

**DIPARTIMENTO TECNICO PATRIMONIALE
UOC Acquisizione Beni e Servizi**

AVVISO DI CONSULTAZIONE DI MERCATO AI SENSI DELL'ART. 66 DEL D.LGS. 50/2016

L'ASL Roma 1, tenuto conto della sussistenza delle ragioni di estrema urgenza che consentono, ai sensi dell'art. 2, comma 3, del D.L n. 76/2020, come convertito dalla L. 11/9/2020 n. 120, il ricorso all'art. 63, comma 2, lett. c) del D.Lgs. 50/2016 e s.m.i., e della Comunicazione della Commissione Europea "Orientamenti della Commissione sull'utilizzo del quadro in materia di appalti pubblici nella situazione di emergenza connessa alla crisi COVID-19" (2020/C 108I/01), ad integrazione del flusso di acquisto e distribuzione, attivato dalla Protezione Civile, intende espletare manifestazione d'interesse per l'eventuale acquisto, a quantitativi non predefiniti, dei sotto indicati articoli:

1. Ago Ipodermico per siringa 21G - 22G - 23G - 25G senza dispositivo di sicurezza. Gli adattatori e il codice colore sono conformi agli standard ISO. Sterile monouso. Dispositivi fabbricati con materiali inerti, apirogeni, atossici. Latex e DHEP free. L'ago deve essere dotato di copriago in plastica atossica, atto ad evitare il rischio di punture accidentali e staccabile facilmente.

Il dispositivo deve consentire:

una penetrazione agevole
scorrevolezza durante l'inserimento ed estrazione
ridotta frizione dell'ago durante l'avanzamento nei tessuti

Deve possedere le seguenti caratteristiche:

Ago a triplice affilatura
Processo di lucidatura della superficie dell'ago
Processo di lubrificazione dell'ago brevettato
Pareti sottili con lume interno più largo, consentendo l'aumento della velocità di flusso durante l'iniezione e l'aspirazione
Connettersi ad adattatori Luer o Luer Lock
Adattatori e il codice colore conformi agli standard ISO
Sterile monouso
Dispositivi fabbricati con materiali inerti, apirogeni, atossici. Latex e DHEP free.
L'ago deve essere dotato di copriago in plastica atossica
Utilizzo raccomandato: iniezioni intradermiche, subcutanee, intramuscolari, intravenose e aspirazioni.

2. Siringa atossica ed apirogena in tre pezzi in idoneo materiale plastico per uso medicale composto da cilindro in polipropilene medicale trasparente Capacità: 1 ml

chimicamente stabile, con superficie uniforme e liscia, priva di bolle d'aria o difetti tali da pregiudicare la tenuta, provvisto di fermo per impedire la fuoriuscita del pistone;

scala graduata in ml di colore nero, nitida e leggibile attraverso il liquido contenuto;

cono luer lock centrale;

pistone del cilindro in polipropilene medicale

anello di tenuta latex free per una scorrevolezza controllata e perfetta tenuta,

dotato all'estremità di una capsula a doppia fascia di tenuta montata sul pistone, con un sicuro sistema di

arresto dello stesso che ne eviti la fuoriuscita;

la cuspidè del gommino è conformata alla parte terminale del cilindro per evitare la maggior presenza di un volume residuo all'interno della siringa

Il lubrificante utilizzato per facilitare lo scorrimento dello stantuffo è silicone atossico, apirogeno e idrorepellente ad uso medico con proprietà fisiche e chimiche inerti; la quantità massima di silicone è inferiore a 0,25 mg/cm² di superficie interna.

A tenuta

Sterile, monouso

Senza lattice di gomma naturale

Marcatura CE

Capacità: 1 ml

Per quanto sopra, gli operatori economici interessati potranno far pervenire a mezzo PEC (uocabs@pec.aslroma1.it), entro il 01/03/2021 quanto segue:

-Istanza di manifestazione d'interesse debitamente compilata e firmata digitalmente (All 1),

- Offerta economica (All.2)

-Scheda tecnica del prodotto proposto da cui si evincano CND/RDM, descrizione, nome commerciale e codice articolo ed evidenzi il rispetto delle caratteristiche minime richieste corredata, se del caso, dalla documentazione di compatibilità;

ogni altra informazione e/o osservazione ritenuta utile.

All'atto dell'offerta, che dovrà essere predisposta compilando il modulo allegato, l'operatore dovrà necessariamente indicare i tempi di consegna.

Il presente avviso è finalizzato a dare adeguata PUBBLICITA' alle ditte in grado di fornire i dispositivi sopra elencati.

Si precisa che tale AVVISO ha solo fini esplorativi per individuare la presenza sul mercato di operatori in grado di fornire i dispositivi in oggetto e pertanto, non costituisce avvio di una procedura di gara, né costituisce proposta contrattuale.

L'acquisizione delle candidature non comporta l'assunzione di impegni specifici da parte dell'ASL Roma 1 che non si assume alcun obbligo in ordine alla prosecuzione della propria attività negoziale, né l'attribuzione ai candidati di alcun diritto in ordine all'assegnazione della fornitura.

Gli operatori economici non potranno pertanto, per il solo fatto di aver partecipato alla presente indagine esplorativa, vantare alcun titolo, pretesa o priorità in ordine all'eventuale affidamento delle forniture in oggetto.

L'eventuale affidamento, per ogni Lotto, sarà disposto direttamente a favore di uno o più operatori economici che hanno presentato prodotti corrispondenti alle caratteristiche richieste e selezionato in base ai seguenti criteri in ordine decrescente di priorità: disponibilità immediata del prodotto e rapidità di consegna e prezzo più basso.