



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

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

ANNO: 2024

N. 376

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, DI UN ACCORDO QUADRO CON PIÙ OPERATORI ECONOMICI, AI SENSI DELL'ART. 59, COMMA 4, LETTERA A), PER LA FORNITURA QUADRIENNALE IN SOMMINISTRAZIONE E IN CONTO DEPOSITO DI DISPOSITIVI PER EMODINAMICA PER LE ESIGENZE DELLA UOC DI CARDIOLOGIA 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, di un accordo quadro con più operatori economici, ai sensi dell'art. 59, comma 4, lettera a), per la fornitura quadriennale in somministrazione e in conto deposito di dispositivi per emodinamica per le esigenze della UOC di Cardiologia 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 comunicazione del 7 marzo 2023 e successiva comunicazione del 10 gennaio 2024 di sostituzione del Presidente, 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 per emodinamica per le esigenze della UOC di Cardiologia della ASL di Pescara;
- con email del 17 gennaio 2024, 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;

**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 procedura di gara ha ad oggetto la sottoscrizione di un accordo quadro con più operatori economici, ai sensi dell'art. 59, comma 4, lettera a), del D. Lgs. n. 36/2023, per la fornitura quadriennale, in somministrazione e in conto deposito, di dispositivi per emodinamica per le esigenze della UOC di Cardiologia della ASL di Pescara;
- la gara è articolata in 107 lotti, ad aggiudicazione separata e distinta;
- la fornitura avrà la durata di anni quattro, con possibilità di proroga semestrale;
- è prevista l'opzione di estensione sino al 50% dell'importo a base di gara ai sensi dell'art. 120 comma 1 lett a) del D. Lgs. n. 36/2023;
- 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 dell'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: 48, 49, 50, 54, 55, 56, 87, 92, 102, 105, 106 per complessivi € 4.400,00;
- la fornitura avrà la durata di anni quattro. 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 50% 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 € 25.838.387,50 e costi della sicurezza per € 4.400,00 oltre Iva così ripartito:
  - prezzo quadriennale a base d'asta € 15.900.540,00 oltre IVA;
  - estensione sino al 50% dell'importo a base di gara ai sensi dell'art. 120 comma 1 lett a) del D. Lgs. n. 36/2023 e, € 7.950.270,00 oltre IVA;
  - opzione di proroga ai sensi dell'art. 120, comma 11, del D. Lgs. n. 36/2023, € 1.987.377,50 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 accordo quadro per la fornitura di dispositivi per cardiologia interventistica per le esigenze della ASL di Pescara di cui alla delibera 1015/2018;
  - una fornitura, in service pluriennale, di sistemi per trattamento di stenosi calcifiche, suddivisa in n. tre lotti ad aggiudicazione distinta e separata, da destinare alla UOC UTIC e cardiologia interventistica di cui alla Delibera n.183/2020;
- come da comunicazione della funzione Monitoraggio dei contratti e Pianificazione degli acquisti, i contratti stipulati in esito alla delibera 1015/2018 sono giunti a scadenza il 31.12.2023, mentre i contratti stipulati in esito alla delibera 183/2020 giungeranno a scadenza il prossimo 29.02.2024;

TENUTO CONTO CHE sia l'accordo quadro di cui alla delibera del Direttore Generale n. 1015/2018, che i contratti di cui alla delibera n. 183/2020, presentano, ad oggi, una disponibilità economica residua;

VISTE le note, agli atti d'ufficio, con le quali l'U.O.C. UTIC ha rappresentato la necessità del mantenimento delle forniture di cui alle delibere nn. 1015/2018 e 183/2020, 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 capitolato della procedura di gara oggetto di indizione;

EVIDENZIATO CHE:

- i contratti in questione presentano un consumo medio annuale rispettivamente di:
  - € 1.080.016,90 Iva esclusa – delibera n. 1015/2018;
  - € 105.000,00 Iva esclusa – delibera n. 183/2020

come risultante da un'analisi dei dati storici effettuata attraverso la consultazione del sistema gestionale aziendale;

- la spesa stimata per la fornitura di dispositivi per cardiologia interventistica per un periodo di dodici mesi può essere, pertanto, quantificata pari agli importi sopra indicati;
- l'attuale residuo economico dei contratti risulta più che sufficiente a coprire detti fabbisogni, con possibilità di dilazionare solo il termine dei suddetti contratti fino al 31/12/2024, senza necessità di stanziamenti di risorse aggiuntive, nelle more dello svolgimento della nuova procedura di gara;

**PRESO ATTO CHE:**

- con note agli atti d'ufficio le ditte Marifarma, Innovahts, Abbott, Gada Italia, Studio Pacinotti, Newtech, Medtronic Italia, Biotronik Italia, Servitech, Philips SpA, Aactiva srl e Boston Scientific hanno accettato il mantenimento dei prezzi e condizioni vigenti della fornitura fino al 31.12.2024;
- con note agli atti d'ufficio, le ditte Atlantech Italia S.R.L. B.Braun Milano Spa e Getinge Italia Srl hanno comunicato l'impossibilità a proseguire le forniture mantenendo le condizioni economiche originariamente proposte nel 2018 nelle more dell'espletamento della nuova procedura di gara;

DATO ATTO CHE, in seguito alle istanze pervenute dagli operatori economici sopra citati, è stato avviato apposito procedimento istruttorio finalizzato a valutare le motivazioni alla base delle richieste ed a verificare la congruità della percentuale di revisione proposta;

CONSIDERATO CHE le motivazioni addotte dagli operatori economici sono le seguenti:

- imprevedibili e straordinari incrementi del costo delle materie prime, dell'energia elettrica, del gas e dei trasporti a partire dal 2018, i quali sono andati ad incidere sui costi delle forniture aggiudicate;
- il fatto che detti aumenti del costo dei fattori produttivi hanno avuto una rilevanza molto significativa che ha reso i contratti pubblici di fornitura in corso non più adeguati, equilibrati e sostenibili;

VISTO, altresì, l'art. 106, comma 1, lett. c), del D. Lgs. n. 50/2016 e s.m.i., applicabile ratione temporis ai contratti in argomento, il quale prevede che *"i contratti di appalto nei settori ordinari e nei settori speciali possono essere modificati senza una nuova procedura di affidamento nei seguenti casi:*

- c) *ove siano soddisfatte tutte le seguenti condizioni, fatto salvo quanto previsto per gli appalti nei settori ordinari dal comma 7:*
  - 1) *la necessità di modifica è determinata da circostanze impreviste e imprevedibili per l'amministrazione aggiudicatrice o per l'ente aggiudicatore. In tali casi le modifiche all'oggetto del contratto assumono la denominazione di varianti in corso d'opera. Tra le predette circostanze può rientrare anche la sopravvenienza di nuove disposizioni legislative o regolamentari o provvedimenti di autorità o enti preposti alla tutela di situazioni rilevanti;*
  - 2) *la modifica non altera la natura generale del contratto";*

TENUTO CONTO, inoltre, CHE in mancanza della pubblicazione semestrale da parte dell'ISTAT dei dati relativi all'andamento dei prezzi dei principali beni e servizi acquisiti dalle amministrazioni pubbliche, la revisione dei prezzi relativi ai contratti di appalto, secondo l'orientamento unanime della giurisprudenza, va operata sulla base dell'indice di variazione dei prezzi per le famiglie di operai ed impiegati (c.d. indice FOI), senza tabacchi;



ATTESO CHE:

- lo scopo della revisione prezzi non ha come obiettivo l'azzeramento del rischio di impresa, esentando del tutto l'appaltatore dall'alea contrattuale;
- tuttavia, questa ASL ha il dovere di salvaguardare l'interesse pubblico a che le prestazioni di beni e servizi non siano esposte col tempo al rischio di una diminuzione qualitativa, a causa dell'eccessiva onerosità sopravvenuta delle prestazioni stesse, e della conseguente incapacità del fornitore di farvi compiutamente fronte;

DATO ATTO CHE:

- ai fini della determinazione della variazione dell'indice ISTAT-FOI da applicare ai fini della revisione, occorre prendere in esame il periodo anno 2018-anno 2023;
- da ricalcolo effettuato, la variazione percentuale da applicare risulta pari alla misura del 8,37%, calcolata come media ponderata delle variazioni intervenute nelle categorie trasporti, utenze (acqua, elettricità, gas e altri) e altri beni e servizi, intervenute nel periodo sopra indicato, sulla scorta degli indici dei prezzi al consumo per le Famiglie di Impiegati e Operai (F.O.I.), senza tabacchi;

PRECISATO CHE:

- ai sensi dell'art. 106, comma 1 lettera c) 2), del D. Lgs. n. 50/2016 e s.m.i., la modifica derivante dalla revisione del prezzo non altera la natura generale del contratto;
- ai sensi dell'art. 106, comma 7, del D. Lgs. n. 50/2016 e s.m.i., l'aumento di prezzo in argomento non eccede il 50% del valore del contratto iniziale;

RITENUTO, pertanto, necessario procedere:

- all'indizione di una procedura ad evidenza pubblica sopra soglia comunitaria volta alla conclusione di un accordo quadro con più operatori economici, ai sensi dell'art. 59, comma 4, lettera a), per la fornitura quadriennale in somministrazione e in conto deposito di dispositivi per emodinamica per le esigenze della UOC di Cardiologia della ASL di Pescara;
- al differimento della scadenza, ai sensi dell'art. 106, comma 11, del D. Lgs. n. 50/2016 e s.m.i., dell'accordo quadro in essere per la fornitura di dispositivi per cardiologia interventistica, di cui alla delibera 1015/2018 fino al 31/12/2024;
- al differimento della scadenza, ai sensi dell'art. 106, comma 11, del D. Lgs. n. 50/2016 e s.m.i., del contratto in essere per la fornitura in service di sistemi per il trattamento delle stenosi calcifiche, di cui alla delibera 183/2020 fino al 31/12/2024;

RITENUTO, altresì:

- di non accogliere la richiesta di revisione in aumento dei prezzi presentata dalle ditte: ATLANTECH ITALIA S.r.l. B.BRAUN MILANO SPA e Getinge Italia Srl nella misura percentuale da loro proposta;
- di riconoscere invece alle ditte sopra citate, che hanno presentato istanza, la revisione dei prezzi di aggiudicazione nella misura dell'8,37% ai sensi dell'articolo 106, comma 1, lettera c) del D.lgs n° 50/2016 e s.m.i.;

PRECISATO CHE i contratti di cui alle delibere 1015/2018 e 183/2020 dovranno intendersi automaticamente risolti qualora, prima della data del 31/12/2024, sia aggiudicata la procedura di gara per la per la fornitura quadriennale in somministrazione e in conto deposito di dispositivi per

emodinamica per le esigenze della UOC di Cardiologia della ASL di Pescara;

VISTI:

- il Codice dei Contratti Pubblici di cui al Decreto Legislativo 18 aprile 2016, n. 50;
- 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 un accordo quadro con più operatori economici, ai sensi dell'art. 59, comma 4, lettera a), per la fornitura quadriennale in somministrazione e in conto deposito di dispositivi per emodinamica per le esigenze della UOC di Cardiologia della ASL di Pescara, articolata in 107 lotti, ad aggiudicazione separata e distinta;
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 proroga di massimo 6 mesi e di risoluzione in caso di esaurimento anticipato del suo valore;
  - c. il valore complessivo, ai sensi dell'art. 14 del D. l.gs. n. 36/2023, della presente procedura di gara è stimato in € 25.838.387,50 oltre Iva così ripartito:
    - i. prezzo quadriennale a base d'asta € 15.900.540,00 oltre IVA
    - ii. estensione sino al 50% dell'importo a base di gara ai sensi dell'art. 120 comma 1 lett a) del D. Lgs. n. 36/2023 e, € 7.950.270,00 oltre IVA
    - iii. opzione di proroga ai sensi dell'art. 120, comma 10, del D. Lgs. n. 36/2023 € 1.987.377,50 oltre IVA
3. DI approvare 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 per emodinamica per le esigenze della UOC di Cardiologia 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 - AREACOM, 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 per la fornitura di dispositivi per cardiologia interventistica di cui alla delibera 1015/2018 fino al 31/12/2024;
10. DI differire la scadenza della fornitura, in service pluriennale, di sistemi per trattamento di stenosi calcifiche, da destinare alla UOC UTIC e cardiologia interventistica, di cui alla Delibera n.183/2020, fino al 31/12/2024;
11. DI precisare che i contratti di cui ai precedenti punti 9 e 10 dovranno intendersi automaticamente risolto qualora, prima della data del 31/12/2024, fosse aggiudicata la

procedura di gara per la fornitura quadriennale in somministrazione e in conto deposito di dispositivi per emodinamica per le esigenze della UOC di Cardiologia della ASL di Pescara;

12. di riconoscere alle ditte ATLANTECH ITALIA S.r.l. B.BRAUN MILANO SPA e Getinge Italia Srl, che hanno presentato istanza in relazione all'accordo quadro in essere per la fornitura di dispositivi per cardiologia interventistica di cui alla delibera 1015/2018, la revisione dei prezzi di aggiudicazione nella misura dell'8,37% ai sensi dell'articolo 106, comma 1, lettera c) del D.lgs. n° 50/2016 e ss.mm.ii;
13. DI dare atto che il presente provvedimento deve essere pubblicato nell'albo pretorio online della ASL ai sensi del D.lgs. 33/2013;
14. DI conferire alla presente deliberazione immediata esecutività.



## DISCIPLINARE DI GARA

**PROCEDURA APERTA, AI SENSI DELL'ART. 71 DEL D.LGS. N. 36/2023 E S.M.I., AVENTE AD OGGETTO DISPOSITIVI IN SOMMINISTRAZIONE E IN CONTO DEPOSITO PER EMODINAMICA NECESSARI PER LE ESIGENZE DELLA UOC DI CARDIOLOGIA DELLA ASL DI PESCARA**

### 1) PREMESSE

Con deliberazione n. \_\_\_\_ del \_\_\_\_\_, questa Amministrazione ha disposto di indire una procedura aperta per la **FORNITURA DI DISPOSITIVI IN SOMMINISTRAZIONE E IN CONTO DEPOSITO PER EMODINAMICA NECESSARI PER LE ESIGENZE DELLA UOC DI CARDIOLOGIA 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.

## SCHEMA QUADRO ECONOMICO DI SPESA

**DESCRIZIONE GARA: fornitura fornitura quadriennale in somministrazione e in conto deposito di dispositivi per emodinamica per le esigenze della UOC di Cardiologia della ASL di Pescara.**

<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>		15.900.540,00 €
	<b>A.2</b>	<b>Oneri per la sicurezza non soggetti a ribasso</b>		<b>€ 4.400,00</b>
	<b>Totale importo dei servizi e/o e delle forniture (A.1.1+A1.2+ A2)</b>			<b>€ 15.904.940,00</b>
	<b>Totale importo soggetto a ribasso</b>			<b>€ 15.900.540,00</b>
	<b>B. Somme a disposizione dell'Amministrazione</b>			
	<b>B.1</b>	variante (MAX 50%)		€ 7.950.270,00
<b>B.2</b>				
<b>B.3</b>	proroga semestrale		€ 1.987.567,50	
<b>B.4</b>	Accantonamento di cui all'articolo 45 del D.Lgs.36/2023		€ 222.607,56	
<b>B.5</b>	Eventuali spese per commissioni giudicatrici		€ 0,00	
<b>B.6</b>	Spese per pubblicità		€ 0,00	
<b>B.7</b>	contributo ANAC		€ 880,00	
<b>Totale Somme a disposizione dell'Amministrazione (B1+....+B7)</b>			<b>€ 10.161.325,06</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%	€ 3.498.118,80
	<b>C.1.2</b>	I.V.A. su sicurezza	22%	€ 968,00
	<b>C.1..3</b>	I.V.A. su Somme a disposizione dell'Amministrazione	22%	€ 2.186.324,25
<b>Totale IVA</b>			<b>€ 5.685.411,05</b>	
<b>TOTALE COSTO INTERVENTO (A+B+C)</b>			<b>€ 31.751.676,11</b>	



---

**CAPITOLATO SPECIALE PER LA FORNITURA DI DISPOSITIVI IN SOMMINISTRAZIONE E IN  
CONTO DEPOSITO PER EMODINAMICA NECESSARI PER LE ESIGENZE DELLA UOC DI  
CARDIOLOGIA 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 è volta alla conclusione di un accordo quadro con più operatori economici, ai sensi dell'art. 59, comma 4, lettera a), dello stesso decreto, per la fornitura quadriennale in somministrazione e in conto deposito, come specificato nello schema lotti, di dispositivi per emodinamica per le esigenze della UOC di Cardiologia della Asl di Pescara.

La gara è articolata in n. 107 lotti, ad aggiudicazione separata e distinta, la cui composizione e fabbisogno sono descritti nell'Allegato Tecnico. Si precisa che i quantitativi annui ivi indicati hanno valore puramente indicativo ai fini della formulazione delle offerte e che l'effettiva richiesta dei prodotti sarà correlata alle necessità assistenziali da soddisfare durante il periodo di vigenza contrattuale. All'esito della presente procedura di gara, sarà definita, per ciascun lotto, la graduatoria degli operatori economici aggiudicatari dell'accordo quadro.

Nell'ambito della suddetta graduatoria, ai fini dell'affidamento della prestazione, la ASL di Pescara potrà individuare il fornitore il cui dispositivo è maggiormente rispondente alle esigenze clinico-sanitarie in base alla prestazione da erogare. L'affidamento della prestazione ad un operatore economico diverso dal primo classificato avverrà sulla base della decisione motivata dell'UO utilizzatrice, in base alle specifiche esigenze cliniche da soddisfare.

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

La fornitura avrà durata di anni quattro, con possibilità di 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).

È prevista, altresì, un'estensione delle prestazioni contrattuali fino al 50% dell'importo a base di gara, ai sensi dell'art. 120, comma 1, 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 € 25.838.377,50 oltre Iva, così ripartito:

- a) prezzo quadriennale a base d'asta € 15.900.540,00 oltre IVA;
- b) estensione sino al 50% dell'importo a base di gara ai sensi dell'art. 106 comma 12 del D L.gs. n. 50/2016 e ss.mm.ii., € 7.950.270,00 oltre IVA;
- c) opzione di proroga tecnica ai sensi dell'art. 106, comma 11, del D. Lgs. n. 50/2016 e ss.mm. e ii, € 1.987.567,50 oltre IVA.

*Claudia Di Loro*

*Mano - D. Russo*

### 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, che saranno trasmesse secondo le modalità e nei termini previsti dagli atti di gara, oltre che dal presente Capitolato.

Per i lotti n. **48, 49, 50, 51, 54, 55, 56, 58, 87, 92, 102, 105, 106** 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 attrezzature sostitutive 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 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 saranno accettati prodotti che al momento della consegna abbiano una validità inferiore ai  $\frac{3}{4}$  di quella

*Claudio Di Lorenzo*

*Marco D. Pano*

nominale. La consegna dei prodotti dovrà avvenire nel termine massimo di 48 ore 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. Non dovrà essere, inoltre, imposto alcun minimo d'ordine da parte della ditta. 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 24 ore dalla ricezione dell'ordine;
- l'aggiornamento tecnologico

Per i lotti per i quali è prevista la fornitura in conto deposito, i quantitativi forniti dovranno conformarsi ai livelli di attività e all'organizzazione della UOC richiedente e potranno essere modificati in aumento o in diminuzione, a semplice richiesta della stessa.

Il pagamento avverrà solo sul materiale impiantato, mentre il materiale rimanente resterà di proprietà della ditta e sarà restituito a fine contratto.

La Ditta aggiudicataria si impegna a mantenere invariata la quantità "in conto deposito", sia rispetto alle quantità e qualità, sia rispetto alle condizioni di utilizzabilità. Pertanto si impegna, a seguito dell'avvenuto impianto del dispositivo, a reintegrarlo entro il termine indicato nell'ordine di reintegro, inviato a mezzo e-mail/fax all'indirizzo indicato dalla Ditta.

E' fatto divieto al fornitore di emettere fattura in assenza dell'ordine di acquisto o di procedere al reintegro in assenza dell'ordine di reintegro.

\*\*\*\*\*

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.

*Claudia Di Loro*

*Massimo Di Marco*

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 ss.mm. e ii. 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 previsione deve intendersi integrata dalla menzione "o equivalente". Pertanto l'impresa concorrente può presentare un bene anche non conforme alle specifiche riportate nel 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 documento appropriato, che le soluzioni da lui proposte ottemperano in maniera equivalente ai requisiti definiti nelle specifiche tecniche.

#### 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 sulla base del minor prezzo ai sensi dell'art. 108, comma 4, per i lotti n. **28, 29, 31, 40, 42, 45, 51, 52, 53, 54, 55, 56, 57, 58, 59, 61, 62, 63, 64, 65, 66, 67, 68, 69, 70, 71, 72, 73, 74, 75, 76, 77, 78, 79, 82, 84, 85, 88, 89, 90, 91, 92, 93, 95, 96, 100, 102, 103, 104, 106, 107.**

Per i restanti lotti, l'aggiudicazione avverrà sulla base del criterio dell'offerta economicamente più vantaggiosa, ai sensi dell'art. 108, comma 1, del D. Lgs. n. 36/2023 e s.m.i. Alla qualità verrà attribuito un valore massimo di 80 punti;  
al prezzo verrà attribuito un valore massimo di 20 punti.

Si riportano nell'allegato 2 "Criteri di valutazione" le tabelle di valutazione qualitativa per l'attribuzione del punteggio.

#### LEGENDA CRITERI:

D = Discrezionale  
P = Proporzionale  
T = Tabellare

La rispondenza ai criteri di tipo 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>

*Claudia Di Loro*

*Massimo Di Loro*

in relazione ad un giudizio espresso dalla Commissione Giudicatrice sul parametro considerato “ <b>mediocre</b> ”	punteggio cent. le <b>0,50</b>
in relazione ad un giudizio espresso dalla Commissione Giudicatrice sul parametro considerato “ <b>sufficiente</b> ”	punteggio cent. le <b>0,60</b>
in relazione ad un giudizio espresso dalla Commissione Giudicatrice sul parametro considerato “ <b>significativo</b> ”	punteggio cent. le <b>0,70</b>
in relazione ad un giudizio espresso dalla Commissione Giudicatrice sul parametro considerato “ <b>discreto</b> ”	punteggio cent. le <b>0,75</b>
in relazione ad un giudizio espresso dalla Commissione Giudicatrice sul parametro considerato “ <b>buono</b> ”	punteggio cent. le <b>0,80</b>
in relazione ad un giudizio espresso dalla Commissione Giudicatrice sul parametro considerato “ <b>distinto</b> ”	punteggio cent. le <b>0,85</b>
in relazione ad un giudizio espresso dalla Commissione Giudicatrice sul parametro considerato “ <b>notevole</b> ”	punteggio cent. le <b>0,9</b>
in relazione ad un giudizio espresso dalla Commissione Giudicatrice sul parametro considerato “ <b>ottimo</b> ”	punteggio cent. le <b>0,95</b>
in relazione ad un giudizio espresso dalla Commissione Giudicatrice sul parametro considerato “ <b>eccellente</b> ”	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:

- relazione tecnica in modalità comparativa tra caratteristiche dei prodotti offerti e requisiti minimi previsti nel presente Capitolato. La relazione dovrà esplicitare, altresì, le caratteristiche dei prodotti offerti rispetto ai singoli elementi valutativi sopra elencati;
- dépliant e schede tecniche in lingua italiana o traduzione in italiano relativamente ai dispositivi offerti;
- documentazione dettagliata che attesti la conformità alla normativa nazionale e comunitaria vigente in materia.

Per ciascun lotto di partecipazione dovrà essere fornito l'elenco dei dispositivi offerti, con l'indicazione del nome commerciale del prodotto, la descrizione secondo quanto specificato nella sezione Allegato tecnico, il codice del produttore e il codice CND.

Dovrà essere allegata tutta la documentazione necessaria a comprovare il possesso dei requisiti generali e specifici indicati all'art. 3 e nell'allegato tecnico e le relative certificazioni di conformità.

Per ciascun dispositivo offerto dovranno essere inoltre indicati il riferimento del lotto, la descrizione dell'articolo richiesto e il numero di gara. Ogni ditta, inoltre, dovrà presentare un elenco riassuntivo dei dispositivi offerti. Per ulteriori dettagli in ordine alle modalità di presentazione delle offerte tecniche ed economiche, si rinvia a quanto previsto dal Disciplinare di gara.

*Claudia Di Loro*

*Manzoni D. Nanni*



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.

**Per i lotti n. 25, 26, 30, 31, 39, 47, 60 e 61** dovrà essere presentata idonea campionatura 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 la seguente campionatura:

- numero 1 pezzo per ogni prodotto presente nel lotto di partecipazione.

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.

I campioni dovranno essere inviati in configurazione del tutto identica al prodotto che sarà fornito in caso di aggiudicazione, ivi comprese le modalità di confezionamento.

L'azienda si riserva la facoltà di richiedere ulteriore campionatura, anche in riferimento agli altri lotti, destinata all'approfondimento delle valutazioni tecniche.

#### **ART. 7 - Accettazione e collaudi per i lotti n. 48, 49, 50, 51, 54, 55, 56, 58, 87, 92, 102, 105, 106**

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

*Claudia Di Santo*

*Marco Di Santo*

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

*Claudia Di Loro*

*Massimo Di Naro*

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.

### ***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 Ospedaliera.

### **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;

*Claudia Di Loro*

*Marco Di Marco*



- 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.

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,

*Claudia Di Loro*

*Manig D. Marco*

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 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:

- o 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;
- o 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;
- o comunicati ad eventuali soggetti esterni, facenti parte delle Commissioni di aggiudicazione e di collaudo che verranno di volta in volta costituite;
- o 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;
- o 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;

*Claudia Di Loro*

*Mario D. Marino*

- 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 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 e sicurezza delle informazioni**

Per i lotti in cui è prevista la fornitura di attrezzature in comodato, la Ditta aggiudicataria è tenuta a garantire che le attrezzature fornite abbiano caratteristiche tecniche compatibili con l'adozione delle

*Claudia A. Lupo*

*Mario Di Marco*

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)

In particolare, nell'offerta tecnica si richiede di fornire indicazioni in merito ai seguenti punti e, per ognuno di essi, gli impegni da parte del fornitore previsti nell'offerta tecnica:

Inventario dettagliato di moduli, apparecchiature e componenti del sistema e relative modalità di aggiornamento tempestivo in caso di modifiche/upgrade/sostituzioni (Configuration Management).

Specificazione nell'inventario di cui al punto precedente dell'eventuale presenza di moduli, componenti e servizi utilizzati dal sistema che siano esterni all'attrezzatura residente presso le strutture del committente (es.: servizi cloud, di monitoraggio, ecc...); per ognuno di questi moduli, componenti e servizi utilizzati dovranno essere forniti i relativi dettagli tecnici (es.: dati forniti, direzione in-out, modalità di autenticazione, ecc...)

Per ogni modulo, componente e servizio del sistema presenza dell'eventuale contenuto di dati residenti *at rest* (es.: presenza di dischi su moduli degli analizzatori o su postazioni di lavoro ad essi asservite);

Ove applicabile, interfacce fisiche delle attrezzature fornite (es.: ethernet), utilizzate nell'ambito del progetto e possibilità di disabilitazione delle interfacce non utilizzate; i collegamenti utilizzati dovranno essere ridondati al fine di limitare l'eventuale interruzione di servizio a causa del malfunzionamento di una interfaccia;

Descrizione architettura generale della soluzione fornita riportante i dettagli di tutte le attrezzature, dei servizi e dei moduli componenti e degli eventuali interfacciamenti verso sistemi/moduli/servizi utilizzati;

Modalità di gestione del processo IAM (Identity and Access Management), sia per le utenze applicative che per le utenze di servizio e relativi criteri di sicurezza configurabili; riportare in dettaglio le modalità amministrative di gestione e gli aspetti relativi alla gestione delle autorizzazioni.

Indicare la possibilità di poter applicare criteri di *least privilege* a tutte le tipologie di utenze, anche di servizio; attestare che le utenze siano: a) individuali e che sia necessario autenticarsi prima di trattare i dati personali; b) associate ad uno o più profili di autorizzazione;

Modalità di applicazione di soluzioni di cifratura (*at rest, in transit*) e pseudonimizzazione dei dati (descrizione eventuale architettura delle soluzioni adottate); Indicazione dei protocolli e delle modalità di gestione delle chiavi;

Modalità di gestione dei servizi di manutenzione (presso la sede del committente e da remoto): saranno consentite interazioni con il sistema dall'esterno della rete della ASL di Pescara esclusivamente attraverso il sistema VPN messo a disposizione dal committente e secondo le policies aziendali.

Generazione del log funzionale (tracciamento e registrazione di tutti i tipi di operazioni svolte dalle utenze – anche di servizio – che accedono al sistema 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); Possibilità di raccolta di tali log tramite soluzioni di log management da parte del Committente;

Soluzioni, tecniche e protocolli disponibili per la comunicazione (interscambio e interfacciamento tra i sistemi componenti l'architettura generale del sistema fornito e tra il sistema ed il sistema LIS di laboratorio);

Modalità di gestione delle configurazioni sicure e dell'*hardening* di tutte le componenti del sistema (anche PC asserviti);

Modalità di gestione delle vulnerabilità tecniche di sistema e del patch management (con particolare riferimento alla loro installazione/disinstallazione, oltre che alla presenza di eventuali tool per l'automazione dei test e delle procedure per l'installazione delle patch o per il rollback)

Modalità di gestione degli upgrade (es.: software/firmware) per finalità di aggiornamento normativo e di sicurezza.

Soluzioni di monitoraggio dello stato del sistema

*Claudia Di Paul*

*Massimo Di Mauro*



Metodologie di ingegnerizzazione sicura del sistema utilizzato per lo sviluppo ed il testing (*Security & Privacy by Design e by Default, defence in depth, default deny, fail securely, least privilege*).

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: descrizione delle modalità esecutive di processo.

Modalità previste per la garanzia di continuità operativa del sistema secondo gli SLA (Service Level Agreement) concordati con il Committente.

Modalità di gestione di eventuali incidenti/data breach (anche di eventuali servizi esterni utilizzati nell'ambito della fornitura di servizi al Committente) e fornitura di supporto per la gestione di tali eventi.

Relativamente a possibili violazioni dei dati personali (c.d. Data Breach), si precisa che nel caso l'applicazione software di gestione/supporto/monitoraggio del sistema sia erogata parzialmente o totalmente da remoto (es.: servizi SaaS o Hosting), il Fornitore è tenuto a dettagliare i servizi ed i dati che vengono comunicati all'esterno comunicare tempestivamente al Committente qualunque malfunzionamento (disponibilità) o violazione dei sistemi e della infrastruttura che li ospita.

Fornire evidenza dell'eventuale certificazione del sistema software come Dispositivo Medico e indicazione delle specifiche misure di sicurezza adottate in base alla Regolamentazione europea vigente.

Le eventuali attività di monitoraggio ed assistenza condotte da remoto così come l'utilizzo di apparecchiature, strumenti, device, connessioni, ecc... da parte del personale tecnico del fornitore dovrà essere conforme alle policies aziendali di sicurezza per i fornitori; in particolare l'esecuzione delle attività di assistenza tecnica e monitoraggio da remoto saranno possibili esclusivamente mediante connessione VPN garantita dalle infrastrutture della ASL di Pescara e con le limitazioni imposte dalle policies organizzative adottate.

L'eventuale sostituzione di moduli e componenti del sistema che contengano dati dovrà avvenire in maniera conforme alle policies aziendali di sostituzione (nel caso di presenza di hard disks – HDD/SSD, questi dovranno essere sostituiti e le parti sostituite consegnate alla UOC Sistemi Informativi per la relativa distruzione fisica).

Il sistema, articolato nelle sue varie componenti, verrà periodicamente sottoposto a Vulnerability Assessment da parte del Committente per la verifica della presenza di vulnerabilità; gli eventuali rilievi saranno comunicati al fornitore tramite specifico report e dovranno essere sanati:

entro 30 giorni in caso di vulnerabilità non critiche;

entro 7 giorni in caso di vulnerabilità critiche (salvo specifiche disposizioni del Committente legate alle particolari caratteristiche di urgenza – es.: distacco dalla rete del sistema).

Le modalità di gestione operativa del servizio dovranno essere concordate con il referente dell'Amministrazione al fine di garantire una opportuna gestione delle utenze con accesso privilegiato che dovranno essere profilate in maniera dettagliata.

Per tutto quanto non previsto nelle misure indicate, è necessario fare riferimento alle policies aziendali.

#### Diritti degli interessati (Capo III GDPR)

Circa i diritti degli interessati si richiede di sapere se il Fornitore abbia implementato (o intenda implementare) specifiche funzionalità in grado di supportare le operazioni di esercizio dei diritti degli interessati, darne evidenza all'Interessato e lasciarne traccia (es.: mediante opportuna registrazione); si richiede inoltre di sapere quali misure il fornitore abbia implementato (o intenda implementare) per fornire assistenza al Committente per garantire il riscontro alla richieste di esercizio dei diritti degli interessati”.

Claudia Di Loro

Mario Di Loro

### 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 dati appartenenti a categorie particolari 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. In fase di definizione della designazione in qualità di Responsabile del Trattamento dei dati (ex art. 28 del Reg. UE 679/2016) è prevista l'indicazione delle ulteriori misure in materia di trattamento di dati personali per le finalità previste dal presente trattamento dati.

IL COLLEGIO TECNICO

Dott. Massimo Di Marco Massimo Di Marco

Dott. Tommaso Civitarese Tommaso Civitarese

Ing. Claudia Di Lanzo Claudia Di Lanzo

Data

16/01/24

Claudia Di Lanzo

E' richiesta campionatura sterile per i lotti n.25,26,30,31,39,47,60,61

LOTTI	Descrizione Lotto	Base d'asta singolo prodotto,	MODALITA' DI FORNITURA	FABBISOGNI ANNUALI	BASE D'ASTA	CND
1	Introduttori arteriosi in teflon con valvola emostatica in silicone ad alta tenuta tale da non determinare frizione sul catetere, porta laterale e rubinetto a 3 vie incorporati, da 4 a 12 F, lunghezza da 11 a 30 cm circa; guidino incorporato, resistenti al kinking ed a basso profilo di introduzione	€ 14,00	somministrazione	250	3.500,00 €	C0502
2	Introduttori arteriosi armati flessibili con dilatatore dotato di blocco sulla valvola. Diametri da 6 a 8 F e lunghezze da 24 a 90 cm circa, dotati di marker radiopachi sulla punta e rivestimento in silicone	€ 250,00	somministrazione	35	8.750,00 €	C0502
3	Kit introduttore vascolare radiale idrofilico a parete sottile Kit introduttore radiale con cannula priva di armatura, rivestimento idrofilico e con valvola emostatica automatica, dotata di via laterale e rubinetto 3 vie all'estremità. La cannula deve essere a parete sottile (0.12 mm) il che consente di avere, a parità di diametro interno, un più basso diametro esterno (5 French: circa 2.13 mm; 6 French: circa 2.46 mm; 7 French: circa 2.79 mm) Disponibile almeno nei diametri interni 5, 6, e 7 French e nelle lunghezze almeno 10 cm e 16 cm. Mini guida a spirale metallica o con anima in Ni-Ti con rivestimento di plastica con punta morbida. Disponibile sia con ago metallico che con ago cannula 20 G.	€ 80,00	somministrazione	212	16.960,00 €	C0504
4	Kit introduttore vascolare radiale idrofilico Kit per accesso arterioso radiale composto da:-Cannula con superficie idrofilica scivolosa e con valvola emostatica automatica dotata di via laterale e rubinetto 3 vie all'estremità. La cannula deve essere disponibile almeno nelle lunghezze da 10, 16, 25 (±2) cm ed almeno nei diametri: 5 e 6 French-Dilatatore di misura adeguata alla cannula e compatibili con la mini guida -Ago metallico 20-21 G oppure ago cannula 20 G -Mini guida a spirale metallica o con anima in Ni-Ti con rivestimento di plastica con punta morbida, di diametro 0,021" - 0,025", di lunghezza adeguata alla lunghezza della cannula -Dispositivi per compressione meccanica mediante palloncino gonfiabile dell'arteria radiale per ottenere l'emostasi a fine procedura	€ 60,00	somministrazione	2500	150.000,00 €	C0504
5	Introduttore femorali da 10F a 18 F	€ 300,00	somministrazione	42	12.600,00 €	C0502
6	Guide angiografiche lunghezza fino a 260 cm da 0,035, a 0,038; punta J e retta.	€ 15,00	somministrazione	2500	37.500,00 €	C040201
7	Guide angiografiche completamente idrofiliche da 0.035 e 0.038 fino a 260 cm di lunghezza.	€ 40,00	somministrazione	170	6.800,00 €	C040201
8	Guide angiografiche lunghezza fino a 260 cm da 0.021 a 0.025 punta J e retta	€ 50,00	somministrazione	42	2.100,00 €	C040201
9	Guide angiografiche lunghezza fino a 260 cm 0,035 e 0,038; punta J superstiff -	€ 120,00	somministrazione	25	3.000,00 €	C040201
10	Cateteri diagnostici per coronarocardiografia ad ampia gamma di curve da 4 a 6 F., radiopachi, accettanti guida da 0.038, con elevato controllo di torsione, buona memoria di curva, elevata resistenza al kinking ed ampio lume interno	€ 15,00	somministrazione	4000	60.000,00 €	C01040101
11	Cateteri diagnostici per coronarocardiografia ampia da 125 cm	€ 20,00	somministrazione	105	2.100,00 €	C01040101
12	Cateteri guida per angioplastica coronarica, a rivestimento idrofilico, con bassa tendenza all'induzione di spasmo arterioso, ad elevata resistenza e particolarmente adatto a navigazione in arterie tortuose, inseribile direttamente in arteria senza necessità di introduttore arterioso. disponibile con diverse curve. disponibilità 6,5; 7,5; 8,5F. Lunghezza >= 100 cm.	€ 180,00	somministrazione	300	54.000,00 €	C01040102
13	Cateteri guida per angioplastica coronarica, armati, dotati di soft tip, di media rigidità, da 5 a 8 F. Ampio lume interno non inferiore a 0.58" per il 5 F., 0.71" per il 6 F., 0.81" per il 7F e 0.91" per l'8 F. E' richiesta la più ampia gamma di curve, disponibilità lunghezza da 90 cm. e disponibilità della versione con fori laterali.	€ 70,00	somministrazione	2000	140.000,00 €	C01040102
14	Estensore di catetere guida a scambio rapido con un segmento distale di 25cm in silicone per eccellente supporto, progettato con spirale rinforzata per resistenza al kinking e punta atraumatica. Marker di platino a 2mm dalla punta e a 4mm dal collare di transizione. Push rod in acciaio inossidabile dal design appiattito di massimo 0,012" per il mantenimento di un ampio lume all'interno del catetere guida; design a mezza pipa (half pipe) nella porzione di transizione del catetere. Misure da 5F, 5.5F, 6F, 7F, 8F per compatibilità con cateteri guida da 5F, 6F, 7F e 8F.	€ 480,00	somministrazione	300	144.000,00 €	C0104010202
15	Estensore di catetere guida a scambio rapido con palloncino integrato per la tecnica di bloccaggio (trapping) del filo guida. Disponibile in misure da 6F, 7F e 8F. Marker distale. Struttura a mezza pipa (half pie) per l'inserimento coassiale dei dispositivi nella sezione del catetere distale. Lunghezza del catetere 150cm circa	€ 640,00	somministrazione	42	26.880,00 €	C0104010202
16	Guide per PTCA a controllo di torsione lunghe 190±15 cm, con anima in acciaio e/o elastinita, diametro 0.014", punta morbida atraumatica, disponibile sia in versione dritta da modellare che preformata a J. È richiesta la disponibilità di differenti gradi di supporto (incluso alto supporto) e varie gradazioni di rigidità della punta (almeno tre). Sono richiesti rivestimenti idrofilici, polimerici e/o idrofobici e che i 2/3 cm distali siano radiopachi ed eventualmente sia presente un marker in oro nel tratto distale. Devono essere dotate di attacco per il collegamento con un estensione per ottenere una lunghezza totale di almeno 300 cm.	€ 70,00	somministrazione	800	56.000,00 €	C0401
17	Guida per angioplastica coronarica 0.014 in lega di acciaio nel tratto prossimale ed in Nitinol nel tratto distale con rivestimento idrofilico solo nella porzione distale, radiopaca nei 2 cm distali, supporto moderato, punta dritta. Lunghezza 185 cm circa.	€ 80,00	somministrazione	300	24.000,00 €	C0401

*Claudia Di Loro*

*Mano D. Mano*

18	Filo guida per angioplastica coronarica 0.014", core interno e doppio coil nella porzione distale in acciaio. Tipo di supporto moderato e peso in punta da 0,5 a 1,2 grammi. Idrofiliaca nella sezione distale. Lunghezze 190 e 300 cm con punta dritta o a J e con radiopacità di 4 cm. Possibilità di estensione	€	75,00	somministrazione	425	31.875,00 €	C0401
19	Catetere a palloncino monorail semi-compiante adatto a lesioni complesse con basso entry profile - 0.016" per le misure più piccole, e basso crossing profile - 0.023" per la misura più piccola. Shaft con profilo prossimale max 1.9F, ad elevata capacità di spinta e di resistenza al kinking. Tecnologia dello shaft con core wire interna, atta ad ottenere una elevata pushability. Marker in Pt/Ir con possibilità di 1 solo marker nei diametri fino a 1.5mm compresi e due marker a partire da 2.0mm. Diametri disponibili da 1.00 mm a 4.0 mm con quarti di misure e lunghezze da 5 mm a 40 mm. Compatibile con catetere guida min 4F.	€	110,00	somministrazione	1000	110.000,00 €	C010401020101
20	Catetere a palloncino per PTCA non compliante ad alte pressioni. Catetere a palloncino per PTCA non compliante, monorail, ipotubo. Rivestimento idrofilo nella parte distale. RBP fino a 24 atm. Diametri da 1,75mm a 5,0mm compresi. Guida compatibile 0.014".	€	110,00	somministrazione	295	32.450,00 €	C010401020101
21	Cateteri a palloncino semicompianti a basso profilo d'ingresso, max 0,016", diametri da 1,00 mm a 4,00 mm con lunghezze fino a 30mm almeno e cateteri a palloncino non complianti a basso profilo max 0,017" con diametri da 1,75mm a 5 mm, varie lunghezze. RBP almeno 20 atm.	€	60,00	somministrazione	1000	60.000,00 €	C010401020101
22	Catetere a palloncino ad alte prestazioni per occlusioni croniche totali. È richiesta una gamma di diametri che vada da meno di 1mm fino a mm1,25 con lunghezze almeno fino a 15mm. Profilo d'ingresso uguale o inferiore a 0,016", profilo di attraversamento uguale o minore di 0,021. Pressione nominale 6 atm, RBP almeno 15 atm.	€	125,00	somministrazione	400	50.000,00 €	C010401020101
23	Pallone specifico per POT, non compliante, il pallone deve avere una spalla non superiore a 0,6 mm riportata in scheda tecnica, diametri almeno da 2,5 mm a 5 mm ed una RBP non inferiore a 22 ATM.	€	80,00	somministrazione	200	16.000,00 €	C010401020101
24	Cateteri a palloncino per angioplastica coronarica non complianti, a scambio rapido, profilo d'ingresso max 0,017", lunghezze da 6 mm a 30 mm circa con ampia gamma di diametri da 2,00 a 5,00 circa	€	80,00	somministrazione	65	5.200,00 €	C010401020101
25	Sistemi di gonfiaggio per angioplastica coronarica.	€	30,00	somministrazione	1800	54.000,00 €	C010480
26	Connettori a Y per angioplastica coronarica di routine dotati di valvola emostatica a tenuta con meccanismo a molla, ampio lume interno e possibilità di bloccaggio ad avvistamento totale azione emostatica anche con guide di piccolo calibro e compatibilità con qualsiasi dispositivo interventistico di diametro inferiore a 8F.	€	25,00	somministrazione	1200	30.000,00 €	C010480
27	Raccordo ad Y rotante per procedure complesse (ad esempio occlusioni coronariche croniche), in materiale policarbonato trasparente dotato di valvola emostatica tricuspidale con ampio calibro almeno fino a 10F. Completo di torquer ed introduttore per guida 0.014.	€	50,00	somministrazione	125	6.250,00 €	C010480
28	Kit per iniezione manuale di mezzo di contrasto: 1-siringa ad anelli in policarbonato luer lock da 20 ml; 2-Rampa a tre porte, di cui due con rubinetto ed uno con valvola unidirezionale, con attacco parte anteriore rotante; 3-Deflussore con camera di gocciolamento a sfiato, lunghezza 180 cm; 4-Tubo PVC pressione 900 PSI con adattatore rotante, lunghezza 70 cm; 5-Tubo PVC pressione 900 PSI, lunghezza 102 cm circa	€	30,00	somministrazione	250	7.500,00 €	C010480
29	Kit preassemblato per le infusioni durante le procedure di emodinamica: 1- Deflussore con tubatura in poliuretano ad alta compatibilità; 2- Una rampa di rubinetti a 3 vie, con accessi dotati di sistema needless per boli estemporanei; 3- Prolunga in poliuretano, lunghezza 100 cm circa; 4- Raccordo in poliuretano con rubinetto, lunghezza 10 cm circa	€	9,00	somministrazione	1275	11.475,00 €	C010480
30	Kit monouso per coronarografia: 1- n° 1 camicia chirurgica rinforzata tg.xl con due tovagliette; 2- n° 1 camicia chirurgica rinforzata tg.l con due tovagliette; 3- n° 1 camicia chirurgica rinforzata tg.m con due tovagliette 4- n°1 telo tavolo madre in pe 152x198cm con fascia centrale assorbente; 5- 1 telo angioradiale standard con sacche e ampia zona assorbente a t con accessi femorali e radiali; 6- n°2 ciotola o 15 cm 1000 ml azzurra; 7- n°1 ciotola o 8 cm 250 ml neutra; 8- n°1 contenitore guide minimo 2500 ml; 9- n°2 garza idrofila 10x10 cm 16 strati con filo radiopaco; 10- n°5 garza laparotomica 45x45 cm 4 strati con filo radiopaco 11- n°2 cuffia copri strumento o 100cm; 12- n°1 cuffia copri paratia 107x117cm c/adesivi; 13- n°1 busta portatelecomando; 14- n°1 contenitore porta aghi con spugnetta; 15- n°1 spugnetta disinfezione 16cm con manico; 16- n°1 bisturi monouso lama n° 11 verde; 17- n°2 ago ipodermico 22ga 40mm (nero); 18- n°2 ago ipodermico 21ga 40mm (verde); 19- n°1 ago ipodermico 27ga 18mm (grigio); 20- n°1 siringa pp 20ml luer slip; 21- n°1 siringa pp 20ml luer slip colore giallo; 22- n°1 siringa pp 10ml luer slip cono centrale col. Rosso; 23- n°1 siringa pp 2ml luer slip; 24- n°1 siringa pp 1ml luer slip; 25- n°1 copri-scialtica	€	70,00	somministrazione	2000	140.000,00 €	T0202
31	Easykit radioprotezione n°1 telo in TNT super assorbente con all'interno film schermante in antimonio e PVC; n°2 telo super assorbente 45x70 cm imbustati singolarmente	€	55,00	somministrazione	635	34.925,00 €	T020199
32	Sistemi di emostasi arteriosa femorale percutaneo mediante fili di sutura in prolene 3.0 adatto alla chiusura di accesso arterioso	€	200,00	somministrazione	300	60.000,00 €	C900103
33	Sistema di emostasi arteriosa femorale composto da ancora interna al vaso in PLGA e collagene bovino sulla superficie esterna dell'arteria. Indicato per la chiusura percutanea di accessi da 10 fino a 25 F esterni. Disponibilità di 2 misure.	€	750,00	somministrazione	42	31.500,00 €	C900103
34	Sistema di chiusura femorale biorassorbibile con dotazione di ancora collagene e sutura per emostasi vasi da 6F a 8F	€	140,00	somministrazione	42	5.880,00 €	C900103
35	Sistema per recupero di corpi estranei in circolo coronarico e periferico.	€	300,00	somministrazione	20	6.000,00 €	C019005
36	Cateteri a palloncino per angioplastica coronarica a rilascio di farmaco paclitaxel, con misure da 2,0mm a 4,0mm e con lunghezze da 8mm a 30 mm su tutti i diametri.	€	500,00	somministrazione	130	65.000,00 €	C010401020101
37	Catetere a Palloncino a rilascio di Sirolimus, il catetere deve disporre di ampia gamma di diametri e compatibilità con guida 0.014, 0.018, 0.035	€	500,00	somministrazione	100	50.000,00 €	C010401020101

Claudia Di Loro

Mario Di Marco



38	Catetere a palloncino provvisto di lame longitudinali (Cutting Balloon). Diametri disponibili da 2,00 a 4,00 mm con quarti di misura e lunghezze di 6 - 10 e 15 mm. Le lame devono essere 3 o 4 a seconda del diametro	€ 800,00	conto deposito	65	52.000,00 €	C010401020101
39	Catetere incisore composto da un palloncino per PTCA con suo componente in nitinolo avvolto intorno al palloncino con rinforzi a spirale. Diametri da 2 mm a 3,5mm	€ 500,00	conto deposito	65	32.500,00 €	C010401020101
40	Catetere a palloncino per stenosi calcifiche studiato appositamente per il trattamento delle stenosi particolarmente calcifiche e per l'utilizzo durante occlusioni coronariche totali (CTO). compatibile per filo guida da 0.014" dotato di un micro-pallone indicato per dilatare gli imbocchi di severe stenosi e/o di occlusioni totali croniche CTO. Si utilizza il principio dello "Scoring", che significa sostanzialmente creare uno stress primario sulla placca avendo un filo guida all'esterno del palloncino ad alta pressione.	€ 700,00	conto deposito	65	45.500,00 €	C010401020101
41	Stent completamente riassorbibile a rilascio di farmaco citostatico con polimero biocompatibile.	€ 1.100,00	conto deposito	42	46.200,00 €	P0704020104
42	Pallone valvuloplastica: Catetere a perfusione per valvuloplastica aortica. Materiale ad altissima resistenza alla foratura (tipo Kevlar). Parte centrale del catetere a palloncino che consente il flusso emodinamico durante l'angioplastica. Diametri da 18 a 26 mm circa. Lunghezza del pallone 3.5 cm circa. Compatibilità con guida 0.035	€ 2.000,00	conto deposito	10	20.000,00 €	C019014
43	Pallone valvuloplastica: catetere a palloncino coassiale semi-compiante, che permette di realizzare delle dilatazioni crescenti con un unico pallone. Disponibilità diametri del pallone almeno fino a 40 mm con shaft di diverse lunghezze e pressioni nominali comprese tra 3 atm e 6 atm. Completo di kit per la dilatazione del pallone comprensivo di: - 1 siringa luer lock 20 ml - 1 siringa luer lock 50 ml - 2 prolunghe HP lunghezza 10 cm M/F - 1 rubinetto a tre vie.	€ 1.400,00	conto deposito	20	28.000,00 €	C019014
44	Guida in acciaio rivestita in PTFE lunghezza 275 cm calibro 0.035, con ricciolo distale per minor traumaticità all'interno del ventricolo sinistro - Tre ampiezze di curve disponibili -	€ 150,00	somministrazione	35	5.250,00 €	C0402
45	Palloncini per contro pulsazione aortica 7.5 Fr da 25, 34, 40 e 8 Fr da 34, 40, 50. Compatibili con i contro pulsatori aortici in dotazione al reparto. (data scope CS100 e CS300).	€ 1.000,00	conto deposito	20	20.000,00 €	C019001
46	Sistema di embolizzazione vascolare a rilascio di coil con formazione di aggregati compatibili con il distretto coronarico particolarmente adatte ad emostasi di emergenza in caso di perforazione coronarica; l'emostasi deve essere ottenibile anche prima della formazione del trombo endovascolare. Richiesta estrema precisione nel rilascio (distacco controllato elettrolitico o meccanico). Coil almeno con diametri da 2 a 18 e lunghezze da 4 a 40 cm.	€ 1.200,00	conto deposito	20	24.000,00 €	C0104020203
47	Kit pericardiocentesi: - 8.3F (40 cm) catetere pigtail o catetere retto con marker; - 8.5F (22cm) dilatatore; - 0,35" (0.89mm) guida standard PTFE con doppio finale (J e Retta); - ago per anestesia 25G lungo circa 4 cm; - ago 18G lungo circa 4 cm; - ago procedurali 18G lungo circa 9 cm; - ago procedurale 18G lungo circa 15 cm con cannula; - 1 siringa da 10 ml luer lock; - 1 siringa 20 ml luer lock; - 1 siringa 60 ml luer lock; - 1 sacca da 1000 ml con beccuccio di drenaggio; - 2 rubinetti a tre vie; - tubo di connessione cavo con i due terminali con alligator clip; - 10 garze sterili 10x10cm; - un telo 60x60cm sterile fenestrato; - un telo 60x46cm telo assorbente; filo di sutura 3,0 di seta premontato su ago curvo; - un bisturi lama da 11 monouso	€ 120,00	somministrazione	20	2.400,00 €	A060205
48	Guide per la rilevazione di flusso intracoronarico: Fornitura di guide per la valutazione intracoronarica di riserva di flusso sia punta dritta che punta J, possibilità di calcolo sia dell'indice FFR che IFR con macchina dedicata in uso gratuito -	€ 700,00	conto deposito	80	56.000,00 €	C010403
49	Sonde per ecografia intracoronarica: Fornitura di sonde per ecografia intracoronarica comprensive di ecografo in uso gratuito. Disponibilità di sonda sia meccanica che elettronica e versione short tip -	€ 850,00	conto deposito	80	68.000,00 €	C0104010102
50	Fornitura di sonde per ecografia intracoronarica comprensive di ecografo in comodato d'uso gratuito. Disponibilità di sonda meccanica HD da 60 Mhz.	€ 850,00	conto deposito	25	21.250,00 €	C0104010102
51	Guida per la rilevazione del flusso intracoronarico con rilevatore di pressione e temperatura. Fornitura di guida per la valutazione intracoronarica di tali parametri: Pa, Pd, FFR, Pd/Pa, RFR, CFR, IMR, RRR, Absolute Flow (Flusso assoluto), Absolute Resistance (Resistenza assoluta), dp/dt, temperatura intravascolare. Software per la raccolta, il calcolo, la presentazione e l'archiviazione di parametri fisiologici misurati, fornita in comodato d'uso gratuito.	€ 900,00	conto deposito	35	31.500,00 €	C010403
52	Sistema di protezione cerebrale con accesso femorale che escluda tutti i vasi sovraortici composto da introduttore 8F come parte integrante del sistema manopola di rilascio e struttura di protezione a rete in nitinol per la cattura e l'aspirazione dei detriti/trombi che possono dislocarsi durante le procedure di chiusura dell'auricola, valvuloplastica o TAVI	€ 2.300,00	conto deposito	3	6.900,00 €	C01050299
53	Sistema di protezione cerebrale a doppio filtro Dispositivo percutaneo con accesso radiale, con doppio filtro di protezione, per la cattura e la rimozione dei detriti/trombi che possono dislocarsi durante le procedure di chiusura auricola, valvuloplastica e TAVI	€ 2.200,00	conto deposito	3	6.600,00 €	C01050299
54	Sistema per aterectomia orbitale percutanea indicato per l'uso terapeutico nei pazienti con malattia aterosclerotica occlusiva a carico delle arterie coronariche. Presenza di una unica corona eccentrica di diametro 1.25mm con rivestimento diamantato che può trattare vasi di differenti calibri (2.5 a 4 mm.) Disponibilità nel kit di filo guida da 0.012" con punta da 0.014". La ditta aggiudicataria dovrà fornire Pompa peristaltica di infusione e i suoi accessori ed indicare singolarmente il prezzo dell'aterotomo e della guida dedicata.	€ 3.800,00	conto deposito	18	68.400,00 €	C0104010204
55	Sistema di aterectomia rotazionale Il sistema deve essere composto da Fresa rotazionale premontata su manopola. Le frese devono essere di diametro da 1,25 a 2,50 mm. Possibilità di fresa di ricambio con gli stessi diametri (da 1,25 a 2,50) e fili guida dedicati in versione Floppy ed extra Support. Apparecchiatura in comodato d'uso gratuito	€ 1.500,00	Fresa rotapro conto deposito	18	27.000,00 €	C0104010204
		€ 850,00	Fresa di ricambio conto deposito	18	15.300,00 €	
		€ 250,00	Guide conto deposito	18	4.500,00 €	
56	Sistema Litotrixxia coronarica. Il sistema deve essere composto da: 1- generatore ad onde d'urto da fornire in uso gratuito; 2- catetere a palloncino di diametri da 2,5mm fino a 8 mm almeno, compatibile con il generatore per l'emissione di onde d'urto	€ 2.600,00	conto deposito	42	109.200,00 €	C0104010299

Claudia Di Loro

Mario Di Marco

57	<b>Sistema di Debulking mediante catetere LASER.</b> Il catetere per erogazione laser deve disporre di diametri da 0,9mm a 2,0mm almeno e deve essere compatibile con l'apparecchiatura presente in reparto.	€ 4.000,00	conto deposito	7	28.000,00 €	C0104010299
58	<b>Catetere di imaging compatibile con i sistemi di imaging mediante coerenza ottica (OCT).</b> Il catetere è compatibile con fili guida 0,014", utilizza un sistema RX, deve presentare tre marker distali e presenta un rivestimento idrofilico. Software per analisi e archiviazione immagini in comodato d'uso gratuito	€ 1.200,00	conto deposito	35	42.000,00 €	C0104010101
59	<b>Siringhe da 1,2,3,6,10cc luer lock in policarbonato,</b> con stantuffi identificabili con codice colore per iniezione selettiva in microcatetere -	€ 10,00	somministrazione	45	450,00 €	A02010202
60	<b>Catetere monorail con lume per aspirazione manuale di materiale trombotico intracoronarico.</b> Completo di siringa e cestello/filtro di raccolta, linea raccordo. Ampio lume interno di aspirazione.	€ 340,00	somministrazione	150	51.000,00 €	C010401020501
61	<b>Catetere Swan Ganz 110 cm diametro esterno 7F, 4 lumi</b>	€ 110,00	somministrazione	30	3.300,00 €	C019003
62	<b>Microcatetere per occlusioni coronariche croniche per iniezione supersellettiva di mezzo di contrasto, navigazione in collaterali e superamento del sito di occlusione.</b> Richiesta ottima visibilità angiografica. Profilo di struttura rastremata.	€ 1.200,00	conto deposito	18	21.600,00 €	C0104020101
63	<b>MicroCatetere da supporto e scambio per fili guida,</b> con rivestimento idrofilico nella porzione distale. Punta distale con varie conformazioni: dritta flessibile, dritta rigida, angolata di 45°, 90° e 120°. Marker radiopaco distale per le versioni a punta dritta; punta totalmente radiopaca per le versioni a punta angolata. Disponibile nelle lunghezze 130cm o 150cm	€ 520,00	conto deposito	12	6.240,00 €	C0104020101
64	<b>Microcatetere monolume OTW ad uso coronarico con punta retta.</b> Shaft con rivestimento interno in PTFE e armatura in acciaio.Rivestimento idrofilo distale per almeno 70 cm. Rastrematura graduale dello shaft (dalla parte prossimale alla distale).Punta tronca atraumatica con marker distale radiopaco. Diametro esterno shaft prossimale non superiore a 2,6 Fr. Diametro esterno shaft distale, non superiore ad 1,8 Fr. Diametro interno prossimale almeno 0,021" (0,55 mm) e diametro interno distale almeno 0,018" (0,45 mm). Lunghezze disponibili 130 e 150 cm	€ 700,00	conto deposito	42	29.400,00 €	C0104020101
65	<b>Microcateteri per angioplastica coronarica.</b> Microcatetere per lesioni complesse con rivestimento idrofilico con profilo distale da 1,4Fr. Struttura composta con microguide intrecciate per un alto supporto ed un'alta resistenza al kinking. Punta in tungsteno senza marker radiopaco. nelle varie lunghezze -	€ 700,00	conto deposito	18	12.600,00 €	C0104020101
66	<b>Microcateteri per angioplastica coronarica</b> Catetere a lume singolo con punta orientabile da 0° a 90° mediante un'apposita manopola. Punta radiopaca. Compatibile con fili guida da 0,014" e cateteri guida da 6F. Parte distale idrofilica. Disponibile sia nella versione OTW sia nella versione RX	€ 1.200,00	conto deposito	5	6.000,00 €	C0104020101
67	<b>Microcateteri per angioplastica coronarica</b> Microcatetere a singolo lume OTW per attraversamento di lesioni serrate e CTO. Shaft a 5 strati con maglia metallica e doppia spirale bidirezionale. Disponibile in diverse versioni con punta morbida rastremata liscia, con punta morbida rastremata liscia a basso profilo, con punta morbida rastremata liscia e presenza di una spirale di nylon esterna per maggiore potere di avanzamento rotazionale, con punta filettata rigida in acciaio inox placcato d'oro e presenza della spirale esterna di nylon. Controllo manuale di rotazione 1:1. Compatibilità con fili guida 0,014". Lunghezza catetere 135 e 150 cm.	€ 1.200,00	conto deposito	25	30.000,00 €	C0104020101
68	<b>Microcateteri a doppio lume</b> I dispositivi dovranno avere le seguenti caratteristiche; Lunghezza usabile 140 ± 5 cm; Due lumi che accettino fili guida da 0,014"; Un lume monorail ed un lume centrale over the wire; Un lume monorail arriva all'estremità distale e quello centrale si apre lateralmente nel tratto distale del catetere; Punta in tungsteno radiopaca; Diametro esterno nella parte del doppio lume non superiore a 3,3 French e nella parte a singolo lume tip non superiore a 1,5 French	€ 600,00	conto deposito	18	10.800,00 €	C0104020101
69	<b>Microcatetere di supporto al filo guida con doppio lume OTW</b> destinato a supportare i fili guida che consente lo scambio delle guide per PTCA nel sistema vascolare coronarico e/o periferico. I due lumi percorrono tutta la lunghezza del catetere fornendo un canale per la somministrazione locale di agente di contrasto, ha una lunghezza effettiva di 140 cm circa ed è compatibile con fili guida da 0,014"/0,36 mm o minori. identifica l'estremità distale del lume più corto del catetere (Stylet Lumen). La porzione distale del microcatetere è provvista di rivestimento idrofilico per ridurre la frizione. Per riuscire a caricare il microcatetere in maniera più semplice all'interno della valvola emostatica e nel catetere guida, il catetere è provvisto di uno stiletto removibile all'interno dello Stylet Lumen. Dotato di due estensioni all'estremità prossimale con indicazione del lume sulle connessioni Luer.	€ 650,00	conto deposito	10	6.500,00 €	C0104020101
70	<b>Guide coronariche ad elevata scorrevolezza con strato polimerico e coating idrofilico a punta rastremata tipo FIELDER, GLADIUS, SION BLACK</b> Filo guida coronarico 0,014" con strato polimerico (plastic sleeve) e coating idrofilico a punta rastremata e non con punte da 0,8 a 3 gr.Tratti distali radiopaci. Queste caratteristiche consentono al filo guida di attraversare i micro-canali a livello dell'occlusione coronarica completa e di attraversare i circoli collaterali.Utilizzo: trattamento delle occlusioni coronariche croniche sia con tecnica anterograda sia con tecnica retrograda.	€ 200,00	somministrazione	85	17.000,00 €	C0401
71	<b>Guide coronariche a punta rigida rastremata ad alto peso tipo CONQUEST</b> Filo guida coronarico 0,014" senza strato polimerico (senza plastic sleeve) con punta rastremata ad almeno 0,009" con punta rigida. Peso della punta >9 g. Radiopacità dei tratti distali. Queste caratteristiche consentono al filo guida di attraversare occlusioni complete rigide e calcifiche.	€ 200,00	somministrazione	20	4.000,00 €	C0401
72	<b>Guide per occlusioni coronariche complete croniche con punta a doppia spirale tipo Gaia First / Gaia Second / Gaia Third o equivalente</b> Utilizzo: trattamento delle occlusioni coronariche croniche non superabili con guide meno rigide e penetranti.Filo guida coronarico 0,014" senza strato polimerico (senza plastic sleeve) con punta rastremata a 0,010" - 0,012" disponibile in tre gradazioni di rigidità (da 1,7 g a 4,5 g) e radiopacità estesa ai 15 cm distali. Filo guida con punta costituita da due spirali (una interna e una esterna) e con punta preformata con angolatura a 45° per un millimetro.Queste caratteristiche consentono al filo guida di mantenere il massimo controllo di torsione e di avanzamento anche quando la punta è all'interno del tratto occluso.Utilizzo: superare le occlusioni coronariche complete croniche in modo controllato minimizzando il rischio di perforare la parete o creare false strade	€ 200,00	somministrazione	125	25.000,00 €	C0401

*Claudia Di Loro*

*Mano D. Mano*

73	Guide con punta morbida con 19 componenti tipo Suoh03 o equivalente Guida coronarica 0,014" in acciaio con struttura realizzata con 19 componenti. Coil distale: spirale esterna di fili intrecciati tipo fune (4 guide) Coil esterno prossimale (1 guida) Anima della guida (1 guida)Corpo della guida intrecciato parallelo allo stelo ed unito al tip (7 guide intrecciate)Coil interno (6 guide) Peso alla punta di 0.3 gPermette di affrontare procedure con approccio retrogrado con maggior sicurezza nell'attraversamento di vasi settali ed epicardici	€ 270,00	somministrazione	30	8.100,00 €	C0401
74	Guide con punta morbida a doppia spirale tipo Sion / Sion Blue / Sion Blue ES o equivalente Filo guida coronarico 0,014" non rastremato con punta costituita da due spirali (una interna e una esterna), morbida (da 0.5 g a 0.7 g) e ad alto supporto. Queste caratteristiche consentono al filo guida di mantenere il massimo controllo di torsione e di avanzamento anche quando il filo guida è in tratti coronarici angolati o Tortuosi. Possibilità di estensioni per ottenere una lunghezza totale di almeno 300 cm. Utilizzo: superare tratti coronarici angolati o tortuosi in modo controllato.	€ 135,00	somministrazione	1000	135.000,00 €	C0401
75	Guide per esternalizzazione Filo guida coronarico dai 0,010" ai 0,013" lungo >330 cm, con rivestimento idrofilico distale. Queste caratteristiche consentono di avanzare con il minor attrito possibile il filo guida nel microcatetere e quindi in via retrograda nel catetere guida. Radiopacità della punta Utilizzo: esternalizzazione della guida retrograda nel trattamento delle occlusioni coronariche complete croniche per l'avanzamento di palloncini e stent per via anterograda.	€ 210,00	somministrazione	15	3.150,00 €	C0401
76	Catetere a palloncino non conforme per angioplastica coronarica a rilascio di farmaco paclitaxel e con sistema di protezione del farmaco che ne permette una facile manipolazione e una minima esposizione del paclitaxel sulla superficie esterna del pallone	€ 500,00	somministrazione	85	42.500,00 €	C0104020101
77	Fili guida 0,014" con anima ad elemento unico in durasteel (o acciaio più resistente alla trazione) e rastrematura parabolica indicato per il trattamento delle occlusioni croniche totali con tecnica di penetrazione Punta core-to-tip rastremata a 0,009", preformata con una micro-J, disponibile con differenti pesi di punta maggiori di 10 grammi. Lunghezze da 190 e 300 cm.	€ 150,00	somministrazione	25	3.750,00 €	C0401
78	Fili guida coronarici 0,014" per lesioni complesse (CTO) disponibili a bassa, media ed alta grammatura in punta. Il filo guida a bassa grammatura (0,8g) con rivestimento polimerico e rastrematura a 0,008" in punta. Il filo guida a media grammatura (4g) con rivestimento polimerico, coil nei 25 cm distali e tratto distale radiopaco di almeno 10cm. Il filo guida ad alta grammatura (14g) con rivestimento idrofilico e rastrematura a 0,009" in punta. Tutti i fili guida devono essere disponibili nelle lunghezze 200cm e 300cm	€ 220,00	somministrazione	25	5.500,00 €	C0401
79	Filo guida per angioplastica coronarica dedicato al trattamento di lesioni complesse e occlusioni coronariche croniche. Disponibilità sia di punta rastremata (= 0,008") per trattamento di occlusioni coronariche, per lesioni occlusive, con supporto moderato. Grammatura di punta a partire da 1 g a 14 g. Corpo della guida in acciaio rivestito con PTFE, idrofilica nel tratto distale. Radiopacità distale di 3,5 cm. Lunghezze 190 e 300 cm. Disponibilità di extension per utilizzo con microcateteri	€ 160,00	somministrazione	25	4.000,00 €	C0401
80	Dispositivo per occlusione percutanea dell' auricola in nitinol composto da un unico componente, già preformato nei vari diametri, e ricoperto da una membrana in polietilene tereftalato o similari. Introduttore dedicato con tre tipologie di curve (singola, angolata e doppia curva) con calibro unico di 12 Fr. e lunghezza 75 cm	€ 5.800,00	conto deposito	10	58.000,00 €	P070404
81	Dispositivo ocludente autoespandibile per la chiusura dell'auricola atriale sinistra, in nitinol con trattamento Intaglio che riduce del 95% il rilascio di nichel o similari. Costituito da un lobo dotato di uncini per l'ancoraggio e da un disco di chiusura uniti da un segmento intermedio. Nel dispositivo è presente del poliestere per facilitare l'occlusione. Il sistema deve essere ricatturabile e riposizionabile. Disponibile in 8 misure (da 16 a 34). La ditta dovrà fornire in sconto merce il sistema di rilascio dedicato armato da 12F e 14F, guida extra stiff 0.35 lunghezza 260 cm. Possibilità di utilizzo anche con Steerable Sheath dedicato.	€ 6.000,00	conto deposito	5	30.000,00 €	P070404
82	Sistema di introduzione orientabile - Steerable Sheath - da 14F, in grado di consentire una flessione bidirezionale della curva da 0 a 120°. Dotato di valvola emostatica. Indicato per l'impianto di device nell'auricola sinistra.	€ 600,00	conto deposito	5	3.000,00 €	C0599
83	Sistema di chiusura dell'auricola sinistra per via percutanea transcateretere autoespandibile a due elementi uniti da giunzione che garantisce estrema flessibilità al sistema. presenza di ricopertura tipo nitinol ricoperto in TiN o similare per ridurre il rilascio di ioni nichel. Disponibile in più misure e adatto anche per auricole di spessore da 10 mm in su. Delivery max 14 F.	€ 5.500,00	conto deposito	10	55.000,00 €	P070404
84	Sistema per chiusura PFO con sutura tipo Noble stich sono ammesse offerte equivalenti	€ 8.500,00	conto deposito	7	59.500,00 €	P07040303
85	Occlusore impiantabile a basso profilo e ridotta trombogenicità per PFO e DIA, costituito da due dischi in PTFE, con rivestimento idrofilico sostenuti da una struttura metallica in nitinol con anima in platino e minimo rilascio di nickel. Dispositivo preformato, riformabile e ricatturabile dopo il rilascio, con sutura.	€ 4.900,00	conto deposito	15	73.500,00 €	P07040303
86	Kit per chiusura di PFO e DIA comprensivo di catetere ed introduttore. Sistema a doppio disco realizzato in nitinol ricoperto di platino con membrana di copertura nell'interno dei dischi il sistema deve essere ricatturabile e riposizionabile. Misure per il pfo da 18 a 35 mm almeno e da 8mm a 40mm almeno per il DIA	€ 5.000,00	conto deposito	10	50.000,00 €	P07040303
87	Sistema di denervazione renale: generatore a radiofrequenza per ablazione delle arterie renali mediante cateteri dedicati. Il generatore deve emettere radiofrequenza a bassa intensità, i cateteri devono essere spiraliiformi e multiclettrodo in modo da erogare contemporaneamente in più parti dell'arteria riducendo i tempi di ablazione. 6F compatibili max e marker in punta. Il generatore deve essere fornito in comodato d'uso gratuito.	€ 4.200,00	conto deposito	10	42.000,00 €	C99

Claudia Di Loro

Mano Di Mano



88	Valvola bicavale per insufficienza tricuspide : sistema di impianto transcateretere bicavale per il trattamento dell'insufficienza della valvola tricuspide e del reflusso cavale comprendente uno stent valvolato autoespandibile per la vena cava superiore ed uno per la vena cava inferiore. Entrambi premonati nei rispettivi sistemi di rilascio.Valvola in pericardio bovino e gonna in poliestere.	€ 26.500,00	conto deposito	3	79.500,00 €	P070399
89	Device per la riduzione del seno coronarico Sistema intraluminale vascolare impiantabile costituito da uno scaffold in acciaio balloon expandable, atto a creare una riduzione permanente e controllata del seno coronarico, allo scopo di incrementare la perfusione miocardica nella cardiomiopatia ischemica. Struttura a clessidra con differente diametro distale e prossimale. Premontato su catetere a palloncino OTW con differente diametro distale e prossimale. Compatibile con catetere guida da 9Fr e filo guida 0,035	€ 9.000,00	conto deposito	4	36.000,00 €	P0799
90	Pompa ematica microassiale endovascolare 14 Fr per flussi fino a 4 lt per via percutanea femorale. Sistema per il supporto circolatorio negli interventi di angioplastica con e senza riduzione della funzione ventricolare sx. con monitoraggio emodinamico e riposizionamento senza imaging. Impella o equivalente.	€ 20.000,00	conto deposito	20	400.000,00 €	J010301
91	Sistema meccanico di estrazione/aspirazione di emboli e trombi per le embolie polmonari, composto da cateteri da 16, 20 e 24Fr e una serie di dischi in nitinol per la rimozione meccanica del trombo.	€ 9.000,00	conto deposito	5	45.000,00 €	C010401020501
92	Sistema elettronico di tromboaspirazione continuo, intelligente, indicato per la rivascolarizzazione del sistema vascolare arterioso, venoso periferico ed embolia polmonare in presenza di trombosi o emboli in fase acuta o subacuta. Il sistema deve essere costituito da:- cateteri ad ampio lume, armati in acciaio, resistenti al kinking, con ottima capacità di torsione; disponibili in diversi diametri fino a 12Fr, lunghezze e tipologia di punte. Il catetere deve essere fornito in kit con il tubo di aspirazione;- microguida dedicata per frammentare e aiutare l'aspirazione del trombo - cestello raccolta liquidi. La ditta aggiudicataria dovrà fornire la pompa di aspirazione in comodato d'uso gratuito.	€ 4.800,00	conto deposito	5	24.000,00 €	C010401020502
93	Pinze radiopache monouso progettate per la biopsia endo-miocardica pediatrica e/o adulta del ventricolo destro e sinistro mediante approccio giugulare o femorale di calibro e lunghezza variabile. Nella parte prossimale dispone di un'impugnatura a tre anelli di tipo ergonomico in materiale plastico. La molla presente sull'impugnatura ha la funzione di mantenere i morsi nella posizione chiusa. L'anello centrale, per l'inserimento del pollice, può ruotare di 360° per permettere qualsiasi tipo di impugnatura. Il corpo è costituito da una spirale di metallo flessibile con o senza rivestimento in teflon e presenta lunghezza variabile: 50 cm circa e 105 cm circa, a seconda che l'approccio sia di tipo giugulare o femorale. Lo shaft è disponibile in tre versioni: dritto; pre-curvato; con maxi-curva. All'estremità distale è presente una morsa costituita da due coppette a forbice con bordo tagliente azionate manualmente tramite il manipolo presente all'estremità prossimale per il prelievo di tessuto miocardico.	€ 350,00	somministrazione	12	4.200,00 €	C01901102
94	Ago transtettale tipo Brockenbrough costituito da un unico blocco di fusione realizzato in acciaio inox; dotato di stiletto. Diametro 18ga, lunghezza minima ago 71cm.	€ 220,00	somministrazione	75	16.500,00 €	C019015
95	Sistema One Shot per trattamento della fibrillazione atriale mediante elettroporazione delle vene polmonari composto da introduttore, elettrocateretere e cavo di collegamento. Disponibilità di due cateteri con 2 misure differenti di diametro distale massimo pari a 31 e 35 mm. catetere composto da una sezione distale con 5 splines e 20 elettrodi. Dotato di introduttore lungo deflettibile monodirezionale con corpo trasparente per la visualizzazione del catetere ablatore. Possibilità di erogare energia fino a 2kV con forma d'onda bifasica e bipolare	€ 7.000,00	conto deposito	7	49.000,00 €	C020303
96	Sistema di mappaggio per l'utilizzo dei patch e relativi sistemi di connessione. Presenza di sei elettrodi di superficie (patch) più due sensori di riferimento del paziente (Patient Reference Sensor, PRS) ed 1 elettrodo di riferimento del sistema.	€ 1.300,00	conto deposito	10	13.000,00 €	C0201
97	Kit monouso per elettrofisiologia: 1- 1 telo tavolo madre in pe 152x198cm con fascia centrale assorbente; 2- 1 telo sovraclavicolare 260x380cm con accessi coperti da incision film; 3- 2 telo biaccoppiato 100x120cm lato adesivo; 4- 2 tovaglietta retinata per mani 35x40cm; 5- 2(*) caniche chirurgico standard tg. 1 con due tovagliette; 6- 10 garza laparotomica 45x45 cm 4 strati con filo radiopaco; 7- 30 garza idrofila 10x10 cm 16 strati; 8- 1 cuffia copri strumento o 90cm; 9- 1 cuffia copri paratia 76x91cm c/adesivi; 10- 2 cuffia copri paratia 91x104cm c/adesivi; 11- 2 ciotola o 15 cm 1000 ml azzurra; 12- 4 ciotola o 8 cm 250 ml azzurra; 13- 1 vassoio bianco 32,5x26,5x8cm; 14- 1 ago femorale 18ga 70mm con impugnatura anatomica; 15- 1 divaricatore weilaner 14cm 3x4 punte; 16- 2 spugnetta disinfezione 16cm con manico; 17- 1 bisturi monouso lama n° 23; 18- 1 forbice mayo stile 19 cm punta curva; 19- 1 pinza rochester pean 16cm punta dritta; 20- 1 pinza mosquito 13cm dritta; 21- 1 pinza mosquito 13cm curva; 22- 1 pinza adson 13cm 1x2 denti; 23- 2 pinza anatomica 13 cm; 24- 1 pinza porta aghi mayo hegar 16cm con parte terminale punta zigrinata; 25- 1 ago ipodermico 21ga 50mm (verde); 26- 1 ago ipodermico 22ga 40mm (nero); 27- 1 ago ipodermico 23ga 25mm (blu); 28- 1 siringa pp 10ml luor lock; 29- 1 siringa pp30ml luor lock ; 30- 1 siringa pp 10ml luor slip cono centrale	€ 70,00	somministrazione	425	29.750,00 €	T0202
98	introduttore femorale emostatico 8F, lunghezza 12 cm, dotato di sistema Cath-Lock per bloccaggio cateteri al suo interno.	€ 30,00	somministrazione	20	600,00 €	C0502
99	Dispositivo specifico per puntura transtettale, di diametro da 0,014" e lunghezza 135cm con punta acuminata in nitinol a forma di "J" e marker radiopaco prossimale per visualizzazione in scopia.+B94:B106	€ 250,00	somministrazione	12	3.000,00 €	C019015
100	Ago di puntura transtettale orientabile steccabile 18G costituito da una porzione distale affilata per puntura , una centrale flessibile ed orientabile ed una distale costituita da manipolo con rotella di comando. Stiletto compreso nel kit.	€ 700,00	conto deposito	5	3.500,00 €	C019015
101	Introduttori vascolari per la stimolazione fisiologica, dotati di più lunghezze, più raggi prossimali, compatibili cateteri di diverse lunghezze (almeno 53cm e 60 cm)	€ 700,00	conto deposito	20	14.000,00 €	C0502

Claudia Di Loro

Marco Di Loro

102	Sistema di trombo aspirazione meccanico approvato per la rimozione di trombi nel sistema vascolare coronarico. Composto dai seguenti accessori : Pompa di aspirazione dedicata dotata di serbatoio di raccolta dei liquidi e di filtro, catetere da riperfusione RX compatibile con catetere guida 6Fr, microguida separatore per frammentazione del trombo, Tubo di aspirazione monouso per il collegamento del catetere da riperfusione alla pompa di aspirazione. La ditta aggiudicataria dovrà fornire la pompa di aspirazione in comodato d'uso gratuito.	€ 2.500,00	conto deposito	5	12.500,00 €	C0104020501
103	Palloncino a scambio rapido non conforme con doppia parete in Nylon, doppio marker, ad elevata resistenza, altissima sicurezza e basso profilo. Utile per postdilatazione in lesioni calcifiche e che può raggiungere pressioni pari o superiori a 35 bar. diametri compresi tra 1,5 e 4,5mm lunghezze da 10 a 20mm. dotato di manometro dedicato	€ 460,00	somministrazione	20	9.200,00 €	C010401020101
104	Pinza prensile monouso a gancio 1x2 denti, ganasce con diametro di 1,8mm, molla standard non pieghevole lunghezza utile 160 cm. Compatibile con introduttore con diametro minimo interno pari o uguale a 7F	€ 650,00	somministrazione	5	3.250,00 €	C01901102
105	Sistema di ablazione mediante crio energia - Almeno 4 modelli di CryoPallone, per una maggiore scelta in base alle anatomiche di paziente. Almeno 3 modelli di elettrocateretere mappante Cryo Console compatibile con cateteri a crio energia, sia orientabili a pallone, sia focali, con possibilità di lavorare in crio mappaggio e crio ablazione.	€ 4.000,00	conto deposito	12	48.000,00 €	C020302
106	Sonda per ecografia intracardiaca compatibile con eventuale adattatore, per collegamento ad ecografi in uso nella nostra unità operativa (Philips Cx50 e GE vivid). Tale adattatore dovrà essere fornito in comodato d'uso. Compatibilità con introduttore 9F. Fornite di color doppler e di punta orientabile nelle 4 direzioni	€ 1.500,00	conto deposito	7	10.500,00 €	C0104010102
107	Device per il trattamento dell'insufficienza mitralica funzionale, il dispositivo deve essere costituito da due ancore un filo che le unisce in Nitinol, progettato per essere posizionato in seno coronarico, e da un sistema di rilascio. È completamente ricatturabile ed è disponibile in diverse misure compatibili con l'anatomia; sono possibili successivi rilasci se un primo dispositivo viene rimosso, le misure delle ancore deve andare da 7 a 20mm e la lunghezza della banda di collegamento da 60 a 80 mm.	€ 20.000,00	conto deposito	3	60.000,00 €	P0799

3.975.135,00 €

quadriennio 15.900.540,00 €  
50% 7.950.270,00 €  
proroga 1.987.567,50 €

VALORE TOTALE 25.838.377,50 €

*Claudia Di Loro*

*Mario Di Marco*



LOTTO N.	CRITERI DI AGGIUDICAZIONE	TIPO DI CRITERIO	PUNTEGGIO MASSIMO
LOTTO n 1	<b>INTRODUTTORI</b>		
	Ampiezza gamma franchiaggi	P	40
	Ampiezza gamma lunghezze	P	40
			80
LOTTO n 2	<b>INTRODUTTORI</b>		
	Ampiezza gamma franchiaggi	P	40
	Ampiezza gamma lunghezze	P	40
			80
LOTTO n 3	<b>INTRODUTTORI RADIALI</b>		
	Ampiezza gamma franchiaggi	P	30
	Ampiezza gamma lunghezze	P	30
	Composizione kit	D	20
			80
LOTTO n 4	<b>INTRODUTTORI RADIALI</b>		
	Ampiezza gamma franchiaggi	P	30
	Ampiezza gamma lunghezze	P	30
	Composizione kit	D	20
			80
LOTTO n 5	<b>INTRODUTTORI</b>		
	Ampiezza gamma franchiaggi	P	40
	Ampiezza gamma lunghezze	P	40
			80
LOTTO n 6	<b>Guide angiografiche</b>		
	Ampiezza gamma diametri	P	40
	Ampiezza gamma lunghezze	P	40
			80
LOTTO n 7	<b>Guide angiografiche idrofiliche</b>		
	Ampiezza gamma diametri	P	40
	Ampiezza gamma lunghezze	P	40
			80
LOTTO n 8	<b>Guide angiografiche</b>		
	Ampiezza gamma diametri	P	40
	Ampiezza gamma lunghezze	P	40
			80
LOTTO n 9	<b>Guide angiografiche</b>		
	Ampiezza gamma diametri	P	40
	Ampiezza gamma lunghezze	P	40
			80
	<b>CATETERI DIAGNOSTICI</b>		
	Ampiezza gamma franchiaggi	P	30

*Claudia Di Loro*

*Mano D. Mus*

LOTTO n 10	Lume interno (ampiezza)	P	20
	Ampiezza gamma curve	P	30
			80
LOTTO n 11	<b>CATETERI DIAGNOSTICI 125 cm</b>		
	Ampiezza gamma franchiaggi	P	30
	Lume interno (ampiezza)	P	20
	Ampiezza gamma curve	P	30
			80
LOTTO n 12	<b>CATETERI GUIDA SHEATLESS</b>		
	Ampiezza Gamma franchiaggi	P	40
	Ampiezza lume interno	P	40
			80
LOTTO n 13	<b>CATETERI GUIDA</b>		
	Gamma franchiaggi	P	10
	Ampiezza lume interno	P	25
	Ampiezza gamma lunghezze	P	35
	Ampiezza gamma curve	P	10
			80
LOTTO n 14	<b>ESTENSORE CATETERE GUIDA</b>		
	Ampiezza gama franchiaggi	P	60
	Lume interno	P	20
			80
LOTTO n 15	<b>ESTENSORE CATETERE GUIDA</b>		
	Ampiezza gama franchiaggi	P	60
	Lume interno	P	20
			80
LOTTO n 16	<b>GUIDE PER PTCA</b>		
	Ampiezza gamma supporti	P	40
	Ampiezza gradazioni rigidità punta	P	40
			80
LOTTO n 17	<b>GUIDE PER PTCA</b>		
	Ampiezza gamma supporti	P	40
	Ampiezza gamma lunghezze	P	40
			80
LOTTO n 18	<b>GUIDE PER PTCA</b>		
	Ampiezza gamma pesi in punta	P	50
	Ampiezza gamma lunghezze	P	30
			80
LOTTO n 19	<b>CATETERI A PALLONCINO</b>		
	entry profile	P	30
	crossing profile	P	30
	Ampiezza gamma misure	P	20
			80

*Claudia Di Loro*

*Massimo Di Marco*



LOTTO n 20	<b>CATETERI A PALLOCINO NC ALTE ATMOSFERE</b>		
	alta RBP	P	60
	crossing profile	P	10
	entry profile	P	10
			80
LOTTO n 21	<b>CATETERE A PALLONCINO</b>		
	entry profile semicompiante	P	10
	crssing profile 1.0 mm semicompiante	P	30
	crossing profile 1,5 mm semicompiante	P	20
	crossing profile 3.0 mm semicompiante	P	20
		80	
LOTTO n 22	<b>CATETERE A PALLONCINO PER CTO</b>		
	Gamma diametri fino all 1,25mm	P	50
	Entry profile	P	15
	Crossing profile diametro	P	15
			80
LOTTO n 23	<b>PALLONE PER POT</b>		
	entry profile	P	40
	Lunghezza spalla pallone ( valori più alti alla spalla più corta)	P	40
			80
LOTTO n 24	<b>CATETERI A PALLONCINO NC</b>		
	Ampiezza gamma diametri	P	30
	entry profile	P	20
	Alta RBP	P	30
			80
LOTTO n 25	<b>SISTEMA DI GONFIAGGIO</b>		
	Pressione max	P	30
	ergonomicità	D	20
	completezza kit	D	30
			80
LOTTO n 26	<b>CONNETTORI AD Y</b>		
	Lume interno	P	40
	Compatibilità franchiaggi	P	40
			80
LOTTO n 27	<b>RACCORDO AD Y ROTANTE</b>		
	Ampiezza gamma calibri	P	60
	Completezza kit	P	20
			80
LOTTO n 28	<b>KIT PER INIEZIONE MANUALE MEZZO DI CONTRASTO</b>		
	Al prezzo più basso previa rispondenza integrale al capitolato		
LOTTO n 29	<b>KIT PREASSEMBLATO PER INFUSIONI</b>		
	Al prezzo più basso previa rispondenza integrale al capitolato		

*Claudia Di Loro*

*Marco Di Marco*

LOTTO n 30	<b>KIT MONOUSO PER CORONAROGRAFIA ( CAMPIONATURA)</b>		
	ergonomicità materiali offerti	D	20
	Assorbenza teli	D	20
	Assorbenza camici	D	20
	Qualità aghi	D	20
			80

Lotto 31	<b>EASYKIT RADIOPROTEZIONE</b>		
	al prezzo più basso previa rispondenza integrale al capitolato		

LOTTO n 32	<b>SISTEMA DI EMOSTASI CON SUTURA</b>		
	Ampiezza gamma franchiaggi da chiudere indicati in scheda tecnica	P	40
	Qualità della sutura	D	40
			80

LOTTO n 33	<b>SISTEMA DI EMOSTASI GRANDI CALIBRI</b>		
	Ampiezza gamma franchiaggi da chiudere indicati in scheda tecnica	P	40
	Semplicità di utilizzo	D	20
	Gamma misure	P	20
			80

LOTTO n 34	<b>SISTEMA DI CHIUSURA FEMORALE BIO ASSORBIBILE</b>		
	Semplicità di utilizzo	D	60
	Ampiezza gamma franchiaggi da chiudere indicati in scheda tecnica	P	20
			80

LOTTO n 35	<b>SISTEMA PER RECUPERO DI CORPI ESTRANEI IN CIRCOLO CORONARICO E PERIFERICO.</b>		
	Diametri disponibili	P	40
	Lunghezze disponibili	P	40
			80

LOTTO n 36	<b>DEB AL PACLITAXEL (CAMPIONATURA)</b>		
	Studi clinici	D	30
	Navigabilità	D	30
	Capacità di crossare la stenosi	D	20
			80

LOTTO n 37	<b>DEB AL SIROLIMUS</b>		
	Ampiezza gamma diametri	P	40
	Tempo rilascio del farmaco	P	20
	Ampiezza gamma lunghezze	P	20
			80

LOTTO n 38	<b>CATETERE A PALLONCINO CON LAME</b>		
	Ampiezza gamma diametri	P	40
	Ampiezza gamma lunghezze	P	40
			80

LOTTO n 39	<b>CATETERE INCISORE (CAMPIONATURA)</b>		
	Navigabilità	D	30
	Capacità di crossare la lesione	D	20
	Capacità di dilatare la lesione	D	30

*Claudia Di Roberto*

*Massimo Di Tomaso*

			80
LOTTO n 40	<b>CATETERE PER DILATARE LA LESIONE DURANTE CTO</b> Al prezzo più basso previa rispondenza integrale al capitolato		
LOTTO n 41	<b>STENT RIASSORBIBILE</b> Tempo di riassorbimento Ampiezza gamma diametri Ampiezza gamma lunghezze	P P P	40 20 20
			80
LOTTO n 42	<b>PALLONE PER VALVULOPLASTICA CON PERVIETA' DI FLUSSO</b> Al prezzo più basso previa rispondenza integrale al capitolato		
LOTTO n 43	<b>PALLONE PER VALVULOPLASTICA</b> Ampiezza gamma diametri Ampiezza gamma lunghezza shaft Completezza kit in dotazione	P P D	30 30 20
			80
LOTTO n 44	<b>GUIDA A RICCIO</b> Ampiezza gamma curve Ampiezza gamma supporti guida	P P	40 40
			80
LOTTO n 45	<b>PALLONI PER CONTROPULSAZIONE AORTICA</b> Al prezzo più basso previa rispondenza integrale al capitolato		
LOTTO n 46	<b>SPIRALE EMBOLIZZANTE</b> capacità di emostasi gamma misure facilità di utilizzo	D P D	20 30 30
			80
LOTTO n 47	<b>KIT PER PERICARDIOCENTESI</b> Ergonomicità e qualità dei materiali Completezza del kit	D D	60 20
			80
LOTTO n 48	<b>GUIDE FFR</b> Possibilità di effettuare valutazione iFR Disponibilità di punta dritta e a J	T T	40 40
			80
LOTTO n 49	<b>SONDA PER ECOGRAFIA INTRACORONARICA</b> Disponibilità di sonda short tip Disponibilità di sonda sia meccanica che elettronica	T T	50 30
			80
	<b>SONDA PER ECOGRAFIA MECCANICA</b> Disponibilità sonda 60 Mhz	T	40

Claudia Di Loro

Mario Di Marco

LOTTO n 50	Disponibilità sonda meccanica	T	40
			80
LOTTO n 51	<b>GUIDA PER LA RILEVAZIONE DEL FLUSSO INTRACORONARICO</b>		
	Al prezzo più basso previa rispondenza integrale al capitolato		
LOTTO n 52	<b>SISTEMA DI PROTEZIONE CEREBRALE CON ACCESSO FEMORALE</b>		
	Al prezzo più basso previa rispondenza integrale al capitolato		
LOTTO n 53	<b>SISTEMA DI PROTEZIONE CELEBRALE A DOPPIO FILTRO</b>		
	Al prezzo più basso previa rispondenza integrale al capitolato		
LOTTO n 54	<b>SISTEMA PER ATERECTOMIA ORBITALE</b>		
	Al prezzo più basso previa rispondenza integrale al capitolato		
LOTTO n 55	<b>SISTEMA PER ATERECTOMIA ROTAZIONALE</b>		
	Al prezzo più basso previa rispondenza integrale al capitolato		
LOTTO n 56	<b>SISTEMA LITOTRISSIA CORONARICA</b>		
	Al prezzo più basso previa rispondenza integrale al capitolato		
LOTTO n 57	<b>SISTEMA DI DEBULKIN MEDIANTE CATETERE LASER</b>		
	Al prezzo più basso previa rispondenza integrale al capitolato		
LOTTO n 58	<b>CATETERE PER OCT</b>		
	Al prezzo più basso previa rispondenza integrale al capitolato		
LOTTO n 59	<b>SIRINGHE LUER LOCK IN POLICARBONATO</b>		
	Al prezzo più basso previa rispondenza integrale al capitolato		
LOTTO n 60	<b>CATETERE PER TROMBO ASPIRAZIONE</b>		
	Ampiezza lume interno 6F	P	30
	Presenza di stiletto di supporto	T	30
	Ampia gamma di frenaggi	P	20
			80
LOTTO n 61	<b>SWAN GANZ</b>		
	Al prezzo più basso previa rispondenza integrale al capitolato		
LOTTO n 62	<b>MICROCATETERI PER ANGIOPLASTICA CORONARICA</b>		
	Al prezzo più basso previa rispondenza integrale al capitolato		
LOTTO n 63	<b>MICROCATETERI PER ANGIOPLASTICA CORONARICA</b>		
	Al prezzo più basso previa rispondenza integrale al capitolato		
LOTTO n 64	<b>MICROCATETERE MONOVOLUME OTW</b>		
	Al prezzo più basso previa rispondenza integrale al capitolato		

*Claudia Di Loro*

*Mario Di Marco*

LOTTO n 65	<b>MICROCATETERI PER ANGIOPLASTICA CORONARICA</b> Al prezzo più basso previa rispondenza integrale al capitolato		
LOTTO n 66	<b>MICROCATETERI PER ANGIOPLASTICA CORONARICA</b> Al prezzo più basso previa rispondenza integrale al capitolato		
LOTTO n 67	<b>MICROCATETERI PER ANGIOPLASTICA CORONARICA</b> Al prezzo più basso previa rispondenza integrale al capitolato		
LOTTO n 68	<b>MICROCATETERI A DOPPIO LUME</b> Al prezzo più basso previa rispondenza integrale al capitolato		
LOTTO n 69	<b>MICROCATETERE DI SUPPORTO AL FILO GUIDA CON DOPPIO LUME OTW</b> Al prezzo più basso previa rispondenza integrale al capitolato		
LOTTO n 70	<b>GUIDE CORONARICHE AD ELEVATA SCORREVOLEZZA CON STRATO POLIMERICO E COATING</b> Al prezzo più basso previa rispondenza integrale al capitolato		
LOTTO n 71	<b>GUIDE CORONARICHE A PUNTA RIGIDA RASTREMATA</b> Al prezzo più basso previa rispondenza integrale al capitolato		
LOTTO n 72	<b>GUIDE PER OCCLUSIONI CORONARICHE COMPLETE CRONICHE</b> Al prezzo più basso previa rispondenza integrale al capitolato		
LOTTO n 73	<b>GUIDE CON PUNTA MORBIDA CON 19 COMPONENTI TIPO SUOH03</b> Al prezzo più basso previa rispondenza integrale al capitolato		
LOTTO n 74	<b>GUIDE CON PUNTA MORBIDA A DOPPIA SPIRALE TIPO SION / SION BLUE</b> Al prezzo più basso previa rispondenza integrale al capitolato		
LOTTO n 75	<b>GUIDE PER ESTERNALIZZAZIONE FILO GUIDA CORONARICO DAI 0,010" AI 0.013</b> Al prezzo più basso previa rispondenza integrale al capitolato		
LOTTO n 76	<b>PALLONCINO MEDICATO NON COMPLIANTE</b> Al prezzo più basso previa rispondenza integrale al capitolato		
LOTTO n 77	<b>FILI GUIDA 0.014" CON ANIMA AD ELEMENTO UNICO IN DURASTEEL</b> Al prezzo più basso previa rispondenza integrale al capitolato		
LOTTO n 78	<b>FILI GUIDA CORONARICI 0,014" PER LESIONI COMPLESSE (CTO)</b> Al prezzo più basso previa rispondenza integrale al capitolato		
LOTTO n 79	<b>FILO GUIDA PER ANGIOPLASTICA CORONARICA</b> Al prezzo più basso previa rispondenza integrale al capitolato		

*Claudia Di Loro*

*Mano D. Mano*

LOTTO n 80	<b>DISPOSITIVO PER OCCLUSIONE PERCUTANEA DELL' AURICOLA</b>		
	Gamma diametri	P	40
	Gamma curve introduttore	P	40
	Studi clinici	D	20
			80
LOTTO n 81	<b>DISPOSITIVO OCCLUDENTE AUTOESPANDIBILE PER LA CHIUSURA DELL'AURICOLA</b>		
	Gamma diametri	P	30
	Gamma curve introduttore	P	30
	Studi clinici	D	20
			80
LOTTO n 82	<b>SISTEMA DI INTRODUZIONE ORIENTABILE</b>		
	Al prezzo più basso previa rispondenza integrale al capitolato		
LOTTO n 83	<b>SISTEMA DI CHIUSURA DELL'AURICOLA SINISTRA PER VIA PERCUTANEA</b>		
	Gamma di misure	P	20
	Presenza di copertura ipoallergenica	T	30
	possibilità di customizzazione della protesi	T	10
	studi clinici	D	10
			80
LOTTO n 84	<b>SISTEMA PER CHIUSURA PFO</b>		
	Al prezzo più basso previa rispondenza integrale al capitolato		
LOTTO n 85	<b>OCCLUSORE IMPIANTABILE A BASSO PROFILO</b>		
	Al prezzo più basso previa rispondenza integrale al capitolato		
LOTTO n 86	<b>KIT PER CHIUSURA DI PFO E DIA COMPENSIVO DI CATETERE ED INTRODUTTORE</b>		
	Presenza ricopertura in platino	T	50
	non controindicazione per impianto in pazienti allergici al nichel	T	30
LOTTO n 87	<b>SISTEMA PER DENERVAZIONE RENALE</b>		
	Studi clinici	D	60
	Bassa compatibilità di Frenciaggio con catetere guida	P	20
LOTTO n 88	<b>VALVOLA BICAVALE PER INSUFFICIENZA TRICUSPIDALE</b>		
	Al prezzo più basso previa rispondenza integrale al capitolato		
LOTTO n 89	<b>DEVICE PER LA RIDUZIONE DEL SENO CORONARICO</b>		
	Al prezzo più basso previa rispondenza integrale al capitolato		
LOTTO n 90	<b>POMPA EMATICA MICROASSIALE ENDOVASCOLARE 14 FR</b>		
	Al prezzo più basso previa rispondenza integrale al capitolato		
LOTTO n 91	<b>SISTEMA MECCANICO DI ESTRAZIONE/ASPIRAZIONE DI EMBOLI E TROMBI PER LE EMBOLIE POLMONARI</b>		
	Al prezzo più basso previa rispondenza integrale al capitolato		
LOTTO n 92	<b>SISTEMA ELETTRONICO DI TROMBOASPIRAZIONE CONTINUO</b>		
	Al prezzo più basso previa rispondenza integrale al capitolato		


*Claudia A. Lavi*

*Massimo Di Iorio*



LOTTO n 93	<b>PINZE RADIOPACHE MONOUSO PROGETTATE PER LA BIOPSIA</b>		
	Al prezzo più basso previa rispondenza integrale al capitolato		
LOTTO n 94	<b>AGO TRANSETTALE TIPO BROCKENBROUGH</b>		
	Lughezza ago	P	60
	Presenza di stiletto	T	20
			80
LOTTO n 95	<b>PFA</b>		
	Al prezzo più basso previa rispondenza integrale al capitolato		
LOTTO n 96	<b>SISTEMA DI MAPPAGGIO</b>		
	Al prezzo più basso previa rispondenza integrale al capitolato		
LOTTO n 97	<b>KIT MONOUSO PER ELETTROFISIOLOGIA (CAMPIONATURA)</b>		
	ergonomicità materiali offerti	D	20
	Assorbenza teli	D	20
	Assorbenza camici	D	20
	Qualità aghi	D	20
		80	
LOTTO n 98	<b>INTRODUTTORE FEMORALE EMOSTATICO 8F</b>		
	Ampiezza gamma frenziaggi	P	30
	Lume interno (ampiezza)	P	30
	Ampiezza gamma lunghezze	P	20
		80	
LOTTO n 99	<b>DISPOSITIVO SPECIFICO PER PUNTURA TRANSETTALE,</b>		
	Lunghezza dispositivo	P	40
	Disponibilità punta precurvata a j	T	40
			80
LOTTO n 100	<b>AGO ORIENTABILE PER PUNTURA TRANSETTALE</b>		
	Al prezzo più basso previa rispondenza integrale al capitolato		
LOTTO n 101	<b>INTRODUTTORI PER LA STIMOLAZIONE FISIOLGICA</b>		
	ampiezza gamma lunghezze disponibili	P	30
	ampiezza gamma raggi prossimali disponibili	P	30
	Marchio CE specifico per la stimolazione fisiologica	T	20
			80
LOTTO n 102	<b>TROMBOASPIRATORE MECCNAICO CORONARICO</b>		
	Al prezzo più basso previa rispondenza integrale al capitolato		
LOTTO n 103	<b>PALLONE OPN</b>		
	Al prezzo più basso previa rispondenza integrale al capitolato		
LOTTO n 104	<b>PINZA GANCIO PER RECUPERO MATERIALI</b>		
	Al prezzo più basso previa rispondenza integrale al capitolato		

*claudia A. Lous*

*Flam Di Flam*  


LOTTO n 105	<b>CRYO</b>		
	Diametro dell'introduttore non superiore a 16 French	T	10
	Catetere mappante circolare con almeno 8 elettrodi	T	20
	Manovrabilità del cryo pallone	D	20
	Presenza di evidenze cliniche e di studi clinici randomizzati	D	10
	Sistema indicato per il trattamento dell'ablazione della fibrillazione atriale parossistica, persistente e naive.	T	10
	Presenza di marker lungo il corpo del cryo pallone per il corretto gonfiaggio dello stesso all'interno delle camere cardiache.	T	10
			80

LOTTO n 106	<b>SONDA INTRACARDIACA</b>		
	Al prezzo più basso previa rispondenza integrale al capitolato		

LOTTO n 107	<b>DEVICE PER IL TRATTAMENTO DELL'INSUFFICIENZA MITRALICA FUNZIONALE</b>		
	Al prezzo più basso previa rispondenza integrale al capitolato		

*Claudio Di Loro*

*Mario Di Marco*



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 2024-2028

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