO CANALE MISURA ADULTI MEDIUM				n. 1 pezzo	R0102		
	TUBO LARINGEO CON DOPPIO CANALE MISURA ADULTI LARGE				R0102			
76	KIT TUBO LARINGEO CON DOPPIO CANALE (TUBO + SIRINGA + TUBOOROTRACHEALE) - AGGIUDICAZIONE A LOTTO INTERO							
	PAZIENTE ALTEZZA COMPRESA TRA 125 E 155 CM CIRCA	40	2.600,00 €	10.400,00 €	n. 1 pezzo (misura a scelta della ditta)	R010203		
	PAZIENTE ALTEZZA SUPERIORE A 155CM				R010203			
77	TELINO ISOTERMICO (METALLINA) - AGGIUDICAZIONE A LOTTO INTERO	300	2.000,00 €	8.000,00 €	n. 1 pezzo	T030399		
78	TELO DA INCISIONE AD AZIONE BATTERICIDA - AGGIUDICAZIONE A LOTTO INTERO							
	TELO DA INCISIONE AD AZIONE BATTERICIDA zona adesiva cm55x60 circa	1100	20.000,00 €	80.000,00 €	n. 1 pezzo (misura a scelta della ditta)	T02010102		
	TELO DA INCISIONE AD AZIONE BATTERICIDA zona adesiva cm45x55 circa					T02010102		
79	TELO PER ISOLAMENTO VERTICALE CON SACCA E TELO DA INCISIONE AD AZIONE BATTERICIDA zona adesiva cm70x30 circa, dimensioni telo cm330x250 circa - AGGIUDICAZIONE A LOTTO INTERO	50	1.800,00 €	7.200,00 €	n. 1 pezzo	T02010102		
80	TRAPANI AUTOMATICI - AGGIUDICAZIONE A LOTTO INTERO							
	trapani	15 pezzi nell'arco della fornitura	16.000,00 €	64.000,00 €	n. 1 pezzo	A0303		
	Set ago pediatrico 15mm	20			n. 1 pezzo	A019011		
	Set ago adulti 25mm	30			n. 1 pezzo	A019011		
	Set ago adulti 45mm(pazienti obesi)	20				A019011		
81	SONDE DI TEMPERATURA - AGGIUDICAZIONE A LOTTO INTERO							
	Sonde di temperatura 9Fr	100	1.000,00 €	4.000,00 €	n. 1 pezzo	V03010299		
	Sonde di temperatura 12Fr	100			n. 1 pezzo	V03010299		
82	SET DI ASPIRAZIONE CHIRURGICA - AGGIUDICAZIONE A LOTTO INTERO							
	Set aspirazione chirurgica 12CH	2.600	16.000,00 €	64.000,00 €	n. 2 pezzi (misure a scelta della ditta)	A06010103		
	Set aspirazione chirurgica 18CH	2.000				A06010103		
	Set aspirazione chirurgica 22CH	3.500				A06010103		
83	CANNULA ASPIRAZIONE CHIRURGICA YANKAUER - AGGIUDICAZIONE A LOTTO INTERO							
	Cannula aspirazione chirurgica Yankauer 12CH	2.200	2.500,00 €	10.000,00 €	n. 2 pezzi (misure a scelta della ditta)	A06010103		
	Cannula aspirazione chirurgica Yankauer 18CH	1.500				A06010103		
	Cannula aspirazione chirurgica Yankauer 22CH	1.000				A06010103		
84	LARINGOSCOPI AD ALTA LUMINOSITA - AGGIUDICAZIONE A LOTTO INTERO							
	Lama Mc Intosh varie misure	100	12.000,00 €	48.000,00 €	n. 1 pezzo (misura a scelta della ditta)	Z12021003		
	Lama Miller varie misure	20			n. 1 pezzo (misura a scelta della ditta)	Z12021003		
	Manico standard adulto	50			n. 1 pezzo (misura a scelta della ditta)	Z12021003		
	Manico standard pediatrico	20				Z12021003		
	Manico corto obesi	10				Z12021003		

LOTTE	DISPOSITIVI	FABBISOGNO ANNUO	IMPORTO ANNUALE BASE D'ASTA	IMPORTO QUADRIENNALE	N. PEZZI CAMPIONATURA	CND
85	DISPOSITIVO DI FISSAGGIO PER CATETERE EPIDURALE - AGGIUDICAZIONE A LOTTO INTERO	500	5.000,00 €	20.000,00 €	n. 2 pezzi	M0401099
86	AGO CON PUNTA ATRAUMATICA SPOTTE - AGGIUDICAZIONE A LOTTO INTERO	8000	36.000,00 €	144.000,00 €	n. 2 pezzi per ogni misura richiesta	A01030101
87	DISPOSITIVO SOVRAGLOTTIDEO TIPO I-GEL varie misure - AGGIUDICAZIONE A LOTTO INTERO	80	2.100,00 €	8.400,00 €	n. 1 pezzo (misura a scelta della ditta)	R01020102
88	RACCORDO SONDA-SIRINGA - AGGIUDICAZIONE A LOTTO INTERO	200	300,00 €	1.200,00 €	n. 1 pezzo	A0701
89	RACCORDO 22F-22F	500	400,00 €	1.600,00 €	n. 1 pezzo	R0203

TOTALE ANNUO	971.800,00 €	3.887.200,00 €
QUADRIENNALE	3.887.200,00 €	
RINN. ANNUALE	971.800,00 €	
30%	1.166.160,00 €	
PROROGA	485.900,00 €	
	6.511.060,00 €	

  
 Luigi R. Pirella  
 per il  
  
 Alessio S. Di Lorenzo

## ALLEGATO TECNICO ANESTESIA- BLOCCO OPERATORIO

- LA BASE D'ASTA RIPORTATA HA VALORE ANNUALE

### LOTTO 1 – Aggiudicazione a lotto intero

Importo base d'asta € 16.000,00 IVA ESCLUSA

#### FILTRO HME PER ANESTESIA ANTIBATTERICO – ANTIVIRALE PER CIRCUITI RESPIRATORI CON PRESA PER CO2 A FILTRAZIONE ELETTROSTATICA

Filtro bi-direzionale per circuiti respiratori. Deve presentare caratteristiche di filtrazione elettrostatica. L'efficacia di rimozione batterica e virale deve essere pari al 99,999%. anche in prove con microrganismi di diametro inferiore o uguale a 0,030 micron e anche specificatamente contro il virus HIV, virus dell'epatite, batterio della tubercolosi. Connessioni 22/15 F – 22F / 15M ISO. Raccordo luer lock . Sterile, monouso, latex-free, in confezione singola.

Misure: come sotto indicate.

DESCRIZIONE	FABBISOGNO ANNUO
filtro, con spazio morto di circa <b>50 ml</b> con v. corrente da 150 a 1200 ml circa (Small)	10.000
filtro, adulti con spazio morto di circa <b>100 ml</b> con v. corrente da 300 a 1500 circa (large)	3.500

### LOTTO 2 – Aggiudicazione a lotto intero

Importo base d'asta € 2.000,00 IVA ESCLUSA

#### FILTRO HME PER ANESTESIA ANTIBATTERICO – ANTIVIRALE PER CIRCUITI RESPIRATORI CON PRESA PER CO2 A FILTRAZIONE ELETTROSTATICA

Filtro bi-direzionale per circuiti respiratori. Deve presentare caratteristiche di filtrazione elettrostatica. L'efficacia di rimozione batterica e virale deve essere pari al 99,999%. anche in prove con microrganismi di diametro inferiore o uguale a 0,030 micron e anche specificatamente contro il virus HIV, virus dell'epatite, batterio della tubercolosi. Connessioni 22/15 F – 22F / 15M ISO. Raccordo luer lock . Sterile, monouso, latex-free, in confezione singola.

Misure: come sotto indicate.

DESCRIZIONE	FABBISOGNO ANNUO
filtro, neonatale con spazio morto di circa <b>10 ml</b> con v. corrente da 30 a 100 ml circa	200
filtro pediatrico con spazio morto di circa <b>30 ml</b> con v corrente da 75 a 300 ml circa	1.500

### LOTTO 3 – Aggiudicazione a lotto intero

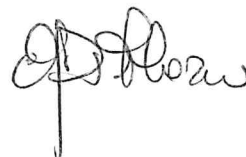
Importo base d'asta € 12.000,00 IVA ESCLUSA

#### FILTRO ANTIBATTERICO PER VENTILATORE DOMICILIARE (NON HME)

Deve essere:

**Provvisto di membrana meccanica filtrante, bi-direzionale**

L'efficacia di rimozione batterica e virale deve essere pari al 99,999%. anche in prove con microrganismi di diametro inferiore o uguale a 0,030 micron e **anche specificatamente contro il**



**virus HIV, virus dell'epatite, batterio della tubercolosi.** Connessioni 22/15 F – 22F / 15M ISO. Raccordo luer lock . Sterile, monouso, latex-free, in confezione singola.

DESCRIZIONE	FABBISOGNO ANNUO
Filtro con spazio morto di circa 40 ml con v. corrente da 150 a 1200 ml circa	10.000

**LOTTO 4 – Aggiudicazione a lotto intero**

**Importo base d'asta € 900,00 IVA ESCLUSA**

**TUBO SPIRALATO IN PVC**, sterile, trasparente, flessibile, non conduttivo, lunghezza cm 150 circa, diametro 22 mm circa con interno liscio e connettori all'estremità., monouso, latex-free. raccordo in pvc dritto 22 m- 22 f provvisto di presa pressione con tappo, sterile, monouso, latex-free, in confezione singola.

DESCRIZIONE	FABBISOGNO ANNUO
Tubo spiralato	150
Raccordo in pvc dritto 22 M- 22 F provvisto di presa pressione con tappo	150

Valutazione al prezzo più basso, previa verifica di idoneità.

**LOTTO 5- Aggiudicazione a lotto intero**

**IMPORTO ANNUALE PRESUNTO A BASE D'ASTA I.V.A. ESCLUSA € 5.600,00**

**CIRCUITI RESPIRATORI PER ANESTESIA con doppio raccoglitore di condensa da utilizzare con i ventilatori in uso in sala operatoria (modello ZEUS ditta Draeger).**

Devono essere in PVC, utilizzabili con i filtri, trasparenti, lisci internamente, leggeri, non conduttivi, flessibili con rinforzo a spirale all'esterno, non deformabili, privi di lattice. Sterili., in confezione singola. Disponibili per pazienti adulti e pediatrici in varie lunghezze. Senza rilascio di ftalati.

DESCRIZIONE	FABBISOGNO ANNUO
Adulto cm 280 circa	500 pezzi
Pediatrico cm 120 circa	150 pezzi

**LOTTO 6 – Aggiudicazione a lotto intero**

**Importo base d'asta € 14.000,00 IVA ESCLUSA**

**CIRCUITI RESPIRATORI PER ANESTESIA da utilizzare con i ventilatori in uso in sala operatoria (modelli ZEUS e PRIMUS della ditta Draeger).**

Devono essere in PVC, utilizzabili con i filtri, trasparenti, lisci internamente, leggeri, non conduttivi, flessibili con rinforzo a spirale all'esterno, non deformabili, privi di lattice. Sterili, in confezione singola. Disponibili per pazienti adulti, pediatrici e neonatali in varie lunghezze. Senza rilascio di ftalati.

DESCRIZIONE	FABBISOGNO ANNUO
-------------	------------------

*Step A*

*[Signature]*

*[Signature]*

Circuito anestesia adulti, cm 160 circa	1.000
Circuito anestesia pediatrico, cm 120 circa	50
Circuito anestesia neonatale, cm. 100 circa con raccordo curvo per tubo endotracheale	50
Circuito anestesia adulti, cm 200 circa	2000
Circuito anestesia pediatrico, cm 200 circa	150

**LOTTO 7- Aggiudicazione a lotto intero**

**Importo base d'asta € 2.100,00 IVA ESCLUSA**

**CIRCUITO DI ANESTESIA PER RMN**

Circuito per anestesia da utilizzarsi durante RMN, monouso, sterile, in PVC o altro materiale idoneo, non elettroconduttore, trasparente, flessibile e leggero, superficie interna liscia, rinforzo esterno a spirale. Privo di lattice, in confezione singola. Senza rilascio di ftalati.

DESCRIZIONE	FABBISOGNO ANNUO
lunghezza cm. 350 circa per pazienti adulti,	100
lunghezza cm. 300 circa pazienti pediatrici	50
lunghezza cm. 300 circa pazienti neonatali	50

**LOTTO 8 – Aggiudicazione a lotto intero**

**Importo base d'asta € 10.200,00 IVA ESCLUSA**

**TUBO RACCORDATO/RACCORDABILE CON PALLONE PER VENTILAZIONE MANUALE DA CONNETTERE A VENTILATORE MECCANICO DI ANESTESIA (modelli ZEUS e PRIMUS della ditta Draeger)**

Deve essere in PVC, trasparente, liscio internamente, leggero, non conduttivo, flessibile con rinforzo a spirale all'esterno, non deformabile, privo di lattice. Sterile, in confezione singola. Disponibile per pazienti adulti, pediatrici e neonatali in varie lunghezze.

È possibile partecipare al lotto sia con prodotti singoli (tubo, pallone, raccordo), sia con prodotti già assemblati.

DESCRIZIONE	FABBISOGNO ANNUO
tubo adulti, cm 60 circa, raccordato/raccordabile con pallone da lt 2	1.500
tubo pediatrico, cm 60 circa, raccordato/raccordabile con pallone da 1 lt	300
tubo neonatale, cm 60 circa, raccordato/raccordabile con pallone da 0,5 lt	100

**LOTTO 9 – Aggiudicazione a lotto intero**

**Importo base d'asta € 18.500,00 IVA ESCLUSA**

**CATETERE MOUNT**

Catetere mount per l'utilizzazione con il broncoscopio, in PVC o altro materiale idoneo, superficie interna liscia, privo di lattice, rinforzo spiralato all'esterno, anti-inginocchiamento con **raccordo di Cobb girevole** provvisto di tappo per permettere l'inserimento del sondino per broncoaspirazione a

*Stef* *de* *Stella*

*[Signature]*

*[Signature]*

sua volta dotato di accesso dilatabile per l'utilizzazione del broncoscopio protetto da un tappo a perfetta tenuta, rimovibile e ancorato. Sterile, confezionato singolarmente.

**Nb: Per il presente lotto la Ditta dovrà presentare una dichiarazione attestante la tenuta del gas anestetico e la compatibilità del materiale con il gas anestetico.**

DESCRIZIONE	FABBISOGNO ANNUO
Lunghezza 5 cm. circa	3.500
Lunghezza 10 cm. circa	4.000
Lunghezza 15 cm. circa	7.500

**LOTTO 10 - aggiudicazione a lotto intero**

**Importo base d'asta € 12.600,00 IVA ESCLUSA**

**MASCHERE ORO/NASALI**

**MASCHERA FACCIALE PER VENTILAZIONE MANUALE MONOUSO**

Trasparente, deve avere la possibilità di gonfiaggio del cuscinetto anatomico mediante idoneo sistema dotato di valvola; il cuscinetto deve essere morbido ed adattabile al viso del paziente. Deve essere provvista di crociera di fissaggio con codice colore. Confezionata singolarmente. Priva di lattice.

DESCRIZIONE	FABBISOGNO ANNUO
misura 0	300
misura 1	1.500
misura 2	1.000
misura 3	2.500
misura 4	6.000
misura 5	3.000
misura 6	1.000

**LOTTO 11 - aggiudicazione a lotto intero**

**IMPORTO ANNUALE PRESUNTO A BASE D'ASTA I.V.A. ESCLUSA € 4.800,00**

**MASCHERA LARINGEA PLURIUSO**

Deve presentare le seguenti caratteristiche:

- atraumatica
- forma adeguata per impedire l'ostruzione dell'epiglottide
- facilità di posizionamento
- possibilità di evidenziare secrezioni all'interno del tubo (trasparenza)
- cuffia morbida, resistente, estensibile
- con valvola per gonfiaggio cuffia o dispositivo equivalente
- di materiale idoneo, non irritante, biocompatibile, privo di lattice.
- senza rilascio di ftalati

Misure: 1 - 1,5 - 2 - 2,5 - 3 - 4 - 5

DESCRIZIONE	FABBISOGNO ANNUO
MASCHERA LARINGEA PLURIUSO mis. 1	
MASCHERA LARINGEA PLURIUSO mis. 1,5	
MASCHERA LARINGEA PLURIUSO mis. 2	

MASCHERA LARINGEA PLURIUSO mis. 2,5	
MASCHERA LARINGEA PLURIUSO mis. 3	
MASCHERA LARINGEA PLURIUSO mis. 4	
MASCHERA LARINGEA PLURIUSO mis. 5	
<b>totale</b>	<b>50</b>

**LOTTO 12 – Aggiudicazione a lotto intero**

**IMPORTO ANNUALE PRESUNTO A BASE D'ASTA I.V.A. ESCLUSA € 17.500,00**

**MASCHERA LARINGEA PLURIUSO CON TUBO DI DRENAGGIO EQUIVALENTE PROSEAL**

Deve presentare le seguenti caratteristiche:

- traumatica
- dotata di tubo di ventilazione rinforzato resistente alle flessioni
- cuffia morbida, resistente, estensibile
- dotata di tubo di drenaggio solidale che permette l'accesso gastrico
- con valvola per gonfiaggio cuffia o dispositivo equivalente
- di materiale idoneo, preferibilmente in silicone, non irritante, biocompatibile, privo di lattice.
- senza rilascio di flalati

Le ditte dovranno offrire tutte le misure disponibili comprese tra 1 e 5

DESCRIZIONE	FABBISOGNO ANNUO
MASCHERA LARINGEA PLURIUSO CON TUBO DI DRENAGGIO MISURE COMPRESE TRA 1 E 5	
<b>Totale</b>	<b>70</b>

**LOTTO 13 – Aggiudicazione a lotto intero**

**Importo base d'asta € 28.400,00 IVA ESCLUSA**

**UNITÀ RESPIRATORIA MANUALE**

con pallone di capacità di litri 0,5/1/2 provvista di valvola regolabile e di sicurezza, tubo lungo cm. 150/200/300 circa anti-inghinocciamento, raccordo curvo 22M/15F, provvisto di ampia gamma di raccordi per il collegamento con fonti di aria/ossigeno, priva di lattice, sterile, monouso, confezionato singolarmente.

DESCRIZIONE	FABBISOGNO ANNUO
UNITÀ RESPIRATORIA MANUALE CON PALLONE DI Lt. 0,5 con tubo di cm 150 circa	1.000
UNITÀ RESPIRATORIA MANUALE CON PALLONE DI Lt. 0,5 con tubo di cm 200 circa	100
UNITÀ RESPIRATORIA MANUALE CON PALLONE DI Lt. 0,5 con tubo di cm 300 circa	100
UNITÀ RESPIRATORIA MANUALE CON PALLONE DI Lt. 1 con tubo di cm 150 circa	200

*Stefano R. S. S. S.*

*[Signature]*

*[Signature]*

UNITÀ RESPIRATORIA MANUALE CON PALLONE DI tubo di cm 200 circa	Lt. 1	con	200
UNITÀ RESPIRATORIA MANUALE CON PALLONE DI tubo di cm 300 circa	Lt. 1	con	100
UNITÀ RESPIRATORIA MANUALE CON PALLONE DI tubo di cm 150 circa	Lt. 2	con	2.000
UNITÀ RESPIRATORIA MANUALE CON PALLONE DI tubo di cm 200 circa	Lt. 2	con	100
UNITÀ RESPIRATORIA MANUALE CON PALLONE DI tubo di cm 300 circa	Lt. 2	con	250
<b>Totale</b>			<b>4.050</b>

**LOTTO 14 – Aggiudicazione a lotto intero**

**PROLUNGA con rubinetto di varie misure**

**Importo base d'asta €45.000,00 IVA ESCLUSA**

La prolunga deve essere in materiale trasparente e flessibile, con cono luer-lock di lunghezza adeguata a permettere una facile manovra di raccordo, con sistema di avvvitamento girevole. Diametro interno 2,5mm.

Il rubinetto deve avere 2 raccordi luer-lock femmina in entrata con tappo di protezione non perforabile. La chiave del rubinetto deve consentire un'apertura a 360°.

Il materiale deve garantire un'ottima tenuta ed una facile manovrabilità.

Il sistema deve poter essere utilizzato nelle infusioni con pompa, per la somministrazione di soluzioni lipidiche e di farmaci incompatibili con il PVC.

Il dispositivo deve essere monouso, sterile ed in confezione singola.

Deve essere latex-free, lipido- resistente.

Deve essere senza rilascio di ftalati.

DESCRIZIONE	Fabbisogno annuo
PROLUNGA CM 25 CIRCA CON RUBINETTO A TRE VIE	30.000 pezzi
PROLUNGA CM 10 CIRCA CON RUBINETTO A TRE VIE	60.000 pezzi
PROLUNGA CM 80 CIRCA CON RUBINETTO A TRE VIE	10.000 pezzi

**LOTTO 15 – Aggiudicazione a lotto intero**

**PROLUNGA A BASSA PRESSIONE LUNGHEZZA CM200 CIRCA, DIAMETRO INTERNO 1 MM E LUNGHEZZA CM 150 CIRCA, DIAMETRO INTERNO 2/2,5 MM**

**Importo base d'asta €10.300,00 IVA ESCLUSA**

La prolunga deve avere terminali luerlock maschio con anello mobile - luerlock femmina, tappo di protezione.

Deve poter essere utilizzata nelle infusioni con pompa e nella somministrazione di soluzioni lipidiche.

Il dispositivo deve essere monouso, sterile, in confezione singola.

Deve essere latex-free.

Deve essere senza rilascio di ftalati.

DESCRIZIONE	Fabbisogno annuo
PROLUNGA A BASSA PRESSIONE CM 200 CIRCA DIAMETRO INTERNO 1MM	20.000 pezzi

*Stefano R. Sestini*

*[Signature]*

*[Signature]*



PROLUNGA A BASSA PRESSIONE CM 150 CIRCA DIAMETRO INTERNO 2/2.5MM	5.000 pezzi

**LOTTO 16 - Aggiudicazione a lotto intero**

**PROLUNGA AMBRATA PER FARMACI FOTOSENSIBILI LUNGHEZZA CM150 CIRCA  
DIAMETRO INTERNO 1MM**

**Importo base d'asta € 100,00 IVA ESCLUSA**

Da utilizzarsi anche per farmaci incompatibili con PVC.

Deve avere lunghezza cm 150 circa.

Deve avere diametro interno 1mm. Le due estremità devono avere raccordo rispettivamente LL/M e LL/F e devono essere munite di tappo di protezione.

Deve poter essere utilizzata nelle infusioni con pompa e per la somministrazione di soluzioni lipidiche.

Il dispositivo deve essere sterile, monouso, in confezione singola.

Deve essere latex-free.

Deve essere senza rilascio di ftalati.

DESCRIZIONE	Fabbisogno annuo
PROLUNGA AMBRATA PER FARMACI FOTOSENSIBILI CM 150 CIRCA DIAMETRO INTERNO 1MM	200 pezzi

**LOTTO 17 – Aggiudicazione a lotto intero**

**Importo base d'asta € 800,00 IVA ESCLUSA**

**RAMPA DI TRE RUBINETTI LIPIDO-RESISTENTI**

Deve avere 4 ingressi femmina ed una uscita maschio con anello mobile, tappi di protezione.

Deve essere sterile, monouso, in confezione singola.

Il dispositivo deve essere latex-free.

Deve essere senza rilascio di ftalati.

**SOSTEGNO PER RAMPA**

Dovrà essere fornito in sconto merce nella misura 1:10.

Deve essere compatibile con le rampe offerte.

DESCRIZIONE	Fabbisogno annuo
RAMPA DI TRE RUBINETTI	500 pezzi
SOSTEGNO PER RAMPA	50 pezzi

**LOTTO 18 – Aggiudicazione a lotto intero**

**IMPORTO ANNUALE PRESUNTO A BASE D'ASTA I.V.A. ESCLUSA € 8.700,00**

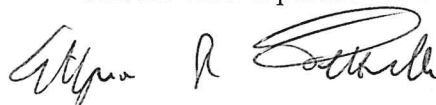
**TUBO ENDOTRACHEALE ARMATO**

Tubo endotracheale armato, in PVC con cuffia alto volume e bassa pressione, con mandrino Preinserito ove necessario, punta atraumatica Murphy, riferimenti di profondità in cm., armatura in acciaio-flessibile-estrusa al tubo, connettore standard 15M. Sterile.

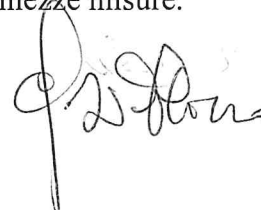
Deve essere monouso, in confezione singola.

Deve essere senza rilascio di ftalati.

Misure varie a partire dal D.I. 3,0 mm fino al I.D. 8,5 mm, comprese le mezze misure.







DESCRIZIONE	FABBISOGNO ANNUO
TUBO ENDOTRACHEALE ARMATO mm 3	
TUBO ENDOTRACHEALE ARMATO mm 3,5	
TUBO ENDOTRACHEALE ARMATO mm 4	
TUBO ENDOTRACHEALE ARMATO mm 4,5	
TUBO ENDOTRACHEALE ARMATO mm 5	
TUBO ENDOTRACHEALE ARMATO mm 5,5	
TUBO ENDOTRACHEALE ARMATO mm 6	
TUBO ENDOTRACHEALE ARMATO mm 6,5	
TUBO ENDOTRACHEALE ARMATO mm 7	
TUBO ENDOTRACHEALE ARMATO mm 7,5	
TUBO ENDOTRACHEALE ARMATO mm 8	
TUBO ENDOTRACHEALE ARMATO mm 8,5	
<b>totale</b>	<b>1000</b>

**LOTTO 19 – Aggiudicazione a lotto intero**

**IMPORTO ANNUALE PRESUNTO A BASE D'ASTA I.V.A. ESCLUSA € 600,00**

**TUBO ENDOTRACHEALE CUFFIATO NEONATALE E PEDIATRICO**

Tubo endotracheale nasale e orale, in PVC o altro materiale idoneo, trasparente, dotato di linea radiopaca lungo tutta la lunghezza del tubo, graduato in centimetri, dotato di tacche di riferimento per le corde vocali per un corretto posizionamento, curvatura preformata, punta tipo MURPHY, cuffia alto volume e bassa pressione, connettore con D.E. 15 mm., sterile, monouso, confezionato singolarmente. Privo di lattice.

Deve essere senza rilascio di ftalati

Le ditte dovranno offrire tutte le misure disponibili a partire dal D.I. 3 mm fino al D.I. 5,5mm

DESCRIZIONE	FABBISOGNO ANNUO
TUBO ENDOTRACHEALE CUFFIATO NEONATALE E PEDIATRICO misure varie da D.I. 3 a D.I. 5,5	
TOTALE	500 pezzi

**LOTTO 20 – Aggiudicazione a lotto intero**

**IMPORTO ANNUALE PRESUNTO A BASE D'ASTA I.V.A. ESCLUSA € 7.000,00**

**TUBO ENDOTRACHEALE CUFFIATO PER ADULTI**

Tubo endotracheale nasale e orale, cuffiato, in PVC o altro materiale idoneo, trasparente, dotato di linea radiopaca lungo tutta la lunghezza del tubo, graduato in centimetri, dotato di tacche di riferimento per le corde vocali per un corretto posizionamento, curvatura preformata, punta tipo MURPHY, cuffia alto volume e bassa pressione, connettore con D.E. 15 mm., sterile, monouso, confezionato singolarmente. Privo di lattice.

Deve essere senza rilascio di ftalati. Misure a partire dal D.I. 6 mm fino al D.I. 9 mm

DESCRIZIONE	FABBISOGNO ANNUO
TUBO ENDOTRACHEALE cuffiato mm 6	

*Stefano R. Scuderi*

*[Signature]*

*[Signature]*

TUBO ENDOTRACHEALE cuffiato mm 6,5	
TUBO ENDOTRACHEALE cuffiato mm 7	
TUBO ENDOTRACHEALE cuffiato mm 7,5	
TUBO ENDOTRACHEALE cuffiato mm 8	
TUBO ENDOTRACHEALE cuffiato mm 8,5	
TUBO ENDOTRACHEALE cuffiato mm 9	
<b>totale</b>	<b>7.000</b>

**LOTTO 21 – Aggiudicazione a lotto intero**

**IMPORTO ANNUALE PRESUNTO A BASE D'ASTA I.V.A. ESCLUSA € 500,00**

**TUBO ENDOTRACHEALE NON CUFFIATO NEONATALE E PEDIATRICO**

Tubo endotracheale nasale e orale pediatrico termoplastico e non traumatizzante, non cuffiato, superficie esterna scorrevole, superficie interna trattata in modo da non favorire la stratificazione dei secreti bronchiali con curvatura preformata, riferimenti di profondità in centimetri, punta arrotondata atraumatica. Privo di lattice Connettore standard 15 mm. sterile, monouso, confezionato singolarmente

Deve essere senza rilascio di ftalati

Misure a partire dal D.I. 2 mm fino al D.I. 5,5 mm

DESCRIZIONE	FABBISOGNO ANNUO
TUBO ENDOTRACHEALE NON CUFFIATO NEONATALE E PEDIATRICO mis.2	
TUBO ENDOTRACHEALE NON CUFFIATO NEONATALE E PEDIATRICO mis.2,5	
TUBO ENDOTRACHEALE NON CUFFIATO NEONATALE E PEDIATRICO mis.3	
TUBO ENDOTRACHEALE NON CUFFIATO NEONATALE E PEDIATRICO mis.3,5	
TUBO ENDOTRACHEALE NON CUFFIATO NEONATALE E PEDIATRICO mis.4	
TUBO ENDOTRACHEALE NON CUFFIATO NEONATALE E PEDIATRICO mis.4,5	
TUBO ENDOTRACHEALE NON CUFFIATO NEONATALE E PEDIATRICO mis.5	
TUBO ENDOTRACHEALE NON CUFFIATO NEONATALE E PEDIATRICO mis.5,5	
<b>totale</b>	<b>400</b>

**LOTTO 22- Aggiudicazione a lotto intero**

**IMPORTO ANNUALE PRESUNTO A BASE D'ASTA I.V.A. ESCLUSA € 700,00**

**TUBO ENDOTRACHEALE ORALE PREFORMATO** utilizzato per interventi in otorino e maxillofacciale

Tubo endotracheale orale preformato, angolato, cuffiato, in PVC o altro materiale idoneo, trasparente, dotato di linea radiopaca lungo tutta la lunghezza del tubo, graduato in centimetri, punta tipo MURPHY, cuffia alto volume e bassa pressione, connettore con D.E. 15mm., sterile, monouso,

*Stefano R. Fattella*

*[Signature]*

*[Signature]*

confezionato singolarmente. Privo di lattice.

Deve essere senza rilascio di ftalati

Misure varie: a partire dal D.I. 4 mm fino al D.I. 8,5 mm per il cuffiato

<b>TUBO ENDOTRACHEALE ORALE PREFORMATO ANGOLATO CUFFIATO</b>	<b>FABBISOGNO ANNUO</b>
TUBO ENDOTRACHEALE ORALE PREFORMATO ANGOLATO CUFFIATO MIS 4	
TUBO ENDOTRACHEALE ORALE PREFORMATO ANGOLATO CUFFIATO MIS 4,5	
TUBO ENDOTRACHEALE ORALE PREFORMATO ANGOLATO CUFFIATO MIS 5	
TUBO ENDOTRACHEALE ORALE PREFORMATO ANGOLATO CUFFIATO MIS 5,5	
TUBO ENDOTRACHEALE ORALE PREFORMATO ANGOLATO CUFFIATO MIS 6	
TUBO ENDOTRACHEALE ORALE PREFORMATO ANGOLATO CUFFIATO MIS 6,5	
TUBO ENDOTRACHEALE ORALE PREFORMATO ANGOLATO CUFFIATO MIS 7	
TUBO ENDOTRACHEALE ORALE PREFORMATO ANGOLATO CUFFIATO MIS 7,5	
TUBO ENDOTRACHEALE ORALE PREFORMATO ANGOLATO CUFFIATO MIS 8	
TUBO ENDOTRACHEALE ORALE PREFORMATO ANGOLATO CUFFIATO MIS 8,5	
<b>totale</b>	<b>150</b>

**LOTTO 23 – Aggiudicazione a lotto intero**

**IMPORTO ANNUALE PRESUNTO A BASE D’ASTA I.V.A. ESCLUSA € 1.600,00**

**TUBO ENDOTRACHEALE NASALE PREFORMATO** utilizzato per interventi in otorino e maxillofaciale, costituito di materiale morbido e di facile scorrevolezza, cuffia alto volume e bassa pressione, particolare conformazione della curvatura per una facile scorrevolezza attraverso le corde vocali. Radiopaco, cuffia alto volume e bassa pressione, connettore con D.E. 15 mm., sterile, monouso, confezionato singolarmente. Privo di lattice.

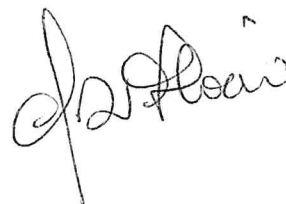
Le ditte dovranno offrire tutte le misure disponibili da D.I. mm 6.0 a D.I. mm 8.0

<b>DESCRIZIONE</b>	<b>FABBISOGNO ANNUO</b>
TUBO ENDOTRACHEALE NASALE PREFORMATO misure da D.I. 6 a D.I. 8 mm	
<b>Totale</b>	<b>150 pezzi</b>

**LOTTO 24 – Aggiudicazione a lotto intero**

**TUBO ENDOTRACHEALE PER LASERTERAPIA (CHIRURGIA LASER)**

**Importo base d’asta € 6.300,00 IVA ESCLUSA**



Realizzato in acciaio inossidabile con estremità in PVC, utilizzabile con laser a CO2, provvisto di due cuffie collegate a due palloncini pilota, punta con occhio di Murphy. Sterile, monouso, confezionato singolarmente, privo di lattice.

Deve essere senza rilascio di ftalati. Misure dal 4,5 al 6

DESCRIZIONE	FABBISOGNO ANNUO
TUBO ENDOTRACHEALE PER LASERTERAPIA (CHIRURGIA LASER) mis 4,5	
TUBO ENDOTRACHEALE PER LASERTERAPIA (CHIRURGIA LASER) mis 5	
TUBO ENDOTRACHEALE PER LASERTERAPIA (CHIRURGIA LASER) mis 5,5	
TUBO ENDOTRACHEALE PER LASERTERAPIA (CHIRURGIA LASER) mis 6	
<b>Totale</b>	<b>60</b>

**LOTTO 25 – Aggiudicazione a lotto intero**

**TUBO PER INTUBAZIONE BRONCHIALE SELETTIVA**

**Importo base d'asta € 9.800,00 IVA ESCLUSA**

Tubo per intubazione bronchiale selettiva, destro e sinistro, preformato, in materiale istocompatibile, termoplastico, privo di uncino carenale, due linee di gonfiaggio cuffie nella parete, due palloncini spia, cuffie a bassa pressione in POLIURETANO o altro materiale idoneo, linee ORX sulle due metà, indicatori di profondità in centimetri, mandrino preinserito, sondino per aspirazione di misure compatibile con i lumi del tubo. Sterile, monouso, confezionato singolarmente, latex-free.

Deve essere senza rilascio di ftalati

Le ditte dovranno offrire tutte le misure disponibili da 34Fr dx e sn a 41Fr dx e sn

DESCRIZIONE	FABBISOGNO ANNUO
tubo per intubazione bronchiale selettiva <u>poliuretano</u> dx e sn da mis 34Fr a misura 41Fr	100
SISTEMA CPAP COMPLETO PER TUBO ENDOTRACHEALE per intubazione bronchiale selettiva.	20 pezzi

**LOTTO 26 – Aggiudicazione a lotto intero**

**TUBO PER INTUBAZIONE BRONCHIALE SELETTIVA**

**Importo base d'asta € 2.000,00 IVA ESCLUSA**

Tubo per intubazione bronchiale selettiva, destro e sinistro, preformato, in materiale istocompatibile, termoplastico, privo di uncino carenale, due linee di gonfiaggio cuffie nella parete, due palloncini spia, cuffie a bassa pressione, indicatori di profondità in centimetri, mandrino preinserito, sondino per aspirazione di misure compatibile con i lumi del tubo. Sterile, monouso, confezionato singolarmente. Deve essere senza rilascio di ftalati

Le ditte dovranno offrire tutte le misure disponibili da 28 Fr a 41 Fr

<b>TUBO PER INTUBAZIONE BRONCHIALE SELETTIVA</b>	FABBISOGNO ANNUO
tubo per intubazione bronchiale selettiva <i>dx e sn da mis 28Fr a mis 41Fr</i>	
<b>TOTALE</b>	<b>40 pezzi</b>

**LOTTO 27 – Aggiudicazione a lotto intero**

**BLOCCATORE BRONCHIALE ADULTO E BAMBINO**

**Importo base d'asta €3.800,00 IVA ESCLUSA**

con cuffia a bassa pressione, canale interno ed adattatore per ossigeno terapia e CPAP sul polmone bloccato, sterile, monouso, confezionato singolarmente

Dotato di adattatore con attacco 15Fr per tubo endotracheale, attacco 15 mm per circuito di ventilazione, una porta per aspirazione broncoscopio e adattatore doppio girevole per posizionamento del bloccatore all'interno del tubo tracheale con broncoscopio. Completamente privo di lattice.

Deve essere senza rilascio di ftalati. Misure: adulti, pediatriche

DESCRIZIONE	FABBISOGNO ANNUO
<b>BLOCCATORE BRONCHIALE ADULTI</b>	
<b>BLOCCATORE BRONCHIALE BAMBINO</b>	
<b>TOTALE</b>	<b>20</b>

**LOTTO 28 – Aggiudicazione a lotto intero**

**MANDRINO MONOUSO PER INTUBAZIONE**

**Importo base d'asta € 1.200,00 IVA ESCLUSA**

**MANDRINO STERILE MONOUSO, LATEX FREE, PER INTUBAZIONE** endotracheale in materiale plastico con anima metallica malleabile, con possibilità di orientamento della curvatura dello stesso da parte dell'operatore durante la manovra di intubazione.

Confezione singola. Misure:

Neonatale: da I.D 2,5 a I.D. 4 mm

Pediatrico: da I.D 4 a I.D. 6 mm

Adulti: da I.D 6 a I.D. 9 mm

DESCRIZIONE	FABBISOGNO ANNUO
Neonatale: da I.D 2,5 a I.D. 4 mm	
Pediatrico: da I.D 4 a I.D. 6 mm	
Adulti da I.D 6 a I.D. 9 mm	
<b>totale</b>	<b>1.000</b>

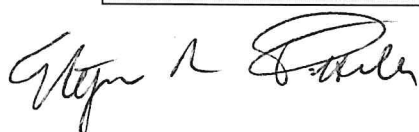
**LOTTO 29 – Aggiudicazione a lotto intero**

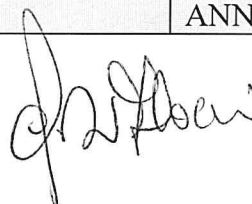
**GUIDA MONOUSO PER INTUBAZIONE DIFFICILE (tipo Eschmann)**

**Importo base d'asta € 7.100,00 IVA ESCLUSA**

**GUIDA MONOUSO PER INTUBAZIONE DIFFICILE.** Con punta angolata, tipo Eschmann. Sterile, monouso, confezionato singolarmente.

<b>GUIDA MONOUSO PER INTUBAZIONE DIFFICILE</b>	FABBISOGNO ANNUO
--	------------------





<b>TOTALE</b>	<b>150 pezzi</b>
---------------	------------------

**LOTTO 30 – Aggiudicazione a lotto intero**

**GUIDA MONOUSO PER INTUBAZIONE DIFFICILE (punta retta)**

**Importo base d'asta € 5.000,00 IVA ESCLUSA**

Con possibilità da parte dell'operatore di modificare la curvatura della punta. Deve poter essere utilizzata con una sola mano. Deve essere in confezione singola, sterile, monouso, latex-free.

Da utilizzare con tubi da D.I. 7 mm in su.

<b>GUIDA MONOUSO PER INTUBAZIONE DIFFICILE</b>	<b>FABBISOGNO ANNUO</b>
<b>TOTALE</b>	<b>100 pezzi</b>

**LOTTO 31 – Aggiudicazione a lotto intero**

**GUIDA MONOUSO PER INTUBAZIONE DIFFICILE (TIPO FROVA)**

**Importo base d'asta € 6.300,00 IVA ESCLUSA**

**GUIDA MONOUSO PER INTUBAZIONE DIFFICILE TIPO FROVA.** Sterile, monouso, confezionato singolarmente. Varie misure.

<b>GUIDA MONOUSO PER INTUBAZIONE DIFFICILE TIPO FROVA</b>	<b>FABBISOGNO ANNUO</b>
<b>TOTALE</b>	<b>60 pezzi</b>

**LOTTO 32 – Aggiudicazione a lotto intero**

**SET PER CRICOTIROTOMIA/TRACHEOTOMIA D'URGENZA (cuffiata)**

**Importo base d'asta € 2.400,00 IVA ESCLUSA**

Deve essere premontato, composto da cannula di misura adeguata con cuffia

Deve essere dotato di dispositivi minimi per l'utilizzo in emergenza quali bisturi, fettuccia di fissaggio, siringa. Deve essere monouso, sterile, in confezione singola, latex free.

Deve essere senza rilascio di ftalati

Rispondenza alla Direttiva 32/2010 sulle ferite da taglio.

<b>DESCRIZIONE</b>	<b>FABBISOGNO ANNUO</b>
<b>SET PER CRICOTIROTOMIA/TRACHEOTOMIA D'URGENZA</b>	<b>15 pezzi</b>

**LOTTO 33 – Aggiudicazione a lotto intero**

**SET PER CRICOTIROTOMIA/TRACHEOTOMIA D'URGENZA (non cuffiata)**

**Importo base d'asta € 2.400,00 IVA ESCLUSA**

Deve essere composto da cannula di piccolo calibro non cuffiata .

Deve essere dotato di mandrino, bisturi, fettuccia di fissaggio.

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

Deve essere senza rilascio di ftalati

Rispondenza alla Direttiva 32/2010 sulle ferite da taglio.

*Stpe L. Sottile*

*[Signature]*

*[Signature]*

DESCRIZIONE	FABBISOGNO ANNUO
SET PER CRICOTIROTOMIA/TRACHEOTOMIA D'URGENZA	15 pezzi

**LOTTO 34 – Aggiudicazione a lotto intero**

**SONDINO PER ASPIRAZIONE ENDOTRACHEALE**

**Importo base d'asta € 1.200,00 IVA ESCLUSA**

Sondino per aspirazione endotracheale in PVC trasparente, flessibile con punta aperta atraumatica e fori laterali. Estremità prossimale con raccordo a imbuto con codice colore. Sterile, monouso, confezionato singolarmente. Deve essere senza rilascio di ftalati

Lunghezza cm. 50 circa. Misure varie: CH 6-8-10-12-14-16-18

DESCRIZIONE	FABBISOGNO ANNUO
SONDINO PER ASPIRAZIONE ENDOTRACHEALE CH 6	
SONDINO PER ASPIRAZIONE ENDOTRACHEALE CH 8	
SONDINO PER ASPIRAZIONE ENDOTRACHEALE CH 10	
SONDINO PER ASPIRAZIONE ENDOTRACHEALE CH 12	
SONDINO PER ASPIRAZIONE ENDOTRACHEALE CH 14	
SONDINO PER ASPIRAZIONE ENDOTRACHEALE CH 16	
SONDINO PER ASPIRAZIONE ENDOTRACHEALE CH 18	
<b>TOTALE</b>	<b>2.000</b>

**LOTTO 35 – Aggiudicazione a lotto intero**

**DISPOSITIVO DI CONTROLLO DI ASPIRAZIONE ENDOTRACHEALE**

**Importo base d'asta € 300,00 IVA ESCLUSA**

**DISPOSITIVO DI CONTROLLO DI ASPIRAZIONE ENDOTRACHEALE** per sondino endotracheale con chiusura automatica in condizione di riposo.

DISPOSITIVO DI CONTROLLO DI ASPIRAZIONE ENDOTRACHEALE	FABBISOGNO ANNUO
<b>TOTALE</b>	<b>1.000 pezzi</b>

**LOTTO 36 – Aggiudicazione a lotto intero**

**Importo base d'asta € 1.900,00 IVA ESCLUSA**

**SET PER LA INFILTRAZIONE DELLA FERITA CHIRURGICA.**

Il set deve essere composto da catetere multiforato di varie misure per l'infiltrazione della ferita, con finestra di visualizzazione incorporata per permette l'identificazione di liquidi colorati, come per esempio sangue. Ago per il posizionamento del catetere. Il catetere deve essere resistente all'ingnocchiamento. Privo di lattice. Il sistema deve essere provvisto di filtro.

Deve essere sterile, monouso, in confezione singola.

Deve essere latex-free e senza rilascio di ftalati.

Set con ago da 19G circa e lunghezze catetere da 400mm circa a 900mm circa



DESCRIZIONE	FABBISOGNO ANNUO
<b>SET PER LA INFILTRAZIONE DELLA FERITA CHIRURGICA varie lunghezze catetere</b>	
TOTALE	30 pezzi

**LOTTO 37 – Aggiudicazione a lotto intero**

**Importo base d'asta € 800,00 IVA ESCLUSA**

**DISPOSITIVO PER SOMMINISTRAZIONE TOPICA DI ANESTETICI LOCALI.**

Dispositivo per la nebulizzazione di farmaci anestetici nel cavo oro-faringeo e nel lume laringo-tracheale. Deve essere in confezione singola, latex-free, monouso, senza rilascio di ftalati. Deve essere raccordabile alle siringhe di uso più comune, malleabile, con memoria dopo la conformazione richiesta e deve essere in grado di una sufficiente capacità di nebulizzazione. Lunghezza richiesta: 20 cm. circa.

DISPOSITIVO PER SOMMINISTRAZIONE TOPICA DI ANESTETICI LOCALI	FABBISOGNO ANNUO
Totale	100

**LOTTO 38 – Aggiudicazione a lotto intero**

**Importo base d'asta € 2.300,00 IVA ESCLUSA**

**CANNULE GUEDEL**

Devono essere in materiale plastico, devono avere estremità distale atraumatica e bordi levigati ed arrotondati. Devono avere codice colore. Devono essere sterili, monouso, latex-free. Devono essere senza rilascio di ftalati. Devono essere in confezione singola, di facile apertura.

Il confezionamento deve permettere un rapido e facile riconoscimento del contenuto e dei dati identificativi dello stesso dispositivo.

Misure da 000 a 5.

DESCRIZIONE	FABBISOGNO ANNUO
CANNULA DI GUEDEL MISURA 000	100 pezzi
CANNULA DI GUEDEL MISURA 00	100 pezzi
CANNULA DI GUEDEL MISURA 0	200 pezzi
CANNULA DI GUEDEL MISURA 1	200 pezzi
CANNULA DI GUEDEL MISURA 2	500 pezzi
CANNULA DI GUEDEL MISURA 3	2.000 pezzi
CANNULA DI GUEDEL MISURA 4	2.000 pezzi
CANNULA DI GUEDEL MISURA 5	500 pezzi

**LOTTO 39 – Aggiudicazione a lotto intero**

**COLLARE CERVICALE PER LE EMERGENZE TIPO NEC-LOCK**

**Importo base d'asta € 7.500,00 IVA ESCLUSA**

Deve essere bivalva, con chiusura a velcro tra la parte anteriore e posteriore e foro per tracheotomia, radiotrasparente, deve essere dotato di codice colore per le emergenze.

*Luigi A. ...*

*[Signature]*

*[Signature]*

Deve essere sufficientemente flessibile per l'applicazione su pazienti posizionati a terra. Nelle seguenti misure:

misura piccola adulti  
 misura media adulti  
 misura grande adulti  
 misura pediatrica bambini 6/12 anni

Il dispositivo deve essere latex-free.

DESCRIZIONE	FABBISOGNO ANNUO
COLLARE CERVICALE PER LE EMERGENZE TIPO NECKLOCK ADULTI MISURA PICCOLA	
COLLARE CERVICALE PER LE EMERGENZE TIPO NECKLOCK ADULTI MISURA MEDIA	
COLLARE CERVICALE PER LE EMERGENZE TIPO NECKLOCK ADULTI MISURA GRANDE	
COLLARE CERVICALE PER LE EMERGENZE TIPO NECKLOCK MISURA PEDIATRICA BAMBINI DA 6 A 12 ANNI	
TOTALE	500 pezzi

**LOTTO 40 – Aggiudicazione a lotto intero**

**DISPOSITIVO PER LA MISURAZIONE DELLA PRESSIONE VENOSA CENTRALE**

**Importo base d'asta € 200,00 IVA ESCLUSA**

Costituito da:

colonnina graduata con indice di livello ed anelli di collegamento all'asta della flebo, rubinetto a tre vie luer- lock, prolunga.

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

Deve essere senza rilascio di ftalati.

DISPOSITIVO PER LA MISURAZIONE DELLA PRESSIONE VENOSA CENTRALE	FABBISOGNO ANNUO
Dispositivo per la misurazione della pressione venosa centrale	50 pezzi

**LOTTO 41 – Aggiudicazione a lotto intero**

**PREMISACCA DA INFUSIONE (sacche da 500 e 1.000 ml)**

**Importo base d'asta € 8.000,00 IVA ESCLUSA**

Sistema di somministrazione a pressione di liquidi per sacche da 500 e 1000 ml.

Deve essere dotato di pompetta di gonfiaggio manuale e di manometro fisso sulla sacca.

Prodotto pluriuso. Deve essere di facile pulizia e disinfezione. Deve essere in confezione singola.

Deve essere latex-free.

DESCRIZIONE	FABBISOGNO ANNUO
PREMI SACCA DA INFUSIONE PER SACCHE DA 500ML	100 pezzi
PREMI SACCA DA INFUSIONE PER SACCHE DA 1000ML	100 pezzi

*Styler A. Fabilli*

*[Signature]*

*[Signature]*

**LOTTO 42 – Aggiudicazione a lotto intero**  
**PREMISACCA DA INFUSIONE (sacca da 5.000 ml)**

**Importo base d'asta € 1.000,00 IVA ESCLUSA**

Sistema di somministrazione a pressione di liquidi per sacche da 5.000 ml.

Deve essere dotato di pompetta di gonfiaggio manuale e di manometro fisso sulla sacca.

Prodotto pluriuso.

Deve essere di facile pulizia e disinfezione. Deve essere in confezione singola.

Deve essere latex-free.

DESCRIZIONE	FABBISOGNO ANNUO
PREMI SACCA DA INFUSIONE PER SACCHE DA 5000 ML	5 pezzi

**LOTTO 43 – Aggiudicazione a lotto intero**

**SISTEMA DI PROLUNGA PER OSSIGENOTERAPIA CON CONNETTORE STANDARD**

**Importo base d'asta € 1.100,00 IVA ESCLUSA**

Deve essere costituito da tubo anti-inghinocciamento, deve avere connettori standard.

Deve essere monouso, in confezione singola, deve avere lunghezza 2m circa. Deve essere latex-free.

DESCRIZIONE	FABBISOGNO ANNUO
SISTEMA DI PROLUNGA PER OSSIGENOTERAPIA CON CONNETTORE STANDARD	4.000 pezzi

Valutazione al prezzo più basso, previa verifica di idoneità.

**LOTTO 44 – Aggiudicazione a lotto intero**

**TUBO A BOLLE**

**Importo base d'asta € 3.600,00 IVA ESCLUSA**

Tubo universale a bolle in PVC medicale, atossico, non conduttivo.

Il tubo deve presentare ogni 90cm circa una variazione della sezione per essere tagliato alla lunghezza desiderata e per rispondere a tutte le esigenze di connessione.

Deve essere antimemoria, antinghinocciamento e deve avere lunghezza metri 30circa, diametro interno 7mm. Deve essere monouso, latex-free.

DESCRIZIONE	FABBISOGNO ANNUO
Tubo a bolle lunghezza metri 30 circa	400 pezzi


**LOTTO 45 – Aggiudicazione a lotto intero**

**SENSORI PER SATURIMETRIA**

**Importo base d'asta € 299.400,00 IVA ESCLUSA**

Nelle varie tipologie:

- sensori monouso per dito adulti (dotati di cavo lungo cm 90 circa)
- sensori monouso per dito bambini 10-50kg
- sensori monouso per primo dito piede bambini 3-20kg
- sensori monouso per neonati con peso inferiore ai 3kg (piede) o per adulti con peso superiore ai 40kg (dito)



- sensori riutilizzabili (dito) per pazienti adulti con peso superiore a 40kg
- sensori monouso per prematuri con peso inferiore a 1,5kg sistema di fissaggio senza adesivo
- sensori monouso per pazienti neonatali con peso da 1,5kg a 5kg (piede) sistema di fissaggio senza adesivo.

I sensori devono collegarsi ai monitors dei ventilatori di anestesia (Draeger), monitor multiparametrici (Burke & Burke e Covidien) di proprietà della ASL con tecnologia Nelcor-Oximax.

Sono richiesti prodotti originali o equivalenti, provvisti di dichiarazione di compatibilità.

Devono essere realizzati in materiali ipoallergenici che non rechino arrossamenti o allergie alla cute anche dopo lunghi periodi di adesione.

Devono avere supporto conformabile ad alta adesività e non devono lasciare residui sulla cute dopo la rimozione. Devono essere latex-free.

La Ditta aggiudicataria dovrà fornire in service i seguenti cavi di collegamento:

cavi di collegamento saturimetri-sensori

cavi di collegamento monitor multiparametrici-sensori.

Cavi di prolunga per sensori della lunghezza di cm 120 circa

I sensori devono essere in confezione singola, monouso ad eccezione di quelli riutilizzabili.

La ditta aggiudicataria dovrà fornire inoltre, in conto service gratuito, saturimetri portatili e da letto, compatibili con i sensori aggiudicati, come da capitolato, alimentati a rete ed a batteria, **nel numero almeno di 300**, che verranno richiesti in base alle esigenze.

DESCRIZIONE	FABBISOGNO ANNUO
SENSORI MONOUSO PER DITO ADULTI	15.000 pezzi
SENSORI MONOUSO PER DITO BAMBINI 10-50KG	1.500 pezzi
SENSORI MONOUSO PER PRIMO DITO PIEDE BAMBINI 3-20KG	2.500 pezzi
SENSORI MONOUSO PER NEONATI CON PESO INFERIORE AI 3KG(PIEDE) O PER ADULTI CON PESO SUPERIORE AI 40KG(DITO)	1.000 pezzi
SENSORI RIUTILIZZABILI(DITO) PER PAZIENTI ADULTI CON PESO SUPERIORE A 40KG	100 pezzi
SENSORI MONOUSO PER PREMaturi CON PESO INFERIORE A 1,5KG SISTEMA DI FISSAGGIO SENZA ADESIVO	50 pezzi
SENSORI MONOUSO PER PAZIENTI NEONATALI CON PESO DA 1,5KG A 5KG(PIEDE) SISTEMA DI FISSAGGIO SENZA ADESIVO	50 pezzi
SENSORI MONOUSO NASALI PER ADULTI CON PESO SUPERIORE AI 50KG	500 pezzi
SENSORI MONOUSO FRONTALI PER PAZIENTI CON PESO SUPERIORE AI 10KG	1.500 pezzi



#### LOTTO 46 – Aggiudicazione a lotto intero

#### SCAMBIATUBI LARINGEI

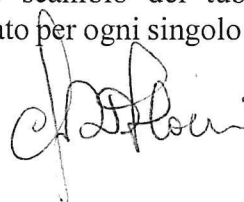
Importo base d'asta € 4.000,00 iva esclusa

Scambiatubi in pvc avente lunghezza di almeno 80 cm disponibile in 3 calibri 11,14,19 Fr

Dotati di punta morbida atraumatica con codice colore e centimetratura su tutta la lunghezza dello scambiatubo, scanalato per ossigenare il paziente durante lo scambio del tubo, doppio foro contrapposto di sicurezza sul lato punta per ossigenazione, corredato per ogni singolo pezzo di doppio





connettore 15M per mount, pallone autogonfiabile e raccordo per ossigeno/jet ventilation. Sterile, monouso.

DESCRIZIONE	Fabbisogno annuale
SCAMBIATUBI LARINGEI	100 pezzi

**LOTTO 47 – Aggiudicazione a lotto intero**

**LACCI EMOSTATICI**

**Importo base d'asta € 6.300,00 IVA ESCLUSA**

Devono essere latex-free.

DESCRIZIONE	FABBISOGNO ANNUO
LACCI EMOSTATICI PRIVI DI LATTICE	25.000 pezzi

Valutazione al prezzo più basso, previa verifica di idoneità.

**LOTTO 48 – Aggiudicazione a lotto intero**

**TAPPO DI CHIUSURA CON DOPPIA FUNZIONE LUER LOCK MASCHIO – LUER LOCK FEMMINA**

**Importo base d'asta € 900,00 IVA ESCLUSA**

Tappo di chiusura di sicurezza universale con doppia funzione LLM/LLF, senza punto di iniezione. Deve essere sterile, monouso, latex-free. Deve essere in confezione singola.

DESCRIZIONE	FABBISOGNO ANNUO
TAPPO DI CHIUSURA CON DOPPIA FUNZIONE LLM/LLF	30.000 pezzi

Valutazione al prezzo più basso, previa verifica di idoneità.

**LOTTO 49 – Aggiudicazione a lotto intero**

**POSIZIONATORI PAZIENTI IN GEL**

**Importo base d'asta € 5.000,00 IVA ESCLUSA**

Per mantenere il paziente in posizione durante le procedure chirurgiche, devono essere riutilizzabili. Misure richieste:

- posizionatore per il capo a cerchio aperto per adulti
- posizionatore per il capo a cerchio chiuso per adulti
- posizionatore per il capo a cerchio aperto tipo pediatrico
- posizionatore per il capo a cerchio chiuso tipo pediatrico
- posizionatore a forma di mezzo cilindro varie misure
- posizionatore per talloni e gomiti avvolgente

Devono essere in confezione singola e devono essere latex-free.

DESCRIZIONE	FABBISOGNO ANNUO
POSIZIONATORE PER IL CAPO A CERCHIO APERTO PER ADULTI	10 pezzi

*Stefano R. ...*

*[Signature]*

*[Signature]*

POSIZIONATORE PER IL CAPO A CERCHIO CHIUSO PER ADULTI	10 pezzi
POSIZIONATORE PER IL CAPO A CERCHIO APERTO TIPO PEDIATRICO	5 pezzi
POSIZIONATORE PER IL CAPO A CERCHIO CHIUSO TIPO PEDIATRICO	5 pezzi
POSIZIONATORE A FORMA DI MEZZO CILINDRO VARIE MISURE	5 pezzi
POSIZIONATORE PER TALLONI E GOMITI AVVOLGENTE	6 pezzi

**LOTTO 50- Aggiudicazione a lotto intero**

**MASCHERA TRASPARENTE MONOUSO PER INTUBAZIONE A FIBRE OTTICHE PER GASTROENTEROLOGIA CON TAPPO IN SILICONE CON FORO DA 10MM.**

**IMPORTO ANNUALE PRESUNTO A BASE D'ASTA I.V.A. ESCLUSA € 500,00**

Deve avere la possibilità di gonfiaggio del cuscinetto anatomico mediante idoneo sistema dotato di valvola; il cuscinetto deve essere morbido ed adattabile al viso del paziente. Deve essere Latex free, sterile, monouso, trasparente e provvista di:

- 1) tubo corrugato integrato o separato.
- 2) crociera di fissaggio con codice colore.

Le ditte dovranno offrire le misure disponibili dalla 4 alla 6

DESCRIZIONE	Fabbisogno annuo
Maschera trasparente monouso per intubazione a fibre ottiche per gastroenterologia con tappo in silicone con foro da 10mm. Misure disponibili dalla 4 alla 6	
Totale	20 PEZZI

**LOTTO 51 - Aggiudicazione a lotto intero**

**TELINO STERILE PER MICROSCOPIO OPERATORIO.**

**IMPORTO ANNUALE PRESUNTO A BASE D'ASTA I.V.A. ESCLUSA € 11.000,00**

MATERIALE IN RESISTENTE ALLA ROTTURA ED AL CALORE, PLASTICA MORBIDA E TRASPARENTE PER UN RAPIDO FISSAGGIO DEL TELINO AGLI OCULARI E AL MICROSCOPIO.

LA COPERTURA DEGLI OCULARI DEVE ESSERE DOTATA DI FISSAGGIO IN VELCRO.

LALENTE DEL MICROSCOPIO DEVE ESSERE PROTETTA DA LAMINE DI PLASTICA TERMOSALDATE AL TELAIO DI PRESA, TRASPARENTI E RIMOVIBILI SE NECESSARIO.

Devono essere monouso, in confezione singola. Devono essere latex-free.

**DEVONO ESSERE COMPATIBILI CON I MICROSCOPI ATTUALMENTE IN USO NELL'AZIENDA, NELLO SPECIFICO PENTERO E SENSERO (ditta ZEISS)**

DESCRIZIONE	FABBISOGNO ANNUO
TELINO STERILE PER MICROSCOPIO OPERATORIO.	
Totale	600 pezzi

*Handwritten signatures: Mty, R, Sestrell*

*Handwritten signature: D*

*Handwritten signature: d'Alto*

**LOTTO 52 - Aggiudicazione a lotto intero  
MANIPOLI MONOUSO STERILI CON COMANDO MANUALE PER  
ELETTROCHIRURGIA, CON RELATIVI ELETTRODI MONOUSO, STERILI.**

**IMPORTO ANNUALE PRESUNTO A BASE D'ASTA I.V.A. ESCLUSA € 30.000,00**

DEVONO POSSEDERE ATTACCHI COMPATIBILI CON APPARECCHIATURE ELETTROMEDICALI IN USO NELL'AZIENDA (MARTIN, ERBE). DEVONO RISPONDERE ALLE NORME VIGENTI RELATIVE AI DISPOSITIVI MEDICI NONCHE' ELETTROMEDICALI.

MANIPOLI MONOUSO, STERILI, CON COMANDO MANUALE (ALMENO TAGLIO E COAGULO) PER ELETTROCHIRURGIA, LUNGHEZZA CAVO MINIMO 320 CM, CON ELETTRODO RIMOVIBILE, CORTO, LUNGHEZZA 70 mm, A LAMA. .

Devono essere sterili, monouso, in confezione singola. Devono essere latex-free.

DESCRIZIONE	FABBISOGNO ANNUO
MANIPOLI MONOUSO STERILI CON COMANDO MANUALE PER ELETTROCHIRURGIA CON ELETTRODO RIMOVIBILE, CORTO, LUNGHEZZA 70 mm, A LAMA.	10.000
<b>Elettrodo, sterile, monouso corto - lunghezza 50 mm con LAMA protetta fino a 6mm dalla punta</b>	50
<b>Elettrodo, sterile, monouso corto - lunghezza 70 mm: a PALLINA Ø 4 mm</b>	50
<b>Elettrodo, sterile, monouso corto - lunghezza 70 mm: a LAMA</b>	10
<b>Elettrodo, sterile, monouso corto - lunghezza 70 mm: ad AGO</b>	300
<b>Elettrodo, sterile, monouso corto - lunghezza 70 mm: elettrodo con ago protetto fino a 6 mm dalla punta</b>	20
<b>Elettrodo, sterile, monouso corto - lunghezza 70 mm: a PALLINA Ø 2 mm</b>	20
<b>Elettrodo, sterile, monouso lungo - lunghezza 150 mm: a LAMA,</b>	150
<b>Elettrodo, sterile, monouso lungo - lunghezza 150 mm: con LAMA protetta fino a 6mm dalla punta</b>	20
<b>Elettrodo, sterile, monouso lungo - lunghezza 150 mm: ad AGO</b>	10
<b>Elettrodo, sterile, monouso lungo - lunghezza 150 mm: a PALLINA Ø 4 mm</b>	10
<b>Elettrodo, sterile, monouso con punto anti-escara ad ago (lung. 70mm)</b>	70
<b>Elettrodo, sterile, monouso con punto anti-escara a lama (lung. 150mm)</b>	500
Totale	

**LOTTO 53 - Aggiudicazione a lotto intero**

**PIASTRE PER ELETTROBISTURI PER PAZIENTI ADULTI E PER PAZIENTI PEDIATRICI CON ALLARME REM (BIPARTITE)**

**Importo base d'asta euro 10.500,00 IVA ESCLUSA**

Devono essere prive di cavo, dotate di connettori standard a linguetta, costituite da supporto conformabile ed impermeabile, con gel adesivo conduttore, ipoallergenico, idrofilo, che garantisca un contatto omogeneo e prolungato tra piastra e cute e consenta una rimozione atraumatica. Devono

*Sty R*

*(Signature)*

*(Signature)*

essere confezionate singolarmente in busta chiusa che ne permetta la conservazione ottimale nel tempo. Devono essere conformi allo standard ANSI/AAMI HF-18 e s. m. i. ed alle norme vigenti. La conformità dovrà essere dichiarata dal produttore. Il dispositivo deve essere monouso, latex-free. Misure richieste: pazienti adulti e pazienti pediatrici

DESCRIZIONE	FABBISOGNO ANNUO
PIASTRE PER ELETTROBISTURI PER PAZIENTI ADULTI CON ALLARME REM	13.000 pezzi
PIASTRE PER ELETTROBISTURI PER PAZIENTI PEDIATRICI CON ALLARME REM	1.000 pezzi

**LOTTO 54 - Aggiudicazione a lotto intero**  
**PIASTRE PER ELETTROBISTURI PER PAZIENTI NEONATALI CON ALLARME REM (BIPARTITE)**  
**Importo base d'asta € 200,00 IVA ESCLUSA**

Stesse caratteristiche del lotto 51

DESCRIZIONE	FABBISOGNO ANNUO
Piastrre per elettrobisturi per pazienti neonatali con allarme rem	200 pezzi

**LOTTO 55 - Aggiudicazione a lotto intero**  
**PIASTRE PER ELETTROBISTURI PER PAZIENTI ADULTI E PER PAZIENTI PEDIATRICI MONOPARTITE**  
**Importo base d'asta euro 600,00 IVA ESCLUSA**

Devono essere prive di cavo, dotate di connettori standard a linguetta, costituite da supporto conformabile ed impermeabile, con gel adesivo conduttore, ipoallergenico, idrofilo, che garantisca un contatto omogeneo e prolungato tra piastra e cute e consenta una rimozione atraumatica. Devono essere confezionate singolarmente in busta chiusa che ne permetta la conservazione ottimale nel tempo. Devono essere conformi allo standard ANSI/AAMI HF-18 e s. m. i. ed alle norme vigenti. La conformità dovrà essere dichiarata dal produttore. Il dispositivo deve essere monouso, latex-free. Misure richieste: pazienti adulti e pazienti pediatrici

DESCRIZIONE	FABBISOGNO ANNUO
PIASTRE PER ELETTROBISTURI PER PAZIENTI ADULTI MONOPARTITE	1.000 pezzi
PIASTRE PER ELETTROBISTURI PER PAZIENTI PEDIATRICI MONOPARTITE	100 pezzi

**LOTTO 56 - Aggiudicazione a lotto intero**  
**SISTEMA PER IL RISCALDAMENTO DI SANGUE E LIQUIDI PER INFUSIONE**  
**IMPORTO ANNUALE PRESUNTO A BASE D'ASTA I.V.A. ESCLUSA € 7.300,00**

*Stefano R. S. S. S.*

*[Signature]*

*[Signature]*



Il dispositivo deve rispondere alle norme che regolano i dispositivi medici nonché elettromedicali. Latex free, senza rilascio di ftalati.

**SET MONOPAZIENTE costituito da:**

- 1) SET PER INFUSIONE IN PVC:  
Set per flussi standard con linea paziente > cm 150

DESCRIZIONE	FABBISOGNO ANNUO
<b>SISTEMA PER IL RISCALDAMENTO DI SANGUE E LIQUIDI PER INFUSIONE</b>	
Totale	400 pezzi

**2)UNITA' RISCALDANTE:**

- 1) RISCALDAMENTO A SECCO
- 2) DOTATO DI SENSORI DI TEMPERATURA, SURRISCALDAMENTO E BASSA TEMPERATURA

La ditta aggiudicataria dell'offerta dovrà fornire in comodato d'uso le unità riscaldanti richieste:

	FABBISOGNO	
<b>UNITA' RISCALDANTE</b>	<b>Almeno 20 ed eventualmente altre in base alle richieste delle UU. OO.</b>	Comodato d'uso
Totale		

**LOTTO 57 - Aggiudicazione a lotto intero  
LINEA PER CAPNOMETRO**

**IMPORTO ANNUALE PRESUNTO A BASE D'ASTA I.V.A. ESCLUSA €. 4.300,00**

Realizzato in PVC di grado medico, trasparente, deve permettere il prelievo dei gas dal filtro all'analizzatore e non si deve inginocchiare alla flessione. Deve essere fornito con connettore luer lock maschio – maschio, con lunghezza minima di 200 cm. Latex-free.

DESCRIZIONE	FABBISOGNO ANNUO
LINEA PER CAPNOMETRO	2.500 pezzi

**LOTTO 58 - Aggiudicazione a lotto intero**

**SENSORI PER IL MONITORAGGIO DELLA NARCOSI**

**IMPORTO ANNUALE PRESUNTO A BASE D'ASTA I.V.A. ESCLUSA €. 66.500,00**

Sensori per il monitoraggio e la valutazione in continua dello stato di narcosi del paziente in corso di utilizzo di farmaci analgo-anestetici per Anestesia e Rianimazione. La tipologia deve essere quella di sensori monolaterali pediatrici e per adulti. Latex-free.

**NB: La Ditta aggiudicataria dovrà fornire in comodato d'uso almeno n. 18 Monitor.**



DESCRIZIONE	FABBISOGNO ANNUO
SENSORI PER IL MONITORAGGIO DELLA NARCOSI MONOLATERALI PEDIATRICI	150
SENSORI PER IL MONITORAGGIO DELLA NARCOSI MONOLATERALI ADULTI	2300

**LOTTO 59 - Aggiudicazione a lotto intero**

**CATETERE PER INCANNULAMENTO ARTERIOSO**

**IMPORTO BASE D'ASTA € 300,00 IVA ESCLUSA**

Catetere per incannulamento arterioso con metodo Seldinger.

Composto da catetere radiopaco in poliuretano o materiale equivalente, anti-ingincchiamento, ago introduttore in acciaio inox, guida metallica con punta flessibile.

Il dispositivo deve essere sterile, monouso, latex-free, senza rilascio di ftalati per l'uso cui è destinato.

Deve essere in confezione singola.

DESCRIZIONE	FABBISOGNO ANNUO
CATETERE PER INCANNULAMENTO ARTERIOSO 18GX 6/18CM	20

**LOTTO 60 - Aggiudicazione a lotto intero**

**TUBI DI DRENAGGIO PENROSE**

**IMPORTO BASE D'ASTA € 1.000,00 IVA ESCLUSA**

Devono essere radiopachi, indicati per drenaggio a gravità e capillarità della ferita, lunghezza cm 30 circa. Devono essere sterili, in confezione singola, monouso. Devono essere latex-free. Devono essere senza rilascio di ftalati.

Misure richieste: 6mm, 8mm, 10mm, 12/13mm, 16mm circa

DESCRIZIONE	FABBISOGNO ANNUO
TUBO DRENAGGIO PENROSE MIS 6MM	
TUBO DRENAGGIO PENROSE MIS 8MM	
TUBO DRENAGGIO PENROSE MIS 10MM	
TUBO DRENAGGIO PENROSE MIS 12/13MM	
TUBO DRENAGGIO PENROSE MIS 16MM	
TOTALE	300 pezzi

**LOTTO 61 - Aggiudicazione a lotto intero**

**TUBI DI DRENAGGIO IN SILICONE LUNGHEZZA CM 50 CIRCA**

**Importo base d'asta euro 4.000,00 IVA ESCLUSA**

Da utilizzarsi con sistemi di drenaggio in aspirazione o per gravità.

Devono essere della lunghezza di cm 50 circa, **dotati di connettore**, di marcature di profondità graduate a partire dal termine del tratto forato.

Devono avere linea radiopaca.

Devono essere monouso, sterili, in confezione singola.

Devono essere latex-free.

Devono essere senza rilascio di ftalati.  
 Misura richiesta: 15CH - 24CH - 28CH- 30CH -33CH circa

DESCRIZIONE	FABBISOGNO ANNUO
Tubo drenaggio in silicone 15CH	
Tubo drenaggio in silicone 24CH	
Tubo drenaggio in silicone 28CH	
Tubo drenaggio in silicone 30CH	
Tubo drenaggio in silicone 33CH	
TOTALE	1.000 pezzi

**LOTTO 62 - Aggiudicazione a lotto intero**  
**SACCHE DI RACCOLTA PER DRENAGGIO IN SILICONE**  
**Importo base d'asta euro 4.800,00 IVA ESCLUSA**

Devono essere della capacità di almeno 2000 ml, trasparenti, devono essere dotate di valvola antireflusso, devono essere corredate di tubo trasparente della lunghezza di cm90 circa con raccordo universale per i tubi di drenaggio in silicone ricompresi nel lotto 61.

Devono essere senza rubinetto di scarico. Devono essere dotate di doppia scala di misurazione per piccoli e grandi volumi. Devono essere sterili, monouso, latex-free. Devono essere in confezione singola.

DESCRIZIONE	FABBISOGNO ANNUO
Sacche di raccolta	1.500 pezzi

**LOTTO 63 - Aggiudicazione a lotto intero**  
**SISTEMA DI DRENAGGIO A MEMBRANA TIPO UNOVAC**  
**IMPORTO BASE D'ASTA € 34.200,00 IVA ESCLUSA**

Sistema di drenaggio post-operatorio ad aspirazione costante, continua e controllata, a circuito chiuso per il drenaggio post-operatorio delle secrezioni delle ferite mediante una bassa pressione di vuoto.

Deve essere dotato di connettore universale per l'innesto di tutti i drenaggi da 10CH a 18CH, deve poter essere fissato al letto del paziente o alla cintura nei pazienti deambulanti, deve essere dotato di contenitore aspirante, graduato, deve avere sacca di raccolta inferiore, graduata e munita di filtro antibatterico, deve permettere lo svuotamento del contenitore aspirante verso la sacca di raccolta senza interrompere il circuito, deve essere dotato di doppia valvola antireflusso, deve essere dotato di possibilità di rimozione della sacca inferiore per facilitare la deambulazione del paziente.

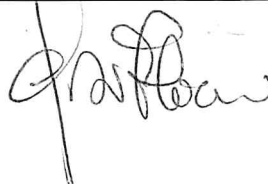
Deve essere monouso, sterile, in confezione singola, latex-free.

Devono essere senza rilascio di ftalati.

Misure richieste: 10CH, 12CH, 14CH, 16CH, 18CH

DESCRIZIONE	FABBISOGNO ANNUO
SISTEMA DI DRENAGGIO A MEMBRANA TIPO UNOVAC 10CH	
SISTEMA DI DRENAGGIO A MEMBRANA TIPO UNOVAC 12CH	
SISTEMA DI DRENAGGIO A MEMBRANA TIPO UNOVAC 14CH	
SISTEMA DI DRENAGGIO A MEMBRANA TIPO UNOVAC 16CH	

*Step 2*

SISTEMA DI DRENAGGIO A MEMBRANA TIPO UNOVAC 18CH	
	1.500 pezzi

**LOTTO 64 - Aggiudicazione a lotto intero**

**CATETERE DI DRENAGGIO IN PVC CON AGO GUIDA**

**IMPORTO BASE D'ASTA € 3.000,00 IVA ESCLUSA**

Tubo di drenaggio perforato post-operatorio tipo Redon in PVC, utilizzabile con qualsiasi sistema continuo con aspirazione controllata. Lunghezza 50 cm circa, perforato nella parte distale, su circa 14 cm da fori smussi atraumatici, con ago trocar atraumatico di varie lunghezze in acciaio inox premontato. Monouso, sterile, latex free.

DESCRIZIONE	FABBISOGNO ANNUO
CATETERE DI DRENAGGIO IN PVC CON AGO GUIDA	1.500 pezzi

**LOTTO 65 - Aggiudicazione a lotto intero**

**DRENAGGIO IN SILICONE A SEZIONE ROTONDA CON SCANALATURE CON AGO GUIDA**

**IMPORTO BASE D'ASTA € 15.000,00 IVA ESCLUSA**

Tubo di drenaggio in silicone, con ago guida montato in acciaio inox, a sezione rotonda, lunghezza cm110 circa, con scanalature longitudinali nella parte distale, per una lunghezza di cm30 circa. Tale estremità distale deve essere completamente radiopaca.

La parte terminale del drenaggio deve avere le scanalature fino al punto di raccordo con il tubo di silicone trasparente, che permette il collegamento a sistemi di raccolta in aspirazione o a caduta. Deve essere monouso, sterili, in confezione singola. Devono essere latex-free.

Devono essere senza rilascio di ftalati.

Misure richieste: 15CH e 19CH

**SACCHE DI RACCOLTA PER DRENAGGIO IN SILICONE A SEZIONE ROTONDA CON SCANALATURE CON AGO GUIDA**

Devono essere della capacità di 400/500 ml, trasparenti, devono essere dotate di valvola antireflusso, si devono poter connettere ai drenaggi in silicone a sezione rotonda sopra descritti.

Devono essere dotate di scala di misurazione del fluido drenato.

Devono essere sterili, monouso, latex-free.

Devono essere in confezione singola.

DESCRIZIONE	FABBISOGNO ANNUO
DRENAGGIO IN SILICONE A SEZIONE ROTONDA CON SCANALATURE CON AGO GUIDA 15CH	300 pezzi
DRENAGGIO IN SILICONE A SEZIONE ROTONDA CON SCANALATURE CON AGO GUIDA 19CH	70 pezzi
SACCHE DI RACCOLTA	370 pezzi

**LOTTO 66 - Aggiudicazione a lotto intero**

**DRENAGGIO IN SILICONE A SEZIONE ROTONDA CON SCANALATURE SENZA AGO GUIDA**

*Handwritten signature*

*Handwritten signature*

*Handwritten signature*

**Importo base d'asta € 19.000,00 IVA ESCLUSA**

Tubo di drenaggio in silicone, senza ago guida, a sezione rotonda, lunghezza cm110 circa, con scanalature nella parte distale per una lunghezza di cm 30 circa. Tale estremità distale deve essere completamente radiopaca. La parte terminale del drenaggio deve avere le scanalature fino al punto di raccordo con il tubo di silicone trasparente, che permette il collegamento a sistemi di raccolta in aspirazione o a caduta

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

Deve essere senza rilascio di ftalati.

Misure richieste: 7CH, 10CH, 12CH, 15CH, 19CH, 24CH

**SACCHE DI RACCOLTA PER DRENAGGIO IN SILICONE A SEZIONE ROTONDA CON SCANALATURE**

Devono essere della capacità di 400/500 ml, trasparenti, devono essere dotate di valvola antireflusso, si devono poter connettere ai drenaggi in silicone a sezione rotonda sopra descritti.

Devono essere dotate di scala di misurazione del fluido drenato.

Devono essere sterili, monouso, latex-free.

Devono essere in confezione singola.

DESCRIZIONE	FABBISOGNO ANNUO
DRENAGGIO IN SILICONE A SEZIONE ROTONDA CON SCANALATURE SENZA AGO GUIDA 7CH	
DRENAGGIO IN SILICONE A SEZIONE ROTONDA CON SCANALATURE SENZA AGO GUIDA 10CH	
DRENAGGIO IN SILICONE A SEZIONE ROTONDA CON SCANALATURE SENZA AGO GUIDA 12CH	
DRENAGGIO IN SILICONE A SEZIONE ROTONDA CON SCANALATURE SENZA AGO GUIDA 15CH	
DRENAGGIO IN SILICONE A SEZIONE ROTONDA CON SCANALATURE SENZA AGO GUIDA 19CH	
DRENAGGIO IN SILICONE A SEZIONE ROTONDA CON SCANALATURE SENZA AGO GUIDA 24CH	
totale	1.000 pezzi
SACCHE DI RACCOLTA	1.000 pezzi

**LOTTO 67 - Aggiudicazione a lotto intero****DRENAGGIO IN SILICONE A SEZIONE PIATTA CON SCANALATURE****Importo base d'asta € 4.400,00 IVA ESCLUSA**

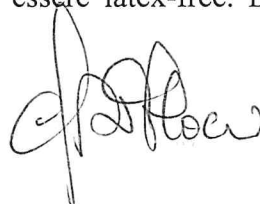
Tubo di drenaggio in silicone, lunghezza cm 110 circa, a sezione piatta, con scanalature nella parte distale e per tutta la lunghezza del drenaggio piatto. Tale estremità deve essere completamente radiopaca.

La parte terminale piatta del drenaggio, dove è realizzata la parte scanalata, si deve raccordare direttamente ad un tubo di silicone trasparente che permette il collegamento al sistema di raccolta in aspirazione o a caduta.

Deve essere monouso, sterile, in confezione singola. Deve essere latex-free. Deve essere senza rilascio di ftalati. Misure varie da 7mm a 15 mm circa

*Sty R* 





### SACCHE DI RACCOLTA PER DRENAGGIO IN SILICONE A SEZIONE PIATTA CON SCANALATURE

Devono essere della capacità di 400/500 ml, trasparenti, devono essere dotate di valvola antireflusso, si devono poter connettere ai drenaggi in silicone sopra descritti tramite tubo in silicone per il collegamento.

Devono essere dotate di scala di misurazione del fluido drenato.

Devono essere sterili, monouso, latex-free.

Devono essere in confezione singola.

DESCRIZIONE	Fabbisogno annuo
DRENAGGIO IN SILICONE A SEZIONE PIATTA CON SCANALATURE misure varie da 7mm a 15 mm circa	200 pezzi
SACCHE DI RACCOLTA	200 pezzi

### LOTTO 68 - Aggiudicazione a lotto intero

#### LINEA PER RILEVAZIONE ETCO2 IN RESPIRO SPONTANEO

Importo base d'asta € 11.500,00 IVA ESCLUSA

Tecnologia per il rilievo della ETCO2 e della frequenza respiratoria, **anche in O2 terapia**. In materiale morbido, confezione singola, pronto all'uso, monopaziente, Latex free, deve permettere il rilievo da via nasale e orale, dotato di raccordo per essere connesso al capnometro. Adatto per adulti e pazienti pediatrici.

NB: La ditta aggiudicataria dovrà fornire in forma gratuita n. **10 sistemi di visualizzazione dei dati** (Monitor capnografo) con la possibilità di rilevare: ETCO2, SpO2, Frequenza respiratoria, Capnogramma e trend. Deve inoltre essere portatile, provvisto di allarmi, con funzionamento a rete o batteria.

DESCRIZIONE	FABBISOGNO ANNUO
LINEA DI CAMPIONAMENTO PAZIENTI ADULTI	500 pezzi
LINEA DI CAMPIONAMENTO PAZIENTI PEDIATRICI	50 pezzi
LINEA DI CAMPIONAMENTO PAZIENTI NEONATALI	20 pezzi
LINEA DI CAMPIONAMENTO CON BITE BLOCK PAZIENTI ADULTI	80 pezzi
LINEA DI CAMPIONAMENTO PAZIENTI ADULTI RILEVAZIONE SOLO NASALE	50 pezzi
LINEA DI CAMPIONAMENTO PAZIENTI PEDIATRICI RILEVAZIONE SOLO NASALE	20 pezzi

### LOTTO 69 - Aggiudicazione a lotto intero

#### TECNOLOGIA PER IL RILIEVO DELLA ETCO2 E DELLA FREQUENZA RESPIRATORIA, PER PAZIENTI INTUBATI E/O TRACHEOSTOMIZZATI.

Importo base d'asta € 2.500,00 IVA ESCLUSA

In confezione singola, pronto all'uso, monopaziente, Latex free, dotato di connettori idonei

NB: La ditta aggiudicataria dovrà fornire gratuitamente almeno n. **10 sistemi di visualizzazione dei dati** (Monitor capnografo) con la possibilità di rilevare: ETCO2, SpO2, Frequenza respiratoria, Capnogramma e trend. Deve inoltre essere portatile, provvisto di allarmi, con funzionamento a rete o batteria.



DESCRIZIONE	FABBISOGNO ANNUO
LINEA DI CAMPIONAMENTO PAZIENTI ADULTI	100 pezzi
LINEA DI CAMPIONAMENTO PAZIENTI PEDIATRICI	50 pezzi

**LOTTO 70 - Aggiudicazione a lotto intero**

**CANNULA NASALE CON LINEA ETCO2 PER PAZIENTI ADULTI/PEDIATRICI**

**Importo base d'asta € 5.200,00 IVA ESCLUSA**

Dispositivo usato per la rilevazione di CO2 di fine espirazione in pazienti in respiro spontaneo in ossigeno (O2) terapia. Trattasi di dispositivi identici ai comuni "occhialini per O2 terapia" con la caratteristica di avere un apposito beccuccio, che permette il campionamento dal naso e dalla bocca dell'aria espirata, con un lume addizionale che permette la visualizzazione del parametro ETCO2.

Devono essere compatibili con i ventilatori DRAGER attualmente in uso nelle sale operatorie ASL Pescara. Devono essere monouso, in confezione singola, latex-free, senza rilascio di ftalati.

DESCRIZIONE	FABBISOGNO ANNUO
CANNULA NASALE CON LINEA ETCO2 PER PAZIENTI ADULTI	
CANNULA NASALE CON LINEA ETCO2 PER PAZIENTI PEDIATRICI	
	500 pezzi

**LOTTO 71 - Aggiudicazione a lotto intero**

**CANNULA NASALE CON LINEA ETCO2 CON BITE BLOCK**

**Importo base d'asta € 2.000,00 IVA ESCLUSA**

Dispositivo per la rilevazione di CO2 di fine espirazione in pazienti sottoposti a procedure endoscopiche, trans-esofagee, ecc. in respiro spontaneo in grado di indossare un proteggi bite fino a 60 Fr.

Rispetto ai dispositivi del lotto 68 presentano un boccaglio tipo bite block in materiale morbido.

Devono essere compatibili con i ventilatori DRAGER attualmente in uso nelle sale operatorie ASL Pescara. Devono essere monouso, in confezione singola, latex-free, senza rilascio di ftalati.

DESCRIZIONE	FABBISOGNO ANNUO
CANNULA NASALE CON LINEA ETCO2 CON BITE BLOCK	150 pezzi

**LOTTO 72 - Aggiudicazione a lotto intero**

**DENTA SAFE O EQUIVALENTE**

**Importo base d'asta € 400,00 IVA ESCLUSA**

Striscia di FOAM adesiva da applicare alla lama del laringoscopio per evitare il contatto diretto con i denti del paziente riducendo il rischio di scheggiature. L'adesivo deve garantire il corretto posizionamento e non deve lasciare residui sulla lama.

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

*Step A. Sordani*

*(Signature)*

*(Signature)*

DESCRIZIONE	FABBISOGNO ANNUO
DENTA SAFE	100 pezzi

Valutazione al prezzo più basso, previa verifica di idoneità.

**LOTTO 73 - Aggiudicazione a lotto intero  
TOOTH PROTECTOR O EQUIVALENTE**

**Importo base d'asta € 2.300,00 IVA ESCLUSA**

Semplice paradenti anatomico semplice da posizionare per garantire la protezione dell'arcata superiore, misura unica. Non si deve incastrare a denti od otturazioni, deve avere un arco contrapposto. Deve essere monouso, in confezione singola, latex-free, senza rilascio di ftalati.

DESCRIZIONE	FABBISOGNO ANNUO
TOOTH PROTECTOR	300 pezzi

Valutazione al prezzo più basso, previa verifica di idoneità.

**LOTTO 74 - Aggiudicazione a lotto intero  
PENNA DERMOGRAFICA con punta di diverse dimensioni**

**Importo base d'asta € 300,00 IVA ESCLUSA**

Deve garantire una solida presa e deve essere resistente alle rotture, deve garantire un continuo e regolare flusso di inchiostro per evitare macchie o interruzioni nella scrittura.

Deve avere un righello nella confezione. L'inchiostro deve essere atossico.

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

DESCRIZIONE	FABBISOGNO ANNUO
PENNA DERMOGRAFICA punta di diverse dimensioni	500 pezzi

Valutazione al prezzo più basso, previa verifica di idoneità.

**LOTTO 75 - Aggiudicazione a lotto intero  
KIT TUBO LARINGEO CON DOPPIO CANALE (TUBO + SIRINGA)**

**Costituito da tubo e siringa**

**Importo base d'asta € 3.600,00 iva esclusa**

Il tubo deve essere dotato di doppio canale per l'inserimento di un sondino di aspirazione gastrica, di cuffia faringea ed esofagea, di connettore ISO 15mm, di valvola che permetta il gonfiaggio sequenziale di entrambe le cuffie (faringea ed esofagea).

Deve essere dotato di marker di riferimento per il corretto posizionamento a livello dei denti del paziente, di bloccatore antimorso.

Deve essere dotato di linea radiopaca.

Nel kit deve essere presente una siringa per il gonfiaggio delle cuffie con riferimenti relativi alle diverse misure richieste.

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

Deve essere maneggevole e deve permettere l'utilizzo in sicurezza per il paziente.

*Alfo R. S. S. S. S.*

*[Handwritten signature]*

*[Handwritten signature]*



Misure richieste: NEONATO, INFANTE, PEDIATRICO, ADULTI SMALL, ADULTI MEDIUM, ADULTI LARGE

DESCRIZIONE	Fabbisogno annuo
TUBO LARINGEO CON DOPPIO CANALE MISURA PER NEONATO (peso inferiore a 5Kg)	
TUBO LARINGEO CON DOPPIO CANALE MISURA PER INFANTE(peso da 5 a 12Kg)	
TUBO LARINGEO CON DOPPIO CANALE MISURA PEDIATRICA(peso da 12 a 25Kg)	
TUBO LARINGEO CON DOPPIO CANALE MISURA PEDIATRICA(altezza da 125 a 150cm)	
TUBO LARINGEO CON DOPPIO CANALE MISURA ADULTI SMALL	
TUBO LARINGEO CON DOPPIO CANALE MISURA ADULTI MEDIUM	
TUBO LARINGEO CON DOPPIO CANALE MISURA ADULTI LARGE	
<b>TOTALE</b>	<b>60 PEZZI</b>

**LOTTO 76 - Aggiudicazione a lotto intero**

**KIT TUBO LARINGEO CON DOPPIO CANALE (TUBO + SIRINGA+TUBO OROTRACHEALE)**

Costituito da tubo, siringa e tubo orotracheale

Importo base d'asta € 2.600,00 iva esclusa

Il tubo deve essere dotato di doppio canale per l'inserimento di un sondino di aspirazione gastrica, di cuffia faringea ed esofagea, di connettore ISO 15mm, di valvola che permetta il gonfiaggio sequenziale di entrambe le cuffie(faringea ed esofagea).

Deve essere dotato di marker di riferimento per il corretto posizionamento a livello dei denti del paziente, di bloccatore antimorso. Deve essere dotato di linea radiopaca.

Nel kit deve essere presente una siringa per il gonfiaggio delle cuffie con riferimenti relativi alle diverse misure richieste. Presenza di tubo orotracheale.

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

Deve essere maneggevole e deve permettere l'utilizzo in sicurezza per il paziente.

Misure richieste: PAZIENTE ALTEZZA COMPRESA TRA 125 E 155 CM CIRCA, PAZIENTE ALTEZZA SUPERIORE A 155 CM

DESCRIZIONE	Fabbisogno annuo
PAZIENTE ALTEZZA COMPRESA TRA 125 E 155 CM CIRCA	
PAZIENTE ALTEZZA SUPERIORE A 155CM	
<b>TOTALE</b>	<b>40 PEZZI</b>

**LOTTO 77 - Aggiudicazione a lotto intero**

**TELINO ISOTERMICO (METALLINA)**

Importo base d'asta € 2.000,00 IVA ESCLUSA

Da utilizzarsi da parte dell'U.O. Servizio 118 per evitare l'ipotermia.

Deve essere resistente agli strappi ed impermeabile all'acqua.

Deve essere monouso, latex-free, radiotrasparente.  
Deve essere in confezione singola.  
Misura richiesta: cm210x160 circa

DESCRIZIONE	Fabbisogno annuo
<b>TELINO ISOTERMICO(METALLINA)</b>	<b>300 pezzi</b>

Valutazione al prezzo più basso, previa verifica di idoneità da prova in vivo.

**LOTTO 78 - Aggiudicazione a lotto intero**  
**TELO DA INCISIONE AD AZIONE BATTERICIDA**

**Importo base d'asta € 20.000,00 iva esclusa**

Telo da incisione ad azione battericida con soluzione iodofora ad ampio spettro contenuta nell'adesivo.

Classe di appartenenza III. Supporto in materiale altamente conformabile e permeabile ai gas.

Adesivo dermocompatibile di grado medicale tale da permettere la perfetta aderenza alla cute anche negli interventi di lunga durata. Graduale rilascio delle molecole di iodoforo allo scopo di garantire un'azione prolungata nel tempo (in ogni caso non inferiore alle 7 ore).

Efficacia documentata da studi clinici. Classe di infiammabilità 1.

Deve essere sterile, monouso, in confezione singola tale da garantire l'inattivazione dello iodio.

Deve essere latex-free e senza rilascio di ftalati per l'uso cui è destinato.

DESCRIZIONE	Fabbisogno annuo
TELO DA INCISIONE AD AZIONE BATTERICIDA zona adesiva cm55x60 circa	
TELO DA INCISIONE AD AZIONE BATTERICIDA zona adesiva cm45x55 circa	
<b>TOTALE</b>	<b>1.100 PEZZI</b>

**LOTTO 79 - Aggiudicazione a lotto intero**

**TELO PER ISOLAMENTO VERTICALE CON SACCA E TELO DA INCISIONE AD AZIONE BATTERICIDA**

**Importo base d'asta € 1.800,00 iva esclusa**

Per la preparazione del paziente posizionato sul letto di trazione per interventi chirurgici al femore.

Telo da incisione ad azione battericida con soluzione iodofora ad ampio spettro contenuta nell'adesivo. Classe di appartenenza III.

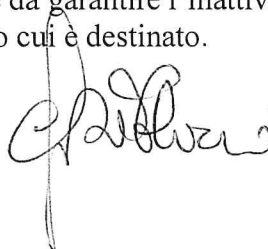
Adesivo dermocompatibile di grado medicale tale da permettere la perfetta aderenza alla cute per tutta la durata dell'intervento. Graduale rilascio delle molecole di iodoforo allo scopo di garantire un'azione prolungata nel tempo. Presenza di sacca raccolta fluidi con valvola di drenaggio, sistema di fissaggio tubi, sonde e tasche portastrumenti, banda adesiva per tutta la lunghezza del telo per consentire il fissaggio alle aste. Efficacia documentata da studi clinici. Classe di infiammabilità 1.

Deve essere sterile, monouso, in confezione singola tale da garantire l'inattivazione dello iodio.

Deve essere latex-free e senza rilascio di ftalati per l'uso cui è destinato.

 R 





DESCRIZIONE	Fabbisogno annuo
TELO PER ISOLAMENTO VERTICALE CON SACCA E TELO DA INCISIONE DA INCISIONE AD AZIONE BATTERICIDA zona adesiva cm70x30 circa, dimensioni telo cm330x250 circa	50 pezzi

**LOTTO 80 - Aggiudicazione a lotto intero**

**TRAPANI AUTOMATICI PER INFUSIONE INTRAOSSEA E RELATIVO MATERIALE DI CONSUMO equivalente EZ-IO G3**

**Importo base d'asta € 16.000,00 iva esclusa**

Da utilizzarsi per infondere fluidi e farmaci nel sistema vascolare centrale in pochi secondi.

Deve permettere un accesso vascolare intraosseo rapido, facile, sicuro e controllato per pazienti di ogni età e peso. Alimentazione a batteria di lunga durata (preferibilmente presenza di indicatore del livello di batteria). Dimensioni e peso contenuti.

Assenza di accensioni casuali.

Facile rimozione degli aghi.

Gli aghi devono essere comprensivi di linea di estensione e di stabilizzatori.

Manipolo riutilizzabile, latex-free.

Disponibilità di set di aghi monouso adulti e pediatrici che devono essere in confezione singola, sterili, latex-free e senza rilascio di ftalati per l'uso cui sono destinati.

Il dispositivo deve permettere l'utilizzo in sicurezza per il paziente.

DESCRIZIONE	Fabbisogno annuo
trapani	<b>15 pezzi nell'arco della fornitura quadriennale</b>
Set ago pediatrico 15mm	20 pezzi
Set ago adulti 25mm	30 pezzi
Set ago adulti 45mm(pazienti obesi)	20 pezzi

Le ditte sono pregate di attenersi il più possibile alle misure indicate. Eventuali scostamenti saranno valutati dalla commissione tecnica.

**LOTTO 81 – Aggiudicazione a lotto intero**

**SONDE DI TEMPERATURA ESOFAGEE/RETTALI A TERMISTORE 400**

**Importo base d'asta € 1.000,00 iva esclusa**

Da utilizzarsi per il monitoraggio della temperatura del paziente sottoposto ad anestesia.

Costituite da un sensore di temperatura collocato vicino all'estremità distale morbida delle sonde.

In materiale polimerico biocompatibile, provviste di attacco per il cavo di collegamento al monitor della temperatura.

Da posizionarsi sia nell'esofago che nel retto.

Devono essere in confezione singola, sterili, monouso, latex-free e senza rilascio di ftalati per l'uso cui sono destinate.

Misure: 9Fr e 12Fr.

DESCRIZIONE	Fabbisogno annuo
Sonde di temperatura 9Fr	100 pezzi
Sonde di temperatura 12Fr	100 pezzi

*Stefano R. Santillo*

*[Signature]*

*[Signature]*

--	--

Le ditte dovranno fornire ad uso gratuito i cavi di collegamento ai monitors presenti presso l'U.O T.I.N. almeno nelle seguenti quantità (ulteriormente altri in base alle esigenze):

- MONITOR MULTIPARAMETRICO SPACELABS-ULTRAVIEW numero 2 cavi
- MONITOR MULTIPARAMETRICO BLT Q5 NUMERO 4 CAVI

**LOTTO 82 – Aggiudicazione a lotto intero  
SET PER ASPIRAZIONE CHIRURGICA**

**Importo base d'asta € 16.000,00 iva esclusa**

Composto da cannula Yankauer in materiale plastico resistente e trasparente, angolata, della lunghezza di circa 24 cm, punta atraumatica, tonda, con fori laterali, tubo di collegamento della lunghezza di 3 metri circa con cono per collegamento all'unità di raccolta.

Deve essere monouso, sterile, in confezione singola, in doppio confezionamento.

Deve essere latex-free e senza rilascio di ftalati.

Misure diametro interno cannula 12Fr, 18Fr, 22Fr (o equivalenti).

DESCRIZIONE	Fabbisogno annuo
Set aspirazione chirurgica 12CH	2.600 pezzi
Set aspirazione chirurgica 18CH	2.000 pezzi
Set aspirazione chirurgica 22CH	3.500 pezzi
TOTALE	8.100 pezzi

**LOTTO 83 – Aggiudicazione a lotto intero**

**CANNULA PER ASPIRAZIONE CHIRURGICA YANKAUER – senza controllo del vuoto**

**Importo base d'asta € 2.500,00 iva esclusa**

Deve essere in materiale plastico resistente e trasparente, angolata, deve avere punta tonda, atraumatica con fori laterali, lunghezza cm 24 circa, con raccordo universale per fissaggio al tubo di aspirazione.

Deve essere monouso, sterile, in confezione singola, in doppio confezionamento.

Deve essere latex-free e senza rilascio di ftalati.

Misure diametro interno cannula r: 12Fr, 18Fr, 22Fr (o equivalenti).

DESCRIZIONE	Fabbisogno annuo
Cannula aspirazione chirurgica Yankauer 12CH	2.200 pezzi
Cannula aspirazione chirurgica Yankauer 18CH	1.500 pezzi
Cannula aspirazione chirurgica Yankauer 22CH	1.000 pezzi
TOTALE	3.700 pezzi

**LOTTO 84 – Aggiudicazione a lotto intero**

**LARINGOSCOPI AD ALTA LUMINOSITA', LUCE FREDDA A FIBRE OTTICHE CON LAMA MULTIUSO aggiudicazione a lotto intero**

**IMPORTO BASE D'ASTA ANNUALE € 12.000,00 iva esclusa**

*Handwritten signatures and initials on the left side of the page.*

*Handwritten signature in the center of the page.*

*Handwritten signature on the right side of the page.*

- Lama Mc Intosh varie misure
- Lama Miller varie misure
- Manico standard pediatrico e adulto
- Manico corto per obesi

Manici e lame devono essere tra loro compatibili.

I dispositivi devono essere riutilizzabili, in confezione singola.

Devono essere latex-free e senza rilascio di ftalati.

DESCRIZIONE	Fabbisogno annuale
Lama Mc Intosh fibre ottiche varie misure	100 pezzi
Lama Miller fibre ottiche varie misure	20 pezzi
Manico standard adulto	50 pezzi
Manico standard pediatrico	20 pezzi
Manico corto per obesi	10 pezzi

#### LOTTO 85 - Aggiudicazione a lotto intero

#### DISPOSITIVO DI FISSAGGIO PER CATETERE EPIDURALE

**Importo base d'asta € 5.000,00 iva esclusa**

Dispositivo di fissaggio per cateteri epidurali tale da evitare dislocazioni dello stesso.

Dotato di sistema di bloccaggio sicuro che garantisca la stabilità del catetere, ne impedisca la dislocazione e ne assicuri la contestuale pervietà.

Dotato di sistema adesivo trasparente tale da consentire il perfetto e confortevole fissaggio alla schiena del paziente e da assicurare la possibilità di controllare in ogni momento il catetere.

Disponibile nelle misure tali da fissare cateteri 16G e 18G.

Latex free, in confezione monouso, sterile.

DESCRIZIONE	Fabbisogno annuale
Dispositivo di fissaggio per catetere epidurale	500 pezzi

#### LOTTO 86 - Aggiudicazione a lotto intero

#### AGO CON PUNTA ATRAUMATICA SPROTTE

**Importo base d'asta € 36.000,00 iva esclusa**

Ago con punta atraumatica sprotte, con tipica punta ad ogiva allungata, con bisello laterale di forma ellittica allungata e bordi perfettamente levigati.

Caratteristiche minime:

- ago in acciaio inossidabile di altissima qualità
- pareti esterne sottili per consentire a parità di Gauge un diametro interno maggiore e dunque favorire l'iniezione dell'anestetico
- pareti perfettamente levigate per evitare la presenza di residui di lavorazione
- impugnatura trasparente con possibilità opzionale di lente integrata per visualizzare quanto prima il reflusso del liquido cefalo-rachidiano
- dotato di ago introduttore
- documentata atraumaticità della punta con risultati clinici presenti in letteratura

- disponibile nelle seguenti misure ADULTI: 24G x 103 mm, 25G x 90 mm, 27G x 90 mm, 27G x 103 mm, 27G x 120 mm, 25G x 103 mm, 24G x 120 mm, 22G x 90 mm, 22G x 120 mm, 22G x 103 mm
- disponibile nelle seguenti misure PEDIATRICHE: 22G x 50 mm senza introduttore, 24G x 35 mm senza introduttore, 25G x 35 mm senza introduttore, 27G x 25 mm con introduttore

Il dispositivo deve essere sterile, monouso, latex free, senza rilascio di ftalati per l'uso cui è destinato. Deve essere in confezione singola con apertura tipo peel open.

DESCRIZIONE	Fabbisogno annuale
Ago con punta atraumatica Sprotte	8.000 pezzi

**LOTTO 87 - Aggiudicazione a lotto intero  
DISPOSITIVO SOVRAGLOTTIDEO EQUIVALENTE I-GEL  
Importo base d'asta € 2.100,00 iva esclusa**

Dotato di:

- Cuffia morbida per adattarsi perfettamente all'anatomia del sovraglottideo
- Sondino per l'aspirazione gastrica di misura adeguata
- Sostegno dell'epiglottide
- Connettore da 15 mm
- Repere di posizionamento
- Bite-block integrato
- Buona stabilità
- Possibilità di introdurre un tubo endotracheale nel canale di ventilazione
- Dotato di indicatore per verificare il corretto posizionamento
- Deve essere facilmente identificabile con sistema alfanumerico e/o colore, per agevolare la corretta scelta della misura
- Deve essere assemblato in kit con cinghia di fissaggio e gel per la lubrificazione
- Possibilità di utilizzo in tac e risonanza
- Disponibilità di misure adulti (da 30 a oltre 90 kg circa) e pediatriche (da 2 a 35kg circa)
- Devono essere sterili, monouso, latex free, senza rilascio di ftalati

DESCRIZIONE	Fabbisogno annuale
DISPOSITIVO SOVRAGLOTTIDEO EQUIVALENTE I-GEL (misure adulte e pediatriche)	80 pezzi

*Alfano R. Scmull*

*[Signature]*

*[Signature]*

**LOTTO 88 - aggiudicazione a lotto intero**

**RACCORDO SONDA-SIRINGA**

**Importo base d'asta € 300,00 iva esclusa**

Raccordo per il collegamento di sonde da un lato (lato conico) e di siringhe dall'altro (lato luer-lock femmina)

DESCRIZIONE	Fabbisogno annuale
RACCORDO SONDA SIRINGA	200 pezzi

Valutazione al prezzo più basso previa verifica di idoneità.

**LOTTO 89 - aggiudicazione a lotto intero**

**RACCORDO 22F-22F**

**Importo base d'asta € 400,00 iva esclusa**

Raccordo dritto, non conduttivo, privo di ftalati, privo di lattice.

Connessioni: 22F-22F

DESCRIZIONE	Fabbisogno annuale
RACCORDO 22F-22F	500 pezzi

Valutazione al prezzo più basso previa verifica di idoneità.

*Stefano R. Sottile*

*Ch. Pizzoni*

*Anna S. Dadda*





Il Dirigente Amministrativo, con la presente sottoscrizione, attesta la regolarità tecnica e amministrativa nonché la legittimità del provvedimento

Il Dirigente Amministrativo  
Federica Faccia  
firmato digitalmente

Il Direttore dell'UOC Controllo di Gestione attesta che la spesa risulta corrispondente al bilancio di previsione dell'anno corrente.

Il Direttore  
Graziano Di Marco  
firmato digitalmente

Il Direttore dell'UOC Bilancio e Gestione Economica Finanziaria attesta che la spesa risulta imputata sulla voce di conto del Bilancio n. 0701010318  
Anno 2024-2025

Il Direttore  
Graziano Di Marco  
firmato digitalmente

Ai sensi del D. Lgs. 502/92 e successive modificazioni ed integrazioni, i sottoscritti esprimono il seguente parere sul presente provvedimento:

Parere favorevole

IL DIRETTORE AMMINISTRATIVO  
Dott. Francesca Rancitelli  
firmato digitalmente

Parere favorevole

IL DIRETTORE SANITARIO  
Dott. Rossano Di Luzio  
firmato digitalmente

**IL DIRETTORE GENERALE**  
**Dott. Vero Michitelli**  
firmato digitalmente