

DELIBERAZIONE DEL DIRETTORE GENERALE

N. _____ del _____

OGGETTO: Approvazione atti ed indizione di una procedura aperta telematica in ambito comunitario, ai sensi dell'art. 71 del D.Lgs. n. 36/2023, finalizzata all'affidamento triennale, eventualmente rinnovabile per ulteriori 12 mesi, della fornitura di Dispositivi medici per chirurgia vascolare e radiologia interventistica i per le esigenze della ASL Roma 1 per un importo complessivo triennale pari a € 4.486.245 al netto di iva e/o di altre imposte e contributi di legge.

Contestuale proroga tecnica dei contratti derivati dalle Deliberazioni n. 5/2021 e 1080/21.

STRUTTURA PROPONENTE: DIPARTIMENTO TECNICO PATRIMONIALE - UOC ACQUISIZIONE BENI E SERVIZI

Centro di Costo: BD0101

L'Estensore: SIMONA PUCCI

Il presente Atto non contiene dati sensibili

Il Dirigente e/o il Responsabile del procedimento, con la sottoscrizione del presente atto, a seguito dell'istruttoria effettuata, attestano che l'atto è legittimo nella forma e nella sostanza.

Il Responsabile del Procedimento

UOC ACQUISIZIONE BENI E SERVIZI

DIPARTIMENTO TECNICO
PATRIMONIALE

Dott. VITTORIO SANTORIELLO

Dott.ssa CRISTINA FRANCO

Ing. PAOLA BRAZZODURO

Il funzionario addetto al controllo di budget, con la sottoscrizione del presente atto, attesta che lo stesso comporta uno scostamento sfavorevole rispetto al budget economico assegnato come di seguito dettagliato per singolo conto:

Costo previsto	Eserciz.	CE/CP	Numero conto	Descrizione conto	Addetto al controllo	Scostamento
€533,33	2025	CE	501010384	Materiale sanitario non sterile farmacia	Dott.ssa Roberta Pavan	si
€9.000,00	2025	CE	501010390	dispositivi da somministrazione prelievo e raccolta	Dott.ssa Roberta Pavan	si
€46.666,67	2025	CE	501010391	dispositivi per apparato cardiocircolatorio	Dott.ssa Roberta Pavan	si
€1.333,33	2025	CE	501010399	Altre protesi e dispositivi impiantabili	Dott.ssa Roberta Pavan	si
€1.666,66	2025	CE	501010395	Materiale sanitario sterile	Dott.ssa Roberta Pavan	si
€666,66	2025	CE	501010396	Protesi e DM impiantabili per ortopedia	Dott.ssa Roberta Pavan	si
€1.666,66	2025	CE	501010398	Protesi e DM impiantabili per apparato cardiovascolare	Dott.ssa Roberta Pavan	si
€6.666,66	2025	CE	501010308	strumentario non costituito da immobilizzazioni	Dott.ssa Roberta Pavan	si

La contabilizzazione completa della spesa è esplicitata nel corpo dell'atto.

Il Funzionario addetto al controllo di budget

Dott.ssa ROBERTA PAVAN

Il Dirigente della UOC Pianificazione Strategica, Programmazione e Controllo di Gestione, con la sottoscrizione del presente atto, attesta la coerenza della dichiarazione riferita alla spesa di cui al presente provvedimento del "funzionario addetto al controllo del budget" rispetto alla nota prot. n. 34857 del 26/02/2025

Parere del Direttore Amministrativo Dr. Francesco Quagliariello

Favorevole

(con motivazioni allegate al presente atto)

Non favorevole

Parere del Direttore Sanitario Dr. Gennaro D'Agostino

Favorevole

(con motivazioni allegate al presente atto)

Non favorevole

Il presente provvedimento si compone di n.170 pagine di cui n.154 pagine di allegati

Il Direttore Generale
Dr. Giuseppe Quintavalle

La Direttrice U.O.C. Acquisizione Beni e Servizi

- VISTA** la Deliberazione del Commissario Straordinario n. 1 dell'01/01/2016, con la quale si è provveduto a prendere atto dell'avvenuta istituzione dell'Azienda sanitaria Locale Roma 1 a far data dall'01/01/2016, come previsto dalla legge regionale n. 17 del 31/12/2015 e dal DCA n. 606 del 30/12/2015;
- VISTO** il Decreto del Presidente della Regione Lazio T00006 del 10 gennaio 2025 con il quale è stato nominato Direttore Generale dell'Azienda Sanitaria Locale Roma I, il Dott. Giuseppe Quintavalle;
- VISTO** nelle more della sua completa attuazione che avverrà con opportuna gradualità, l'atto di autonomia Aziendale, adottato con Deliberazione n. 377 del 04/04/2025, approvato con deliberazione di Giunta Regionale del 08 maggio 2025, n. 296 e pubblicata sul BURL n. 38 del 13/05/2025;
- VISTA** la Deliberazione n. 138 del 25/02/2025, avente ad oggetto *"Sistema aziendale di deleghe e conseguente individuazione delle competenze nell'adozione degli atti amministrativi"* con la quale, tra l'altro, sono state individuate le competenze nell'adozione degli atti amministrativi;
- VISTO** il Decreto Legislativo 31 marzo 2023, n. 36 "Codice degli Appalti pubblici";
- PREMESSO** che con Deliberazione n. 5 del 04/01/2021 sono stati recepiti gli esiti della procedura di gara aggregata indetta dalla Fondazione PTV e suddivisa in n. 122 lotti per la fornitura di dispositivi medici per Chirurgia Vascolare e Radiologia interventistica per un importo complessivo triennale pari a € 7.992.937,82 iva esclusa e che con Determinazione n. 703 del 25/03/2025 sono stati differiti i termini di scadenza dei contratti fino alla data del 31/08/2025;
- che con Deliberazione n. 1080 del 26/08/2021 è stata aggiudicata la procedura di gara per l'affidamento di dispositivi medici per la Radiologia e la Neurologia interventistica, per un importo complessivo triennale pari a € 3.423.356,02 iva esclusa e che con Determinazione n. 1489 del 14/06/2024 sono stati differiti alla data del 31/08/2025 i termini di scadenza dei contratti ivi discendenti;
- che, con nota prot. n. 130594 del 30/07/2025 (All.1), il Direttore U.O.S.D. Pianificazione Acquisti e monitoraggio spesa beni sanitari ed il Direttore dell'Area del Farmaco hanno richiesto l'indizione di una procedura aperta per l'affidamento della fornitura triennale di dispositivi medici per Chirurgia Vascolare e Radiologia per le esigenze della Asl Roma 1, trasmettendo il relativo fabbisogno e la contestuale proroga dei contratti tutt'ora in essere derivanti dalle predette Deliberazioni, al fine di evitare interruzioni nella fornitura;
- DATO ATTO** che il fabbisogno di gara è suddiviso in 85 lotti e che i prezzi posti a base d'asta determinano un valore complessivo della gara per 36 mesi valutato in € 4.486.245,00 al netto di iva e/o di altre imposte e contributi di legge;
- che per la natura dei beni che costituiscono oggetto della procedura in trattazione è opportuno prevedere, quale criterio di aggiudicazione, l'applicazione mista del criterio del miglior rapporto qualità prezzo e del prezzo più basso,

che la previsione di rinnovo, al termine del triennio, per ulteriori 12 mesi dei contratti discendenti dall'aggiudicazione della gara in questione e la facoltà determinano un valore complessivo dell'appalto pari a € 5.981.660,00, al netto di iva e/o di altre imposte e contributi di legge così come riassunto nella tabella di seguito riportata:

Importo base d'asta 36 mesi	€ 4.486.245,00
Importo eventuale rinnovo annuale	€ 1.495.415,00
Valore globale stimato dell'appalto	€ 5.981.660,00

che, stante l'importo della base d'asta, la procedura di scelta dei contraenti da attuare è la procedura aperta telematica, ai sensi di quanto stabilito nel D.Lgs. n. 36/2023, nonché ai sensi del Codice dell'Amministrazione digitale di cui al decreto legislativo 7 marzo 2005 n. 82 e s.m.i. e che, pertanto, la presente procedura di gara verrà espletata tramite piattaforma telematica della Centrale Acquisti Regione Lazio denominata STELLA (Sistema Acquisti Telematico);

che gli enti del Servizio sanitario nazionale, qualora non attive o programmate iniziative della Centrale Acquisti, prima di indire procedure di gara in autonomia, sono in ogni caso tenute a verificare la possibilità di utilizzare le iniziative e gli strumenti messi a disposizione da Consip S.p.a. e a ricorrervi obbligatoriamente, ai sensi dell'art. 1 comma 449, Legge n. 296/2006 e dell'art. 15, comma 13, lettera d), D.L. n. 95/2012 e dalle ulteriori previsioni normative vigenti, e che, allo stato, non risultano disponibili iniziative e strumenti relativi all'affidamento di cui si discute;

RITENUTO

pertanto, di dover procedere all'indizione della procedura aperta telematica in ambito comunitario, ai sensi dell'art. 71 del D.Lgs. n. 36/2023, finalizzata all'affidamento triennale, eventualmente rinnovabile per ulteriori 12 mesi, della fornitura di dispositivi medici per chirurgia vascolare e radiologia interventistica per le esigenze della ASL Roma 1 per un importo complessivo triennale pari a € 4.486.245,00 al netto di iva e/o di altre imposte e contributi di legge, come sotto indicato:

Lotto	Sub	Prodotto	Importo triennale
1	A	DISPOSITIVO PER GONFIAGGIO	16200
2	A	VALVOLA EMOSTATICA	1200
3	A	VALVOLE EMOSTATICHE A SCATTO RAPIDO	12510
	B	CONNETTORE AD Y	
4	A	CATETERI PER DRENAGGIO BILIARE, UROLOGICO E DI RACCOLTA	90000
5	A	KIT PER INTRODUZIONE DRENAGGI BILIARI E NEFROSTOMICI	21600
6	A	KIT PER DRENAGGIO PLEURICO A PERMANENZA	10500
7	A	SET PER MICRO PUNTURA PERCUTANEA	3780
8	A	AGO ANGIOGRAFICO A DUE ELEMENTI CON ALETTE ESTRAIBILI	7500
9	A	TORQUER	975
10	A	DILATATORI VASCOLARI	23400
11	A	INTRODUTTORI VASCOLARI	108000
12	A	INTRODUTTORI VASCOLARI ARMATI	111375
	B		
13	A	INTRODUTTORI VASCOLARI ARMATI	13200
14	A	INTRODUTTORI DIREZIONABILI PER INCANNULAZIONI DIFFICILI	18720
15	A	GUIDE IDROFILICHE PER DIAGNOSTICA	470850
	B		
	C		
	D		

16	A	MICROGUIDE ANGIOGRAFICHE IDROFILE SUPERSELETTIVE	13500
17	A	GUIDE CON ANIMA IN ACCIAIO	7425
18	A	GUIDE NON IDROFILE	23100
19	A	GUIDE TIPO AMPLATZ	28050
20	A	GUIDE VASCOLARI PERIFERICHE IDROFILE	22500
21	A	CATETERI ANGIOGRAFICI	21150
22	A	CATETERI ANGIOGRAFICI SELETTIVI	8250
23	A	CATETERI ANGIOGRAFICI PRECURVATI	21150
24	A	CATETERE PER INFUSIONE	5400
25	A	CATETERI DI SUPPORTO	17250
26	A	CATETERI IDROFILICI ARMATI SELETTIVI	23400
27	A	CATETERI PORTANTI ARMATI	2400
28	A	SISTEMA DI CHIUSURA PERCUTANEA VASCOLARE	97200
29	A	MICROCATETERI COASSIALI IDROFILI PER EMBOLIZZAZIONE	127500
30	A	MICROCATETERE AD ALTO FLUSSO	16500
31	A	SISTEMA MICROCATETERE SUPERSELETTIVO	18000
32	A	SISTEMA ENDOVASCOLARE PER RECUPERO CORPI ESTRANEI A CAPPIO SINGOLO	11325
	B	SISTEMA ENDOVASCOLARE PER RECUPER CORPI ESTRANEI A CAPPIO MULTIPLO	
33	A	SISTEMA ENDOVASCOLARE PER TROMBOASPIRAZIONE	151500
	B		
	C		
34	A	SISTEMA PER TROMBECTOMIA MECCANICA	37500
35	A	CATETERI PER ANGIOPLASTICA AD ALTA PRESSIONE	79800
36	A	CATETERE CUTTING BALLOON	152100
37	A	CATETERE A PALLONCINO PER OSTRUZIONI DISTALI	5250
38	A	CATETERI PER PTA PERIFERICA INFRAPOPLITEI	5400
39	A	CATETERE A PALLONCINO	58500
40	A	CATETERI DA PTA MEDICATI	58500
41	A	CATETERE OCCLUSIONE GRANDI VASI	32400
42	A	CATETERE OCCLUSIONE GRANDI VASI	25680
43	A	MICROCATETERE A PALLONCINO PER OCCLUSIONE TEMPORANEA	37200
44	A	SISTEMA PER ATRECTOMIA PERIFERICA MANUALE	31500
45	A	VALVULOTOMI	11700
46	A	CATETERI FOGARTY TRANSLUMINALI	3600
47	A	CATETERI FOGARTY A UNA VIA	4200
48	A	PROTESI BILIARI	93600
49	A	STENT ILIACO-CAVALE	18000
50	A	STENT ILIACO-CAVALE	18000
51	A	FILTRI CAVALI PERMANENTI O RIMOVIBILI	27000
	B		
52	A	SET PER ACCESSO TRANSGIUGULARE DEL FEGATO	18000
53	A	MICROSFERE DI ALCOOL POLIVINILICO	4950
54	A	EMBOSFERE EMBOLIZZANTI	9000
55	A	EMBOSFERE EMBOLIZZANTI	46800
56	A	MICROSFERE EMBOLIZZANTI IDROFILE A RILASCIO DI FARMACO	30000

57	A	MICROSFERE EMBOLIZZANTI RIASSORBIBILI A RILASCIO DI FARMACO	28500
58	A	MICROSFERE PER EMBOLIZZAZIONE ENDOVASCOLARI	30000
59	A	SPIRALE PER EMBOLIZZAZIONE PERIFERICA	13500
60	A	SPIRALI DI GRANDE VOLUME	273000
61	A	SPIRALI METALLICHE	80400
	B		
	C		
62	A	SPIRALI PER EMBOLIZZAZIONI INTRACRANICHE	90000
63	A	SISTEMA DI PROTEZIONE CEREBRALE	105000
64	A	SISTEMA EMBOLIZZANTE A PLUG	27000
65	A	SET PER EMBOLIZZAZIONE VASCOLARE PERIFERICA	156750
66	A	SISTEMA PER CIFOPLASTICA	240000
67	A	SISTEMA PER CIFOPLASTICA CON SFERE IN TITANIO	60000
68	A	SISTEMA PER DECOMPRESSIONE MECCANICA DEL DISCO INTERVERTEBRALE	15000
69	A	SISTEMA PER CIFOPLASTICA CON TERMOABLAZIONE	105000
70	A	SISTEMA DI TERMOABLAZIONI MULTIDISTRETTUALE CON RADIOFREQUENZA	23400
71	A	SISTEMA DI TERMOABLAZIONE MULTIDISTRETTUALE CON MICROONDE	21600
72	A	SISTEMA DI CRIOBLAZIONE MULTIDISTRETTUALE	75000
73	A	SISTEMA DI CRIOBLAZIONE PER LESIONI MAMMARIE	37500
74	A	SISTEMA DI ABLAZIONE MULTIDISTRETTUALE LASER	108000
75	A	SISTEMA A ELETTROPORAZIONE IRREVERSIBILE	150000
76	A	SISTEMA PER DECOMPRESSIONE DEL DISCO INTERVERTEBRALE MEDIANTE TECNOLOGIA COMBINATA	15000
77	A	AGHI PER ASPIRATO ECO E TC GUIDATO PER ESAMI CITOLOGICI	6825
78	A	AGHI PER BIOPSIA MICROISTOLOGICA PERCUTANEA DELLA MAMMELLA SU GUIDA ECO	66000
79	A	AGHI PER BIOPSIA MICROISTOLOGICA TC GUIDATA	2520
80	A	AGHI AMAGNETICI PER BIOPSIA	1500
81	A	REPERE CHIRURGICO PER LOCALIZZAZIONE MAMMARIA RIPOSIZIONABILE PER ECOGRAFIA	32400
82	A	REPERE CHIRURGICO PER LOCALIZZAZIONE RIPOSIZIONABILE PER STEREOTASSIA	2160
83	A	MARCATORE TESSUTALE	14700
84	A	BOCCOLE	5400
85	A	SISTEMA PER LA LOCALIZZAZIONE MAGNETICA DI LESIONI E LINFONODI	366000
	B		
	C		
	D		

RILEVATO

che, in ottemperanza a quanto disposto dal D.Lgs. n. 36/2023, l'acquisizione del CIG verrà effettuata al momento della pubblicazione della procedura, direttamente dalla piattaforma di approvvigionamento digitale certificata S.TEL.LA che gestisce il ciclo di vita del contratto mediante lo scambio di dati e informazioni con la BDNCP;

APPURATO

che, sotto il profilo del rischio interferenziale, nell'esecuzione del presente appalto non risulta esistente la citata categoria di rischio e conseguentemente, a norma dell'art. 26, comma 3 del D.Lgs. n. 81/2008, non si rende necessaria la redazione del

DUVRI e, pertanto, non risulta necessaria la quantificazione degli oneri pertinenti la sicurezza da rischio interferenziale, da corrispondere all'operatore economico;

DATO ATTO

che l'iniziativa di acquisto in oggetto è stata preventivamente approvata nella programmazione acquisti 2023-2024, adottata con Deliberazione n. 683 del 28/9/2022 nonché da ultimo, confermata nella programmazione acquisti 2024-2026, adottata ai sensi dell'art. 37, D.Lgs. n. 36/2023, con Deliberazione CS n. 908 del 25/10/2023 con CUI n. F13664791004202400582 e F13664791004202200039 e trasmessa doverosamente alla Direzione Regionale Centrale Acquisti Regione Lazio, al MIT e al Tavolo Tecnico dei Soggetti Aggregatori;

VISTA

la documentazione allegata al presente provvedimento e che ne costituisce parte integrante, come di seguito elencata:

Disciplinare di gara ed i seguenti allegati:

- Allegato 2 – domanda di partecipazione
- Allegato 3 – capitolato tecnico
- Allegato 4.1 – Schema di offerta economica
- Allegato 4.2 – Schema di offerta economica
- Allegato 5 – Schema dichiarazioni concordato preventivo
- Allegato 6 – modulo pagamento bollo
- Allegato 7 – Informativa privacy
- Allegato 8 – pattuizioni trattamento dei dati personali
- Allegato 9 – schema contratto
- Allegato 10 – patto di integrità
- Allegato 11 – criteri di valutazione
- Allegato 12 – dettaglio fornitura
- Allegato 13 – Scheda prodotti

VISTO

l'art. 15 del D.Lgs. n. 36/2023, che impone alle stazioni appaltanti, per ogni singola procedura di gara, per l'affidamento di un appalto o di una concessione, la nomina di un Responsabile Unico di Progetto con i compiti previsti dal suddetto Decreto a cui si fa integrale rinvio;

INDIVIDUATI

la Dott.ssa Cristina Franco, quale Responsabile Unico di Progetto, in possesso dei requisiti di professionalità e competenza richiesti dalla normativa vigente;

il Dott. Vittorio Santoriello, quale Responsabile della fase di affidamento e Responsabile per la fase di esecuzione, in possesso dei requisiti di professionalità e competenza richiesti dalla normativa vigente;

VISTO

l'art. 45, comma 2, del D.Lgs. n. 36/2023, che prevede che "le stazioni appaltanti e gli enti concedenti destinano risorse finanziarie per le funzioni tecniche svolte dai dipendenti specificate nell'allegato I.10 e per le finalità indicate al comma 5, a valere sugli stanziamenti di cui al comma 1, in misura non superiore al 2% dell'importo dei lavori, dei servizi e delle forniture, posto a base delle procedure di affidamento";

l'art. 45 comma 1 del D.Lgs. n. 36/2023 che statuisce che "Gli oneri relativi alle attività tecniche indicate nell'allegato I.10 sono a carico degli stanziamenti previsti per le singole procedure di affidamento di lavori, servizi e forniture negli stati di previsione della spesa o nei bilanci delle stazioni appaltanti e degli enti concedenti";

la deliberazione n. 820 del 04/07/2025 avente ad oggetto “Adozione del Regolamento per la ripartizione degli incentivi alle funzioni tecniche, di cui all'art. 45 del D. Lgs. 31 marzo 2023 n. 36, aggiornato al Decreto Correttivo D. Lgs. n.209 del 31.12.2024”;

ATTESO

che il quadro economico relativo alla presente procedura di gara è il seguente:

QUADRO ECONOMICO RIEPILOGATIVO	
a) Importo stimato	
a1) Importo a base d'asta	€ 4.485.000,00
di cui importo costi manodopera	/
a2) oneri della sicurezza non soggetti a ribasso	/
a.3) Incremento del quinto d'obbligo	/
a.4) opzione proroga	/
a.5) Proroga tecnica	/
a.6) Opzione di rinnovo	€ 1.495.415,00
Totale importo stimato	€ 5.981.660,00
b) Somme a disposizione della S.A.	
b1) accantonamento revisione prezzi derivanti dall'aggiudicazione	/
b2) incentivi ex art.45 D. Lgs. 36/2023	€ 56.062,50
b3) IVA 22 % ed eventuali altre imposte su importo a base di gara	1.315.965,20€
totale b)	1.372.027,70€
IMPORTO TOTALE a) + b)	7.353.687,70€

che il calcolo degli incentivi è così determinato:

IMPORTO APPALTO	4.485.000,00€
IMPORTO INCENTIVO TOTALE	56.062,50 €
IMPORTO INCENTIVO FUNZIONI TECNICHE	44.850,00 €
Accantonamento innovazione	11.212,50 €

che vengono, pertanto, individuate le figure di seguito specificate:

RIPARTIZIONE	%	IMPORTO MASSIMO	NOMINATIVI
Programmazione spesa per investimenti	3%	1.345,50 €	
RUP	30%	403,65 €	Franco
RP (se previsto, altrimenti la quota spetta al RUP)	30%	403,65 €	Santoriello
Collaboratore/i	40%	538,20 €	Scarcelli - Piccinno -
Attività di progettazione	5%	2.242,50 €	
RUP	10%	224,25 €	Franco
RP (se previsto, altrimenti la quota spetta al RUP)	10%	224,25 €	Santoriello
Collaboratore/i	20%	448,50 €	Tozzi Francesco
Definizione capitolato tecnico	40%	897,00 €	Caldarini
Elaborazione DUVRI	20%	0	
Predisposizione dei documenti di gara	35%	15.697,50 €	

RUP	10%	1.569,75 €	Franco
RP (se previsto, altrimenti la quota spetta al RUP)	50%	7.848,75 €	Santoriello
Collaboratore/i	40%	6.279,00 €	Pucci (55%) De Girolami (15%) Perchinunno (5%) Tricca (5%) Calamia (5%) Gazzetti (15%)
Esecuzione dei contratti pubblici	57%	25.564,50 €	
RUP	10%	2.556,45 €	Franco
RP (se previsto, altrimenti la quota spetta al RUP)	20%	5.112,90 €	Santoriello
Collaboratore/i	10%	2.556,45 €	Pucci
Direttore dell'esecuzione	30%	7.669,35 €	Alessandra Ferraro
Collaboratore/i DEC	15%	3.834,68 €	Albo - Fini - Di Fiore
Verifica di conformità o regolare esecuzione	12%	3.067,74 €	Alessandra Ferraro
Collaboratore/i dell'attività di regolare esecuzione	3%	766,94 €	Eleonora Martellini
TOTALE INCENTIVI DA CORRISPONDERE		44.401,50 €	

PRESO ATTO

che i tempi tecnici necessari per l'aggiudicazione della gara e l'attivazione dei nuovi contratti non consentiranno presumibilmente l'effettivo avvio della fornitura prima del prossimo mese di marzo;

della richiesta della UOSD Pamss, nelle more dell'espletamento della procedura di gara, di proroga per un periodo non superiore a 6 mesi dei contratti discendenti dalle Deliberazioni n. 5/2021 e n. 1080/2021 al fine di garantire l'erogazione delle prestazioni sanitarie;

DATO ATTO

che, relativamente alla proroga dei contratti discendenti dalla Deliberazione n. 5/2021 l'importo da impegnare per il periodo dal 01.09.2025 al 28.03.2026 è pari ad € 57.200,00 iva al 22% inclusa da imputare sui conti economici di seguito indicati:

€ 1.500,00 sul CE 501010308 strumentario non costituito da immobilizzazioni
 € 200 sul CE 501010384 Materiale non sterile farmacia
 € 5.000,00 sul CE 501010390 dispositivi da somministrazione prelievo e raccolta
 € 50.000,00 sul CE 501010391 dispositivi per apparato cardiocircolatorio
 € 500,00 sul CE 501010395 Materiale sanitario sterile

che, relativamente alla proroga dei contratti discendenti dalla Deliberazione n. 1080/2021 l'importo da impegnare per il periodo dal 01.09.2025 al 28.02.2026 è pari ad € 45.100,00 iva al 22% inclusa da imputare sui conti economici di seguito indicati:

€ 8.500,00 sul CE 501010308 strumentario non costituito da immobilizzazioni
 € 600 sul CE 501010384 Materiale non sterile farmacia
 € 8.500,00 sul CE 501010390 dispositivi da somministrazione prelievo e raccolta
 € 20.000,00 sul CE 501010391 dispositivi per apparato cardiocircolatorio
 € 2.000,00 sul CE 501010395 Materiale sanitario sterile
 € 1.000,00 sul CE 501010396 Protesi e DM impiantabili per ortopedia
 € 2.500,00 sul CE 501010398 Protesi e DM impiantabili per apparato cardiovascolare
 € 2.000,00 sul CE 501010399 Altre protesi e dispositivi impiantabili

ATTESO

che a seguito dell'adozione del presente atto, il CE 501010308 "strumentario non costituito da immobilizzazioni", Bilancio 2025, presenta la seguente situazione contabile

Budget assegnato	€ 6.071.670,81
Budget già impegnato	€ 9.975.193,88
Importo impegnato con il presente atto	€ 6.666,66
Budget residuo	- € 3.910.189,07

che a seguito dell'adozione del presente atto, il CE 501010384 "Materiale non sterile farmacia", Bilancio 2025, presenta la seguente situazione contabile

Budget assegnato	€ 1.175.162,09
Budget già impegnato	€ 2.976.139,99
Importo impegnato con il presente atto	€ 533,33
Budget residuo	- € 1.801.511,23

che a seguito dell'adozione del presente atto, il CE 501010390 "dispositivi da somministrazione prelievo e raccolta", Bilancio 2025, presenta la seguente situazione contabile

Budget assegnato	€ 13.000.000,00
Budget già impegnato	€ 19.891.109,14
Importo impegnato con il presente atto	€ 9.000,00
Budget residuo	- € 6.900.109,14

che a seguito dell'adozione del presente atto, il CE 501010391 "dispositivi per apparato cardiocircolatorio", Bilancio 2025, presenta la seguente situazione contabile

Budget assegnato	€ 6.200.000,00
Budget già impegnato	€ 7.263.597,87
Importo impegnato con il presente atto	€ 46.666,67
Budget residuo	- € 1.110.264,54

che a seguito dell'adozione del presente atto, il CE 501010395 "Materiale sanitario non sterile", Bilancio 2025, presenta la seguente contabile

Budget assegnato	€ 2.800.000,00
Budget già impegnato	€ 4.485.015,26
Importo impegnato con il presente atto	€ 1.666,66
Budget residuo	- € 1.686.681,92

che a seguito dell'adozione del presente atto, il CE 501010396 "Protesi e DM impiantabili per ortopedia", Bilancio 2025, presenta la seguente situazione contabile

Budget assegnato	€ 3.500.000,00
Budget già impegnato	€ 5.384.451,45
Importo impegnato con il presente atto	€ 666,66
Budget residuo	- € 1.885.118,11

che a seguito dell'adozione del presente atto, il CE 501010398 "Protesi e DM impiantabili per apparato cardiovascolare", Bilancio 2025, presenta la seguente situazione contabile

Budget assegnato	€ 2.000.000,00
Budget già impegnato	€ 5.871.637,54
Importo impegnato con il presente atto	€ 1666,66
Budget residuo	- € 3.873.304,20

che a seguito dell'adozione del presente atto, il CE 501010399 "Altre protesi e dispositivi impiantabili", Bilancio 2025, presenta la seguente situazione contabile

Budget assegnato	€ 1.700.000,00
Budget già impegnato	€ 3.060.645,35
Importo impegnato con il presente atto	€ 1.333,33
Budget residuo	- € 1.361.978,68

che Il CCS ha dichiarato che in merito ai conti economici 501010308, 501010384, 501010390, 501010391, 501010395, 501010398 e 501010399 ha effettuato un costante e corretto monitoraggio della spesa ed ha effettuato strategie gestionali volte a garantire il contenimento dei costi che e a seguito di attenta analisi al momento non è possibile rilevare risparmi in quanto gli scostamento derivano dalla contabilizzazione di contratti avviati la cui spesa per l'anno in corso non può allo stato attuale essere ridotta;

che il budget assegnato per i conti predetti per il 2025 potrebbe non essere sufficiente a garantire la spesa necessaria alle effettive necessità, per un incremento dei consumi legati alle attività diagnostiche e cliniche presso i presidi dell'ASL Roma 1

ATTESTATO

che il presente provvedimento, a seguito dell'istruttoria effettuata, nella forma e nella sostanza è totalmente legittimo ed utile e proficuo per il servizio pubblico, ai sensi e per gli effetti di quanto disposto dall'art. 1 della Legge 20 del 1994 e ss.mm.ii., nonché alla stregua dei criteri di economicità e di efficacia di cui all'art. 1 comma 1 della legge 241/1990 e ss.mm.ii.

PROPONE

Per i motivi e le valutazioni sopra riportate, che formano parte integrante del presente atto:

di indire una procedura aperta telematica in ambito comunitario, ai sensi dell'art. 71 del D.Lgs. n. 36/2023, finalizzata all'affidamento triennale, eventualmente rinnovabile per ulteriori 12 mesi, della fornitura di dispositivi medici per Chirurgia Vascolare e Radiologia per le esigenze della ASL Roma 1 per un importo complessivo triennale pari a € 4.486.245,00 al netto di iva e/o di altre imposte e contributi di legge;

di prevedere che l'aggiudicazione avrà luogo con l'applicazione mista del criterio del miglior rapporto qualità prezzo e del criterio del prezzo più basso;

di approvare, conseguentemente, la documentazione allegata al presente provvedimento, e del quale costituisce parte integrante, come di seguito elencata:

Disciplinare di gara ed i seguenti allegati:

Allegato 2 – domanda di partecipazione

Allegato 3 – capitolato tecnico

Allegato 4.1 – Schema di offerta economica

Allegato 4.2 – Schema di offerta economica

Allegato 5 – Schema dichiarazioni concordato preventivo

Allegato 6 – modulo pagamento bollo

Allegato 7 – Informativa privacy

Allegato 8 – pattuizioni trattamento dei dati personali

Allegato 9 – schema contratto

Allegato 10 – patto di integrità

Allegato 11 – criteri di valutazione

Allegato 12 – dettaglio fornitura

Allegato 13 – Scheda prodotti

di dare atto che, ai sensi dell'art. 15 del D.Lgs. n. 36/2023, Responsabile Unico di Progetto con i compiti previsti dal suddetto Decreto, è la Dott.ssa Cristina Franco;

di nominare, ai sensi dell'art. 15 del D.Lgs. n. 36/2023, Responsabile della fase di affidamento e Responsabile della fase di esecuzione, il Dott. Vittorio Santoriello, con i compiti previsti dal suddetto Decreto;

di prevedere che la nomina della Commissione giudicatrice sarà disposta, ai sensi dell'art. 93 del D. Lgs. n. 36/2023, con successivo atto da adottarsi dopo la scadenza del termine fissato ai concorrenti per la presentazione delle offerte;

di approvare altresì, il seguente quadro economico e la ripartizione degli incentivi riportati in premessa;

QUADRO ECONOMICO RIEPILOGATIVO	
a) Importo stimato	
a1) Importo a base d'asta	€ 4.485.000,00
di cui importo costi manodopera	/
a2) oneri della sicurezza non soggetti a ribasso	/
a.3) Incremento del quinto d'obbligo	/
a.4) opzione proroga	/
a.5) Proroga tecnica	/
a.6) Opzione di rinnovo	€ 1.495.415,00

Totale importo stimato	€ 5.981.660,00
b) Somme a disposizione della S.A.	
b1) accantonamento revisione prezzi derivanti dall'aggiudicazione	/
b2) incentivi ex art.45 D. Lgs. 36/2023	€ 56.062,50
b3) IVA 22 % ed eventuali altre imposte su importo a base di gara	1.315.965,20€
totale b)	1.372.027,70€
IMPORTO TOTALE a) + b)	7.353.687,70€

di approvare altresì, il seguente quadro economico e la ripartizione degli incentivi riportati in premessa;

di prevedere che la spesa complessiva derivante dall'aggiudicazione della procedura di gara, indetta con il presente atto, ed il relativo impegno verranno determinati con successivo provvedimento;

di prorogare i termini di efficacia dei contratti in essere discendenti dalle Deliberazioni n. 5/2021 e 1080/2021, relativamente alla fornitura di dispositivi medici per chirurgia vascolare e radiologia interventistica per le esigenze della ASL Roma 1 fino al 28/02/2026 e comunque fino all'esaurimento del budget stanziato con il predetto atto;

di imputare, l'importo complessivo derivante dal presente provvedimento, pari a complessivi € 102.300,00 Iva inclusa (Iva 22%), sui conti economici e sulle annualità di seguito indicati:

EX DELIBERAZIONE 5/2021

C.E. 501010308 "strumentario non costituito da immobilizzazioni"		
Anno 2025	01.09.2025 – 31.12.2025	€ 1.000,00 (Iva 22%)
Anno 2026	01.01.2026 – 28.02.2026	€ 500,00 (Iva 22%)

C.E. 501010384 "materiale sanitario non sterile farmacia"		
Anno 2025	01.09.2025 – 31.12.2025	€ 133,33 (Iva 22%)
Anno 2026	01.01.2026 – 28.02.2026	€ 66,67 (Iva 22%)

C.E. 501010390 "dispositivi da somministrazione prelievo e raccolta"		
Anno 2025	01.09.2025 – 31.12.2025	€ 3.333,33 (Iva 22%)
Anno 2026	01.01.2026 – 28.02.2026	€ 1.666,66 (Iva 22%)

C.E. 501010391 "dispositivi per apparato cardiocircolatorio"		
Anno 2025	01.09.2025 – 31.12.2025	€ 33.333,34 (Iva 22%)
Anno 2026	01.01.2026 – 28.02.2026	€ 16.666,65 (Iva 22%)

C.E. 501010395 "materiale sanitario sterile"		
Anno 2025	01.09.2025 – 31.12.2025	€ 333,33 (Iva 22%)
Anno 2026	01.01.2026 – 28.02.2026	€ 166,67 (Iva 22%)

EX DELIBERAZIONE 1080/2021

C.E. 501010308 "strumentario non costituito da immobilizzazioni"		
Anno 2025	01.09.2025 – 31.12.2025	€ 5.666,66 (Iva 22%)
Anno 2026	01.01.2026 – 28.02.2026	€ 2.833,34 (Iva 22%)

C.E. 501010384 "materiale sanitario non sterile farmacia"		
Anno 2025	01.09.2025 – 31.12.2025	€ 400,00 (Iva 22%)
Anno 2026	01.01.2026 – 28.02.2026	€ 200,00 (Iva 22%)

C.E. 501010390 “dispositivi da somministrazione prelievo e raccolta”		
Anno 2025	01.09.2025 – 31.12.2025	€ 5.666,67 (Iva 22%)
Anno 2026	01.01.2026 – 28.02.2026	€ 2.833,33 (Iva 22%)

C.E. 501010391 “dispositivi per apparato cardiocircolatorio”		
Anno 2025	01.09.2025 – 31.12.2025	€ 13.333,33 (Iva 22%)
Anno 2026	01.01.2026 – 28.02.2026	€ 6.666,67 (Iva 22%)

C.E. 501010395 “materiale sanitario sterile”		
Anno 2025	01.09.2025 – 31.12.2025	€ 1.333,33 (Iva 22%)
Anno 2026	01.01.2026 – 28.02.2026	€ 666,67 (Iva 22%)

C.E. 501010396 “protesi e dm impiantabili per ortopedia”		
Anno 2025	01.09.2025 – 31.12.2025	€ 666,66 (Iva 22%)
Anno 2026	01.01.2026 – 28.02.2026	€ 333,34 (Iva 22%)

C.E. 501010398 “protesi e dm impiantabili per apparato cardiovascolare”		
Anno 2025	01.09.2025 – 31.12.2025	€ 1.666,66 (Iva 22%)
Anno 2026	01.01.2026 – 28.02.2026	€ 833,34 (Iva 22%)

C.E. 501010399 “altre protesi e dispositivi impiantabili”		
Anno 2025	01.09.2025 – 31.12.2025	€ 1.333,33 (Iva 22%)
Anno 2026	01.01.2026 – 28.02.2026	€ 666,67 (Iva 22%)

di disporre che il presente atto venga pubblicato in versione integrale nell’Albo Pretorio on line aziendale ai sensi dell’art. 32, comma 1, della Legge 18/06/2009, n. 69, nel rispetto comunque della normativa sulla protezione dei dati personali e autorizzare il competente servizio aziendale ad oscurare eventuali dati non necessari rispetto alla finalità di pubblicazione.

Il Responsabile del
Procedimento
Dott. Vittorio Santoriello
FIRMATO DIGITALMENTE

Il Direttore della UOC
Acquisizione Beni e Servizi
Dr.ssa Cristina Franco
FIRMATO DIGITALMENTE

Il Direttore del Dipartimento
Tecnico Patrimoniale
Ing. Paola Brazzoduro
FIRMATO DIGITALMENTE

IL DIRETTORE GENERALE

In Virtù dei poteri previsti:

dall’art. 3 del D. Lgs. n. 502/1992 e ss.mm.ii.;

dall’art. 8 della L. R. n. 18/1994 e ss.mm.ii.;

nonché in virtù delle funzioni e dei poteri conferitigli con Decreto del Presidente della Regione Lazio, n. T00006 del 10 gennaio 2025;

Letta la proposta di delibera sopra riportata presentata dal Dirigente Responsabile dell’Unità in frontespizio indicata;

Preso atto che il Direttore della Struttura proponente il presente provvedimento, sottoscrivendolo, attesta che lo stesso, a seguito dell’istruttoria effettuata, nella forma e nella sostanza è totalmente legittimo, utile e proficuo per il servizio pubblico ai sensi e per gli effetti di quanto disposto dall’art. 1 della Legge n. 20/1994 e successive modifiche nonché alla stregua dei criteri di economicità e di efficacia di cui all’art. 1, comma 1, della Legge n. 241/1990 e successive modifiche ed integrazioni;

Acquisiti i pareri favorevoli del Direttore Amministrativo e del Direttore Sanitario riportati in frontespizio

DELIBERA

di adottare la proposta di deliberazione avente per oggetto *“Approvazione atti ed indizione di una procedura aperta telematica in ambito comunitario, ai sensi dell’art. 71 del D.Lgs. n. 36/2023, finalizzata all’affidamento triennale, eventualmente rinnovabile per ulteriori 12 mesi, della fornitura di Dispositivi medici per chirurgia vascolare e radiologia interventistica i per le esigenze della ASL Roma 1 per un importo complessivo triennale pari a € 4.486.245 al netto di iva e/o di altre imposte e contributi di legge. Contestuale proroga tecnica dei contratti derivati dalle Deliberazioni n. 5/2021 e 1080/21”* e, conseguentemente, per i motivi e le valutazioni sopra riportate, che formano parte integrante del presente atto:

di indire una procedura aperta telematica in ambito comunitario, ai sensi dell’art. 71 del D.Lgs. n. 36/2023, finalizzata all’affidamento triennale, eventualmente rinnovabile per ulteriori 12 mesi, della fornitura di dispositivi medici per Chirurgia Vascolare e Radiologia per le esigenze della ASL Roma 1 per un importo complessivo triennale pari a € 4.486.245,00 al netto di iva e/o di altre imposte e contributi di legge;

di prevedere che l’aggiudicazione avrà luogo con l’applicazione mista del criterio del miglior rapporto qualità prezzo e del criterio del prezzo più basso;

di approvare, conseguentemente, la documentazione allegata al presente provvedimento, e del quale costituisce parte integrante, come di seguito elencata:

Disciplinare di gara ed i seguenti allegati: Allegato 2 – domanda di partecipazione

Allegato 3 – capitolato tecnico

Allegato 4.1 – Schema di offerta economica

Allegato 4.2 – Schema di offerta economica

Allegato 5 – Schema dichiarazioni concordato preventivo

Allegato 6 – modulo pagamento bollo

Allegato 7 – Informativa privacy

Allegato 8 – pattuizioni trattamento dei dati personali

Allegato 9 – schema contratto

Allegato 10 – patto di integrità

Allegato 11 – criteri di valutazione

Allegato 12 – dettaglio fornitura

Allegato 13 – Scheda prodotti

di dare atto che, ai sensi dell’art. 15 del D.Lgs. n. 36/2023, Responsabile Unico di Progetto con i compiti previsti dal suddetto Decreto, è la Dott.ssa Cristina Franco;

di nominare, ai sensi dell’art. 15 del D.Lgs. n. 36/2023, Responsabile della fase di affidamento e Responsabile della fase di programmazione, progettazione ed esecuzione, il Dott. Vittorio Santoriello, con i compiti previsti dal suddetto Decreto Direttore;

di prevedere che la nomina della Commissione giudicatrice sarà disposta, ai sensi dell’art. 93 del D. Lgs. n. 36/2023, con successivo atto da adottarsi dopo la scadenza del termine fissato ai concorrenti per la presentazione delle offerte;

di approvare altresì, il seguente quadro economico e la ripartizione degli incentivi riportati in premessa:

QUADRO ECONOMICO RIEPILOGATIVO

c) Importo stimato	
a1) Importo a base d'asta	€ 4.485.000,00
di cui importo costi manodopera	/
a2) oneri della sicurezza non soggetti a ribasso	/
a.3) Incremento del quinto d'obbligo	/
a.4) opzione proroga	/
a.5) Proroga tecnica	/
a.6) Opzione di rinnovo	€ 1.495.415,00
Totale importo stimato	€ 5.981.660,00
d) Somme a disposizione della S.A.	
b1) accantonamento revisione prezzi derivanti dall'aggiudicazione	/
b2) incentivi ex art.45 D. Lgs. 36/2023	€ 56.062,50
b3) IVA 22 % ed eventuali altre imposte su importo a base di gara	1.315.965,20€
totale b)	1.372.027,70€
IMPORTO TOTALE a) + b)	7.353.687,70€

di prevedere che la spesa complessiva derivante dall'aggiudicazione della procedura di gara, indetta con il presente atto, ed il relativo impegno verranno determinati con successivo provvedimento;

di prorogare i termini di efficacia dei contratti in essere discendenti dalle Deliberazioni n. 5/2021 e 1080/2021, relativamente alla fornitura di dispositivi medici per chirurgia vascolare e radiologia interventistica per le esigenze della ASL Roma 1 fino al 28/02/2026 e comunque fino all'esaurimento del budget stanziato con il predetto atto;

di imputare, l'importo complessivo derivante dal presente provvedimento, pari a complessivi € 102.300,00 Iva inclusa (Iva 22%), sui conti economici e sulle annualità come di seguito indicato:

EX DELIBERAZIONE 5/2021

C.E. 501010308 "strumentario non costituito da immobilizzazioni"		
Anno 2025	01.09.2025 – 31.12.2025	€ 1.000,00 (Iva 22%)
Anno 2026	01.01.2026 – 28.02.2026	€ 500,00 (Iva 22%)

C.E. 501010384 "materiale sanitario non sterile farmacia"		
Anno 2025	01.09.2025 – 31.12.2025	€ 133,33 (Iva 22%)
Anno 2026	01.01.2026 – 28.02.2026	€ 66,67 (Iva 22%)

C.E. 501010390 "dispositivi da somministrazione prelievo e raccolta"		
Anno 2025	01.09.2025 – 31.12.2025	€ 3.333,33 (Iva 22%)
Anno 2026	01.01.2026 – 28.02.2026	€ 1.666,66 (Iva 22%)

C.E. 501010391 "dispositivi per apparato cardiocircolatorio"		
Anno 2025	01.09.2025 – 31.12.2025	€ 33.333,34 (Iva 22%)
Anno 2026	01.01.2026 – 28.02.2026	€ 16.666 65 (Iva 22%)

C.E. 501010395 "materiale sanitario sterile"		
Anno 2025	01.09.2025 – 31.12.2025	€ 333,33 (Iva 22%)
Anno 2026	01.01.2026 – 28.02.2026	€ 166,67 (Iva 22%)

EX DELIBERAZIONE 1080/2021

C.E. 501010308 "strumentario non costituito da immobilizzazioni"		
---	--	--

Anno 2025	01.09.2025 – 31.12.2025	€ 5.666,66 (Iva 22%)
Anno 2026	01.01.2026 – 28.02.2026	€ 2.833,34 (Iva 22%)

C.E. 501010384 “materiale sanitario non sterile farmacia”

Anno 2025	01.09.2025 – 31.12.2025	€ 400,00 (Iva 22%)
Anno 2026	01.01.2026 – 28.02.2026	€ 200,00 (Iva 22%)

C.E. 501010390 “dispositivi da somministrazione prelievo e raccolta”

Anno 2025	01.09.2025 – 31.12.2025	€ 5.666,67 (Iva 22%)
Anno 2026	01.01.2026 – 28.02.2026	€ 2.833,33 (Iva 22%)

C.E. 501010391 “dispositivi per apparato cardiocircolatorio”

Anno 2025	01.09.2025 – 31.12.2025	€ 13.333,33 (Iva 22%)
Anno 2026	01.01.2026 – 28.02.2026	€ 6.666,67 (Iva 22%)

C.E. 501010395 “materiale sanitario sterile”

Anno 2025	01.09.2025 – 31.12.2025	€ 1.333,33 (Iva 22%)
Anno 2026	01.01.2026 – 28.02.2026	€ 666,67 (Iva 22%)

C.E. 501010396 “protesi e dm impiantabili per ortopedia”

Anno 2025	01.09.2025 – 31.12.2025	€ 666,66 (Iva 22%)
Anno 2026	01.01.2026 – 28.02.2026	€ 333,34 (Iva 22%)

C.E. 501010398 “protesi e dm impiantabili per apparato cardiovascolare”

Anno 2025	01.09.2025 – 31.12.2025	€ 1.666,66 (Iva 22%)
Anno 2026	01.01.2026 – 28.02.2026	€ 833,34 (Iva 22%)

C.E. 501010399 “altre protesi e dispositivi impiantabili”

Anno 2025	01.09.2025 – 31.12.2025	€ 1.333,33 (Iva 22%)
Anno 2026	01.01.2026 – 28.02.2026	€ 666,67 (Iva 22%)

di disporre che il presente atto venga pubblicato in versione integrale nell’Albo Pretorio on line aziendale ai sensi dell’art. 32, comma 1, della Legge 18/06/2009, n. 69, nel rispetto comunque della normativa sulla protezione dei dati personali e autorizzare il competente servizio aziendale ad oscurare eventuali dati non necessari rispetto alla finalità di pubblicazione.

Il Direttore della struttura proponente provvederà all’attuazione della presente deliberazione curandone altresì la relativa trasmissione agli uffici/organi rispettivamente interessati.

IL DIRETTORE GENERALE
Dott. Giuseppe Quintavalle
FIRMATO DIGITALMENTE

Area del Farmaco

UOSD Pianificazione Acquisti e monitoraggio spesa beni sanitari

Prot. n. *130594* del *30/07/25*

Direttore UOC Acquisizione Beni e Servizi
Dr.ssa Cristina Franco

e p.c. Direttore Amministrativo Aziendale
Dott. Francesco Quagliariello

Direttore Dipartimento Tecnico Patrimoniale
Dott.ssa Paola Brazzoduro

Direttore UOC Ingegneria Clinica
Dott.ssa Silvia Sergio

Oggetto: Richiesta indizione procedura aperta per la Fornitura di Dispositivi Medici per Chirurgia Vascolare e Radiologia Interventistica

Si chiede l'indizione di una procedura aperta avente ad oggetto la fornitura triennale con eventuale rinnovo di 12 mesi, di Dispositivi Medici per Chirurgia Vascolare e Radiologia Interventistica, indispensabile per assicurare le attività clinico-assistenziali della ASL Roma 1.

Si trasmette a tal fine il fabbisogno annuale dei prodotti richiesti con l'indicazione del prezzo unitario di base d'asta e l'importo previsto per ciascun lotto, nonché la relativa modalità di esecuzione contrattuale.

L'importo complessivo annuale della gara è di € 1.495.415,00 iva esclusa e l'aggiudicazione dovrà avvenire secondo quanto riportato nell'Allegato 1. La valutazione qualitativa dovrà prevedere l'assegnazione di 70 punti per l'offerta tecnica, attribuiti sulla base di specifici criteri di valutazione, e 30 punti per l'offerta economica.

In allegato alla presente si inviano:

- ✓ Allegato 1 - Fabbisogno annuale Dispositivi Medici per Chirurgia Vascolare e Radiologia Interventistica;
- ✓ Allegato 2 - Criteri di valutazione qualitativa;
- ✓ Allegato 3 - Punti che devono costituire parte integrante del Capitolato Tecnico/disciplinare di gara per garantire la corretta ed appropriata esecuzione del contratto.

In applicazione al nuovo regolamento per la ripartizione degli incentivi alle funzioni tecniche ex art.45, D.Lgs n°36/2023, adottato con Deliberazione n°709 del 12.06.2024, vengono individuate per la procedura in oggetto le figure afferenti all'Area del Farmaco di seguito specificate:

Fase	Ripartizione	%	Nominativo
2	Attività di progettazione (5%)		
	Collaboratore	20%	Francesco Tozzi
	Definizione capitolato tecnico	40%	Silvia Caldarini
4	Esecuzione dei contratti pubblici (55%)		
	Direttore dell'esecuzione	30%	Alessandra Ferraro
	Collaboratore DEC	15%	Federica Albo, Ilaria Fini, Teresa Di Fiore
	Verifica di conformità o regolare esecuzione	12%	Alessandra Ferraro
	Collaboratore dell'attività di regolare esecuzione	3%	Eleonora Martellini

Nelle more dell'indizione e dell'espletamento della gara relativa alla fornitura di dispositivi medici per chirurgia vascolare e radiologia interventistica, si chiede di voler prorogare per un periodo semestrale i contratti discendenti dalla Delibera n. 5/2021 e dalla Delibera 1080/2021, differite entrambe fino al 31 agosto p.v. rispettivamente con Determina 703/2025 e Determina 1489/2024, per gli importi mensili e secondo gli attuali volumi di spesa, in base ai Conti Economici sotto indicati:

Delibera	Conto Economico	Descrizione	Importi mensili IVA inclusa
Delibera 5/2021	501010308	Strumentario Chirurgico non cost. da immobilizz.	€ 1.500,00
	501010384	Materiale sanitario non sterile Farmacia	€ 200,00
	501010390	Dispositivi da somministrazione prelievo e raccolta	€ 5.000,00
	501010391	Dispositivi per apparato cardiocircolatorio	€ 50.000,00
	501010395	Materiale sanitario sterile	€ 500,00
Delibera 1080/2021	501010308	Strumentario Chirurgico non cost. da immobilizz.	€ 8.500,00
	501010384	Materiale sanitario non sterile Farmacia	€ 600,00
	501010390	Dispositivi da somministrazione prelievo e raccolta	€ 8.500,00
	501010391	Dispositivi per apparato cardiocircolatorio	€ 20.000,00
	501010395	Materiale sanitario sterile	€ 2.000,00



	501010396	Protesi e DM impiantabili per ortopedia	€ 1.000,00
	501010398	Protesi e DM impiantabili per apparato cardiovascolare	€ 2.500,00
	501010399	Altre protesi e dispositivi impiantabili	€ 2.000,00

Cordiali saluti.

Il Direttore
UOSD Pianificazione Acquisti
e Monitoraggio Spesa Beni Sanitari
Dott.ssa Silvia Caldarini

Silvia Caldarini

Firmato digitalmente
da: SILVIA CALDARINI
Organizzazione: ASL
ROMA 1/13664791004
Data: 30/07/2025
12:53:34

Il Direttore
Area del Farmaco
Dott.ssa Roberta Pavan
Roberta Pavan

Firmato digitalmente
da: ROBERTA PAVAN
Organizzazione: ASL
ROMA 1/13664791004
Data: 30/07/2025 15:53:34



ALLEGATO 3

FORNITURA DI MATERIALE PROTESICO E DISPOSITIVI MEDICI PER CHIRURGIA VASCOLARE E RADIOLOGIA INTERVENTISTICA NECESSARI ALLA ASL ROMA 1

PREMESSA

Il presente capitolato ha per oggetto la fornitura di dispositivi per chirurgia vascolare e radiologia interventistica, le cui caratteristiche specifiche sono dettagliate nel prosieguo del presente capitolato tecnico e nell'Allegato 1.

I quantitativi richiesti per ciascun lotto indicati nel Fabbisogno di gara (Allegato 1) sono da considerarsi meramente presuntivi e calcolati su dati storici delle attività dell'Azienda e su fabbisogni presuntivi futuri.

Il presente Capitolato Tecnico descrive, inoltre, i servizi connessi alla fornitura dei dispositivi medici di cui all'oggetto che si intendono prestati dall'Aggiudicatario unitamente alla fornitura medesima, pertanto l'ASL Roma 1 non corrisponderà all'Appaltatore alcun ulteriore prezzo.

Nel caso in cui la descrizione dei dispositivi oggetto dei Lotti identifichi un prodotto riconducibile in modo univoco ad un'Azienda produttrice, costituirà offerta valida ogni altro prodotto che presenti caratteristiche analoghe a quelle richieste ed equivalenza nell'uso.

CARATTERISTICHE GENERALI DEI PRODOTTI

I prodotti oggetto della presente fornitura devono essere conformi alle norme vigenti in campo nazionale e comunitario per quanto concerne le autorizzazioni alla produzione, all'importazione, all'immissione in commercio e all'uso e dovranno, inoltre, rispondere ai requisiti previsti dalle disposizioni vigenti in materia all'atto dell'offerta nonché ad ogni altro eventuale provvedimento emanato durante la fornitura.

In particolare, i prodotti qualificabili come dispositivi medici secondo la definizione di cui all'art. 2 del Regolamento Europeo 2017/745 (MDR) devono rientrare in uno dei casi di seguito richiamati:

- ✓ Essere dotati di dichiarazione di conformità al Regolamento UE 2017/745;
- ✓ Essere rispondenti alle definizioni di "legacy devices" e "Old devices" (secondo la terminologia definita da MDCG 2021-13 rev.1 e ss.mi.).

I prodotti dovranno inoltre avere le seguenti caratteristiche:

- essere corredati delle necessarie informazioni per garantire un'utilizzazione in totale sicurezza;
- per i prodotti soggetti a scadenza, avere, al momento della consegna, un periodo di validità residuo pari almeno a 2/3 dell'intero periodo di validità dei prodotti e comunque non inferiore a 24 mesi;
- essere conformi alle caratteristiche tecniche richieste, per ogni Lotto, dal presente Capitolato Tecnico e in generale dalla documentazione di gara.

L'operatore economico dovrà indicare per ciascun dispositivo medico offerto:

- a) codice CND (ULTIMO LIVELLO) - secondo i criteri individuati dalla Commissione Unica dei Dispositivi Medici (CUD), istituita dal DM del 12/02/2010 (GU n. 119 del 24/05/2010) e successive modifiche (DM del 07/10/2011, DM del 29/07/2013, DM 08/06/2016 e DM 13/08/2018);
- b) la classificazione di rischio indicando la norma di riferimento;
- c) numero di Repertorio Nazionale dei Dispositivi Medici per i DM commercializzati in Italia a partire dal 01/05/2007 (ai sensi del DM 21/12/2009), ove previsto. A tal fine si precisa che dovranno essere comunicate le avvenute registrazioni dei prodotti interessati nella banca dati Europea Dispositivi Medici EUDAMED, da attuarsi nei tempi e modi previsti dal MDR (MDR art 123 (d,e)).

L'Azienda Sanitaria, sia ai fini dell'aggiudicazione, sia nel corso della validità contrattuale si riserva la facoltà di effettuare apposite verifiche sui materiali per controllare la corrispondenza degli stessi a quanto previsto nella documentazione di gara e nella scheda tecnica presentata dall'Appaltatore.

Eventuali avvertenze o precauzioni particolari da attuare per la conservazione dei prodotti devono essere chiaramente leggibili, come pure la data di scadenza.

CONFEZIONAMENTO, IMBALLAGGIO ED ETICHETTATURA

I prodotti oggetto della fornitura dovranno essere confezionati ed etichettati secondo la normativa vigente anche al fine di garantirne la corretta conservazione anche durante le fasi di trasporto e stoccaggio.

L'etichetta dovrà riportare in lingua italiana tutte le informazioni previste dal punto 13.3 dell'allegato I al D.Lgs. n. 46/1997 e s.m.i.

I prodotti dovranno recare sull'imballaggio in modo leggibile e indelebile, eventualmente mediante codici generalmente riconosciuti, le indicazioni di seguito riportate.

Per quanto riguarda la sterilizzazione, per tutti i dispositivi medici messi a gara, quando è possibile, è preferibile la sterilizzazione a raggi gamma rispetto a quella ad ossido di etilene.

Imballaggio che assicura la sterilità

- Marcatura di conformità CE e codice identificazione del Notified Body
- Eventuale numero di repertorio
- Denominazione del dispositivo
- Codice prodotto, numero di Lotto
- Indicazione della data di scadenza
- Metodo di sterilizzazione
- Simbolo del monouso



- Destinazione d'uso
- Nome e indirizzo del fabbricante
- Indicazione del mese e dell'anno di fabbricazione

Imballaggio commerciale

- Marcatura di conformità CE e codice identificazione del Notified Body
- Denominazione del dispositivo
- Codice prodotto, numero di Lotto
- Indicazione della data di scadenza
- Simbolo del monouso
- Destinazione del dispositivo
- Caratteristiche pertinenti per il suo impiego
- Nome e indirizzo del fabbricante
- Indicazione del mese e dell'anno di fabbricazione
- Condizioni per il trasporto e il magazzinaggio del dispositivo

L'imballaggio dovrà essere gratuito, robusto e realizzato impiegando il materiale più idoneo in rapporto sia alla natura della merce che al mezzo di spedizione prescelto che ne dovrà garantire l'integrità finale.

Imballi e confezioni dovranno essere "a perdere".

SERVIZIO DI CONSEGNA CONNESSO ALLA FORNITURA

Il servizio di consegna dei dispositivi medici oggetto della procedura dovrà essere prestato dall'Aggiudicatario di ciascun Lotto presso l'ASL Roma 1 agli indirizzi forniti al momento dell'ordine.

L'Azienda Sanitaria sottoscriverà, con l'Appaltatore di ciascun Lotto, un contratto di durata triennale, rinnovabile per un ulteriore periodo di 12 mesi, nel corso del quale l'Azienda Sanitaria medesima emetterà apposite richieste di consegna (ordini) nelle quali saranno specificate, di volta in volta, le quantità da consegnare ed il luogo di consegna.

Gli ordini saranno trasmessi a mezzo elettronico e disciplinato dalla normativa vigente o che dovesse entrare in vigore, con particolare riferimento a quella applicabile alle Amministrazioni Pubbliche. Le consegne dei prodotti dovranno essere garantite entro 7 giorni naturali e consecutivi dalla ricezione della richiesta.

In casi eccezionali, quando l'urgenza del caso lo richieda e previa espressa comunicazione, a insindacabile giudizio dell'Azienda Sanitaria, l'Appaltatore dovrà far fronte alla consegna con tempestività, mettendo a disposizione il materiale nel più breve tempo possibile e comunque entro 2 giorni naturali e consecutivi dal ricevimento della comunicazione.

In caso di impossibilità alla consegna nelle quantità e nei termini previsti, l'Aggiudicatario provvederà a dare tempestiva comunicazione all'Azienda Sanitaria e, ove la stessa lo consenta, a concordare la consegna di almeno un acconto sulla quantità complessiva di dispositivi ordinata, concordando contestualmente un termine entro il quale dovrà avvenire la consegna della parte restante.

L'attività di consegna dei prodotti, si intende comprensiva di ogni onere relativo a imballaggio, trasporto, facchinaggio e consegna nei magazzini e/o nelle strutture indicate dall'Azienda Sanitaria. In caso di consegna in bancali, gli stessi devono essere di tipo EUR e consegnati con messa a terra presso il magazzino indicato nell'ordine.

L'Appaltatore Aggiudicatario dovrà garantire che, anche durante le fasi di trasporto, vengano rigorosamente osservate le modalità di conservazione dei prodotti spediti; gli eventuali danni sono a carico del mittente.

L'avvenuta consegna dei prodotti deve avere riscontro nel documento di trasporto, riportante la descrizione della fornitura (quantità, codici, descrizione, etc.), numero di riferimento dell'ordine, data dell'ordine, luogo di consegna e l'elenco dettagliato del materiale consegnato.

CONTROLLI SULLE FORNITURE

L'accettazione dei prodotti forniti avverrà sulla base del controllo quali-quantitativo effettuato dai servizi competenti dell'Azienda Sanitaria. La firma all'atto del ricevimento della merce indica la mera corrispondenza del materiale inviato rispetto a quello richiesto. La quantità, la qualità e la corrispondenza rispetto a quanto richiesto nell'ordine potrà essere accertata dall'Azienda Sanitaria in un secondo momento e deve comunque essere riconosciuta ad ogni effetto dal Fornitore. La firma apposta per accettazione della merce non esonera il Fornitore dal rispondere ad eventuali contestazioni che potessero insorgere all'atto dell'utilizzazione del prodotto. La merce in qualsiasi modo rifiutata, anche per difetti, lacerazioni o tracce di manomissioni degli imballaggi e confezioni, sarà ritirata a cura e spese del Fornitore, che dovrà provvedere alla sostituzione della medesima con altra avente i requisiti richiesti, senza alcun aggravio di spesa, entro 5 giorni lavorativi dal ricevimento della segnalazione. La mancata sostituzione della merce da parte del Fornitore sarà considerata "mancata consegna". È a carico del Fornitore ogni danno relativo al deterioramento della merce non ritirata.

Nel caso in cui il Fornitore rifiuti o comunque non proceda alla sostituzione della merce contestata, l'Azienda Sanitaria procederà direttamente all'acquisto di eguali quantità e qualità della merce sul libero mercato, addebitando all'Appaltatore l'eventuale differenza di prezzo, oltre alla rifusione di ogni altra spesa e/o danno.

MODALITA' DI ESECUZIONE DELLA FORNITURA: CONTO DEPOSITO E CONTO VISIONE

Relativamente ai prodotti per i quali nel presente capitolato sia prevista la fornitura con la modalità di Conto Deposito (CD) la Ditta aggiudicataria si impegna a fornire la scorta di base per costituire il deposito presso le UU.OO. del Polo Ospedaliero San Filippo Neri della ASL, per le quantità e tipologie richieste, calcolato in funzione dei consumi previsti.

Il Conto Deposito verrà istituito presso l'U.O. interessata, entro 7 gg. consecutivi dalla comunicazione scritta di richiesta di attivazione del conto deposito

Il fornitore provvede ad emettere documento di trasporto con la causale del conto deposito con la quantità consegnata, il codice prodotto, il numero di lotto di riferimento, la data di scadenza e tutti gli altri elementi ritenuti necessari (es. il seriale del dispositivo).

Dopo l'impianto del materiale sul paziente il prodotto verrà scaricato dal conto deposito. L'Azienda Sanitaria contraente dà atto con la sottoscrizione della documentazione di consegna delle merci che i beni concessi in uso sono consegnati in perfetta efficienza ed esenti da vizi che ne impediscano o limitino l'uso. Il fornitore si obbliga a mantenere invariato il materiale previsto come scorta in conto deposito, sia rispetto alla quantità e misure, sia rispetto alle condizioni di utilizzabilità. La Ditta fornitrice dovrà provvedere al ripristino della scorta "di base", che dovrà avvenire entro 48 ore consecutive dalla comunicazione di utilizzo del prodotto, impegnandosi sin d'ora alla sostituzione gratuita dei dispositivi medici non utilizzati e in scadenza.

Le parti si riservano di apportare congiuntamente modifiche al quantitativo e le misure di prodotti, mediante sottoscrizione di un separato accordo di modifica del medesimo allegato.

La ASL si impegna a:

- provvedere ad una adeguata custodia e manutenzione del materiale in deposito, secondo le regole della buona tecnica di conservazione (integrità del confezionamento, assenza di scritte o etichette diverse dall'atto della produzione, controllo scadenze, corretto utilizzo dei prodotti in base alla loro scadenza) e stoccaggio in locali e contenitori adeguati sulla base delle istruzioni impartite dal fornitore e si impegna, inoltre, ad impiegare detto materiale secondo l'uso per cui sono progettati;
- impiantare i materiali forniti dello stesso codice aventi la data di scadenza più breve;
- informare immediatamente il fornitore di eventuali danni ai materiali in deposito in conseguenza dei quali possa essere derivata perdita o inservibilità del bene.

La dichiarazione di presa in consegna dei prodotti da parte della ASL non esonera il fornitore per eventuali vizi di produzione che non siano emersi al momento della consegna, ma vengano accertati al momento dell'impiego. Il fornitore dovrà provvedere alla sostituzione del materiale che per perdita di sterilità, non imputabile agli operatori della ASL o per qualche vizio di produzione, non dovesse garantire la massima sicurezza

dell'intervento. Nel caso in cui un prodotto esca di produzione o in caso di temporanea indisponibilità, previa autorizzazione della ASL, il fornitore potrà procedere alla sostituzione con prodotti di pari funzionalità alle stesse condizioni economiche.

Con cadenza fissata tra il fornitore e la ASL e, comunque, almeno ogni 6 mesi viene effettuata di concerto tra il reparto clinico e la Ditta la verifica del conto deposito. In ogni caso la verifica al 31 dicembre di ogni anno deve portare alla chiusura dei beni in conto deposito e contestuale riapertura con nuova bolla nel nuovo anno. Entro 15 giorni dalla data di scadenza del contratto, l'Azienda Contraente dovrà restituire al fornitore in condizioni di integrità e funzionalità i prodotti non utilizzati e non scaduti e redigerà verbale attestante il buono stato degli stessi. Le spese relative alla consegna ed al ritiro del materiale sono a carico del fornitore.

Nei casi di dispositivi di uso sporadico ovvero ove richiesto dalle UU.OO. della ASL Roma 1, i dispositivi medici oggetto di questa gara potranno essere consegnati dalla Ditta Aggiudicataria in Conto Visione (CV), secondo quanto di seguito esplicitato:

- La Ditta dovrà consegnare presso il Servizio di Farmacia (deputato al controllo quali quantitativo) ovvero presso il Blocco Operatorio in caso di urgenza, i dispositivi richiesti nelle tipologie, misure e quantità indicate entro 24 ore dalla richiesta.
- All'atto della consegna la Ditta dovrà fornire un documento di trasporto dei beni con causale "merce in conto visione" l'indicazione dei codici, delle quantità, lotto di produzione e quant'altro ritenuto necessario per la corretta emissione degli ordini relativi ai prodotti che verranno utilizzati.
- La ditta previo accordo con il Referente della ASL procederà al ritiro dei dispositivi consegnati in conto visione e non utilizzati.
- La Ditta potrà procedere alla fattura di quanto utilizzato solo in seguito all'ordine di fornitura emesso dal Servizio di Farmacia.

INNOVAZIONE TECNOLOGICA

Qualora il Fornitore, durante la durata dei contratti di fornitura, presenti in commercio nuovi prodotti, analoghi a quelli oggetto della fornitura (anche a seguito di modifiche normative), i quali presentino migliori caratteristiche di rendimento, dovrà proporre al DEC la sostituzione dei prodotti alle stesse condizioni di fornitura ovvero migliorative. Nel caso vengano immessi in commercio nuovi prodotti, anche da parte di fornitori terzi, che producano dei vantaggi sostanziali e oggettivi sui pazienti (a titolo esemplificativo una maggiore efficacia del nuovo prodotto in termini di esiti su end point clinici rilevanti e/o maggiore sicurezza, documentate da studi clinici metodologicamente corretti e riconosciuti dalle linee guida di riferimento), l'Azienda Sanitaria sulla base delle indicazioni dei propri clinici, si riserva la facoltà di recedere motivatamente dai contratti.

VARIAZIONE DELLA NORMATIVA

Qualora venga emanata una normativa specifica ovvero i Ministeri competenti arrivino ad un pronunciamento ufficiale sulle certificazioni necessarie di contenuto sostanzialmente diverso da quello espresso nel presente Capitolato ed in generale nella documentazione di gara, prima dell'aggiudicazione della presente procedura, l'aggiudicazione stessa verrà sospesa. Qualora venga emanata una normativa specifica ovvero i Ministeri competenti arrivino ad un pronunciamento ufficiale sulle certificazioni necessarie, di contenuto sostanzialmente diverso/in contrasto con quanto espresso nel presente Capitolato ed in generale nella documentazione di gara, nel corso della durata dei contratti di fornitura, l'Azienda Sanitaria si riserva, fatte le opportune valutazioni, il diritto di risolvere gli stessi contratti.

VERIFICHE DELLA FORNITURA

L'Azienda Sanitaria svolgerà controlli periodici al fine di verificare che i prodotti consegnati siano rispondenti a quelli previsti dal presente Capitolato tecnico, a meno di variazioni autorizzate dal DEC del contratto. L'accertamento della non conformità per più di due volte comporta la risoluzione del contratto.

ONERI ED OBBLIGHI SPECIALI A CARICO DELLA DITTA AGGIUDICATARIA

APPARECCHIATURE IN SERVICE

Le apparecchiature, qualora previste per l'utilizzo dei dispositivi medici oggetto della gara e per l'esecuzione delle procedure chirurgiche, dovranno essere fornite in uso gratuito laddove richiesto, per tutta la durata contrattuale non concorrendo, pertanto, alla formulazione dell'offerta.

Sarà incluso nell'appalto anche il servizio di manutenzione delle apparecchiature fornite, per tutto il periodo relativo alla durata del contratto di service, a decorrere dalla data di emissione del certificato del collaudo.

L'attività di manutenzione che deve essere fornita dall'Aggiudicatario al Committente è di tipo "full risk", comprensiva cioè di intervento sul luogo, riparazione, fornitura di pezzi di ricambio e prestazione di mano d'opera sulle apparecchiature.

La manutenzione oggetto dell'appalto è di due tipi:

MANUTENZIONE CORRETTIVA

L'intervento di manutenzione correttiva viene richiesto per ricondurre l'apparecchiatura nelle normali condizioni di operatività specificate dal produttore.

Qualora la riparazione abbia comportato la sostituzione di parti importanti, la ditta dovrà verificarne le condizioni generali di funzionalità e di sicurezza.

In caso di apparecchiatura con "parti accessorie guaste" o ferma, l'intervento dovrà avvenire nel più breve tempo possibile, e comunque non oltre 8 ore solari dalla chiamata. Il tempo di risoluzione del guasto dovrà essere al massimo pari a 48 ore solari dalla richiesta.

In caso di guasto non riparabile entro le 48 ore solari dalla richiesta, dovrà essere fornita n. 1 apparecchiatura sostitutiva (muletto) di caratteristiche tecniche pari o superiori a quelle fornite nella presente procedura di gara.

MANUTENZIONE PROGRAMMATA

Per tutta la durata del periodo di contratto, deve essere garantita anche la manutenzione programmata, al fine di garantire il corretto e ottimale funzionamento delle apparecchiature fornite. La cadenza delle visite di manutenzione dovrà essere semestrale. Resta inteso che la data di effettuazione degli interventi dovrà essere concordata con il Committente.

Il tempo totale di fermo dell'apparecchiatura, calcolato come somma di quello impiegato per assistenza correttiva e quello per assistenza preventiva, non potrà superare i dieci giorni solari per ciascun anno.

REFERENTE DELL'APPALTATORE

Il Fornitore si impegna a mettere a disposizione un numero di telefono, un numero di fax e un indirizzo email, attivo per tutto l'anno dal lunedì al venerdì, dalle ore 9.00 alle ore 17.00, salvo diverso accordo scritto con l'Azienda Sanitaria, ad eccezione di:

- giorni festivi
- giorni compresi tra il 24 dicembre ed il 6 gennaio - seconda e terza settimana di agosto.

L'Azienda Sanitaria potrà rivolgersi al Fornitore per:

- richiedere informazioni sui prodotti offerti;
- richiedere lo stato degli ordini in corso e lo stato delle consegne;
- inoltrare reclami.

Al momento della sottoscrizione del Contratto l'Appaltatore dovrà individuare un proprio referente.

CAMPIONATURA

Le imprese partecipanti alla gara non dovranno inviare campionatura bensì solo la documentazione tecnica con tutte le caratteristiche dei prodotti offerti.

Qualora si rendesse necessario per i lavori della Commissione tecnica, le diverse Imprese dovranno essere disponibili entro 7 giorni lavorativi a fornire prodotti – campione, anche non sterili, su indicazione della Commissione stessa.

La campionatura sarà trasmessa a spese e rischio delle Imprese partecipanti e sarà restituita, a richiesta delle stesse nelle condizioni in cui si troverà per effetto del controllo eseguito dalla Commissione Tecnica, senza che possano essere vantati diritti a rimborsi o ad indennizzi a qualsiasi titolo.

ATTIVITA' DI ASSISTENZA E FORMAZIONE

La ditta aggiudicataria dovrà garantire un'assistenza tecnica qualificata, costante e tempestiva mediante personale specializzato pena la decadenza del contratto di fornitura.

Ogni onere relativo è a carico della ditta aggiudicataria.

Nel caso in cui l'assistenza post vendita preveda la presenza di "specialist" presso le Camere Operatorie dell'Azienda la ditta aggiudicataria dovrà fornire:

- a) nome, cognome e qualifica dello specialist
- b) specificazione circa la copertura assicurativa per Responsabilità Civile verso terzi e rischi personali, nonché dichiarazione in merito alla privacy
- c) nel caso di esposizione ai raggi X dovrà essere fornita la dichiarazione ai sensi del D.Lgs. 230/95, copia del certificato medico di idoneità, il nome e il recapito dell'Esperto qualificato e del Medico Competente o Medico Autorizzato
- d) gli specialist dovranno essere muniti di dosimetro per radiazioni ionizzanti e dei Dispositivi di protezione individuali a protezione dei rischi specifici.

Sarà cura del Responsabile della UOC informare i frequentatori sui rischi presenti nella struttura ed istruirli sulle procedure di prevenzione adottate, eventualmente e se del caso, fornendo ulteriori dispositivi utili a garantire l'igienicità dell'ambiente a tutela del nostro paziente.

L'Appaltatore dovrà inoltre garantire corsi di aggiornamento e di formazione del personale medico, paramedico e tecnico, e garantire, per tutta la durata del Contratto, la disponibilità di personale specializzato per ulteriori necessità di addestramento e/o per consulenze.

**PROCEDURA APERTA FINALIZZATA ALL’AFFIDAMENTO DELLA
FORNITURA DI DISPOSITIVI MEDICI CHIRURGIA VASCOLARE E
RADIOLOGIA INTERVENTISTICA**

DISCIPLINARE DI GARA

INDICE

PREMESSE

Con atto deliberativo del Direttore Generale n. , l'Azienda Sanitaria Roma 1 (in seguito: Asl Roma 1 o Azienda) ha deliberato di affidare la fornitura Dispositivi Medici per chirurgia Vascolare e radiologia Interventistica (CPV 33190000-8)

Il presente documento contiene le norme relative alle modalità di partecipazione alla procedura di gara, alle modalità di presentazione dell'offerta, ai documenti da presentare a corredo della stessa nonché le altre informazioni relative all'appalto.

L'aggiudicazione avverrà mediante procedura aperta con applicazione mista del criterio del miglior rapporto qualità/prezzo (70/30) e del criterio del prezzo più basso, come indicato nell'Allegato 12.

Il termine massimo di durata della procedura, dalla data di pubblicazione del bando sulla GUUE alla data del provvedimento di aggiudicazione definitiva, è fissato in mesi 9, fatte salve le sospensioni e proroghe motivate consentite dalla legge.

Il luogo di svolgimento del servizio/consegna della fornitura è Roma codice NUTS: ITI43.

Il Responsabile unico del progetto è la Dott.ssa Cristina Franco.

Il responsabile della fase di aggiudicazione e stipula dei contratti è il Dott. Vittorio Santoriello.

Oggetto della presente procedura è di garantire l'approvvigionamento di dispositivi di qualità con prezzi di mercato, in modo da soddisfare le esigenze delle strutture destinatarie della fornitura in trattazione relativamente alla manualità, contesto operativo, volume di attività, e garantire allo stesso tempo la qualità e sicurezza nell'erogazione delle prestazioni.

PIATTAFORMA TELEMATICA

UTILIZZO PIATTAFORMA

Per l'espletamento della presente gara la stazione appaltante si avvale del Sistema Telematico Acquisti Regione Lazio – STELLA (in seguito "Sistema") accessibile al sito <https://stella.regione.lazio.it/Portale/> (in seguito "Sito"). Le modalità di accesso ed utilizzo del Sistema sono indicate nel presente

Disciplinare di gara e nelle guide accessibili all'indirizzo <https://centraleacquisti.regione.lazio.it/help/manuali-operativi/manuali-per-le-imprese> (di seguito "Guide").

L'utilizzo del Sistema comporta l'accettazione tacita ed incondizionata di tutti i termini, le condizioni di utilizzo e le avvertenze contenute nei documenti di gara, nonché di quanto portato a conoscenza degli utenti tramite le comunicazioni sul Sistema e avviene nel rispetto dei principi di autoresponsabilità e diligenza professionale.

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 della domanda, 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 al Sistema;
- utilizzo al Sistema da parte dell'operatore economico in maniera non conforme al Disciplinare e a quanto previsto nelle Guide.

In caso di mancato o malfunzionamento del Sistema, anche laddove non sia possibile accertarne la causa, la stazione appaltante può disporre la proroga del termine di presentazione delle offerte per il tempo necessario a ripristinarne la normale operatività, per una durata proporzionale a quella del mancato o non corretto funzionamento.

IDENTIFICAZIONE

Per poter presentare offerta è necessario accedere al Sistema.

L'accesso è gratuito ed è consentito a seguito dell'identificazione online dell'operatore economico.

La registrazione deve essere richiesta unicamente dal legale rappresentante e/o procuratore generale o speciale e/o dal soggetto dotato dei necessari poteri per impegnare l'operatore economico.

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.

Una volta completata la procedura di identificazione, ad ogni operatore economico identificato viene attribuito un profilo da utilizzare nella procedura di gara.

Eventuali richieste di assistenza di tipo informatico riguardanti l'identificazione e l'accesso alla Piattaforma devono essere effettuate direttamente al gestore della piattaforma telematica mail: supporto.stella@regione.lazio.it. Telefono: 06/997744.

DOCUMENTAZIONE DI GARA, CHIARIMENTI E COMUNICAZIONI

Documenti di gara

La documentazione di gara comprende:

Disciplinare di gara e i seguenti allegati:

Allegato 1 DGUE Operatore economico (da caricare direttamente tramite sistema)

Allegato 2 Domanda di partecipazione

Allegato 3 Capitolato tecnico

Allegato 4 schema offerta economica

Allegato 5 Schema dichiarazioni concordato preventivo (eventuale)

Allegato 6 modulo pagamento bollo

Allegato 7 Pattuizioni sul trattamento dei dati personali

Allegato 8 Informativa Privacy

Allegato 9 schema contratto

Allegato 10 Patto integrità

Allegato 11 criteri di valutazione

Allegato 12 dettaglio fornitura

Allegato 13 scheda codifica prodotti

Si precisa che l'Allegato 10 e gli Allegati relativi alla Privacy (7 e 8) dovranno essere predisposti solo in sede di aggiudicazione e al momento della stipula del contratto e che l'accettazione del patto di integrità è riportata nella domanda di partecipazione.

La documentazione di gara è disponibile al sotto indicato indirizzo:
<https://centraleacquisti.regione.lazio.it/bandi-e-strumenti-di-acquisto/bandi-di-gara-in>scadenza, all'interno del dettaglio del bando "aperto" concernente la procedura di gara (di seguito "Sezione bando aperto").

Chiarimenti

È possibile ottenere chiarimenti sulla presente procedura mediante la proposizione di quesiti scritti da inoltrare entro le ore 12,00 del giorno riportato sul portale per via telematica attraverso la sezione della Piattaforma riservata alle richieste di chiarimenti previa registrazione alla Piattaforma stessa.

Le richieste di chiarimenti e le relative risposte devono essere formulate esclusivamente in lingua italiana.

Le risposte alle richieste di chiarimenti presentate in tempo utile sono fornite in formato elettronico almeno 6 giorni prima della scadenza del termine fissato per la presentazione delle offerte, mediante pubblicazione delle richieste in forma anonima e delle relative risposte sulla Piattaforma telematica. Si invitano pertanto i concorrenti a visionare costantemente tale sezione della Piattaforma.

Non verranno prese in considerazione e forniti riscontri alle richieste presentate con modalità diverse da quelle sopra indicate ed oltre il termine predetto.

COMUNICAZIONI

Le comunicazioni tra stazione appaltante e operatori economici, comprese le comunicazioni di cui all'art.90 del D.Lgs. 31 marzo 2023, n. 36 (di seguito "Codice"), avvengono tramite la funzionalità "Comunicazioni", accessibile all'interno del Sistema ovvero, tramite pubblicazione sul Sito Istituzionale o alla Sezione bandi aperti o all'indirizzo <https://centraleacquisti.regione.lazio.it/bandi-e-strumenti-di-acquisto/bandi-di-gara-scaduti> all'interno del dettaglio del Bando "in corso" (di seguito "Sezione bando in corso") concernente la procedura di gara. Il Sistema invia automaticamente agli operatori economici una segnalazione di avviso.

A tale scopo gli operatori economici sono tenuti a tenere aggiornato il domicilio digitale o l'indirizzo di servizio informatico indicato in sede di

registrazione al Sistema. Se l'operatore economico non è presente nell'INI-PEC, elegge domicilio digitale speciale presso il Sistema. In caso di raggruppamenti temporanei, GEIE, aggregazione di imprese aderenti al contratto di rete (di seguito "Contratto 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. In caso di consorzi fra società cooperative di produzione e lavoro, fra imprese artigiane e di consorzi stabili, la comunicazione recapitata 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.

OGGETTO DELL'APPALTO, IMPORTO E SUDDIVISIONE IN LOTTI

L'appalto è composto da n. 85, ciascuno dei quali indivisibili.

Le condizioni, i requisiti e le modalità alle quali dovrà rispondere la fornitura sono stabilite, oltre che nel presente Disciplinare, nel Capitolato tecnico e nello Schema di Contratto e in tutti gli allegati facenti parte della documentazione di gara.

Si precisa che la fornitura dovrà rispettare i requisiti minimi, considerati quali elementi essenziali dell'offerta, richiesti a pena di esclusione della gara, stabiliti nel Capitolato tecnico e nell'Allegato 12,

L'importo complessivo dell'appalto è stimato in € 5.981,660,00 iva esclusa.

Importo triennale a base d'asta	Importo rinnovo annuale	Importo complessivo appalto
4.486.245,00	1.495.415,00	5.981.660,00

Non sono previsti Oneri per la sicurezza.

REVISIONE PREZZI

Qualora nel corso di esecuzione del contratto si verifichi una variazione, in aumento o in diminuzione, del costo della fornitura superiore al cinque per cento, dell'importo complessivo, i prezzi sono aggiornati, nella misura dell'ottanta per cento della variazione, in relazione alla prestazione principale. Ai fini del calcolo della variazione dei prezzi si utilizza l'indice inflattivo Istat FOI 3.1 (Indici nazionali dei prezzi al consumo per le famiglie di operai ed

impiegati – indice generale – variazioni percentuali del mese indicato rispetto allo stesso mese dell'anno precedente) dei prezzi al consumo medio dell'anno, riferito al mese precedente della scadenza annuale del contratto.

DURATA

la durata del contratto è pari a 36 mesi dalla data di stipula del medesimo, L'Asl Roma 1 si riserva la facoltà di risolvere il contratto in qualunque momento, senza ulteriori oneri per l'Asl Roma 1 medesima, qualora disposizioni legislative, regolamentari ed autorizzative non ne consentano la prosecuzione in tutto o in parte, ovvero negli altri casi stabiliti nel Contratto medesimo.

.

MODIFICA DEL CONTRATTO IN FASE DI ESCUZIONE

L'ASL Roma 1, altresì, a seguito di opportuna rinegoziazione con l'operatore economico affidatario delle condizioni economiche originarie, valuterà l'opportunità e la convenienza tecnica ed economica di procedere al rinnovo annuale dei contratti non necessariamente per tutti i Lotti facenti parte del fabbisogno di gara.

La Stazione Appaltante, ai sensi dell'art. 120, comma 11 del Codice dei Contratti, in casi eccezionali, laddove intervengano oggettive ed insuperabili cause di ritardo nella conclusione della procedura di affidamento tesa all'individuazione del nuovo fornitore, si riserva per il tempo strettamente necessario alla conclusione della procedura, di prorogare il contratto con l'appaltatore uscente in quanto l'interruzione della fornitura determinerebbe un grave nocumento all'interesse pubblico. In tale ipotesi il contraente originario è tenuto all'esecuzione delle prestazioni contrattuali ai prezzi, patti e condizioni previsti nel contratto.

SOGGETTI AMMESSI IN FORMA SINGOLA E ASSOCIATA E CONDIZIONI DI PARTECIPAZIONE

Gli operatori economici possono partecipare alla presente gara in forma singola o associata.

Ai soggetti costituiti in forma associata si applicano le disposizioni di cui agli articoli 67 e 68 del Codice.

I consorzi di cui all'articolo 65 del Codice che intendono eseguire le prestazioni tramite i propri consorziati sono tenuti ad indicare per quali consorziati il consorzio concorre.

Il concorrente che partecipa alla gara in riferimento ad un determinato lotto in una delle forme di seguito indicate è escluso nel caso in cui la stazione appaltante accerti la sussistenza di rilevanti indizi tali da far ritenere che le offerte degli operatori economici siano imputabili ad un unico centro decisionale a cagione di accordi intercorsi con altri operatori economici partecipanti allo stesso lotto.

partecipazione in più di un raggruppamento temporaneo o consorzio ordinario di concorrenti o aggregazione di operatori economici aderenti al contratto di rete (nel prosieguo, aggregazione di retisti);

partecipazione sia in raggruppamento o consorzio ordinario di concorrenti sia in forma individuale;

partecipazione sia in aggregazione di retisti sia in forma individuale. Tale esclusione non si applica alle retiste non partecipanti all'aggregazione, le quali possono presentare offerta, in forma singola o associata;

partecipazione di un consorzio che ha designato un consorziato esecutore il quale, a sua volta, partecipa in una qualsiasi altra forma.

Nel caso venga accertato quanto sopra, si provvede ad informare gli operatori economici coinvolti i quali possono, entro 7 giorni dimostrare che la circostanza non ha influito sul corretto svolgimento della procedura, né è idonea a incidere sulla capacità di rispettare gli obblighi contrattuali.

Le aggregazioni di retisti di cui all'articolo 65, comma 2 lettera g) del Codice, rispettano la disciplina prevista per i raggruppamenti temporanei in quanto compatibile. In particolare:

a) nel caso in cui la rete sia dotata di organo comune con potere di rappresentanza e soggettività giuridica (cd. Rete – soggetto), l'aggregazione di retisti partecipa a mezzo dell'organo comune, che assume il ruolo del mandatario, qualora in possesso dei relativi requisiti. L'organo comune può indicare anche solo alcuni tra i retisti per la partecipazione alla gara ma deve obbligatoriamente far parte di questi;

b) nel caso in cui la rete sia dotata di organo comune con potere di rappresentanza ma priva di soggettività giuridica (cd. Rete – contratto),

l'aggregazione di retisti partecipa a mezzo dell'organo comune, che assume il ruolo del mandatario, qualora in possesso dei requisiti previsti per la mandataria e qualora il contratto di rete rechi mandato allo stesso a presentare domanda di partecipazione o offerta per determinate tipologie di procedure di gara. L'organo comune può indicare anche solo alcuni tra i retisti per la partecipazione alla gara ma deve obbligatoriamente far parte di questi;

c) nel caso in cui la rete sia dotata di organo comune privo di potere di rappresentanza ovvero sia sprovvista di organo comune, oppure se l'organo comune è privo dei requisiti di qualificazione, l'aggregazione di retisti partecipa nella forma del raggruppamento costituito o costituendo, con applicazione integrale delle relative regole.

Per tutte le tipologie di rete, la partecipazione congiunta alle gare deve risultare individuata nel contratto di rete come uno degli scopi strategici inclusi nel programma comune, mentre la durata dello stesso dovrà essere commisurata ai tempi di realizzazione dell'appalto.

Ad un raggruppamento temporaneo può partecipare anche da un consorzio di cui all'articolo 65, comma 1, lettera b), c), d).

L'impresa in concordato preventivo può concorrere anche riunita in raggruppamento temporaneo di imprese e sempre che le altre imprese aderenti al raggruppamento temporaneo di imprese non siano assoggettate ad una procedura concorsuale.

REQUISITI GENERALI E ALTRE CAUSE DI ESCLUSIONE

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 sussistenza delle cause automatiche di esclusione di cui all'articolo 94 sono cause di esclusione automatica, mentre la sussistenza delle cause di esclusione non automatica di cui all'articolo 95 deve essere 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 devono essere 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 devono essere posseduti dal consorzio, dalle consorziate indicate quali esecutrici e dalle consorziate che prestano i requisiti.

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.

REQUISITI SPECIALI E MEZZI DI PROVA

I concorrenti devono possedere, a pena di esclusione, i requisiti previsti nei commi seguenti.

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

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 idoneità'

A) Iscrizione nel Registro delle Imprese oppure nell'Albo delle Imprese artigiane per attività pertinenti con quelle oggetto della presente procedura di gara.

Per l'operatore economico di altro Stato membro, non residente in Italia: iscrizione in uno dei registri professionali o commerciali degli altri Stati membri di cui all'allegato II.11 del Codice;

Ai fini della comprova, l'iscrizione nel Registro è acquisita d'ufficio dalla stazione appaltante tramite il FVOE. Gli operatori stabiliti in altri Stati membri caricano nel fascicolo virtuale i dati e le informazioni utili alla comprova del requisito, se disponibili.

I soggetti di cui all'articolo 65, comma 2, lettera e), f) g) e h) del Codice devono possedere i requisiti di ordine speciale nei termini di seguito indicati. Alle aggregazioni di retisti, ai consorzi ordinari ed ai GEIE si applica la disciplina prevista per i raggruppamenti temporanei.

REQUISITI DI CAPACITÀ ECONOMICO FINANZIARIA

Non richiesti.

REQUISITI DI CAPACITÀ TECNICA PROFESSIONALE

Non richiesti.

INDICAZIONI SUI REQUISITI SPECIALE PER I RAGGRUPPAMENTI TEMPORANEI, CONSORZI ORDINARI, AGGREGAZIONI DI IMPRESE DI RETE, GEIE

Il requisito relativo all'iscrizione nel Registro delle Imprese di cui al punto 6.1 deve essere posseduto:

- da ciascun componente del raggruppamento/consorzio/GEIE anche da costituire, nonché dal GEIE medesimo;
- da ciascun componente dell'aggregazione di rete nonché dall'organo comune nel caso in cui questi abbia soggettività giuridica.

INDICAZIONI SUI REQUISITI SPECIALI NEI CONSORZI DI COOPERATIVE, CONSORZI DI IMPRESE ARTIGIANE, CONSORZI STABILI

Il requisito relativo all'iscrizione nel Registro delle Imprese oppure nell'Albo delle Imprese artigiane deve essere posseduto dal consorzio e dai consorziati indicati come esecutori

AVVALIMENTO

Il concorrente può avvalersi di dotazioni tecniche, risorse umane e strumentali messe a disposizione da uno o più operatori economici ausiliari per dimostrare per migliorare la propria offerta.

Nel contratto di avvalimento le parti specificano le risorse strumentali e umane che l'ausiliario mette a disposizione del concorrente e indicano se l'avvalimento è finalizzato ad acquisire un requisito di partecipazione o a migliorare l'offerta del concorrente, o se serve ad entrambe le finalità.

Nei casi in cui l'avvalimento sia finalizzato a migliorare l'offerta, non è consentito che alla stessa gara partecipino sia l'impresa ausiliaria che quella che si avvale delle risorse da essa messe a disposizione, pena l'esclusione di entrambi i soggetti, salvo che la prima non dimostri in concreto e con adeguato supporto documentale, in sede di presentazione della propria domanda, che non sussistono collegamenti tali da ricondurre entrambe le imprese ad uno stesso centro decisionale. La Stazione appaltante si riserva comunque di chiedere ad entrambe le imprese chiarimenti o integrazioni documentali, assegnando a tal fine un congruo termine non prorogabile.

Ai sensi dell'articolo 372, comma 4 del codice della crisi di impresa e dell'insolvenza, per la partecipazione alla presente procedura tra il momento del deposito della domanda di cui all'articolo 40 del succitato codice e il momento del deposito del decreto previsto dall'articolo 47 del codice medesimo è sempre necessario l'avvalimento dei requisiti di un altro soggetto. L'avvalimento non è necessario in caso di ammissione al concordato preventivo.

Il concorrente e l'ausiliario sono responsabili in solido nei confronti della stazione appaltante in relazione alle prestazioni oggetto del contratto.

Non è consentito l'avvalimento per soddisfare i requisiti di ordine generale e dell'iscrizione alla Camera di commercio.

SUBAPPALTO

Il concorrente indica nella documentazione di gara le prestazioni che intende subappaltare o concedere in cottimo. In caso di mancata indicazione il subappalto è vietato.

Non può essere affidata in subappalto l'integrale esecuzione delle prestazioni oggetto del contratto

L'aggiudicatario e il subappaltatore sono responsabili in solido nei confronti della stazione appaltante dell'esecuzione delle prestazioni oggetto del contratto di subappalto.

Ai sensi di quanto previsto dall'art. 119 D. Lgs. 36/2023, come modificato dall'art. 41 D. Lgs. 209 del 31/12/2024: "I contratti di subappalto sono stipulati, in misura non inferiore al 20 per cento delle prestazioni

subappaltabili, con piccole e medie imprese, come definite dall'articolo 1, comma 1, lettera o) dell'allegato I.1.

Gli operatori economici possono indicare nella propria offerta una diversa soglia di affidamento delle prestazioni che si intende subappaltare alle piccole e medie imprese per ragioni legate all'oggetto o alle caratteristiche delle prestazioni o al mercato di riferimento". In tale ultimo caso, l'operatore economico dovrà produrre motivata documentazione rispetto alla diversa soglia di affidamento al subappaltatore.

REQUISITI DI PARTECIPAZIONE E/O CONDIZIONI DI ESECUZIONE

L'aggiudicatario è tenuto a garantire l'applicazione dei contratti collettivi nazionali e territoriali di settore) oppure un altro contratto che garantisca le stesse tutele economiche e normative per i propri lavoratori e per quelli in subappalto.

GARANZIA FIDEIUSSORIA

L'offerta, a pena di esclusione, da una garanzia provvisoria pari al 2% del valore complessivo del lotto (ivi compreso pertanto l'importo dell'eventuale rinnovo annuale). La garanzia non è dovuta per i Lotti, laddove il valore complessivo sia inferiore a € 20.000,00.

Ai sensi dell'art. 106, comma 8, del Codice l'importo della garanzia è ridotto nei termini di seguito indicati.

- a) Riduzione del 30% in caso di possesso della certificazione di qualità conforme alle norme europee della serie UNI CEI ISO 9000. In caso di partecipazione in forma associata, la riduzione si ottiene:
 - per i soggetti di cui all'articolo 65, comma 2, lettere e), f), g), h) del Codice solo se tutti soggetti che costituiscono il raggruppamento, consorzio ordinario o GEIE, o tutte le imprese retiste che partecipano alla gara siano in possesso della certificazione;
 - per i consorzi di cui all'articolo 65, comma 2, lettere b), c), d) del Codice, se il Consorzio ha dichiarato in fase di offerta che intende eseguire con risorse proprie, solo se il Consorzio possiede la predetta certificazione; se il Consorzio ha indicato in fase di offerta che intende

assegnare parte delle prestazioni a una o più consorziate individuate nell'offerta, solo se sia il Consorzio sia la consorziata designata posseggono la predetta certificazione, o in alternativa, se il solo Consorzio possiede la predetta certificazione e l'ambito di certificazione del suo sistema gestionale include la verifica che l'erogazione della prestazione da parte della consorziata rispetti gli standard fissati dalla certificazione.

- b) Riduzione del 50% in caso di partecipazione di micro, piccole e medie imprese e di raggruppamenti di operatori economici o consorzi ordinari costituiti esclusivamente da micro, piccole e medie imprese. Tale riduzione non è cumulabile con quella indicata alla lett. a).
- c) Riduzione del 20% in caso di possesso della seguente certificazione UNI EN ISO 14001 (Sistema di gestione ambientale) e UNI/PdR 125 (Certificazione del sistema di gestione per la parità di genere all'interno delle organizzazioni). Tale riduzione è cumulabile con quelle indicate alle lett. a) e b). In caso di partecipazione in forma associata la riduzione si ottiene:
 - per i soggetti di cui all'articolo 65, comma 2, lettere e), f), g), h) del Codice se uno dei soggetti che costituiscono il raggruppamento, consorzio ordinario o GEIE, o una delle imprese retiste che partecipano alla gara sia in possesso della certificazione;
 - per i consorzi di cui all'articolo 65, comma 2, lettere b), c), d) del Codice se il consorzio o una delle consorziate sia in possesso della certificazione ;

Per fruire delle riduzioni sopra indicate, il concorrente dichiara nella domanda di partecipazione il possesso delle certificazioni e inserisce copia delle certificazioni possedute.

La garanzia provvisoria è costituita, a scelta del concorrente sotto forma di cauzione o di fideiussione:

La cauzione è costituita mediante accredito, con bonifico o con altri strumenti e canali di pagamento elettronici, presso il conto: BANCA DI CREDITO COOPERATIVO DI ROMA SCRL Coordinate IBAN – IT 32 P 08327 03398 000000001060 BIC: ROMAITRRXXX conto intestato Asl Roma 1.

La fideiussione può essere rilasciata:

- da imprese bancarie o assicurative che: rispondono ai requisiti di solvibilità previsti dalle leggi che ne disciplinano le rispettive attività
- da un intermediario finanziario iscritto nell'albo di cui all'articolo 106 del decreto legislativo 1 settembre 1993, n. 385, che svolge in via esclusiva o prevalente attività di rilascio di garanzie, che è sottoposto a revisione contabile da parte di una società di revisione iscritta nell'albo previsto dall'articolo 161 del decreto legislativo 24 febbraio 1998, n. 58; e che abbia i requisiti minimi di solvibilità richiesti dalla vigente normativa bancaria assicurativa.

Gli operatori economici, prima di procedere alla sottoscrizione della garanzia, sono tenuti a verificare che il soggetto garante sia in possesso dell'autorizzazione al rilascio di garanzie mediante accesso ai seguenti siti internet:

<http://www.bancaditalia.it/compiti/vigilanza/intermediari/index.html>

<http://www.bancaditalia.it/compiti/vigilanza/avvisi-pub/garanzie-finanziarie/>

http://www.bancaditalia.it/compiti/vigilanza/avvisi-pub/soggetti-non-legittimati/Intermediari_non_abilitati.pdf

http://www.ivass.it/ivass/imprese_jsp/HomePage.jsp

N.B.: Si raccomanda di prendere visione del documento denominato <https://www.anticorruzione.it/-/garanzie-finanziarie>

La fideiussione deve:

- a) contenere espressa menzione dell'oggetto del contratto di appalto e del soggetto garantito (stazione appaltante);
- b) essere intestata a tutti gli operatori economici del costituito/constituendo raggruppamento temporaneo o consorzio ordinario o GEIE, ovvero a tutte le imprese retiste che partecipano alla gara ovvero, in caso di consorzi di cui all'articolo 45, comma 2 lettere b) e c) del Codice, al solo consorzio;
- c) essere conforme allo schema tipo approvato con decreto del Ministro dello sviluppo economico del 16 settembre 2022 n. 193;
- d) avere validità per 240 giorni dalla data di presentazione dell'offerta;
- e) prevedere espressamente:
 1. la rinuncia al beneficio della preventiva escussione del debitore principale di cui all'articolo 1944 del Codice civile;

2. la rinuncia ad eccepire la decorrenza dei termini di cui all'articolo 1957, secondo comma, del Codice civile;
3. l'operatività della stessa entro quindici giorni a semplice richiesta scritta della stazione appaltante.

La fideiussione deve essere emessa e firmata digitalmente da un soggetto in possesso dei poteri necessari per impegnare il garante ed essere verificabile telematicamente presso l'emittente.

In caso di richiesta di estensione della durata e validità dell'offerta e della garanzia fideiussoria, il concorrente potrà produrre nelle medesime forme di cui sopra una nuova garanzia provvisoria del medesimo o di altro garante, in sostituzione della precedente, a condizione che abbia espressa decorrenza dalla data di presentazione dell'offerta.

È sanabile, mediante soccorso istruttorio, la mancata presentazione della garanzia provvisoria solo **a condizione che sia stata già costituita prima della scadenza per la presentazione dell'offerta**.

Non è sanabile - e quindi è causa di esclusione - la sottoscrizione della garanzia provvisoria da parte di un soggetto non legittimato a rilasciare la garanzia o non autorizzato ad impegnare il garante.

SOPRALLUOGO

Non previsto.

PAGAMENTO DEL CONTRIBUTO A FAVORE DELL'ANAC.

I concorrenti sono tenuti ad effettuare il pagamento del contributo previsto dalla legge in favore dell'Autorità Nazionale Anticorruzione secondo le modalità di cui alla delibera ANAC n. 610 del 19/12/2023 laddove l'importo complessivo del singolo Lotto (ivi compreso il valore dell'eventuale rinnovo annuale sia pari ad almeno € 150.000,00). Lotti; 15, 29,33,36,60,65,66,75 e 85.

Il pagamento del contributo è condizione di ammissibilità dell'offerta. Il pagamento è verificato mediante il FVOE. In caso di esito negativo della verifica, è attivata la procedura di soccorso istruttorio. In caso di mancata regolarizzazione nel termine assegnato, l'offerta è dichiarata inammissibile.

L'importo del contributo è calcolato sul valore complessivo del lotto di gara.

La stazione appaltante accerta il pagamento del contributo mediante consultazione del FVOE ai fini dell'ammissione alla gara.

A riprova dell'avvenuto pagamento, il concorrente deve allegare nella documentazione amministrativa la ricevuta di pagamento.

Qualora il pagamento non risulti registrato nel sistema, la stazione appaltante richiede, mediante soccorso istruttorio, la presentazione della ricevuta di avvenuto pagamento. L'operatore economico che non adempia alla richiesta nel termine stabilito dalla stazione appaltante è escluso dalla procedura di gara per inammissibilità dell'offerta.

MODALITÀ DI PRESENTAZIONE DELL'OFFERTA E SOTTOSCRIZIONE DEI DOCUMENTI DI GARA

L'offerta e la documentazione relativa alla procedura devono essere presentate esclusivamente attraverso la Piattaforma. Non sono considerate valide le offerte presentate attraverso modalità diverse da quelle previste nel presente disciplinare. L'offerta deve essere sottoscritta con firma digitale o altra firma elettronica qualificata o firma elettronica avanzata.

Per l'individuazione di data e ora di arrivo dell'offerta fa fede l'orario registrato dalla Piattaforma.

Le dichiarazioni sostitutive si redigono ai sensi degli articoli 19, 46 e 47 del decreto del Presidente della Repubblica n. 445/2000.

La documentazione presentata in copia viene prodotta ai sensi del decreto legislativo n. 82/2005.

Le operazioni di inserimento sulla Piattaforma di tutta la documentazione richiesta rimangono ad esclusivo rischio del concorrente. 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 la Commissione Giudicatrice lo ritenga necessario, al fine di verificare qualità e funzionalità dei dispositivi offerti, potrà richiedere campionatura.

REGOLE PER LA PRESENTAZIONE DELL'OFFERTA

L'“OFFERTA” è composta da:

A – Documentazione amministrativa;

B – Offerta tecnica;

C – Offerta economica;

L'operatore economico ha facoltà di inserire nella Piattaforma offerte successive che sostituiscono la precedente, ovvero ritirare l'offerta presentata, nel periodo di tempo compreso fino all'ora di chiusura della fase di presentazione delle offerte. La stazione appaltante considera esclusivamente l'ultima offerta presentata.

Non sono considerate valide le offerte presentate attraverso modalità diverse da quelle previste nel presente disciplinare.

Il termine di scadenza delle offerte è fissato alle ore 12,00 del giorno riportato sul portale;

Il Sistema non accetta offerte presentate dopo il termine di presentazione dell'offerta stabilito.

Fino al termine fissato per la presentazione delle offerte, l'operatore economico ha facoltà di inserire sul Sistema offerte successive sostitutive della precedente, ritirare l'offerta presentata. La stazione appaltante considera esclusivamente l'ultima offerta presentata.

Fino al giorno fissato per la loro apertura, l'operatore economico può richiedere la rettifica di un errore materiale contenuto nell'offerta tecnica o nell'offerta economica di cui si sia avveduto dopo la scadenza del termine per la loro presentazione, a condizione che la stessa non comporti presentazione di nuova offerta o sua modifica sostanziale e che resti comunque assicurato l'anonimato.

La rettifica è operata nel rispetto della segretezza dell'offerta e non può comportare la presentazione di una nuova offerta, né la sua modifica sostanziale.

Se la rettifica è ritenuta non accoglibile perché sostanziale, è valutata la possibilità di dichiarare l'offerta inammissibile.

Al momento della ricezione delle offerte ciascun concorrente riceve notifica del corretto recepimento della documentazione inviata. Il Sistema consente al concorrente di visualizzare l'avvenuta trasmissione della domanda.

Il concorrente che intenda partecipare in forma associata, in sede di presentazione dell'offerta, indica la forma di partecipazione e indica gli operatori economici riuniti o consorziati.

Non sono ammesse offerte incomplete o condizionate. Non sono accettate offerte alternative.

Le operazioni di inserimento sul Sistema di tutta la documentazione richiesta rimangono ad esclusivo rischio del concorrente. 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.

Il Sistema accetta esclusivamente files con i seguenti formati p7m, .pdf, .7-zip, .rar, .zip.;

Tutta la documentazione da produrre deve essere in lingua italiana.

La documentazione che la compone, salvo laddove diversamente indicato, deve essere sottoscritta con firma digitale o altra firma elettronica qualificata o firma elettronica avanzata dal rappresentante legale del concorrente o suo procuratore.

Le dichiarazioni sostitutive si redigono ai sensi degli artt. 19, 46 e 47 del DPR 445/2000.

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 DPR 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.

SOCCORSO ISTRUTTORIO

Con la procedura di soccorso istruttorio di cui all'articolo 101 del Codice, possono essere sanate le carenze della documentazione trasmessa con la domanda di partecipazione ma non quelle della documentazione che compone l'offerta tecnica e l'offerta economica.

Con la medesima procedura può essere sanata ogni omissione, inesattezza o irregolarità della domanda di partecipazione e di ogni altro documento richiesto per la partecipazione alla procedura di gara, con esclusione della documentazione che compone l'offerta tecnica e l'offerta economica. Non sono sanabili le omissioni, le inesattezze e irregolarità che rendono assolutamente incerta l'identità del concorrente. A titolo esemplificativo, si chiarisce che:

- il mancato possesso dei prescritti requisiti di partecipazione non è sanabile mediante soccorso istruttorio ed è causa di 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 della domanda, sono sanabili, ad eccezione delle false dichiarazioni;
- la mancata produzione del contratto di avvalimento, della garanzia provvisoria, del mandato collettivo speciale o dell'impegno a conferire mandato collettivo può essere oggetto di soccorso istruttorio solo se i citati documenti sono preesistenti e comprovabili con data certa anteriore al termine di presentazione dell'offerta;
- il difetto di sottoscrizione della domanda di partecipazione, delle dichiarazioni richieste e dell'offerta è sanabile;
- non è sanabile mediante soccorso istruttorio l'omessa indicazione, delle modalità con le quali l'operatore intende assicurare, in caso di aggiudicazione del contratto, il rispetto delle condizioni di partecipazione e di esecuzione.

Ai fini del soccorso istruttorio è assegnato al concorrente un termine di 7 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 indicato dalla Commissione di gara. I chiarimenti resi dall'operatore economico non possono modificare il contenuto dell'offerta.

CONTENUTO DOCUMENTAZIONE AMMINISTRATIVA

L'operatore economico produce la seguente documentazione:

- 1) domanda di partecipazione secondo il modello di cui all'allegato 2;
- 2) compila il DGUE secondo il modello già impostato sul sistema e ricaricandolo a sistema;
- 3) eventuale procura;
- 4) garanzia provvisoria, laddove dovuta;
- 5) attestazione pagamento contributo ANAC, laddove dovuta;
- 6) Ricevuta del pagamento elettronico dell'imposta di bollo del valore di € 16,00 assolta tramite il servizio @e.bollo dell'Agenzia delle Entrate o, per gli operatori economici esteri, del bonifico bancario effettuato tramite codice IBAN IT07Y0100003245348008120501, specificando nella causale denominazione, codice fiscale e procedura di gara, ovvero mediante utilizzo dell'allegato 7 con allegata copia del contrassegno in formato pdf;
- 7) certificazioni di cui all'art. 106, comma 8, del D. Lgs. 36/2023 atte ad ottenere la riduzione della garanzia per la partecipazione alla procedura.
- 8) eventuale ulteriore documentazione amministrativa.

Alla documentazione amministrativa non dovrà essere allegata copia di documenti di riconoscimento, in quanto firmata digitalmente dal dichiarante.

Si precisa che, al fine di facilitare le operazioni di accesso agli atti, ai sensi dell'art. 35 del Codice, la documentazione amministrativa dovrà essere prodotta priva di ogni riferimento a dati personali protetti dalla privacy (codice fiscale, indirizzo di residenza, luogo e data di nascita, etc.), laddove non espressamente richiesto.

DOMANDA DI PARTECIPAZIONE

La domanda di partecipazione è integrata con il Documento di gara unico europeo e con le informazioni aggiuntive ritenute necessarie.

Le dichiarazioni in ordine all'insussistenza delle cause automatiche di esclusione di cui all'articolo 94 commi 1 e 2 del codice sono rese dall'operatore economico in relazione a tutti i soggetti indicati al comma 3.

Le dichiarazioni in ordine all'insussistenza delle cause non automatiche di esclusione di cui all'articolo 98, comma 4, lettere g) ed h) del codice sono rese dall'operatore economico in relazione ai soggetti di cui al punto precedente.

Le dichiarazioni in ordine all'insussistenza delle altre cause di esclusione sono rese in relazione all'operatore economico.

Con riferimento alle cause di esclusione di cui all'articolo 95, il concorrente dichiara:

- le gravi infrazioni di cui all'articolo 95, comma 1 lettera a) commesse nei tre anni antecedenti la data di pubblicazione del bando di gara;

gli atti e i provvedimenti indicati all'articolo 98 comma 6 del codice emessi nei tre anni antecedenti la data di pubblicazione del bando di gara

tutti gli altri comportamenti di cui all'articolo 98 del Codice, commessi nei tre anni antecedenti la data di pubblicazione del bando di gara.

La dichiarazione di cui sopra deve essere resa anche nel caso di impugnazione in giudizio dei relativi provvedimenti.

L'operatore economico dichiara la sussistenza delle cause di esclusione che si sono verificate prima della presentazione dell'offerta e indica le misure di self-cleaning adottate, oppure dimostra l'impossibilità di adottare tali misure prima della presentazione dell'offerta.

L'operatore economico adotta le misure di self cleaning che è stato impossibilitato ad adottare prima della presentazione dell'offerta e quelle relative a cause di esclusione che si sono verificate dopo tale momento.

Se l'operatore economico omette di comunicare alla stazione appaltante la sussistenza dei fatti e dei provvedimenti che possono costituire una causa di esclusione ai sensi degli articoli 94 e 95 del codice e detti fatti o provvedimenti non risultino nel FVOE, il triennio inizia a decorrere dalla data

in cui la stazione appaltante ha acquisito gli stessi, anziché dalla commissione del fatto o dall'adozione del provvedimento.

Il concorrente indica nella domanda di partecipazione per quale lotto concorre.

In caso di raggruppamento temporaneo, consorzio ordinario, aggregazione di retisti, GEIE, il concorrente fornisce i dati identificativi (ragione sociale, codice fiscale, sede) e il ruolo di ciascun partecipante.

In caso di consorzio di cooperative, consorzio imprese artigiane o di consorzio stabile di cui all'articolo 65, comma 2 lettera b), c), d) del Codice, il consorzio indica il consorziato per il quale concorre alla gara.

Nella domanda di partecipazione il concorrente riporta:

- i dati identificativi (nome, cognome, data e luogo di nascita, codice fiscale, comune di residenza etc.) dei soggetti di cui all'articolo 94, comma 3 del Codice, ivi incluso l'amministratore di fatto, ove presente, ovvero indica la banca dati ufficiale o il pubblico registro da cui i medesimi possono essere ricavati in modo aggiornato alla data di presentazione dell'offerta;

- di non partecipare alla medesima gara contemporaneamente in forme diverse (individuale e associata; in più forme associate; in forma singola e quale consorziato esecutore di un consorzio; in forma singola e come ausiliaria di altro concorrente che sia ricorso all'avvalimento per migliorare la propria offerta). Se l'operatore economico dichiara di partecipare in più di una forma, allega la documentazione che dimostra che la circostanza non ha influito sulla gara, né è idonea a incidere sulla capacità di rispettare gli obblighi contrattuali

- di accettare, senza condizione o riserva alcuna, tutte le norme e disposizioni contenute nella documentazione gara;

- di accettare il patto di integrità

- per gli operatori economici non residenti e privi di stabile organizzazione in Italia, l'impegno ad uniformarsi, in caso di aggiudicazione, alla disciplina di cui agli articoli 17, comma 2, e 53, comma 3 del decreto del Presidente della Repubblica 633/72 e a comunicare alla stazione appaltante la nomina del proprio rappresentante fiscale, nelle forme di legge;

- per gli operatori economici non residenti e privi di stabile organizzazione in Italia, il domicilio fiscale ..., il codice fiscale ..., la partita IVA ..., l'indirizzo di

posta elettronica certificata o strumento analogo negli altri Stati Membri, ai fini delle comunicazioni di cui all'articolo 90 del Codice;

– di aver preso visione e di accettare il trattamento dei dati personali di cui al punto 29 del presente disciplinare.

La domanda e le relative dichiarazioni sono sottoscritte ai sensi del decreto legislativo n. 82/2005:

- dal concorrente che partecipa in forma singola;

- nel caso di raggruppamento temporaneo o consorzio ordinario o GEIE costituiti, dalla mandataria/capofila;

- nel caso di raggruppamento temporaneo o consorzio ordinario o GEIE non ancora costituiti, da tutti i soggetti che costituiranno il raggruppamento o il consorzio o il gruppo;

- nel caso di aggregazioni di retisti:

a. se la rete è dotata di un organo comune con potere di rappresentanza e con soggettività giuridica, ai sensi dell'articolo 3, comma 4-quater, del decreto legge 10 febbraio 2009, n. 5, la domanda di partecipazione deve essere sottoscritta dal solo operatore economico che riveste la funzione di organo comune;

b. se la rete è dotata di un organo comune con potere di rappresentanza ma è priva di soggettività giuridica, ai sensi dell'articolo 3, comma 4-quater, del decreto legge 10 febbraio 2009, n. 5, la domanda di partecipazione deve essere sottoscritta dall'impresa che riveste le funzioni di organo comune nonché da ognuno dei retisti che partecipa alla gara;

c. se la rete è dotata di un organo comune privo del potere di rappresentanza o se la rete è sprovvista di organo comune, oppure se l'organo comune è privo dei requisiti di qualificazione richiesti per assumere la veste di mandataria, la domanda di partecipazione deve essere sottoscritta dal retista che riveste la qualifica di mandatario, ovvero, in caso di partecipazione nelle forme del raggruppamento da costituirsi, da ognuno dei retisti che partecipa alla gara.

- nel caso di consorzio di cooperative e imprese artigiane o di consorzio stabile di cui all'articolo 45, comma 2 lettera b) e c) del Codice, la domanda è sottoscritta digitalmente dal consorzio medesimo.

La domanda e le relative dichiarazioni sono firmate dal legale rappresentante del concorrente o da un suo procuratore munito della relativa procura. In tal

caso, il concorrente allega alla domanda copia conforme all'originale della procura. Non è necessario allegare la procura se dalla visura camerale del concorrente risulti l'indicazione espressa dei poteri rappresentativi conferiti al procuratore.

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 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 rilasciata dal sistema @e.bollo 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

DICHIARAZIONI DA RENDERE A CURA DEGLI OPERATORI ECONOMICI AMMESSI AL CONCORDATO PREVENTIVO CON CONTINUITÀ AZIENDALE DI CUI ALL'ARTICOLO 372 DEL DECRETO LEGISLATIVO 12 GENNAIO 2019 , N. 14

Il concorrente dichiara ai sensi degli articoli 46 e 47 del decreto del Presidente della Repubblica n. 445/2000 gli estremi del provvedimento di ammissione al concordato e del provvedimento di autorizzazione a partecipare alle gare, nonché dichiara che le altre imprese aderenti al raggruppamento non sono assoggettate ad una procedura concorsuale, ai sensi dell'articolo 95, commi 4 e 5, del decreto legislativo n. 14/2019.

Il concorrente presenta una relazione di un professionista in possesso dei requisiti di cui all'articolo 2, comma 1, lettera o) del decreto legislativo

succitato che attesta la conformità al piano e la ragionevole capacità di adempimento del contratto.

DOCUMENTAZIONE IN CASO DI AVVALIMENTO

- a dichiarazione di avvalimento.
- b L'impresa ausiliaria rende le dichiarazioni sul possesso dei requisiti di ordine generale mediante compilazione dell'apposita sezione del DGUE.
- c Il concorrente, per ciascuna ausiliaria, allega:
- d il contratto di avvalimento in originale digitale o copia autentica;
- e il DGUE dell'ausiliaria;
- f Nel caso di avvalimento finalizzato al miglioramento dell'offerta, il contratto di avvalimento è presentato nell'offerta tecnica. In mancanza non potrà essere attribuito alcun punteggio qualitativo in merito.
- g Nel caso di avvalimento premiale, ove alla gara partecipino sia l'ausiliario che l'operatore che si avvale delle risorse da questo a messe a disposizione, allegare documentazione atta a dimostrare che non sussistono collegamenti tali da ricondurre entrambe le imprese ad uno stesso centro decisionale.

DOCUMENTAZIONE ULTERIORE PER I SOGGETTI ASSOCIATI

Per i raggruppamenti temporanei già costituiti

- copia del mandato collettivo irrevocabile con rappresentanza conferito alla mandataria per atto pubblico o scrittura privata autenticata;
- dichiarazione delle parti del servizio/fornitura, ovvero della percentuale in caso di servizio/forniture indivisibili, che saranno eseguite dai singoli operatori economici riuniti o consorziati.

Per i consorzi ordinari o GEIE già costituiti:

- copia dell'atto costitutivo e dello statuto del consorzio o GEIE, con indicazione del soggetto designato quale capofila;
- dichiarazione sottoscritta delle parti del servizio/fornitura, ovvero la percentuale in caso di servizi/forniture indivisibili, che saranno eseguite dai singoli operatori economici consorziati.

Per i raggruppamenti temporanei o consorzi ordinari o GEIE non ancora costituiti

- dichiarazione rese da ciascun concorrente, attestante:

- a. a quale operatore economico, in caso di aggiudicazione, sarà conferito mandato speciale con rappresentanza o funzioni di capogruppo;
- b. l'impegno, in caso di aggiudicazione, ad uniformarsi alla disciplina vigente con riguardo ai raggruppamenti temporanei o consorzi o GEIE ai sensi dell'articolo 68 del Codice, conferendo mandato collettivo speciale con rappresentanza all'impresa qualificata come mandataria che stipulerà il contratto in nome e per conto delle mandanti/consorziate;
- c. le parti del servizio/fornitura, ovvero la percentuale in caso di servizio/forniture indivisibili, che saranno eseguite dai singoli operatori economici riuniti o consorziati.

Per le aggregazioni di retisti: se la rete è dotata di un organo comune con potere di rappresentanza e soggettività giuridica

- copia del contratto di rete, con indicazione dell'organo comune che agisce in rappresentanza della rete.

- dichiarazione che indichi per quali imprese la rete concorre;

- dichiarazione sottoscritta con firma digitale delle parti del servizio o della fornitura, ovvero la percentuale in caso di servizio/forniture indivisibili, che saranno eseguite dai singoli operatori economici aggregati in rete.

Per le aggregazioni di retisti: se la rete è dotata di un organo comune con potere di rappresentanza ma è priva di soggettività giuridica

- copia del contratto di rete;

- copia del mandato collettivo irrevocabile con rappresentanza conferito all'organo comune;

- dichiarazione delle parti del servizio o della fornitura, ovvero la percentuale in caso di servizio/forniture indivisibili, che saranno eseguite dai singoli operatori economici aggregati in rete.

Per le aggregazioni di imprese aderenti al contratto di rete: se la rete è dotata di un organo comune privo del potere di rappresentanza o se la rete è sprovvista di organo comune, ovvero, se l'organo comune è privo dei requisiti di qualificazione richiesti, partecipa nelle forme del raggruppamento temporaneo di imprese costituito o costituendo

- in caso di raggruppamento temporaneo di imprese costituito:
 - copia del contratto di rete
 - copia del mandato collettivo irrevocabile con rappresentanza conferito alla mandataria
 - dichiarazione delle parti del servizio o della fornitura, ovvero la percentuale in caso di servizio/forniture indivisibili, che saranno eseguite dai singoli operatori economici aggregati in rete.
- in caso di raggruppamento temporaneo di imprese costituendo:
 - copia del contratto di rete
 - dichiarazioni, rese da ciascun concorrente aderente all'aggregazione di rete, attestanti:
 - a quale concorrente, in caso di aggiudicazione, sarà conferito mandato speciale con rappresentanza o funzioni di capogruppo;
 - b. l'impegno, in caso di aggiudicazione, ad uniformarsi alla disciplina vigente in materia di raggruppamenti temporanei;
 - c. le parti del servizio o della fornitura, ovvero la percentuale in caso di servizio/forniture indivisibili, che saranno eseguite dai singoli operatori economici aggregati in rete.

OFFERTA TECNICA

La Busta tecnica contiene la seguente documentazione:

- 1) Una dettagliata relazione tecnica che illustri:
 - le caratteristiche del dispositivo, con l'indicazione analitica delle caratteristiche peculiari del prodotto offerto in rapporto alle specifiche minime essenziali indicate negli atti di gara;
 - Gli aspetti specificamente contemplati negli elementi di valutazione di cui all'allegato (caratteristiche del materiale, sicurezza del dispositivo, ecc.), rispettando l'ordine di elencazione degli elementi stessi così come riportato nelle con diretto e specifico riferimento alla parte della documentazione tecnica (nome documento e n. pagina) che comprova il possesso dell'elemento/qualità richiesta.

- 2) la scheda tecnica del produttore per ogni prodotto offerto;
- 3) Relazione contenente la descrizione dettagliata circa la tipologia e le modalità di esecuzione del servizio di assistenza specialistica per i lotti per i quali tale servizio è previsto tra i criteri di valutazione

La predetta relazione dovrà riportare altresì la composizione dello staff, l'ubicazione del centro di riferimento, le tempistiche di intervento, ecc,

- 4) Ogni ulteriore informazione e/o documento ritenuto utile dall'operatore alla valutazione della propria offerta;
- 5) Scheda codifica prodotti Allegato 13
- 6) Eventuali segreti tecnici e commerciali.

L'offerta tecnica deve essere sottoscritta digitalmente dal legale rappresentante del concorrente o da un suo procuratore.

Nel caso di concorrenti associati, l'offerta dovrà essere sottoscritta con le modalità indicate per la sottoscrizione della domanda di partecipazione.

Come già rappresentato, La predetta documentazione tecnica dovrà riportare tutte le informazioni per consentire l'accertamento dei requisiti essenziali minimi indicati nel capitolato tecnico e, superato il vaglio, l'attribuzione dei punteggi tecnici di qualità premianti.

E' pertanto interesse dell'operatore economico presentare completa ed esaustiva documentazione ai fini di una completa valutazione della propria offerta da parte della Commissione giudicatrice.

La Commissione giudicatrice potrà invitare i concorrenti a fornire chiarimenti/integrazioni in ordine ai documenti e alle dichiarazioni presentate nell'ambito della documentazione tecnica. La carenza sostanziale della documentazione tecnica complessivamente presentata dalle concorrenti, tale da non consentire la valutazione di quanto offerto da parte della commissione giudicatrice, comporta l'esclusione dalla gara.

Tutta la documentazione tecnica presentata dall'operatore, alla pari di quella amministrativa, si ribadisce, deve essere priva, **a pena di esclusione**, di qualsivoglia indicazione (diretta e/o indiretta) all'offerta economica.

Nel caso di concorrenti associati, l'offerta dovrà essere sottoscritta con le modalità indicate per la sottoscrizione della domanda di partecipazione.

Fatta eccezione per le attestazioni relative alle certificazioni di qualità, l'offerta tecnica dovrà essere prodotta in lingua italiana. In caso di presentazione di documenti in lingua diversa da quella italiana, gli stessi dovranno essere accompagnati anche da una traduzione resa ai sensi del DPR 445/2000.

L'offerta tecnica costituirà parte integrante del Contratto da stipularsi all'esito dell'eventuale aggiudicazione.

In merito al punto 6), l'operatore economico ha facoltà di allegare una dichiarazione firmata contenente i dettagli della documentazione tecnica coperti da riservatezza, argomentando in modo congruo le ragioni per le quali eventuali parti dell'offerta sono da segretare. Il concorrente a tal fine allega anche una copia firmata della relazione tecnica adeguatamente oscurata nelle parti ritenute costituenti segreti tecnici e commerciali.

Non sono pertanto ammissibili generiche e non circostanziate indicazioni circa la presenza di ragioni di riservatezza e comunque, resta ferma, la facoltà della stazione appaltante di valutare la fondatezza delle motivazioni addotte e di chiedere al concorrente di dimostrare la tangibile sussistenza di eventuali segreti tecnici e commerciali.

Qualora non venga rilasciata alcuna dichiarazione e specificazione in proposito da parte del concorrente, l'ASL Roma 1 si riterrà autorizzata a consentire l'accesso e la visione di tutta la documentazione presentata senza ulteriori interlocuzioni.

Si precisa che, al fine di facilitare le operazioni di accesso agli atti, ai sensi dell'art. 35 del Codice, la documentazione tecnica dovrà essere prodotta priva di ogni riferimento a dati personali protetti dalla privacy (codice fiscale, indirizzo di residenza, luogo e data di nascita, etc.).

Alla predetta documentazione e alla documentazione amministrativa non dovrà essere allegata copia di documenti di riconoscimento, in quanto firmati digitalmente dal dichiarante.

Al momento della presentazione dell'offerta, non è richiesta la presentazione di campioni, ma durante lo svolgimento della gara, qualora la Commissione Giudicatrice lo ritenga necessario, al fine di verificare qualità e funzionalità dei materiali offerti, l'Ente appaltante potrà richiedere ai concorrenti specifica campionatura,

OFFERTA ECONOMICA

La busta “Offerta economica” contiene, a pena di esclusione,

a) l’offerta economica (allegato 4),

Ai fini dell’attribuzione del punteggio economico si terrà conto del valore triennale complessivo offerto che dovrà essere riportato a sistema.

L’operatore **ha facoltà** di riportare nell’offerta economica documentazione in merito ai giustificativi relativi alle voci di prezzo e di costo, che concorrono a formare il valore complessivo della propria offerta. Si precisa che trattasi di mera facoltà e, pertanto, l’assenza di predetta documentazione non costituisce causa di esclusione.

Si evidenzia, altresì, che:

in caso di discordanza tra il valore offerto nella Scheda offerta economica e quanto riportato a sistema, la Commissione di gara procederà a ricalcolare il valore offerto dandone evidenza nella piattaforma telematica.

Successivamente, la Commissione procederà alla determinazione del valore complessivo che sarà utilizzato per l’attribuzione del punteggio economico.

Il prezzo totale dell’offerta dovrà essere espresso con un numero di decimali non superiore a due (2), mentre per i prezzi dei singoli componenti potranno essere inseriti fino a tre (5) decimali.

I prezzi devono essere indicati Iva esclusa;

I prezzi offerti sono comprensivi dei servizi connessi alla fornitura anche di quelli migliorativi se dichiarati in sede di offerta tecnica.

Non verranno accettate offerte superiori all’importo posto a BASE D’ASTA triennale del lotto di gara.

Non saranno ammesse offerte complessive pari a 0 (zero).

CRITERIO DI AGGIUDICAZIONE

Per i lotti: 1,2,3,9,10 e 84, l’operatore affidatario sarà quello che avrà offerto il prezzo più basso per offerto giudicato conforme alle caratteristiche tecniche minime specifiche riportate negli atti di gara.

Per i rimanenti Lotti, La valutazione dell'offerta tecnica e dell'offerta economica, nel caso del criterio prezzo/qualità sarà effettuata in base ai seguenti punteggi:

Descrizione	punteggio massimo
Offerta tecnica	70
Offerta economica	30
Totale	100

La valutazione delle caratteristiche qualitative delle offerte risultate conformi alle caratteristiche tecniche minime specifiche, sarà effettuata dalla Commissione Giudicatrice sulla scorta dell'analisi della documentazione tecnica presentata dalle Società nelle modalità di seguito indicate.

Il punteggio dell'offerta tecnica è attribuito sulla base dei criteri indicati nell'Allegato 11 criteri qualitativi.

In merito al punteggio tecnico, a ciascuno degli elementi discrezionali riportati nei criteri di valutazione (Allegato 11), la Commissione nel suo plenum e collegialmente attribuisce un coefficiente variabile da zero ad uno, utilizzando la seguente scala di giudizi:

GIUDIZIO ATTRIBUITO AD OGNI ASPETTO QUALITATIVO		COEFFICIE NTE
insufficiente	Non rispondente agli elementi che fanno riferimento al criterio qualitativo	0,00
sufficiente	Risponde agli elementi che fanno riferimento al criterio qualitativo senza alcuna miglioria di rilievo	0,25
discreto	Rispondente ai requisiti di cui al criterio di valutazione con elementi migliorativi degni di rilievo	0,50
buono	Rispondente ai requisiti di cui al criterio di valutazione con elementi migliorativi di particolare rilievo	0,75
ottimo	Rispondente ai requisiti di cui al criterio di valutazione con elementi migliorativi distintivi e/o di eccellenza	1,00

Solo nel caso in cui l'assegnazione del giudizio non fosse unanime, si procederà a calcolare la media dei giudizi espressi dai diversi commissari.

La Commissione, terminata l'attribuzione dei coefficienti agli elementi qualitativi, procederà, in relazione a ciascuna offerta, all'attribuzione dei

punteggi per ogni singolo criterio, secondo il metodo aggregativo compensatore in quanto idoneo a consentire una corretta ponderazione tra i criteri.

Il punteggio è dato dalla seguente formula:

$$P_i = C_{ai} \times P_a + C_{bi} \times P_b + \dots + C_{ni} \times P_n$$

dove

P_i = punteggio concorrente i ;

C_{ai} = coefficiente criterio di valutazione a , del concorrente i ;

C_{bi} = coefficiente criterio di valutazione b , del concorrente i ;

C_{ni} = coefficiente criterio di valutazione n , del concorrente i ;

P_a = peso criterio di valutazione a ;

P_b = peso criterio di valutazione b ;

P_n = peso criterio di valutazione n .

Determinato il punteggio tecnico complessivo, la Stazione Appaltante prosegue sulla base delle valutazioni/operazioni compiute dalla Commissione giudicatrice all'espletamento delle successive operazioni di gara e, dunque, all'apertura delle offerte economiche e alla conseguente attribuzione del punteggio relativo all'elemento prezzo.

Quanto all'offerta economica, è attribuito all'elemento economico un coefficiente, calcolato tramite la seguente formula:

C_i = prezzo più basso tra quelli validi presentati/prezzo offerto della ditta concorrente.

Ai fini del calcolo dei punteggi tecnici ed economici saranno utilizzate le prime due cifre decimali. In caso di un numero di cifre maggiori di due, la Commissione procederà a troncare i valori alla seconda cifra decimale, senza alcun arrotondamento.

COMMISSIONE GIUDICATRICE

La commissione giudicatrice è nominata dopo la scadenza del termine per la presentazione delle offerte ed è composta da un numero dispari pari a n. 3 membri, esperti nello specifico settore cui si riferisce l'oggetto del contratto. In capo ai commissari non devono sussistere cause ostative alla nomina ai

sensi dell'articolo 93 comma 5 del Codice. A tal fine viene acquisita, prima del conferimento dell'incarico, apposita dichiarazione.

Il RUP si avvale eventualmente dell'ausilio della commissione giudicatrice ai fini della verifica della documentazione amministrativa e dell'anomalia delle offerte.

SVOLGIMENTO DELLE OPERAZIONI DI GARA

La prima sessione ha luogo il giorno riportato sul portale alle ore 9,30.

La Piattaforma consente la pubblicità delle sessioni di gara preordinate all'apertura:

- della documentazione amministrativa;
- delle offerte tecniche;
- delle offerte economiche;

e la riservatezza delle riunioni che non sono pubbliche.

VERIFICA DOCUMENTAZIONE AMMINISTRATIVA

il RUP accede alla documentazione amministrativa di ciascun concorrente, mentre l'offerta tecnica e l'offerta economica restano, chiuse, segrete e bloccate dal sistema, e procede a:

- a) controllare la completezza della documentazione amministrativa presentata;
- b) verificare la conformità della documentazione amministrativa a quanto richiesto nel presente disciplinare;
- c) attivare la procedura di soccorso istruttorio di cui al precedente punto 14, se necessario;
- d) disporre le eventuali esclusioni dalla procedura di gara, provvedendo alle relative comunicazioni entro un termine non superiore a cinque giorni.

È fatta salva la possibilità di chiedere agli offerenti, in qualsiasi momento nel corso della procedura, di presentare tutti i documenti complementari o parte di essi, qualora questo sia necessario per assicurare il corretto svolgimento della procedura

VALUTAZIONE DELLE BUSTE TECNICHE ED ECONOMICHE

La data e l'ora in cui si procede all'apertura delle offerte tecniche sono comunicate tramite la Piattaforma ai concorrenti ammessi alla presente fase di gara.

La commissione giudicatrice procede all'assegnazione dei relativi punteggi applicando i criteri e le formule indicati nel presente disciplinare. Gli esiti della valutazione sono registrati dalla Piattaforma.

La commissione giudicatrice rende visibile ai concorrenti, con le modalità di cui all'articolo 20:

- a) i punteggi tecnici attribuiti alle singole offerte tecniche;
- b) le eventuali esclusioni dalla gara dei concorrenti.

Al termine delle operazioni di cui sopra la Piattaforma consente la prosecuzione della procedura ai soli concorrenti ammessi alla valutazione delle offerte economiche.

La commissione giudicatrice procede all'apertura e alla valutazione delle offerte economiche, e, successivamente, all'individuazione dell'unico parametro numerico finale per la formulazione della graduatoria.

Nel caso in cui le offerte di due o più concorrenti ottengano lo stesso punteggio complessivo, ma punteggi differenti per il prezzo e per tutti gli altri elementi di valutazione, è collocato primo in graduatoria il concorrente che ha ottenuto il miglior punteggio sulla qualità (punteggio tecnico).

Nel caso in cui le offerte di due o più concorrenti ottengano lo stesso punteggio complessivo e gli stessi punteggi parziali per il prezzo e per l'offerta tecnica e nel caso si tratti di lotti con aggiudicazione al prezzo più basso, i concorrenti, su richiesta della stazione appaltante, presentano un'offerta migliorativa sul prezzo entro 3 giorni. È collocato primo in graduatoria il concorrente che ha presentato la migliore offerta. Ove permanga l'ex aequo la commissione procede mediante sorteggio in seduta pubblica ad individuare il concorrente che verrà collocato primo nella graduatoria.

All'esito delle operazioni di cui sopra, la commissione, redige la graduatoria. La stazione appaltante comunica il giorno e l'ora del sorteggio tramite piattaforma telematica di gara.

La commissione giudicatrice rende visibile ai concorrenti i prezzi offerti tramite sistema.

All'esito delle operazioni di cui sopra, la commissione, redige la graduatoria.

L'offerta è esclusa in caso di:

- mancata separazione dell'offerta economica dall'offerta tecnica, ovvero inserimento di elementi concernenti il prezzo nella documentazione amministrativa o nell'offerta tecnica;
- presentazione di offerte parziali, plurime, condizionate, alternative oppure irregolari in quanto non rispettano i documenti di gara, ivi comprese le specifiche tecniche, o anormalmente basse;
- presentazione di offerte inammissibili in quanto la commissione giudicatrice ha ritenuto sussistenti gli estremi per l'informativa alla Procura della Repubblica per reati di corruzione o fenomeni collusivi o ha verificato essere in aumento rispetto all'importo posto a base di gara.

VERIFICA DI ANOMALIA DELLE OFFERTE.

Per i Lotti per i quali è prevista la valutazione prezzo/qualità, saranno considerate sospette di anomalia le offerte che risultano essere pari almeno ai 4/5 del punteggio massimo previsto dal bando sia per i criteri qualitativi (punteggio tecnico) e che per quelli quantitativi (punteggio economico), qualora ci siano almeno 3 offerte ammesse.

Per i lotti invece per i quali e' prevista l'aggiudicazione al prezzo piu' basso, si fara' riferimento per individuare le offerte sospette di anomalia all'Allegato II.2 D. Lgs 36/2023 (metodo A), qualora ci siano almeno 5 offerte ammesse,

La stazione appaltante si riserva la facoltà di sottoporre a verifica un'offerta che, in base anche ad altri ad elementi, appaia anormalmente bassa.

Nel caso in cui la prima migliore offerta appaia sospetta di anomalia, il RUP avvalendosi eventualmente della commissione giudicatrice ne valuta la congruità, serietà, sostenibilità e realizzabilità.

Qualora tale offerta risulti anomala, si procede con le stesse modalità nei confronti delle successive offerte ritenute anormalmente basse, fino ad individuare la migliore offerta ritenuta non anomala.

Il concorrente, come già rappresentato nella sez. 17 del presente disciplinare, ha **facoltà** di allegare, in sede di presentazione dell'offerta economica, le giustificazioni relative alle voci di prezzo e di costo. La mancata presentazione anticipata delle giustificazioni non è pertanto causa di esclusione.

Il RUP richiede al concorrente la presentazione delle spiegazioni, se del caso, indicando le componenti specifiche dell'offerta ritenute anomale.

A tal fine, assegna un termine non superiore a quindici giorni dal ricevimento della richiesta.

Il RUP, esaminate le spiegazioni fornite dall'offerente, ove le ritenga non sufficienti ad escludere l'anomalia, può chiedere, anche mediante audizione orale, ulteriori chiarimenti, assegnando un termine perentorio per il riscontro. Il RUP esclude le offerte che, in base all'esame degli elementi forniti con le spiegazioni risultino, nel complesso, inaffidabili.

AGGIUDICAZIONE 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. Qualora nessuna offerta risulti conveniente o idonea in relazione all'oggetto del contratto, la stazione appaltante può decidere, entro 30 giorni dalla conclusione delle valutazioni delle offerte, di non procedere all'aggiudicazione.

Non si procede all'aggiudicazione dell'appalto all'offerente che ha presentato l'offerta qualora venga accertato che tale offerta non soddisfa gli obblighi in materia ambientale, sociale e del lavoro stabiliti dalla normativa europea e nazionale, dai contratti collettivi o dalle disposizioni internazionali elencate nell'allegato X della direttiva 2014/24/UE.

L'aggiudicazione è disposta all'esito positivo della verifica del possesso dei requisiti prescritti dal presente disciplinare ed è immediatamente efficace. In caso di esito negativo delle verifiche, si procede all'esclusione, alla segnalazione all'ANAC, ad incamerare la garanzia provvisoria.

Successivamente si procede a ricalcolare i punteggi e a riformulare la graduatoria procedendo altresì, alle verifiche nei termini sopra indicati.

Nell'ipotesi di ulteriore esito negativo delle verifiche si procede nei termini sopra detti, scorrendo la graduatoria.

Il contratto è stipulato non prima di 35 giorni dall'invio dell'ultima delle comunicazioni del provvedimento di aggiudicazione e comunque entro 60 giorni, salvo quanto previsto dall'articolo 18 comma 2 del Codice.

La garanzia provvisoria dell'aggiudicatario è svincolata automaticamente al momento della stipula del contratto; la garanzia provvisoria degli altri concorrenti è svincolata con il provvedimento di aggiudicazione e perde, in ogni caso, efficacia entro 30 giorni dall'aggiudicazione.

All'atto della stipulazione del contratto, l'aggiudicatario deve presentare la garanzia definitiva da calcolare sull'importo contrattuale, secondo le misure e le modalità previste dall'articolo 117 del Codice.

Se la stipula del contratto non avviene nel termine per fatto della stazione appaltante, l'aggiudicatario può farne constatare il silenzio inadempimento o, in alternativa, può sciogliersi da ogni vincolo mediante atto notificato. All'aggiudicatario non spetta alcun indennizzo, salvo il rimborso delle spese contrattuali.

Se la stipula del contratto non avviene nel termine fissato per fatto dell'aggiudicatario può costituire motivo di revoca dell'aggiudicazione.

La mancata o tardiva stipula del contratto al di fuori delle ipotesi predette, costituisce violazione del dovere di buona fede, anche in pendenza di contenzioso.

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

In caso di interpello a seguito di risoluzione/recesso del contratto in corso di esecuzione, il nuovo affidamento avviene alle condizioni proposte dall'operatore economico interpellato, ai sensi dell'art. 124 comma 2 del Codice.

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, detta comunicazione 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.

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

CODICE DI COMPORTAMENTO

Nello svolgimento delle attività oggetto del contratto di appalto, l'aggiudicatario deve uniformarsi ai principi e, per quanto compatibili, ai doveri di condotta richiamati nel Decreto del Presidente della Repubblica 16 aprile 2013 n. 62 recante codice di comportamento dei dipendenti pubblici e

nel Piano Triennale di Prevenzione della Corruzione e della Trasparenza 2023-2025.

ACCESSO ATTI

L'accesso agli atti della procedura è assicurato in modalità digitale mediante acquisizione diretta dei dati e delle informazioni inseriti nel sistema telematico di e-procurement STELLA, utilizzato per l'espletamento della presente procedura di gara, nel rispetto di quanto previsto dall'articolo 35 del Codice e dalle vigenti disposizioni in materia di diritto di accesso ai documenti amministrativi, secondo le modalità indicate all'articolo 36 del codice.

Ai sensi dell'art. 36, comma 6 del Codice, qualora vi siano reiterati rigetti di istanze di oscuramento, la Stazione Appaltante può inoltrare segnalazione all'ANAC la quale può irrogare una sanzione pecuniaria nella misura stabilita dall'articolo 222, comma 9, del Codice, ridotta alla metà nel caso di pagamento entro trenta giorni dalla contestazione.

DEFINIZIONE DELLE CONTROVERSIE

Per le controversie derivanti dalla presente procedura di gara è competente il Tribunale Amministrativo di Roma.

TRATTAMENTO DATI PERSONALI

I dati raccolti sono trattati e conservati ai sensi 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, del decreto legislativo 30 giugno 2003, n.196 recante il "Codice in materia di protezione dei dati personali" e ss mm e ii, del decreto della Presidenza del Consiglio dei Ministri n. 148/21 e dei relativi atti di attuazione.



**PROCEDURA APERTA FINALIZZATA ALL’AFFIDAMENTO DELLA FORNITURA DI
DISPOSITIVI MEDICI PER CHIRURGIA VASCOLARE E RADIOLOGIA
INTERVENTISTICA**

ALLEGATO 2 – DOMANDA DI PARTECIPAZIONE



Il/La sottoscritto/a _____, nato/a a _____, Prov. _____, il _____, domiciliato per la carica presso la sede legale sotto indicata, in qualità di _____ e legale rappresentante della _____, con sede in _____, Prov. _____, via _____, n. _____, CAP _____, codice fiscale n. _____ e partita IVA n. _____, presso cui elegge domicilio, di seguito denominata "Impresa",

- ai sensi e per gli effetti degli articoli 46 e 47 del d.P.R. 445/2000, consapevole delle conseguenze amministrative e delle responsabilità penali previste in caso di dichiarazioni mendaci e/o formazione od uso di atti falsi, nonché in caso di esibizione di atti contenenti dati non più corrispondenti a verità, previste dagli articoli 75 e 76 del medesimo Decreto;
- ai fini della partecipazione alla procedura aperta, indetta con Deliberazione n. _____ del _____ finalizzata all'affidamento per 36 mesi della fornitura di dispositivi medici per chirurgia vascolare e radiologia interventistica

DICHIARA

che l'Impresa partecipa alla gara in qualità di:

- ☐ impresa singola
- ☐ consorzio stabile
- ☐ consorzio tra imprese artigiane
- ☐ consorzio tra società cooperative di produzione e lavoro
- ☐ GEIE
- ☐ Capogruppo del RTI/consorzio ordinario/Rete d'impresa di concorrenti costituito da *(compilare i successivi campi capogruppo e mandante, specificando per ognuna di esse ragione sociale, codice fiscale e sede)*
- ☐ mandante del RTI/consorzio ordinario/componente Rete d'impresa costituito da *(compilare i successivi campi capogruppo e mandante, specificando per ognuna di esse ragione sociale, codice fiscale e sede)*
 - (capogruppo)

 - (mandante)

 - (mandante)

 - (mandante)

 - per i seguenti Lotti n. _____

e altresì,

DICHIARA SOTTO LA PROPRIA RESPONSABILITÀ¹

1) che l'Impresa applica il seguente CCNL _____ codice alfanumerico unico di cui all'articolo 16-quater del d.l. 76/2020 – l. 120/2020 _____;

2) di:

- ☐ indicare nell'**allegato A** alla presente dichiarazione i dati identificativi (nome, cognome, data e luogo di nascita, codice fiscale, comune di residenza) dei soggetti di cui all'art. 94, commi 3 e 4, d.lgs. 36/2023, così come individuati dal Comunicato ANAC dell'8 novembre 2017,

ovvero

- ☐ indicare di seguito la banca dati ufficiale o il pubblico registro da cui i medesimi possono essere ricavati in modo aggiornato alla data di presentazione dell'offerta:

_;

3) che l'Impresa, è in possesso dei requisiti di idoneità tecnico-professionale necessari per la corretta esecuzione del Servizio, ai sensi dell'articolo 26, comma 1, lettera a), punto 2), D. Lgs. 81/2008;

4) che l'Impresa:

- ☐ non partecipa alla medesima gara in altra forma singola o associata, né come ausiliaria per altro concorrente;
- ☐ partecipa alla medesima gara in altra forma singola o associata, fornendo a tale proposito i seguenti chiarimenti *[Fornire chiarimenti in merito alla mancata sussistenza di rilevanti indizi tali da far ritenere che le offerte degli operatori economici siano imputabili ad un unico centro decisionale, a cagione di accordi intercorsi con altri operatori economici partecipanti o a dimostrazione che la circostanza non ha influito sulla gara, né è idonea a incidere sulla capacità di rispettare gli obblighi contrattuali]*:

¹ Cancellare tutte le dichiarazioni o dizioni/parti delle dichiarazioni che non interessano.

–

☐ partecipa alla medesima gara come ausiliaria per il concorrente _____ in quanto l'avvalimento non è finalizzato a migliorarne l'offerta;

5) di accettare, senza condizione o riserva alcuna, tutte le norme e disposizioni contenute nella documentazione gara e di partecipare ai seguenti lotti: _____

6) di aver versato una cauzione provvisoria pari a € _____ comprovata dal/i documento/i allegato/i alla presente dichiarazione,

PS dovranno essere indicato l'importo totale della cauzione dovuta e le modalità di riduzione In caso di diritto alla riduzione dell'importo cauzionale, specificare quale/i documento/i si allega/no

7) di considerare remunerativa l'offerta economica presentata giacché per la sua formulazione ha preso atto e tenuto conto:

- a) delle condizioni contrattuali e degli oneri compresi quelli eventuali relativi in materia di sicurezza, di assicurazione, di condizioni di lavoro e di previdenza e assistenza in vigore nel luogo dove deve essere svolto il servizio;
- b) di tutte le circostanze generali, particolari e locali, nessuna esclusa ed eccettuata, che possono avere influito o influire sia sulla prestazione dei servizi, sia sulla determinazione della propria offerta;

8) accettare il patto d'integrità allegato alla documentazione di gara;

9) [se prevista] garantire le pari opportunità generazionali, di genere e di inclusione lavorativa per le persone con disabilità o svantaggiate secondo le modalità meglio specificate nell'offerta tecnica;

10) di dare consenso al trattamento dei dati tramite il fascicolo virtuale dell'articolo 24, nel rispetto di quanto previsto dal codice in materia di protezione dei dati personali, di cui al decreto legislativo 30 giugno 2003, n. 196, ai fini della verifica da parte della stazione appaltante del possesso dei requisiti di cui all'articolo 99 del Codice, nonché per le altre finalità previste dal Codice;

11) di essere informato, ai sensi e per gli effetti dell'articolo 13 del Regolamento UE 2016/679, che i dati personali raccolti saranno trattati, anche con strumenti informatici, esclusivamente nell'ambito della presente gara, nonché dell'esistenza dei diritti di cui agli artt. 7 e da 15 a 22 del medesimo regolamento;

12) *[in caso di partecipazione di Impresa non residente e priva di stabile organizzazione in Italia]:*

che l'Impresa, in caso di aggiudicazione, si uniformerà alla disciplina di cui agli articoli 17, comma 2, e 53, comma 3, d.P.R. 633/1972 e comunicherà alla stazione appaltante la nomina del proprio rappresentante fiscale, nelle forme di legge;

13) *[in caso di operatori economici non residenti e privi di stabile organizzazione in Italia]* di impegnarsi ad uniformarsi, in caso di aggiudicazione, alla disciplina di cui agli articoli 17, comma 2, e 53, comma 3, del d.p.r. 633/1972 e a comunicare alla stazione appaltante la nomina del proprio rappresentante fiscale, nelle forme di legge e di indicare quale proprio domicilio fiscale _____;

14) *[in caso di operatori economici ammessi al concordato preventivo con continuità aziendale di cui all'art. 186 bis del R.D. 16 marzo 1942, n. 267]* i seguenti estremi del provvedimento di ammissione al concordato e del provvedimento di autorizzazione a partecipare alle gare _____, rilasciati dal Tribunale di _____, e che le altre imprese aderenti al raggruppamento non sono assoggettate ad una procedura concorsuale ai sensi dell'art. 186 *bis*, comma 6 del R.D. 16 marzo 1942, n. 267, **allegando** altresì relazione di un professionista in possesso dei requisiti di cui all'articolo 67, terzo comma, lettera d), del Regio Decreto 16 marzo 1942, n. 267, attestante la conformità al piano e la ragionevole capacità di adempimento del contratto;

15) *[In caso di R.T.I./Consorzio ordinario/GEIE]*

☐ che l'R.T.I./Consorzio ordinario/GEIE è già costituito, come si evince dalla **allegata** copia per immagine (scansione di documento cartaceo)/informatica del mandato collettivo/atto costitutivo;

ovvero

☐ che è già stata individuata l'Impresa a cui, in caso di aggiudicazione, sarà conferito mandato collettivo speciale ed irrevocabile con rappresentanza, ovvero l'Impresa che, in caso di aggiudicazione, sarà designata quale referente responsabile del Consorzio, come si evince dalle/a dichiarazioni/dichiarazione congiunta **allegate/a**.

16) *[in caso di Rete d'Impresa]*

☐ che la Rete è dotata di soggettività giuridica, ai sensi dell'articolo 3, comma 4-quater, d.l. 5/2009, e dotata di un organo comune con potere di rappresentanza e che la stessa è stata costituita mediante contratto redatto per atto pubblico/scrittura privata autenticata ovvero atto firmato digitalmente a norma dell'articolo 25 del d.lgs. 82/2005, di cui si **allega** copia per immagine (scansione di documento cartaceo)/informatica,

ovvero

☐ che la Rete è priva di soggettività giuridica e dotata di organo comune con potere di rappresentanza ed è stata costituita mediante

- o contratto redatto per atto pubblico/scrittura privata autenticata/atto firmato digitalmente a norma dell'articolo 25 del d.lgs. 82/2005, recante il mandato collettivo irrevocabile con rappresentanza conferito alla impresa mandataria, di cui si **allega** copia per immagine (scansione di documento cartaceo)/informatica ovvero
- o contratto redatto in altra forma *[indicare l'eventuale ulteriore forma di redazione del contratto di Rete]* _____ e che è già stato conferito mandato collettivo irrevocabile con rappresentanza alla impresa mandataria, nella forma della scrittura privata autenticata, anche ai sensi dell'art. 25 del d.lgs. 82/2005, come si evince dall'**allegato** documento prodotto in copia per immagine (Scansione di documento cartaceo)/informatica,

ovvero *[nelle ulteriori ipotesi di configurazione giuridica della Rete]*

- ☐ che la Rete è dotata di organo comune privo del potere di rappresentanza/priva di organo comune di rappresentanza/dotata di organo comune privo dei requisiti di qualificazione richiesti, e che pertanto partecipa nelle forme di RTI:
 - o già costituito, come si evince dalla **allegata** copia per immagine (scansione di documento cartaceo)/informatica del contratto di rete, redatto per atto pubblico o scrittura privata autenticata ovvero per atto firmato digitalmente a norma dell'art. 25 del d.lgs. 82/2005 con **allegato** il mandato collettivo irrevocabile con rappresentanza conferito alla mandataria, recante l'indicazione del soggetto designato quale mandatario e delle parti del servizio o della fornitura, ovvero della percentuale in caso di servizio indivisibile, che saranno eseguite dai singoli operatori economici aggregati in rete ovvero, qualora il contratto di rete sia stato redatto con mera firma digitale non autenticata ai sensi dell'art. 24 del d.lgs. 82/2005, con **allegato** mandato avente forma dell'atto pubblico o della scrittura privata autenticata, anche ai sensi dell'art. 25 del d.lgs. 82/2005;
 - o costituendo e che è già stata individuata l'Impresa a cui, in caso di aggiudicazione, sarà conferito mandato collettivo speciale ed irrevocabile con rappresentanza (con scrittura privata ovvero, qualora il contratto di rete sia stato redatto con mera firma digitale non autenticata ai sensi dell'art. 24 del d.lgs. 82/2005, nella forma dell'atto pubblico o della scrittura privata autenticata, anche ai sensi dell'art. 25 del d.lgs. 82/2005), come si evince dalle/a dichiarazioni/dichiarazione congiunta **allegata/a**.

17)*[in caso di R.T.I./Consorzio ordinario/Rete d'Impresa/GEIE costituiti o costituendi]* che le Imprese partecipanti al R.T.I./Consorzio/Rete d'Impresa/GEIE eseguiranno i seguenti servizi:

Impresa _____ Servizi _____ %

Impresa _____ Servizi _____ %

Impresa _____ Servizi _____ %

18)[in caso di Consorzio stabile, laddove non concorra con la propria struttura, di consorzio fra imprese artigiane e di rete di imprese dotata di organo comune di rappresentanza e di soggettività giuridica²] che il Consorzio/Rete di impresa partecipa per le seguenti consorziate/Imprese:

_____, lì _____

Il Documento deve essere firmato digitalmente

² Nelle ulteriori ipotesi di configurazione giuridica della Rete il dato deve essere desumibile dalla documentazione richiesta ed allegata.

ALLEGATO A*

* Indicare tutti i soggetti di cui all'art. 94, commi 3 e 4, d.lgs. 36/2023, ovvero del:

- titolare o direttore tecnico, se si tratta di impresa individuale;
- socio amministratore o direttore tecnico, se si tratta di società in nome collettivo;
- soci accomandatari o direttore tecnico, se si tratta di società in accomandita semplice;
- membri del consiglio di amministrazione cui sia stata conferita la legale rappresentanza, ivi compresi gli institori e i procuratori generali;
- componenti degli organi con poteri di direzione o di vigilanza o dei soggetti muniti di poteri di rappresentanza, di direzione o di controllo;
- direttore tecnico o socio unico;
- amministratore di fatto nelle ipotesi di cui ai punti precedenti;
- amministratori, se si tratta di socio persona giuridica.

[illegible]

ALLEGATO B

Ulteriori indicazioni necessarie all'effettuazione degli accertamenti relativi alle singole cause di esclusione.

Ufficio/sede dell'Agenzia delle Entrate:

Ufficio di _____, città _____,
Prov. _____, via _____, n. _____, CAP _____ tel. _____,
e-mail _____, PEC _____.

Ufficio della Provincia competente per la certificazione di cui alla legge 68/1999:

Provincia di _____, Ufficio _____, con
sede in _____, via _____, n. _____,
CAP _____, tel. _____, e-mail _____,
PEC _____.

_____, lì _____

Il Documento deve essere firmato digitalmente

**PROCEDURA APERTA FINALIZZATA ALL’AFFIDAMENTO DELLA FORNITURA DI
DISPOSITIVI MEDICI PER CHIRURGIA VASCOLARE E RADIOLOGIA INTERVENTISTICA**

ALLEGATO 3 - CAPITOLATO TECNICO

PREMESSA

Il presente capitolato ha per oggetto la fornitura di dispositivi per chirurgia vascolare e radiologia interventistica, le cui caratteristiche specifiche sono dettagliate nel prosieguo del presente capitolato tecnico e nell'Allegato 12

I quantitativi richiesti per ciascun lotto indicati nel Fabbisogno di gara sono da considerarsi meramente presuntivi e calcolati su dati storici delle attività dell'Azienda e su fabbisogni presuntivi futuri.

Il presente Capitolato Tecnico descrive, inoltre, i servizi connessi alla fornitura dei dispositivi medici di cui all'oggetto che si intendono prestati dall'Aggiudicatario unitamente alla fornitura medesima, pertanto l'ASL Roma 1 non corrisponderà all'Appaltatore alcun ulteriore prezzo.

Nel caso in cui la descrizione dei dispositivi oggetto dei Lotti identifichi un prodotto riconducibile in modo univoco ad un'Azienda produttrice, costituirà offerta valida ogni altro prodotto che presenti caratteristiche analoghe a quelle richieste ed equivalenza nell'uso.

CARATTERISTICHE GENERALI DEI PRODOTTI

I prodotti oggetto della presente fornitura devono essere conformi alle norme vigenti in campo nazionale e comunitario per quanto concerne le autorizzazioni alla produzione, all'importazione, all'immissione in commercio e all'uso e dovranno, inoltre, rispondere ai requisiti previsti dalle disposizioni vigenti in materia all'atto dell'offerta nonché ad ogni altro eventuale provvedimento emanato durante la fornitura.

In particolare, i prodotti qualificabili come dispositivi medici secondo la definizione di cui all'art. 2 del Regolamento Europeo 2017/745 (MDR) devono rientrare in uno dei casi di seguito richiamati:

- ✓ Essere dotati di dichiarazione di conformità al Regolamento UE 2017/745;
- ✓ Essere rispondenti alle definizioni di "legacy devices" e "Old devices" (secondo la terminologia definita da MDCG 2021-13 rev.1 e ss.mi.).

I prodotti dovranno inoltre avere le seguenti caratteristiche:

- essere corredati delle necessarie informazioni per garantire un'utilizzazione in totale sicurezza;
- per i prodotti soggetti a scadenza, avere, al momento della consegna, un periodo di validità residuo pari almeno a 2/3 dell'intero periodo di validità dei prodotti e comunque non inferiore a 24 mesi;
- essere conformi alle caratteristiche tecniche richieste, per ogni Lotto, dal presente Capitolato Tecnico e in generale dalla documentazione di gara.

L'operatore economico dovrà indicare per ciascun dispositivo medico offerto:

- a) codice CND (ULTIMO LIVELLO) - secondo i criteri individuati dalla Commissione Unica dei Dispositivi Medici (CUD), istituita dal DM del 12/02/2010 (GU n. 119 del 24/05/2010) e successive modifiche (DM del 07/10/2011, DM del 29/07/2013, DM 08/06/2016 e DM 13/08/2018);
- b) la classificazione di rischio indicando la norma di riferimento;
- c) numero di Repertorio Nazionale dei Dispositivi Medici per i DM commercializzati in Italia a partire dal 01/05/2007 (ai sensi del DM 21/12/2009), ove previsto. A tal fine si precisa che dovranno essere comunicate le avvenute registrazioni dei prodotti interessati nella banca dati Europea Dispositivi Medici EUDAMED, da attuarsi nei tempi e modi previsti dal MDR (MDR art 123 (d,e)).

L'Azienda Sanitaria, sia ai fini dell'aggiudicazione, sia nel corso della validità contrattuale si riserva la facoltà di effettuare apposite verifiche sui materiali per controllare la

corrispondenza degli stessi a quanto previsto nella documentazione di gara e nella scheda tecnica presentata dall'Appaltatore.

Eventuali avvertenze o precauzioni particolari da attuare per la conservazione dei prodotti devono essere chiaramente leggibili, come pure la data di scadenza.

CONFEZIONAMENTO, IMBALLAGGIO ED ETICHETTATURA

I prodotti oggetto della fornitura dovranno essere confezionati ed etichettati secondo la normativa vigente anche al fine di garantirne la corretta conservazione anche durante le fasi di trasporto e stoccaggio.

L'etichetta dovrà riportare in lingua italiana tutte le informazioni previste dal punto 13.3 dell'allegato I al D.Lgs. n. 46/1997 e s.m.i.

I prodotti dovranno recare sull'imballaggio in modo leggibile e indelebile, eventualmente mediante codici generalmente riconosciuti, le indicazioni di seguito riportate.

Per quanto riguarda la sterilizzazione, per tutti i dispositivi medici messi a gara, quando è possibile, è preferibile la sterilizzazione a raggi gamma rispetto a quella ad ossido di etilene.

Imballaggio che assicura la sterilità

- Marcatura di conformità CE e codice identificazione del Notified Body
- Eventuale numero di repertorio
- Denominazione del dispositivo
- Codice prodotto, numero di Lotto
- Indicazione della data di scadenza
- Metodo di sterilizzazione
- Simbolo del monouso
- Destinazione d'uso
- Nome e indirizzo del fabbricante
- Indicazione del mese e dell'anno di fabbricazione

Imballaggio commerciale

- Marcatura di conformità CE e codice identificazione del Notified Body
- Denominazione del dispositivo
- Codice prodotto, numero di Lotto
- Indicazione della data di scadenza
- Simbolo del monouso
- Destinazione del dispositivo
- Caratteristiche pertinenti per il suo impiego
- Nome e indirizzo del fabbricante
- Indicazione del mese e dell'anno di fabbricazione
- Condizioni per il trasporto e il magazzinaggio del dispositivo

L'imballaggio dovrà essere gratuito, robusto e realizzato impiegando il materiale più idoneo in rapporto sia alla natura della merce che al mezzo di spedizione prescelto che ne dovrà garantire l'integrità finale.

Imballi e confezioni dovranno essere "a perdere".

SERVIZIO DI CONSEGNA CONNESSO ALLA FORNITURA

Il servizio di consegna dei dispositivi medici oggetto della procedura dovrà essere prestato dall'Aggiudicatario di ciascun Lotto presso l'ASL Roma 1 agli indirizzi forniti al momento dell'ordine.

L'Azienda Sanitaria sottoscriverà, con l'Appaltatore di ciascun Lotto, un contratto di durata triennale, rinnovabile per un ulteriore periodo di 12 mesi, nel corso del quale l'Azienda Sanitaria medesima emetterà apposite richieste di consegna (ordini) nelle quali saranno specificate, di volta in volta, le quantità da consegnare ed il luogo di consegna.

Gli ordini saranno trasmessi a mezzo elettronico e disciplinato dalla normativa vigente o che dovesse entrare in vigore, con particolare riferimento a quella applicabile alle Amministrazioni Pubbliche. Le consegne dei prodotti dovranno essere garantite entro 7 giorni naturali e consecutivi dalla ricezione della richiesta.

In casi eccezionali, quando l'urgenza del caso lo richieda e previa espressa comunicazione, a insindacabile giudizio dell'Azienda Sanitaria, l'Appaltatore dovrà far fronte alla consegna con tempestività, mettendo a disposizione il materiale nel più breve tempo possibile e comunque entro 2 giorni naturali e consecutivi dal ricevimento della comunicazione.

In caso di impossibilità alla consegna nelle quantità e nei termini previsti, l'Aggiudicatario provvederà a dare tempestiva comunicazione all'Azienda Sanitaria e, ove la stessa lo consenta, a concordare la consegna di almeno un acconto sulla quantità complessiva di dispositivi ordinata, concordando contestualmente un termine entro il quale dovrà avvenire la consegna della parte restante.

L'attività di consegna dei prodotti, si intende comprensiva di ogni onere relativo a imballaggio, trasporto, facchinaggio e consegna nei magazzini e/o nelle strutture indicate dall'Azienda Sanitaria. In caso di consegna in bancali, gli stessi devono essere di tipo EUR e consegnati con messa a terra presso il magazzino indicato nell'ordine.

L'Appaltatore Aggiudicatario dovrà garantire che, anche durante le fasi di trasporto, vengano rigorosamente osservate le modalità di conservazione dei prodotti spediti; gli eventuali danni sono a carico del mittente.

L'avvenuta consegna dei prodotti deve avere riscontro nel documento di trasporto, riportante la descrizione della fornitura (quantità, codici, descrizione, etc.), numero di riferimento dell'ordine, data dell'ordine, luogo di consegna e l'elenco dettagliato del materiale consegnato.

CONTROLLI SULLE FORNITURE

L'accettazione dei prodotti forniti avverrà sulla base del controllo quali-quantitativo effettuato dai servizi competenti dell'Azienda Sanitaria. La firma all'atto del ricevimento della merce indica la mera corrispondenza del materiale inviato rispetto a quello richiesto. La quantità, la qualità e la corrispondenza rispetto a quanto richiesto nell'ordine potrà essere accertata dall'Azienda Sanitaria in un secondo momento e deve comunque essere riconosciuta ad ogni effetto dal Fornitore. La firma apposta per accettazione della merce non esonera il Fornitore dal rispondere ad eventuali contestazioni che potessero insorgere all'atto dell'utilizzazione del prodotto. La merce in qualsiasi modo rifiutata, anche per difetti, lacerazioni o tracce di manomissioni degli imballaggi e confezioni, sarà ritirata a cura e spese del Fornitore, che dovrà provvedere alla sostituzione della medesima con altra avente i requisiti richiesti, senza alcun aggravio di spesa, entro 5 giorni lavorativi dal ricevimento della segnalazione. La mancata sostituzione della merce da parte del Fornitore sarà considerata "mancata consegna". È a carico del Fornitore ogni danno relativo al deterioramento della merce non ritirata.

Nel caso in cui il Fornitore rifiuti o comunque non proceda alla sostituzione della merce contestata, l'Azienda Sanitaria procederà direttamente all'acquisto di eguali quantità e qualità della merce sul libero mercato, addebitando all'Appaltatore l'eventuale differenza di prezzo, oltre alla rifusione di ogni altra spesa e/o danno.

MODALITA' DI ESECUZIONE DELLA FORNITURA: CONTO DEPOSITO E CONTO VISIONE

Relativamente ai prodotti per i quali nel presente capitolato sia prevista la fornitura con la modalità di Conto Deposito (CD) la Ditta aggiudicataria si impegna a fornire la scorta di base per costituire il deposito presso le UU.OO. del Polo Ospedaliero San Filippo Neri della ASL, per le quantità e tipologie richieste, calcolato in funzione dei consumi previsti.

Il Conto Deposito verrà istituito presso l'U.O. interessata, entro 7 gg. consecutivi dalla comunicazione scritta di richiesta di attivazione del conto deposito

Il fornitore provvede ad emettere documento di trasporto con la causale del conto deposito con la quantità consegnata, il codice prodotto, il numero di lotto di riferimento, la data di scadenza e tutti gli altri elementi ritenuti necessari (es. il seriale del dispositivo).

Dopo l'impianto del materiale sul paziente il prodotto verrà scaricato dal conto deposito. L'Azienda Sanitaria contraente dà atto con la sottoscrizione della documentazione di consegna delle merci che i beni concessi in uso sono consegnati in perfetta efficienza ed esenti da vizi che ne impediscano o limitino l'uso. Il fornitore si obbliga a mantenere invariato il materiale previsto come scorta in conto deposito, sia rispetto alla quantità e misure, sia rispetto alle condizioni di utilizzabilità. La Ditta fornitrice dovrà provvedere al ripristino della scorta "di base", che dovrà avvenire entro 48 ore consecutive dalla comunicazione di utilizzo del prodotto, impegnandosi sin d'ora alla sostituzione gratuita dei dispositivi medici non utilizzati e in scadenza.

Le parti si riservano di apportare congiuntamente modifiche al quantitativo e le misure di prodotti, mediante sottoscrizione di un separato accordo di modifica del medesimo allegato.

La ASL si impegna a:

- provvedere ad una adeguata custodia e manutenzione del materiale in deposito, secondo le regole della buona tecnica di conservazione (integrità del confezionamento, assenza di scritte o etichette diverse dall'atto della produzione, controllo scadenze, corretto utilizzo dei prodotti in base alla loro scadenza) e stoccaggio in locali e contenitori adeguati sulla base delle istruzioni impartite dal fornitore e si impegna, inoltre, ad impiegare detto materiale secondo l'uso per cui sono progettati;
- impiantare i materiali forniti dello stesso codice aventi la data di scadenza più breve;
- informare immediatamente il fornitore di eventuali danni ai materiali in deposito in conseguenza dei quali possa essere derivata perdita o inservibilità del bene.

La dichiarazione di presa in consegna dei prodotti da parte della ASL non esonera il fornitore per eventuali vizi di produzione che non siano emersi al momento della consegna, ma vengano accertati al momento dell'impiego. Il fornitore dovrà provvedere alla sostituzione del materiale che per perdita di sterilità, non imputabile agli operatori della ASL o per qualche vizio di produzione, non dovesse garantire la massima sicurezza dell'intervento. Nel caso in cui un prodotto esca di produzione o in caso di temporanea indisponibilità, previa autorizzazione della ASL, il fornitore potrà procedere alla sostituzione con prodotti di pari funzionalità alle stesse condizioni economiche.

Con cadenza fissata tra il fornitore e la ASL e, comunque, almeno ogni 6 mesi viene effettuata di concerto tra il reparto clinico e la Ditta la verifica del conto deposito. In ogni caso la verifica al 31 dicembre di ogni anno deve portare alla chiusura dei beni in conto deposito e contestuale riapertura con nuova bolla nel nuovo anno. Entro 15 giorni dalla data di scadenza del contratto, l'Azienda Contraente dovrà restituire al fornitore in condizioni di integrità e funzionalità i prodotti non utilizzati e non scaduti e redigerà verbale attestante il buono stato degli stessi. Le spese relative alla consegna ed al ritiro del materiale sono a carico del fornitore.

Nei casi di dispositivi di uso sporadico ovvero ove richiesto dalle UU.OO. della ASL Roma 1, i dispositivi medici oggetto di questa gara potranno essere consegnati dalla Ditte Aggiudicatrici in Conto Visione (CV), secondo quanto di seguito esplicitato:

- La Ditta dovrà consegnare presso il Servizio di Farmacia (deputato al controllo qualitativo) ovvero presso il Blocco Operatorio in caso di urgenza, i dispositivi richiesti nelle tipologie, misure e quantità indicate entro 24 ore dalla richiesta.
- All'atto della consegna la Ditta dovrà fornire un documento di trasporto dei beni con causale "merce in conto visione" l'indicazione dei codici, delle quantità, lotto di produzione e quant'altro ritenuto necessario per la corretta emissione degli ordini relativi ai prodotti che verranno utilizzati.
- La ditta previo accordo con il Referente della ASL procederà al ritiro dei dispositivi consegnati in conto visione e non utilizzati.
- La Ditta potrà procedere alla fattura di quanto utilizzato solo in seguito all'ordine di fornitura emesso dal Servizio di Farmacia.

INNOVAZIONE TECNOLOGICA

Qualora il Fornitore, durante la durata dei contratti di fornitura, presenti in commercio nuovi prodotti, analoghi a quelli oggetto della fornitura (anche a seguito di modifiche normative), i quali presentino migliori caratteristiche di rendimento, dovrà proporre al DEC la sostituzione dei prodotti alle stesse condizioni di fornitura ovvero migliorative. Nel caso vengano immessi in commercio nuovi prodotti, anche da parte di fornitori terzi, che producano dei vantaggi sostanziali e oggettivi sui pazienti (a titolo esemplificativo una maggiore efficacia del nuovo prodotto in termini di esiti su end point clinici rilevanti e/o maggiore sicurezza, documentate da studi clinici metodologicamente corretti e riconosciuti dalle linee guida di riferimento), l'Azienda Sanitaria sulla base delle indicazioni dei propri clinici, si riserva la facoltà di recedere motivatamente dai contratti.

VARIAZIONE DELLA NORMATIVA

Qualora venga emanata una normativa specifica ovvero i Ministeri competenti arrivino ad un pronunciamento ufficiale sulle certificazioni necessarie di contenuto sostanzialmente diverso da quello espresso nel presente Capitolato ed in generale nella documentazione di gara, prima dell'aggiudicazione della presente procedura, l'aggiudicazione stessa verrà sospesa. Qualora venga emanata una normativa specifica ovvero i Ministeri competenti arrivino ad un pronunciamento ufficiale sulle certificazioni necessarie, di contenuto sostanzialmente diverso/in contrasto con quanto espresso nel presente Capitolato ed in generale nella documentazione di gara, nel corso della durata dei contratti di fornitura, l'Azienda Sanitaria si riserva, fatte le opportune valutazioni, il diritto di risolvere gli stessi contratti.

VERIFICHE DELLA FORNITURA

L'Azienda Sanitaria svolgerà controlli periodici al fine di verificare che i prodotti consegnati siano rispondenti a quelli previsti dal presente Capitolato tecnico, a meno di variazioni autorizzate dal DEC del contratto. L'accertamento della non conformità per più di due volte comporta la risoluzione del contratto.

ONERI ED OBBLIGHI SPECIALI A CARICO DELLA DITTA AGGIUDICATRICE

APPARECCHIATURE IN SERVICE

Le apparecchiature, qualora previste per l'utilizzo dei dispositivi medici oggetto della gara e per l'esecuzione delle procedure chirurgiche, dovranno essere fornite in uso gratuito laddove richiesto, per tutta la durata contrattuale non concorrendo, pertanto, alla formulazione dell'offerta.

Sarà incluso nell'appalto anche il servizio di manutenzione delle apparecchiature fornite, per tutto il periodo relativo alla durata del contratto di service, a decorrere dalla data di emissione del certificato del collaudo.

L'attività di manutenzione che deve essere fornita dall'Aggiudicatario al Committente è di tipo "full risk", comprensiva cioè di intervento sul luogo, riparazione, fornitura di pezzi di ricambio e prestazione di mano d'opera sulle apparecchiature.

La manutenzione oggetto dell'appalto è di due tipi:

MANUTENZIONE CORRETTIVA

L'intervento di manutenzione correttiva viene richiesto per ricondurre l'apparecchiatura nelle normali condizioni di operatività specificate dal produttore.

Qualora la riparazione abbia comportato la sostituzione di parti importanti, la ditta dovrà verificarne le condizioni generali di funzionalità e di sicurezza.

In caso di apparecchiatura con "parti accessorie guaste" o ferma, l'intervento dovrà avvenire nel più breve tempo possibile, e comunque non oltre 8 ore solari dalla chiamata. Il tempo di risoluzione del guasto dovrà essere al massimo pari a 48 ore solari dalla richiesta.

In caso di guasto non riparabile entro le 48 ore solari dalla richiesta, dovrà essere fornita n. 1 apparecchiatura sostitutiva (muletto) di caratteristiche tecniche pari o superiori a quelle fornite nella presente procedura di gara.

MANUTENZIONE PROGRAMMATA

Per tutta la durata del periodo di contratto, deve essere garantita anche la manutenzione programmata, al fine di garantire il corretto e ottimale funzionamento delle apparecchiature fornite. La cadenza delle visite di manutenzione dovrà essere semestrale.

Resta inteso che la data di effettuazione degli interventi dovrà essere concordata con il Committente.

Il tempo totale di fermo dell'apparecchiatura, calcolato come somma di quello impiegato per assistenza correttiva e quello per assistenza preventiva, non potrà superare i dieci giorni solari per ciascun anno.

REFERENTE DELL'APPALTATORE

Il Fornitore si impegna a mettere a disposizione un numero di telefono, un indirizzo email, attivo per tutto l'anno dal lunedì al venerdì, dalle ore 9.00 alle ore 17.00, salvo diverso accordo scritto con l'Azienda Sanitaria, ad eccezione di:

- giorni festivi
- giorni compresi tra il 24 dicembre ed il 6 gennaio - seconda e terza settimana di agosto.

L'Azienda Sanitaria potrà rivolgersi al Fornitore per:

- richiedere informazioni sui prodotti offerti;
- richiedere lo stato degli ordini in corso e lo stato delle consegne;
- inoltrare reclami.

Al momento della sottoscrizione del Contratto l'Appaltatore dovrà individuare un proprio referente.

CAMPIONATURA

Le imprese partecipanti alla gara non dovranno inviare campionatura bensì solo la documentazione tecnica con tutte le caratteristiche dei prodotti offerti.

Qualora si rendesse necessario per i lavori della Commissione tecnica, le diverse Imprese dovranno essere disponibili entro 7 giorni lavorativi a fornire prodotti — campione, anche non sterili, su indicazione della Commissione stessa.

La campionatura sarà trasmessa a spese e rischio delle Imprese partecipanti e sarà restituita, a richiesta delle stesse nelle condizioni in cui si troverà per effetto del controllo eseguito dalla Commissione Tecnica, senza che possano essere vantati diritti a rimborsi o ad indennizzi a qualsiasi titolo.

ATTIVITA' DI ASSISTENZA E FORMAZIONE

La ditta aggiudicataria dovrà garantire un'assistenza tecnica qualificata, costante e tempestiva mediante personale specializzato pena la decadenza del contratto di fornitura.

Ogni onere relativo è a carico della ditta aggiudicataria.

Nel caso in cui l'assistenza post vendita preveda la presenza di "specialist" presso le Camere Operatorie dell'Azienda la ditta aggiudicataria dovrà fornire:

- a) nome, cognome e qualifica dello specialist
- b) specificazione circa la copertura assicurativa per Responsabilità Civile verso terzi e rischi personali, nonché dichiarazione in merito alla privacy
- c) nel caso di esposizione ai raggi X dovrà essere fornita la dichiarazione ai sensi del D.Lgs. 230/95, copia del certificato medico di idoneità, il nome e il recapito dell'Esperto qualificato e del Medico Competente o Medico Autorizzato
- d) gli specialist dovranno essere muniti di dosimetro per radiazioni ionizzanti e dei Dispositivi di protezione individuali a protezione dei rischi specifici.

Sarà cura del Responsabile della UOC informare i frequentatori sui rischi presenti nella struttura ed istruirli sulle procedure di prevenzione adottate, eventualmente e se del caso, fornendo ulteriori dispositivi utili a garantire l'igienicità dell'ambiente a tutela del nostro paziente.

L'Appaltatore dovrà inoltre garantire corsi di aggiornamento e di formazione del personale medico, paramedico e tecnico, e garantire, per tutta la durata del Contratto, la disponibilità di personale specializzato per ulteriori necessità di addestramento e/o per consulenze.

**PROCEDURA APERTA FINALIZZATA ALL’AFFIDAMENTO DELLA FORNITURA DI
DISPOSITIVI MEDICI PER CHIRURGIA VASCOLARE E RADIOLOGIA INTERVENTISTICA**

ALLEGATO 4,2

SCHEMA OFFERTA ECONOMICA

PS. L'operatore dovrà inserire un singolo allegato 4 per ogni Lotto offerto a sistema in corrispondenza della corrispondente sezione del lotto in questione, avendo cura di cancellare gli schemi dei rimanenti lotti.

Da Firmare digitalmente

Il/la
sottoscritto/ai _____
_____; in qualità di (legale rappresentante/titolare o procuratore generale/speciale)
_____; dell'impresa/del consorzio/della consorziata
_____; Partita IVA:
_____;
Codice Fiscale: _____;
sede legale nel Comune di _____, CAP _____, prov. (____), Stato
_____; via/piazza, ecc.
_____;

Dichiara

- a) che la presente offerta è irrevocabile ed impegnativa sino al 240 giorno successivo alla data di scadenza fissato per la presentazione dell'offerta;
- b) nell'importo dei prezzi offerti è, altresì, compreso ogni onere, spesa e remunerazione per ogni adempimento contrattuale;
- c) di avere valutato tutte le informazioni ricevute, secondo piena responsabilità, nonché delle clausole e condizioni riportate negli atti di gara, e, comunque, di aver preso cognizione di tutte le circostanze generali e speciali che possono interessare l'esecuzione di tutte le prestazioni oggetto del contratto e che di tali circostanze ha tenuto conto nella determinazione dei prezzi offerti, ritenuti remunerativi;
- d) che la percentuale di iva da applicare alle quotazioni sotto riportate e' pari a _____

LOTTO 43

Rif.	descrizione	p. unitario	Fabbisogno triennale	Totale riga
A	Microcatetere a palloncino per occlusione temporanea		24	
Totale offerta triennale				

LOTTO 44

Rif.	descrizione	p. unitario	Fabbisogno triennale	Totale riga
------	-------------	----------------	-------------------------	-------------

A	Sistema per aterectomia periferica manuale		9	
		Totale offerta triennale		

LOTTO 45

Rif.	descrizione	p. unitario	Fabbisogno triennale	Totale riga
A	Valvulotomi		9	
		Totale offerta triennale		

LOTTO 46

Rif.	descrizione	p. unitario	Fabbisogno triennale	Totale riga
A	Cateteri fogarty transluminali		45	
		Totale offerta triennale		

LOTTO 47

Rif.	descrizione	p. unitario	Fabbisogno triennale	Totale riga
A	Cateteri fogarty ad una via		120	
		Totale offerta triennale		

LOTTO 48

Rif.	descrizione	p. unitario	Fabbisogno triennale	Totale riga
A	Protesi biliari		36	
		Totale offerta triennale		

LOTTO 49

Rif.	descrizione	p. unitario	Fabbisogno triennale	Totale riga
A	Stent iliaco cavale		18	
		Totale offerta triennale		

LOTTO 50

Rif.	descrizione	p. unitario	Fabbisogno triennale	Totale riga
A	Stent iliaco cavale		18	
		Totale offerta triennale		

LOTTO 51

Rif.	descrizione	p. unitario	Fabbisogno triennale	Totale riga
A	Filtri in materiale RM compatibile		15	
B	Kit di recupero		9	
		Totale offerta triennale		

LOTTO 52

Rif.	descrizione	p. unitario	Fabbisogno triennale	Totale riga
A	Set per accesso transgiugulare del fegato		15	
		Totale offerta triennale		

LOTTO 53

Rif.	descrizione	p. unitario	Fabbisogno triennale	Totale riga
A	Microsfere di alcool polivinilico		45	
		Totale offerta triennale		

LOTTO 54

Rif.	descrizione	p. unitario	Fabbisogno triennale	Totale riga
A	Embosfere embolizzanti		30	
		Totale offerta triennale		

LOTTO 55

Rif.	descrizione	p. unitario	Fabbisogno triennale	Totale riga
A	Embosfere embolizzanti		90	
Totale offerta triennale				

LOTTO 56

Rif.	descrizione	p. unitario	Fabbisogno triennale	Totale riga
A	microsfere embolizzanti idrofile a rilascio di farmaco		30	
Totale offerta triennale				

LOTTO 57

Rif.	descrizione	p. unitario	Fabbisogno triennale	Totale riga
A	microsfere embolizzanti riassorbibili a rilascio di farmaco		30	
Totale offerta triennale				

LOTTO 58

Rif.	descrizione	p. unitario	Fabbisogno triennale	Totale riga
A	microsfere per embolizzazione endovascolari		30	
Totale offerta triennale				

LOTTO 59

Rif.	descrizione	p. unitario	Fabbisogno triennale	Totale riga
A	Spirali per embolizzazione periferica		18	
Totale offerta triennale				

LOTTO 60

Rif.	descrizione	p. unitario	Fabbisogno triennale	Totale riga
A	Spirali di grande volume		210	
Totale offerta triennale				

LOTTO 61

Rif.	descrizione	p. unitario	Fabbisogno triennale	Totale riga
A	Morfologia varia con calibro .018		450	
B	Morfologia varia con calibro .035		30	
C	Morfologia varia con calibro .018 e ,035		30	
Totale offerta triennale				

LOTTO 62

Rif.	descrizione	p. unitario	Fabbisogno triennale	Totale riga
A	Spirali per embolizzazioni intracraniche		75	
Totale offerta triennale				

LOTTO 63

Rif.	descrizione	p. unitario	Fabbisogno triennale	Totale riga
A	Sistema di protezione cerebrale		150	
Totale offerta triennale				

LOTTO 64

Rif.	descrizione	p. unitario	Fabbisogno triennale	Totale riga
A	Sistema embolizzante a plug		30	
Totale offerta triennale				

LOTTO 65

Rif.	descrizione	p. unitario	Fabbisogno triennale	Totale riga
A	Set per embolizzazione vascolare periferica		165	
		Totale offerta triennale		

LOTTO 66

Rif.	descrizione	p. unitario	Fabbisogno triennale	Totale riga
A	Sistema per cifoplastica		150	
		Totale offerta triennale		

LOTTO 67

Rif.	descrizione	p. unitario	Fabbisogno triennale	Totale riga
A	Sistema per cifoplastica con sfere in titanio		15	
		Totale offerta triennale		

LOTTO 68

Rif.	descrizione	p. unitario	Fabbisogno triennale	Totale riga
A	Sistema per decompressione meccanica del disco intervertebrale		12	
		Totale offerta triennale		

LOTTO 69

Rif.	descrizione	p. unitario	Fabbisogno triennale	Totale riga
A	Sistema per cifoplastica con termoablazione		30	
		Totale offerta triennale		

LOTTO 70

Rif.	descrizione	p. unitario	Fabbisogno triennale	Totale riga

A	Sistema di termocoablazione multidistrettuale con radiofrequenza		36	
		Totale offerta triennale		

LOTTO 71

Rif.	descrizione	p. unitario	Fabbisogno triennale	Totale riga
A	Sistema di termocoablazione multidistrettuale con microonde		18	
		Totale offerta triennale		

LOTTO 72

Rif.	descrizione	p. unitario	Fabbisogno triennale	Totale riga
A	Sistema di crioblazione multidistrettuale		30	
		Totale offerta triennale		

LOTTO 73

Rif.	descrizione	p. unitario	Fabbisogno triennale	Totale riga
A	Sistema di crioblazione per lesioni mammarie		15	
		Totale offerta triennale		

LOTTO 74

Rif.	descrizione	p. unitario	Fabbisogno triennale	Totale riga
A	Sistema di ablazione multidistrettuale laser		90	
		Totale offerta triennale		

LOTTO 75

Rif.	descrizione	p. unitario	Fabbisogno triennale	Totale riga
------	-------------	-------------	----------------------	-------------

A	Sistema a elettroporazione irreversibile		15	
		Totale offerta triennale		

LOTTO 76

Rif.	descrizione	p. unitario	Fabbisogno triennale	Totale riga
A	Sistema per decompressione del disco intervertebrale mediante tecnologia combinata		12	
		Totale offerta triennale		

LOTTO 77

Rif.	descrizione	p. unitario	Fabbisogno triennale	Totale riga
A	Aghi per aspirato eco e tc guidato per esami citologici		1.050	
		Totale offerta triennale		

LOTTO 78

Rif.	descrizione	p. unitario	Fabbisogno triennale	Totale riga
	Aghi per biopsia			

A	microistologica percutanea della mammella su guida eco		3.300	
		Totale offerta triennale		

LOTTO 79

Rif.	descrizione	p. unitario	Fabbisogno triennale	Totale riga
A	Aghi per biopsia microistologica TC guidata		90	
		Totale offerta triennale		

LOTTO 80

Rif.	descrizione	p. unitario	Fabbisogno triennale	Totale riga
A	Aghi amagnetici per biopsia		15	
		Totale offerta triennale		

LOTTO 81

Rif.	descrizione	p. unitario	Fabbisogno triennale	Totale riga
A	Repere chirurgico per localizzazione mammaria riposizionabile per ecografia		1.350	
		Totale offerta triennale		

LOTTO 82

Rif.	descrizione	p. unitario	Fabbisogno triennale	Totale riga
	Repere chirurgico per			

A	localizzazione mammaria riposizionabile per sterotassia		90	
			Totale offerta triennale	

LOTTO 83

Rif.	descrizione	p. unitario	Fabbisogno triennale	Totale riga
A	Marcatore tessutale		210	
			Totale offerta triennale	

LOTTO 84

Rif.	descrizione	p. unitario	Fabbisogno triennale	Totale riga
A	boccole		300	
			Totale offerta triennale	

LOTTO 85

Rif.	descrizione	p. unitario	Fabbisogno triennale	Totale riga
A	Marcatore magnetico		900	
B	Tracciante magnetico		150	
C	Accessori vari		1.200	
			Totale offerta triennale	

PROCEDURA APERTA FINALIZZATA ALL’AFFIDAMENTO DELLA FORNITURA DI
DISPOSITIVI MEDICI PER CHIRURGIA VASCOLARE E RADIOLOGIA INTERVENTISTICA

ALLEGATO 4.1

SCHEMA OFFERTA ECONOMICA

PS. L'operatore dovrà inserire un singolo allegato 4 per ogni Lotto offerto a sistema in corrispondenza della corrispondente sezione del lotto in questione, avendo cura di cancellare gli schemi dei rimanenti lotti.

Da Firmare digitalmente

Il/la
sottoscritto/ai _____
_____; in qualità di (legale rappresentante/titolare o procuratore generale/speciale)
_____; dell'impresa/del consorzio/della consorziata
_____; Partita IVA:

Codice Fiscale: _____;
sede legale nel Comune di _____, CAP _____, prov. (____), Stato
_____; via/piazza, ecc.
_____;

Dichiara

- a) che la presente offerta è irrevocabile ed impegnativa sino al 240 giorno successivo alla data di scadenza fissato per la presentazione dell'offerta;
- b) nell'importo dei prezzi offerti è, altresì, compreso ogni onere, spesa e remunerazione per ogni adempimento contrattuale;
- c) di avere valutato tutte le informazioni ricevute, secondo piena responsabilità, nonché delle clausole e condizioni riportate negli atti di gara, e, comunque, di aver preso cognizione di tutte le circostanze generali e speciali che possono interessare l'esecuzione di tutte le prestazioni oggetto del contratto e che di tali circostanze ha tenuto conto nella determinazione dei prezzi offerti, ritenuti remunerativi;
- d) che la percentuale di iva da applicare alle quotazioni sotto riportate e' pari a _____

LOTTO 1

Rif.	descrizione	p. unitario	Fabbisogno triennale	Totale riga
1	Dispositivo per gonfiaggio		900	
Totale offerta triennale				

LOTTO 2

Rif.	descrizione	p. unitario	Fabbisogno triennale	Totale riga
A	Valvola emostatica		60	
		Totale offerta triennale		

LOTTO 3

Rif.	descrizione	p. unitario	Fabbisogno triennale	Totale riga
A	Valvola emostatica a scatto rapido		510	
B	Connettore a Y		165	
		Totale offerta triennale		

LOTTO 4

Rif.	descrizione	p. unitario	Fabbisogno triennale	Totale riga
A	Cateteri per Drenaggio Biliare, Urologico e di Raccolta		600	
		Totale offerta triennale		

LOTTO 5

Rif.	descrizione	p. unitario	Fabbisogno triennale	Totale riga
A	Kit per introduzione Drenaggi Biliari Nefrostomici		180	
		Totale offerta triennale		

LOTTO 6

Rif.	descrizione	p. unitario	Fabbisogno triennale	Totale riga
A	Kit per drenaggio pleurico a permanenza		30	
		Totale offerta triennale		

LOTTO 7

Rif.	descrizione	p. unitario	Fabbisogno triennale	Totale riga
A	Set Per Micro Puntura Percutanea		90	
		Totale offerta triennale		

LOTTO 8

Rif.	descrizione	p. unitario	Fabbisogno triennale	Totale riga
A	Ago angiografico a 2 elementi con alette estraibili		1.500	
		Totale offerta triennale		

LOTTO 9

Rif.	descrizione	p. unitario	Fabbisogno triennale	Totale riga
A	Torquer		195	
		Totale offerta triennale		

LOTTO 10

Rif.	descrizione	p. unitario	Fabbisogno triennale	Totale riga
A	Dilatatori vascolari		1.800	
		Totale offerta triennale		

LOTTO 11

Rif.	descrizione	p. unitario	Fabbisogno triennale	Totale riga
A	Introduttori vascolari		3.600	
		Totale offerta triennale		

LOTTO 12

Rif.	descrizione	p. unitario	Fabbisogno triennale	Totale riga

A	Introduttori vascolari armati idrofillico		495	
B	Set introduzione valvolato, armato e radiopaco		330	
		Totale offerta triennale		

LOTTO 13

Rif.	descrizione	p. unitario	Fabbisogno triennale	Totale riga
A	Introduttori armato a spirale		60	
		Totale offerta triennale		

LOTTO 14

Rif.	descrizione	p. unitario	Fabbisogno triennale	Totale riga
A	Introduttori direzionabili per inc. difficili		24	
		Totale offerta triennale		

LOTTO 15

Rif.	descrizione	p. unitario	Fabbisogno triennale	Totale riga
A	Guide idrofoliche per diagnostica		3.300	
B	Guide idrofoliche per diagnostica		300	
C	Guide idrofoliche per diagnostica		1.500	
D	Guide idrofoliche per diagnostica		210	
		Totale offerta triennale		

LOTTO 16

Rif.	descrizione	p. unitario	Fabbisogno triennale	Totale riga
A	Microguide angiografiche		30	
		Totale offerta triennale		

LOTTO 17

Rif.	descrizione	p. unitario	Fabbisogno triennale	Totale riga
A	Guide con anima in acciaio		165	
		Totale offerta triennale		

LOTTO 18

Rif.	descrizione	p. unitario	Fabbisogno triennale	Totale riga
A	Guide non idrofile		210	
		Totale offerta triennale		

LOTTO 19

Rif.	descrizione	p. unitario	Fabbisogno triennale	Totale riga
A	Guide tipo amplatz		330	
		Totale offerta triennale		

LOTTO 20

Rif.	descrizione	p. unitario	Fabbisogno triennale	Totale riga
A	Guide vascolari periferiche idrofile		90	
		Totale offerta triennale		

LOTTO 21

Rif.	descrizione	p. unitario	Fabbisogno triennale	Totale riga
A	Cateteri angiografici		1.410	
		Totale offerta triennale		

LOTTO 22

Rif.	descrizione	p. unitario	Fabbisogno triennale	Totale riga
A	Cateteri angiografici selettivi		150	
		Totale offerta triennale		

LOTTO 23

Rif.	descrizione	p. unitario	Fabbisogno triennale	Totale riga
A	Cateteri angiografici precurvati		1.410	
		Totale offerta triennale		

LOTTO 24

Rif.	descrizione	p. unitario	Fabbisogno triennale	Totale riga
A	Cateteri per infusione		36	
		Totale offerta triennale		

LOTTO 25

Rif.	descrizione	p. unitario	Fabbisogno triennale	Totale riga
A	Cateteri di supporto		75	
		Totale offerta triennale		

LOTTO 26

Rif.	descrizione	p. unitario	Fabbisogno triennale	Totale riga
A	Cateteri idrofolici armati selettivi		195	
		Totale offerta triennale		

LOTTO 27

Rif.	descrizione	p. unitario	Fabbisogno triennale	Totale riga
A	Cateteri portanti armati		24	
		Totale offerta triennale		

LOTTO 28

Rif.	descrizione	p. unitario	Fabbisogno triennale	Totale riga
A	Sistema di chiusura percutanea vascolare		540	
		Totale offerta triennale		

LOTTO 29

Rif.	descrizione	p. unitario	Fabbisogno triennale	Totale riga
A	Microcateteri coassiali idrofili per embolizzazione		150	
		Totale offerta triennale		

LOTTO 30

Rif.	descrizione	p. unitario	Fabbisogno triennale	Totale riga
A	Microcateteri ad alto flusso		30	
		Totale offerta triennale		

LOTTO 31

Rif.	descrizione	p. unitario	Fabbisogno triennale	Totale riga
A	Sistema microcatetere superselettivo		30	
		Totale offerta triennale		

LOTTO 32

Rif.	descrizione	p. unitario	Fabbisogno triennale	Totale riga
A	Sistema endov. Per recupero corpi estranei a coppia singolo		30	
B	Sistema endov. Per recupero corpi estranei a coppia multiplo		9	
Totale offerta triennale				

LOTTO 33

Rif.	descrizione	p. unitario	Fabbisogno triennale	Totale riga
A	Sistema meccanico di tromboaspirazione per la rimozione di trombi		30	
B	Catetere ad ampio lume fino a 12 fr		30	
C	Giuda separatore compatibile		15	
Totale offerta triennale				

LOTTO 34

Rif.	descrizione	p. unitario	Fabbisogno triennale	Totale riga
A	Sistema per trombectomia meccanica		15	
Totale offerta triennale				

LOTTO 35

Rif.	descrizione	p. unitario	Fabbisogno triennale	Totale riga
A	Cateteri per angioplastica ad alta pressione		420	
		Totale offerta triennale		

LOTTO 36

Rif.	descrizione	p. unitario	Fabbisogno triennale	Totale riga
A	Cateteri cutting balloon		195	
		Totale offerta triennale		

LOTTO 37

Rif.	descrizione	p. unitario	Fabbisogno triennale	Totale riga
A	Cateteri a palloncino per ostruzioni distali		30	
		Totale offerta triennale		

LOTTO 38

Rif.	descrizione	p. unitario	Fabbisogno triennale	Totale riga
A	Cateteri per PTA periferica infrapoplitei		30	
		Totale offerta triennale		

LOTTO 39

Rif.	descrizione	p.	Fabbisogno	Totale riga
------	-------------	----	------------	-------------

		unitario	triennale	
A	Cateteri a palloncino		90	
		Totale offerta triennale		

LOTTO 40

Rif.	descrizione	p. unitario	Fabbisogno triennale	Totale riga
A	Cateteri da PTA medicati		90	
		Totale offerta triennale		

LOTTO 41

Rif.	descrizione	p. unitario	Fabbisogno triennale	Totale riga
A	Cateteri occlusione grandi vasi		12	
		Totale offerta triennale		

LOTTO 42

Rif.	descrizione	p. unitario	Fabbisogno triennale	Totale riga
A	Cateteri occlusione grandi vasi		48	
		Totale offerta triennale		

**PROCEDURA APERTA FINALIZZATA ALL’AFFIDAMENTO DELLA FORNITURA DI
DISPOSITIVI MEDICI CHIRURGIA VASCOLARE E RADIOLOGIA INTERVENTISTICA**

ALLEGATO 5 – SCHEMA DICHIARAZIONI CONCORDATO PREVENTIVO

Il sottoscritto _____ nato il _____ a _____ in qualità di legale
rappresentante dell'Impresa _____ con sede legale in
_____ Partita IVA _____

ai sensi degli artt. 46 e 47 del D.P.R. 445/2000, consapevole del fatto che, in caso di
dichiarazione mendace, saranno applicate le sanzioni previste dal codice penale e dalle
leggi speciali in materia di falsità negli atti, oltre alle conseguenze amministrative previste
per le procedure concernenti gli appalti pubblici,

DICHIARA

☐ di avere depositato il ricorso per l'ammissione alla procedura di concordato preventivo
con continuità aziendale, di cui all'art. 186-bis R.D. 16 marzo 1942 n. 267, nonché di
essere stato autorizzato alla partecipazione a procedure per l'affidamento di contratti
pubblici dal Tribunale di _____¹, come da copia allegata, e di non
partecipare alla gara quale impresa mandataria di un raggruppamento di imprese/rete di
imprese;

ovvero

☐ di trovarsi in stato di concordato preventivo con continuità aziendale, di cui all'art. 186-
bis R.D. 16 marzo 1942 n. 267, giusto decreto del Tribunale di _____²,
come da copia allegata, nonché di non partecipare alla gara quale impresa mandataria di
un raggruppamento di imprese/rete di imprese;

pertanto, al fine di soddisfare i requisiti richiesti dal bando per la partecipazione alla
procedura, si avvale della seguente impresa:

Impresa Ausiliaria: _____

Legale rappresentante: _____

Sede Legale: _____

Codice Fiscale _____ P.I. _____

¹ Inserire l'indicazione del Tribunale che ha rilasciato l'autorizzazione nonché numero e data della stessa

² Inserire l'indicazione del Tribunale che ha emesso il decreto nonché numero e data dello stesso

Iscrizione C.C.I.A.A. di _____ n. _____

Requisiti forniti : 1) _____ ; 2) _____ ;

Ecc....³

ED A TAL FINE ALLEGA:

A. una dichiarazione resa ai sensi degli artt. 46 e 47 del DPR 445/2000, sottoscritta dal legale rappresentante dell'impresa ausiliaria (corredata a pena di esclusione da copia fotostatica di un documento di identità in corso di validità) con cui il medesimo:

1. attesta il possesso da parte dell'impresa ausiliaria dei requisiti generali richiesti dal D. Lgs 36/2023.
2. attesta il possesso dei requisiti di capacità economico finanziaria e/o tecnico professionale nonché delle certificazioni, richiesti dal bando di gara, di cui l'Impresa concorrente si avvale per poter essere ammessa alla gara;
3. attesta di essere iscritto per attività inerenti i beni oggetto di gara al Registro delle Imprese o in uno dei registri professionali o commerciali dello Stato di residenza se si tratta di uno Stato dell'UE, in conformità con quanto previsto dal D. Lgs. 36/2023.
4. si obbliga verso la Ditta concorrente e l'A.S.L Roma 1 a fornire i predetti requisiti e a mettere a disposizione le risorse necessarie per tutta la durata dell'appalto ed a subentrare all'impresa ausiliata nel caso in cui questa fallisca nel corso della gara ovvero dopo la stipulazione della Convenzione, ovvero non sia più in grado per qualsiasi motivo di dare regolare esecuzione ai contratti, rendendosi inoltre responsabile in solido con la Ditta concorrente nei confronti dell'A.S.L Roma 1 in relazione alle prestazioni oggetto dell'appalto;
5. attesta di non partecipare alla gara in proprio o associata o consorziata o in R.T.I./Rete di Imprese, né in qualità di ausiliario di altra Impresa concorrente, né si trova in una situazione di controllo, con una delle altre imprese che partecipano alla gara;

B. originale o copia autentica del contratto in virtù del quale l'Impresa ausiliaria si obbliga nei confronti del concorrente a fornire i requisiti e a mettere a disposizione le risorse necessarie per tutta la durata dell'appalto ed a subentrare in caso di fallimento nel corso

³ La ditta concorrente deve indicare le risorse ed i requisiti di capacità economico finanziaria e tecnico organizzativa, nonché di certificazione, richiesti per l'affidamento dell'appalto, che dovranno essere messi a disposizione della Impresa ausiliaria

della gara ovvero dopo la stipulazione del contratto, o comunque nel caso in cui non sia più in grado, per qualsiasi ragione, di dare regolare esecuzione all'appalto;

ovvero

nel caso di avvalimento nei confronti di una impresa che appartiene al medesimo gruppo; la Ditta concorrente può presentare una dichiarazione sostitutiva (resa nelle forme di cui al D.P.R. 445/2000) attestante il legame giuridico ed economico esistente nel gruppo, dal quale discendono i medesimi obblighi sopra previsti;

C. originale o copia della relazione di un professionista in possesso dei requisiti di cui all'art. 67, lett. d), R.D. 16 marzo 1942 n. 267, che attesta la conformità al piano di risanamento e la ragionevole capacità di adempimento del contratto.

DICHIARA INOLTRE

di aver preso atto che gli obblighi previsti dalla normativa antimafia a carico dell'appaltatore si applicano anche nei confronti del soggetto ausiliario, in ragione dell'importo dell'appalto posto a base di gara.

_____, lì _____.

rappresentante⁴

Firma del legale

⁴ La firma autografa deve essere accompagnata dalla fotocopia di un documento di identità (in corso di validità) del dichiarante

**PROCEDURA APERTA FINALIZZATA ALL’AFFIDAMENTO DELLA FORNITURA DI
DISPOSITIVI MEDICI CHIRURGIA VASCOLARE E RADIOLOGIA INTERVENTISTICA**

ALLEGATO 6

MODULO ATTESTAZIONE PAGAMENTO BOLLO



**MODULO PER L’ATTESTAZIONE DI PAGAMENTO DELL’IMPOSTA DI BOLLO CON
CONTRASSEGNO TELEMATICO PER LA PRESENTAZIONE DELL’ISTANZA DI
PARTECIPAZIONE ALLA PROCEDURA DI GARA**

Il sottoscritto, consapevole che le false dichiarazioni, la falsità degli atti e l'uso di atti falsi sono puniti ai sensi del codice penale (Art. 75 e 76 dpr 28.12.2000 n. 445) **trasmette la presente dichiarazione, attestando ai sensi degli artt. 46 e 47 del DPR 28.12.2000 n. 445 quanto segue:**

Spazio per l'apposizione del contrassegno telematico

Cognome		Nome	
Nato a	Prov.:	II	
Residente in	Prov.:	CAP	
Via/Piazza		N.	
Tel.	Fax	Cod. Fisc.	
IN QUALITÀ DI			
☐ Persona fisica		☐ Procuratore speciale	
☐ Legale rappresentante della Persona giuridica			
DICHIARA			
☐ che, ad integrazione del documento, l'imposta di bollo è stata assolta in modo virtuale tramite apposizione del contrassegno telematico su questo cartaceo trattenuto, in originale, presso il mittente, a disposizione degli organi di controllo. A tal proposito dichiara inoltre che la marca da bollo di euro 16,00 applicata ha: IDENTIFICATIVO n. _____ e data _____			
☐ di essere a conoscenza che l'ASL Roma 1 potrà effettuare controlli sulle pratiche presentate e pertanto si impegna a conservare il presente documento e a renderlo disponibile ai fini dei successivi controlli.			

Luogo e data

Firma digitale

AVVERTENZE:

1) Il presente modello, provvisto di contrassegno sostitutivo del bollo deve essere debitamente compilato e sottoscritto con firma digitale del dichiarante o del procuratore speciale ed inserito nella busta amministrativa virtuale, come indicato nel paragrafo "Documentazione a corredo" del Disciplinare di gara.



SISTEMA SANITARIO REGIONALE

ASL
ROMA 1

PROCEDURA APERTA FINALIZZATA ALL'AFFIDAMENTO DELLA FORNITURA DI
DISPOSITIVI MEDICI PER CHIRURGIA VASCOLARE E RADIOLOGIA INTERVENTISTICA

ALLEGATO 8 – INFORMATIVA PRIVACY



REGIONE
LAZIO

Si forniscono di seguito le informazioni in merito al trattamento dei dati personali, i quali saranno trattati e conservati esclusivamente nell'ambito della gara in relazione alla quale saranno raccolti.

Finalità del trattamento e conferimento obbligatorio dei dati

L'Amministrazione, per le finalità successivamente descritte, raccoglie e tratta le seguenti tipologie di dati:

(i) Dati 'personali' (es. dati anagrafici, indirizzi di contatto, ecc.);

(ii) Dati 'giudiziari' relativi a condanne penali o a reati, il cui trattamento è effettuato esclusivamente per valutare il possesso dei requisiti e delle qualità previsti dalla vigente normativa per permettere la partecipazione alla procedura di gara e l'eventuale aggiudicazione. Il trattamento dei dati giudiziari avviene sulla base dell'Autorizzazione al trattamento dei dati a carattere giudiziario da parte di privati, di enti pubblici economici e di soggetti pubblici, rilasciata dal Garante per la protezione dei dati personali.

Il trattamento dei dati personali conferiti nell'ambito della procedura di acquisizione di beni o servizi, o comunque raccolti dalla stazione appaltante a tale scopo, è finalizzato unicamente all'espletamento della predetta procedura, nonché delle attività ad essa correlate e conseguenti, comprese le finalità connesse all'eventuale instaurazione di rapporti contrattuali con questa Amministrazione e per il tempo a ciò necessario.

Il conferimento dei dati richiesti dalla stazione appaltante è obbligatorio per il conseguimento delle finalità di cui sopra e necessario, in base alla normativa in materia di appalti e contrattualistica pubblica, per valutare il possesso dei requisiti e delle qualità richiesti per la partecipazione alla procedura nel cui ambito i dati stessi sono acquisiti; pertanto, la loro mancata indicazione può precludere l'effettuazione della relativa istruttoria.

Modalità e logica del trattamento

In relazione alle descritte finalità, il trattamento dei dati personali avviene mediante strumenti manuali, informatici e telematici, con logiche strettamente correlate alle finalità predette e, comunque, in modo da garantire la sicurezza e la riservatezza dei dati stessi.

I dati potranno essere trattati anche in base ai criteri qualitativi, quantitativi e temporali di volta in volta individuati.

Potranno venire a conoscenza dei suddetti dati personali gli operatori della stazione appaltante individuati quali incaricati del trattamento, a cui sono impartite idonee istruzioni in ordine a misure, accorgimenti, modus operandi, tutti volti alla concreta tutela dei dati personali.

I dati raccolti potranno altresì essere conosciuti da:

- Soggetti esterni, i cui nominativi sono a disposizione degli interessati, facenti parte della Commissione;
- Soggetti terzi fornitori di servizi per la stazione appaltante, o comunque ad essa legati da rapporto contrattuale, unicamente per le finalità sopra descritte, previa designazione in qualità di Responsabili del trattamento e comunque garantendo il medesimo livello di protezione;
- Altre Amministrazioni pubbliche, cui i dati potranno essere comunicati per adempimenti procedurali;

- Altri concorrenti che facciano richiesta di accesso ai documenti di gara, secondo le modalità e nei limiti di quanto previsto dalla vigente normativa in materia;
- Legali incaricati per la tutela della stazione appaltante in sede giudiziaria.

In ogni caso, operazioni di comunicazione e diffusione di dati personali, diversi da quelli sensibili e giudiziari, potranno essere effettuate dalla stazione appaltante nel rispetto della normativa vigente.

I dati relativi al concorrente aggiudicatario della gara ed il prezzo di aggiudicazione dell'appalto saranno diffusi tramite il sito internet www.aslroma1.it.

In adempimento agli obblighi di legge in materia di trasparenza amministrativa, il concorrente prende atto ed acconsente a che i dati e la documentazione che la legge impone di pubblicare siano pubblicati e diffusi tramite il profilo del committente, nella sezione *“Amministrazione trasparente”*, all'indirizzo <http://www.aslroma1.it>.

I dati personali non saranno trasferiti al di fuori dell'Unione Europea.

I dati verranno conservati per un arco di tempo non superiore a quello necessario al raggiungimento delle finalità per i quali essi sono trattati.

Il periodo di conservazione dei dati è di 10 anni dall'aggiudicazione definitiva per la stazione appaltante e dalla conclusione dell'esecuzione del contratto per l'Amministrazione contraente e comunque per un arco di tempo non superiore a quello necessario all'adempimento degli obblighi normativi.

A tal fine, anche mediante controlli periodici, verrà verificata costantemente la stretta pertinenza, non eccedenza e indispensabilità dei dati rispetto al perseguimento delle finalità sopra descritte. I dati che, anche a seguito delle verifiche, risultano eccedenti o non pertinenti o non indispensabili non saranno utilizzati, salvo che per l'eventuale conservazione, a norma di legge, dell'atto o del documento che li contiene.

Nell'ambito della presente gara non è previsto alcun tipo di processo decisionale automatizzato.

Diritti

In qualunque momento l'interessato può esercitare i diritti previsti dagli artt. 7 e da 15 a 22 del Regolamento UE 2016/679 (di seguito “GDPR”). In particolare, l'interessato ha il diritto di ottenere la conferma dell'esistenza o meno dei propri dati e di conoscerne il contenuto, l'origine e le finalità del trattamento, di verificarne l'esattezza o chiederne l'integrazione o l'aggiornamento, oppure la rettifica, i destinatari cui i dati saranno comunicati, il periodo di conservazione degli stessi; ha altresì il diritto di chiedere la cancellazione o la limitazione al trattamento, la trasformazione in forma anonima o il blocco dei dati trattati in violazione di legge, nonché di opporsi in ogni caso, per motivi legittimi, al loro trattamento ovvero revocare il trattamento. La relativa richiesta va rivolta all'Asl Roma 1, Via Borgo Santo Spirito 3, 00193 Roma.

L'interessato ha altresì il diritto di proporre reclamo all'autorità Garante per la protezione dei Dati personali (www.garanteprivacy.it).

Titolare del trattamento

Titolare del trattamento dei dati personali di cui alla presente informativa è l'Asl Roma 1, con sede in Via Borgo Santo Spirito 3, 00193 Roma.

Nomina del responsabile del trattamento

L'aggiudicazione può comportare il trattamento di dati personali rispetto al quale l'Amministrazione è Titolare del Trattamento. Se l'aggiudicazione comporta trattamento di dati personali (es. di utenti, pazienti, dipendenti), i rapporti tra Titolare del trattamento e l'aggiudicatario verranno regolati ai sensi dell'art. 28 del GDPR e, pertanto, l'aggiudicatario dovrà rivestire il ruolo di Responsabile del trattamento. Analoga disposizione si applica in caso di subappalto.

**PROCEDURA APERTA FINALIZZATA ALL’AFFIDAMENTO DELLA FORNITURA DI
DISPOSITIVI MEDICI PER CHIRURGIA VASCOLARE E RADIOLOGIA INTERVENTISTICA**

ALLEGATO 8 – CONTRATTO PRIVACY

ACCORDO SUL TRATTAMENTO DEI DATI PERSONALI

(ai sensi dell'articolo 28 del Regolamento (UE) 2016/679 del Parlamento europeo e del Consiglio del 27.4.2016)

TRA

Il titolare del trattamento che, ai sensi e per gli effetti degli artt. 4, paragrafo 1- punto 7), 24 del Regolamento (UE) 2016/679 del Parlamento europeo e del Consiglio del 27 aprile 2016 (citato, in seguito, come "GDPR"), è l'Azienda Sanitaria Locale Roma 1 (C.F. e P.IVA 13664791004), in persona del Legale Rappresentante, il Direttore Generale Dr. Giuseppe Quintavalle, domiciliato per la sua carica presso la Sede Legale sita in Borgo S. Spirito, 3 - 00193 Roma;

E

il responsabile del trattamento che, ai sensi e per gli effetti degli artt. 4, paragrafo 1- punto 8), 28 del GDPR, è da individuarsi nel Fornitore

..... (C.F. P.IVA) in quanto tenuto ad effettuare operazioni di trattamento necessarie all'esecuzione (descrizione sommaria delle attività oggetto dell'appalto e delibera di riferimento) disciplinate dai relativi atti di aggiudicazione e dal contratto/Accordo quadro.

Il presente Accordo ha lo scopo di regolamentare, alle condizioni indicate negli articoli del presente atto, i rapporti tra il titolare del trattamento (in breve, di seguito, anche "Titolare") e il suddetto Fornitore (citato, di seguito, anche, come "responsabile del trattamento" e, in breve, "RdT" e, altresì, "Fornitore").

Art. 1

Designazione del responsabile del trattamento

1. L'Azienda Sanitaria Locale Roma 1, nella qualità di titolare del trattamento, designa, con la sottoscrizione del presente atto, il Fornitore quale responsabile del trattamento.
2. Il Titolare, con la sottoscrizione del presente atto, conferisce al responsabile del trattamento le seguenti autorizzazioni generali:
 - a) ad effettuare operazioni di trattamento (sui dati personali - e, se necessari alla finalità principale del trattamento, anche particolari - di cui entra in possesso o ai quali ha comunque accesso) necessarie all'adempimento degli obblighi derivanti dall'affidamento e/o comunque funzionali all'esecuzione dell'attività/servizio (finalità principale del trattamento) dedotte nel vigente rapporto contrattuale, con modalità che permettano di identificare, solo in caso di necessità, gli interessati;
 - b) a far ricorso, nel caso in cui sia ammesso il subappalto dagli atti negoziali di riferimento, ad altri responsabili del trattamento (anche se situati all'estero) ai sensi dell'art. 28, paragrafo 2, secondo periodo, del GDPR.

Art. 2

Accettazione della designazione da parte del Fornitore

1. Il Fornitore - nella persona del suo legale rappresentante e/o di persona delegata alla sottoscrizione del presente Accordo che, a tal fine, dichiara, assumendosene la responsabilità a tutti gli effetti di legge, di averne ricevuto potere - nel confermare la diretta e approfondita conoscenza degli obblighi che derivano dal GDPR e dalla normativa italiana sulla protezione dei dati personali (D.Lgs. n. 196/2003 e s.m.i.) e dal presente Accordo, dichiara di accettare la designazione a responsabile del trattamento di cui al comma 1 dell'art. 1 del presente Accordo e, ai sensi agli effetti degli artt. 4, paragrafo 1- punto 8), 28 del GDPR, si impegna a procedere al trattamento dei dati personali e, se necessari, particolari (entrambi, di seguito citati, come "dati"):
 - a) nei limiti delle autorizzazioni generali di cui al comma 2 dell'art. 1 del presente Accordo;
 - b) per esclusivo conto del Titolare, attenendosi alle istruzioni ricevute dal medesimo Titolare attraverso la presente Accordo o a quelle ulteriori che saranno successivamente impartite;

- c) in esecuzione del vigente rapporto contrattuale con l'Azienda Sanitaria Locale Roma 1, nonché per il tempo strettamente necessario al perseguimento di tale principale finalità o, se imposte dalla vigente legislazione o autorizzate dal Titolare, per altre finalità correlate con la finalità principale;
 - d) conservando, nei confronti del Titolare, l'intera responsabilità dell'adempimento degli obblighi, anche di altro Responsabile del trattamento (di seguito, anche, sub-responsabile) di cui, nel caso in cui sia ammesso il subappalto, si avvalga per effettuare il trattamento.
2. Il responsabile del trattamento dichiara di essere consapevole che:
- ulteriore trattamento dei dati non effettuato per conto del Titolare rileva ai sensi e per gli effetti degli artt. 4, paragrafo 1, punto 7), 24 del GDPR e, in tal caso, agirà quale autonomo titolare del trattamento assumendosene l'intera responsabilità nei confronti degli interessati, dell'Autorità di controllo, fatta salva comunque la previsione di cui all'art. 7 del presente Accordo;
 - nell'evenienza indicata nell'art. 1, comma 2, lett. b) del presente Accordo, deve osservare quanto stabilito nell'art. 28, paragrafo 4, del GDPR e, nel caso altro responsabile del trattamento ometta di adempiere ai propri obblighi in materia di protezione dei dati, di conservare nei confronti del Titolare l'intera responsabilità dell'adempimento degli obblighi dell'altro responsabile.

Art. 3

Istruzioni sul trattamento dei dati

1. Il responsabile del trattamento, con la sottoscrizione del presente Accordo, si impegna ad osservare le istruzioni documentate fornite dal Titolare.
2. Il responsabile del trattamento considera istruzioni documentate le pattuizioni previste dal rapporto contrattuale in essere, dagli eventuali suoi allegati o atti correlati ai quali le relative parti hanno fatto espresso rinvio nonché ogni altra eventuale comunicazione scritta del Titolare concernente le modalità di trattamento dei dati da parte del responsabile del trattamento e, soprattutto, le seguenti:
 - a) informare il Titolare qualora ritenga che un'istruzione impartitagli da quest'ultimo violi il GDPR o altre disposizioni europee o nazionali relative alla protezione dei dati;
 - b) trattare i dati nel pieno rispetto del GDPR e di ogni altra vigente normativa in materia di protezione dei dati;
 - c) adottare tutte le misure di cui all'art. 32 del GDPR in modo da garantire la riservatezza, l'integrità e la disponibilità dei dati personali trattati, tenendo conto, se necessari a conformare il trattamento o ad elevarne la relativa sicurezza, anche dei provvedimenti, tempo per tempo, emanati dall'Autorità di Controllo, consultabili sul portale internet istituzionale di questa ultima (<https://www.garanteprivacy.it>) e che comunque, possono essere forniti, previa richiesta, dal responsabile della protezione dei dati di questa Azienda Sanitaria (tel. 0633062792; dpo@aslroma1.it);
 - d) rispettare, in ogni caso, la dignità degli interessati, osservando sia principi del trattamento di cui all'art. 5 del GDPR sia adottando ogni necessaria cautela e accorgimento riferibile al contesto del trattamento, tra cui, se applicabili, si indicano, esemplificativamente, le cautele e gli accorgimenti disposti dal Garante per la protezione dei dati personali: per i luoghi di cura, il provvedimento del 9 novembre 2005 (doc. web n. 1191411); per la consegna presidi sanitari al domicilio dell'interessato, il provvedimento 21 novembre 2013 (doc. web n. 2803050);
 - e) compiere le sole operazioni di trattamento funzionali, nei limiti di stretta pertinenza e non eccedenza, all'esecuzione dell'attività/servizio (finalità principale del trattamento), con modalità che permettano di identificare l'interessato solo in caso di necessità e, in tal ultimo caso, con modalità e adozione di accorgimenti e misure tecniche e organizzative tali da assicurare che il livello di protezione dei diritti e delle libertà delle persone fisiche garantito dal GDPR non venga mai compromesso, anche al fine di evitare che il trattamento possa arrecare danno agli interessati;
 - f) utilizzare i dati per finalità strettamente correlate alla finalità principale del trattamento se imposte dalla normativa vigente o, diversamente, se autorizzate dal Titolare;
 - g) non utilizzare i dati per altre finalità (es. ricerca scientifica, marketing, ecc.);

- h) fornire assistenza al Titolare, per quanto di competenza e nella misura in cui ciò sia possibile, per garantire il rispetto degli obblighi di cui agli articoli da 32 a 36 del GDPR, tenendo conto della natura del trattamento e delle informazioni a disposizione del responsabile del trattamento, come (esemplificativamente):
- tutte le informazioni necessarie per dimostrare la conformità del trattamento, anche relativamente alla sicurezza, al GDPR e il rispetto degli obblighi stabiliti dal relativo articolo 28 e dal presente Accordo;
 - tutte le informazioni necessarie a fornire adeguato riscontro degli interessati o ad adempiere ad obblighi stabiliti dalla normativa vigente nei confronti dell'Autorità di controllo (Garante per la protezione dei dati personali);
- i) mantenere la riservatezza dei dati ovvero non renderli pubblici, diffonderli o divulgarli, anche dopo la cessazione del rapporto contrattuale/convenzionale di riferimento, come, parimenti, mantenere la riservatezza sulle misure intraprese per proteggerli;
- j) designare le persone autorizzate al trattamento e garantire che tali persone siano impegnate alla riservatezza o abbiano un adeguato obbligo legale di riservatezza;
- k) individuare, ove necessario, i soggetti da nominare quali Amministratori di sistema e, in tal caso, garantire e rispettare quanto stabilito nel provvedimento del Garante per la protezione dei dati personali del 27 novembre 2008 (pubblicato in G.U. n. 300 del 24 dicembre 2008) modificato in base al provvedimento del 25 giugno 2009 (pubblicato in G.U. n. 149 del 30 giugno 2009);
- l) far osservare alle persone autorizzate le istruzioni sul corretto trattamento o, se del caso, chiederne ulteriori al Titolare nonché vigilare sulla correttezza delle operazioni di trattamento;
- m) gestire, nel caso in cui sia previsto dall'atto di affidamento del servizio e/o da eventuali susseguenti connessi accordi, le credenziali informatiche del personale autorizzato dal titolare, i cui nominativi, con descrizione dei connessi profili di autorizzazione (ambito di trattamento consentito e relative operazione da abilitare), verranno comunicati al responsabile del trattamento da Responsabili/Direttori di Unità Operative che compongono la struttura organizzativa dello stesso Titolare;
- n) fornire agli interessati l'informativa sul trattamento dei dati personali (contenente gli estremi identificativi del responsabile del trattamento e quelli del Titolare), salvo che al riguardo non debba provvedervi direttamente il Titolare;
- o) acquisire dagli interessati la debita autorizzazione (consenso) al trattamento (salvo che al riguardo non debba provvedervi direttamente il Titolare), impegnandosi altresì, a non acquisire ulteriori consensi non necessari al trattamento e che possono avere effetti pregiudizievoli all'eventuale fruizione di servizi che il Titolare, tramite il responsabile del trattamento, deve fornire agli stessi interessati;
- p) tenere e aggiornare il registro delle attività di trattamento, salvo quanto stabilito dall'art. 30, paragrafo 5, del GDPR Ue 2016/679 e, in tal caso, dandone adeguata motivazione al Titolare;
- q) comunicare prontamente al Titolare ogni notizia rilevante che possa incidere sul trattamento dei dati personali, quali, a titolo esemplificativo e non esaustivo, liquidazione, fallimento, fusione, accorpamento societario, ricorso ad altri subfornitori (di seguito, sub-responsabili del trattamento) e, senza ingiustificato ritardo, comunicare qualsivoglia violazione di dati personali e, in tal caso, le misure adottate per limitare e/o evitare effetti pregiudizievoli nei confronti degli interessati, fornendo ogni collaborazione al Titolare;
- r) non comunicare i dati, oggetto del trattamento, a terzi (salvo che tale operazione non sia consentita da disposizione di legge o dal titolare del trattamento) né cedergli, in alcun modo, i dati;
- s) designare, nel caso in cui sia ammesso il subappalto dagli atti negoziali di riferimento, i subfornitori (anche se situati all'estero) quali altri responsabili del trattamento (sub-responsabili del trattamento) e far assumere agli stessi, mediante sottoscrizione di appositi atti giuridici o contratti, i medesimi obblighi in materia di protezione dei dati personali cui si è impegnato, con imposti, tramite il presente Accordo, quale al responsabile (iniziale) del trattamento; (Fornitore);
- t) informare il Titolare di aver fatto ricorso a sub-responsabili del trattamento, anche se situati all'estero, conformemente a quanto previsto dall'art. 28, paragrafo 2, secondo periodo, del GDPR.

Art. 4

Eventuale trasferimenti di dati personali verso paesi terzi o organizzazioni internazionali

1. Il trasferimento di dati extra UE è ammesso se la Commissione Europea ha stabilito che il paese terzo, un territorio o uno o più settori specifici all'interno del paese terzo o verso organizzazione internazionale (ONU, Unesco, ecc.) garantiscono un livello di protezione adeguato.
2. Il trasferimento di dati extra UE è, altresì, ammesso se il responsabile del trattamento è in grado di fornire garanzie adeguate, ovvero sia in grado di comprovare la validità di uno degli strumenti previsti dall'art. 46 del GDPR (es. clausole standard approvate dalla Commissione Europea - cd. standard contract clauses; le norme vincolanti di impresa o Binding Corporate Rules; i codici di condotta; i meccanismi di certificazione) e garantire che gli Interessati dispongano di diritti azionabili e mezzi di ricorso effettivi ai sensi del GDPR e, per ottenere tale risultato, implementare, se del caso, misure aggiuntive tecniche (crittografia, separazione del trattamento, pseudonimizzazione) e organizzative (politica interna, trasparenza, procedure) che dovranno essere documentate e giustificate. Nel caso in cui l'adozione di tali misure non si riveli sufficiente a ridurre i rischi derivanti dal trasferimento il medesimo non dovrà essere effettuato o, se già attuato, dovrà sospendersi.

Art. 5

Diritti del Titolare

1. Il Titolare ha diritto:
 - a. al puntuale ed esatto adempimento di tutti gli obblighi, stabiliti dal GDPR, gravanti sul RdT e dal presente Accordo;
 - b. al puntuale ed esatto adempimento delle legittime istruzioni contenute nel presente Accordo e nelle istruzioni successivamente impartite;
 - c. di reclamare la parte del risarcimento corrispondente alla parte di responsabilità imputabile al RdT e agli eventuali sub-responsabili del trattamento cui, nei casi consentiti, abbia fatto ricorso per effettuare operazioni di trattamento, anche all'estero;
 - d. all'immediata restituzione dei dati personali oppure, a sua scelta, alla conclusione dell'attività di cui al vigente rapporto contrattuale oppure, a richiesta, alla loro integrale cancellazione e, in entrambi i casi, al rilascio contestuale di attestazione scritta che presso lo stesso RdT non ne esiste alcuna copia. In caso di richiesta scritta del Titolare, il RdT è tenuto ad indicare le modalità tecniche e le procedure utilizzate per la cancellazione/distruzione. Con riferimento all'obbligo di restituzione dei dati, il RdT si obbliga ad utilizzare formati standard ed interfacce che facilitino l'interoperabilità e la portabilità dei dati.

Art. 6

Istanze degli interessati

1. Qualora il responsabile del trattamento riceva richieste provenienti dagli Interessati, finalizzate all'esercizio dei loro diritti, esso dovrà:
 - darne tempestiva comunicazione scritta al Titolare a mezzo posta elettronica certificata, allegando copia delle richieste ricevute;
 - coordinarsi, ove necessario e per quanto di propria competenza, con le funzioni aziendali designate dal Titolare per gestire le relazioni con gli Interessati;
 - assistere e supportare il Titolare del trattamento con misure tecniche e organizzative adeguate, al fine di soddisfare l'obbligo dell'Azienda di dare seguito alle richieste per l'esercizio dei diritti degli Interessati (negli ambiti e nel contesto del ruolo ricoperto e in cui opera il Fornitore).

Art. 7

Manleva e responsabilità per violazione di dati personali

1. Il Responsabile del trattamento, in caso di violazione delle disposizioni contenute nel presente atto relativamente alle finalità e modalità di trattamento dei dati, di azione contraria alle istruzioni ivi contenute o in caso di mancato adempimento agli obblighi specificatamente diretti al Responsabile del trattamento dei dati dal GDPR, si impegna a mantenere indenne il Titolare da ogni danno, costo od onere di qualsiasi genere e natura, nonché da ogni contestazione, azione o pretesa avanzate nei confronti del Titolare da parte degli interessati e/o di qualsiasi altro soggetto e/o Autorità. Ciò vale anche nei casi di eventuale illiceità o illegittimità

delle operazioni di trattamento di dati personali che siano imputabili a fatto, comportamento o omissione da parte di suoi dipendenti e/o collaboratori o di eventuali suoi sub-responsabili.

2. Il Titolare dà atto che il Responsabile del trattamento è esonerato dalla responsabilità se dimostra che l'evento dannoso non gli è in alcun modo imputabile, come descritto all'art. 82.3 GDPR.
3. Fatti salvi gli articoli 82, 83 e 84 del GDPR, se il responsabile del trattamento viola il RGPD o il presente Accordo, determinando le finalità e i mezzi del trattamento, è considerato autonomo titolare del trattamento.

Art. 8

Durata

1. La designazione e le relative autorizzazioni al trattamento dei dati, per conto del Titolare, hanno efficacia limitata al solo ed esclusivo periodo intercorrente tra la data di stipulazione del presente Accordo e la conclusione dell'attività di cui al vigente rapporto contrattuale, salvi gli specifici obblighi che per loro natura sono destinati a permanere in base ad una specifica disposizione nazionale o dell'Unione europea.
2. Qualora l'attività/servizio dedotto nel rapporto contrattuale non venga più fornita o cessi, per qualsiasi motivo, il presente Accordo si intenderà automaticamente risolto di diritto, senza bisogno di comunicazioni, disdette o revoche, e l'autorizzazione al trattamento dei dati si intende cessata.

Art. 9

Rinunce

1. Resta inteso che il presente Accordo non comporta alcun diritto per il responsabile del trattamento a uno specifico compenso o indennità o rimborso per l'attività svolta né ad un incremento del compenso spettante allo stesso in virtù delle relazioni contrattuali con il Titolare o con sub-responsabili del trattamento.

Art. 10

Rinvio

1. Per tutto quanto non previsto dalla presente Accordo si rinvia alle disposizioni generali vigenti ed applicabili in materia di protezione dei dati personali.
2. Sono valide le definizioni ed i principi del trattamento di cui, rispettivamente, agli artt. 4 e 5 del GDPR.
3. Il Titolare si riserva in ogni caso la facoltà di rivedere le condizioni del presente Accordo laddove la normativa subisse una significativa riforma, dandone tempestiva comunicazione al responsabile del trattamento.

Roma,

Il responsabile del trattamento

Il titolare del trattamento
Azienda Sanitaria Locale Roma 1
Il Legale Rappresentante
Il Commissario Straordinario
Dr. Giuseppe Quintavalle

**PROCEDURA APERTA PER LA FORNITURA DI DISPOSITIVI MEDICI PER
CHIRURGIA VASCOLARE E RADIOLOGIA INTERVENTISTICA**

AII. 9 SCHEMA DI CONTRATTO

CONTRATTO PER LA FORNITURA DI DISPOSITIVI MEDICI PER CHIRURGIA VASCOLARE E
RADIOLOGIA INTERVENTISTICA

TRA

L'ASL Roma 1 (C.F. 13664791004), con sede legale in Borgo Santo Spirito, 3, 00193 ROMA nella persona del Legale Rappresentante Dott. _____, nato/a _____, Prov. _____, il _____ autorizzata alla stipula del presente contratto in virtù dei poteri conferitigli con _____, nel seguito "Amministrazione",

E

L'impresa _____, C.F. _____ n. _____, Partita IVA n. _____, con sede in _____ Via/Piazza _____, n. _____, CAP _____, iscritta nel Registro delle Imprese di _____, al n. _____, tenuto dalla C.C.I.A.A. di _____, Registro Imprese _____, nel seguito "Fornitore", nella persona di _____, nato a _____, il _____, in qualità di _____, autorizzata alla stipula del presente Contratto in virtù dei poteri conferitigli da _____,

PREMESSO CHE

- a.** L'ASL Roma 1, con Deliberazione CS n. _____ del _____, ha indetto una procedura di gara per l'acquisizione della fornitura di dispositivi medici per chirurgia vascolare e radiologia interventistica suddivisa in lotti
- b.** con Deliberazione n. del _____ il Fornitore è risultato aggiudicatario della procedura di gara;
- c.** il Fornitore ha prestato cauzione sotto forma di _____ per un importo pari a _____ Euro;
- d.** il Fornitore, sottoscrivendo il presente contratto, dichiara che quanto risulta nello stesso, nonché nel Disciplinare di gara e relativi allegati e nel Capitolato tecnico e relativi allegati definisce in modo adeguato e completo l'oggetto delle prestazioni contrattuali e consente di acquisire tutti gli elementi per una idonea valutazione dello stesso;
- e.** il Fornitore, con la seconda sottoscrizione, dichiara, ai sensi e per gli effetti di legge, di accettare tutte le condizioni e patti contenuti nel presente atto e di avere particolarmente considerato

quanto stabilito e convenuto con le relative clausole, in particolare dichiara di approvare specificamente le clausole e condizioni riportate in calce presente contratto;

TUTTO CIÒ PREMESSO LE PARTI, COME SOPRA RAPPRESENTATE, CONVENGONO E STIPULANO QUANTO SEGUE

Articolo 1

Norme regolatrici e disciplina applicabile

1. Le Parti convengono che le premesse di cui sopra, gli atti ed i documenti richiamati nelle medesime premesse e nella restante parte del presente atto, il Bando di Gara, il Disciplinare di gara con i relativi allegati, l'Offerta Tecnica e tutti gli elaborati che la costituiscono e l'Offerta Economica costituiscono parte integrante e sostanziale del presente contratto.
2. L'esecuzione del rapporto contrattuale è, pertanto, regolato:
 - dalle clausole del presente contratto, che costituiscono la manifestazione integrale di tutti gli accordi intervenuti con il Fornitore relativamente alle attività e prestazioni contrattuali
 - dalle disposizioni anche regolamentari in vigore per le Aziende Sanitarie, di cui il Fornitore dichiara di avere esatta conoscenza;
 - dalle disposizioni di cui al D.lgs. 36/2023 (nel seguito "Codice"), e comunque dalle norme di settore in materia di appalti pubblici;
 - dal Codice Civile e dalle altre disposizioni normative in vigore in materia di contratti di diritto privato.
3. In caso di discordanza o contrasto ovvero di omissioni, gli atti ed i documenti di gara prevarranno sugli atti ed i documenti prodotti dal Fornitore nella medesima sede, ad eccezione di eventuali proposte migliorative formulate da quest'ultimo ed espressamente accettate dall'Amministrazione.
4. Le clausole del presente contratto sono sostituite, modificate od abrogate automaticamente per effetto di norme aventi carattere cogente contenute in leggi o regolamenti che entreranno in vigore successivamente, fermo restando che, in tal caso, il Fornitore rinuncia ora per allora a promuovere eventuali azioni volte all'incremento del corrispettivo pattuito ovvero ad opporre eccezioni rivolte a sospendere o risolvere il rapporto contrattuale.

Articolo 2

Oggetto

1. Il contratto disciplina le modalità esecutive concernenti l'affidamento della fornitura di materiale protesico e di dispositivi medici per neurochirurgia.

2. Con il presente contratto il Fornitore si obbliga irrevocabilmente nei confronti dell'Amministrazione ad eseguire le prestazioni, così come dettagliatamente descritte nel Capitolato Tecnico e nell'Offerta Tecnica e loro allegati, il tutto nei limiti dell'importo del valore economico complessivo pari ad Euro _____, __, senza IVA.
3. Tale importo economico complessivo è stato calcolato sulla base dell'offerta economica presentata dal Fornitore in sede di gara.

Articolo 3

Durata del contratto

1. Il presente Contratto ha una durata di 36 (trentasei) mesi decorrenti dalla data della relativa stipula ovvero la minore durata determinata dall'esaurimento del quantitativo massimo stabilito nel precedente articolo 2.
2. La durata del Contratto potrà essere rinnovo alle condizioni riportate nel disciplinare di gara per ulteriori 12 mesi.

Articolo 4

Condizioni della fornitura e limitazione di responsabilità

1. Sono a carico del Fornitore, intendendosi remunerati con il corrispettivo contrattuale di cui oltre, tutti gli oneri, le spese ed i rischi relativi alla prestazione delle attività, nonché ad ogni attività che si rendesse necessaria per la prestazione degli stessi o, comunque, opportuna per un corretto e completo adempimento delle obbligazioni previste, ivi compresi quelli relativi ad eventuali spese di trasporto, di viaggio e di missione per il personale addetto all'esecuzione contrattuale.
2. Il Fornitore garantisce l'esecuzione di tutte le prestazioni oggetto del rapporto contrattuale, integralmente e a perfetta regola d'arte, nel rispetto delle norme vigenti e in conformità alle condizioni, le modalità, i termini e le prescrizioni contenute nella documentazione di gara e nell'offerta tecnica e loro allegati, pena l'applicazione delle penali di cui oltre e/o la risoluzione di diritto del contratto.
3. In ogni caso, il Fornitore si obbliga ad osservare tutte le norme e tutte le prescrizioni tecniche e di sicurezza in vigore, nonché quelle che dovessero essere emanate successivamente all'aggiudicazione.
4. Il Fornitore si impegna espressamente a manlevare e tenere indenne l'Amministrazione da tutte le conseguenze derivanti dall'eventuale inosservanza delle norme e prescrizioni tecniche, di sicurezza, di igiene e sanitarie vigenti.

5. Il Fornitore rinuncia espressamente, ora per allora, a qualsiasi pretesa o richiesta di compenso nel caso in cui l'esecuzione delle prestazioni contrattuali dovesse essere ostacolata o resa più onerosa dalle attività svolte dall'Amministrazione e da terzi autorizzati.

Articolo 5

Obbligazioni specifiche del Fornitore

1. Il Fornitore si obbliga, oltre a quanto previsto nelle altre parti del presente contratto, a:
- a. adottare, nell'esecuzione di tutte le attività, le modalità atte a garantire la vita e l'incolumità dei propri dipendenti, dei terzi e dei dipendenti dell'Amministrazione, coerentemente con quanto previsto dal D.lgs. 81/2008 e s.m. in materia di sicurezza sul lavoro e rischi da interferenza, nonché ad evitare qualsiasi danno ai locali, a beni pubblici o privati;
 - b. osservare, integralmente, tutte le leggi, norme e regolamenti di cui alla vigente normativa in materia di sicurezza e salute dei lavoratori sul luogo di lavoro e a verificare che anche il personale rispetti integralmente le disposizioni di cui sopra;
 - c. erogare le prestazioni oggetto del Contratto e quelle connesse, impiegando tutte le strutture ed il personale necessario per la loro realizzazione secondo quanto stabilito nel Contratto e negli Atti di gara e nell'offerta tecnica e loro allegati;
 - d. manlevare e tenere indenne l'Amministrazione, per quanto di rispettiva competenza, dalle pretese che i terzi dovessero avanzare in relazione ai danni derivanti dallo svolgimento delle prestazioni oggetto del Contratto ovvero in relazione a diritti di privativa vantati da terzi;
 - e. predisporre tutti gli strumenti e le metodologie, comprensivi della relativa documentazione, atti a garantire elevati livelli di servizio, ivi compresi quelli relativi alla sicurezza e riservatezza;
 - f. comunicare tempestivamente le eventuali variazioni della propria struttura organizzativa coinvolta nell'esecuzione del Contratto, indicando analiticamente le variazioni intervenute;
 - g. utilizzare, per l'erogazione delle prestazioni, personale abilitato ai sensi di legge nei casi prescritti e munito di preparazione professionale. A tal fine il Fornitore si impegna ad impartire un'adeguata formazione/informazione al proprio personale sui rischi specifici, propri dell'attività da svolgere e sulle misure di prevenzione e protezione da adottare in materia di sicurezza sul lavoro e di tutela ambientale;
 - h. controllare che il personale addetto mantenga un contegno decoroso, irreprensibile, riservato, corretto e disponibile alla collaborazione. Allo stesso tempo il Fornitore assicura che farà divieto ai propri dipendenti di utilizzare apparecchiature d'ufficio di proprietà dell'Amministrazione (telefoni, PC, ecc.), di aprire cassette o armadi, di maneggiare carte, di prendere visione di documenti se non per motivi strettamente legati all'attività cui sono

preposti. Il Fornitore istruirà, inoltre, il personale a mantenere il segreto d'ufficio su fatti e circostanze concernenti l'organizzazione e l'andamento dell'Amministrazione.

- i. osservare tutte le indicazioni relative alla buona e corretta esecuzione contrattuale, operative, di indirizzo e di controllo che a tale scopo saranno predisposte e comunicate dall'Amministrazione, per quanto di rispettiva ragione;
- j. La stazione appaltante comunicherà all'aggiudicatario l'importo effettivo delle spese di pubblicazione di gara, nonché le relative modalità di pagamento, da liquidarsi entro 30 giorni dalla stipula del contratto, pena l'avvio di forme di recupero coattivo, anche mediante parziale escussione della garanzia definitiva in quanto specifico inadempimento della prestazione contrattuale.

Articolo 6

Verifica e controllo quali/quantitativo

1. Anche ai sensi degli artt. 113 e 116 del Codice, il Fornitore si obbliga a consentire all'Amministrazione, di procedere, in qualsiasi momento e anche senza preavviso, alle verifiche della piena e corretta esecuzione delle prestazioni oggetto del Contratto, nonché a prestare la propria collaborazione per consentire lo svolgimento di tali verifiche, nel rispetto di quanto previsto dalla vigente normativa.
2. Il Fornitore, si impegna ad inviare su richiesta dell'Ente, un report contenente:
 - valore delle fatture inviate all'Amministrazione;
 - dettaglio delle prestazioni erogate;
 - ogni altra informazione richiesta dall'Amministrazione.
3. Resta inteso che l'Amministrazione si riserva la facoltà di richiedere la consegna di report contenenti informazioni aggiuntive a quelle sopra elencate.
4. Qualora le prestazioni rese non siano rispondenti agli standard quali/quantitativi stabiliti, il Direttore dell'esecuzione del contratto o persona da lui delegata, in caso di non conformità grave contatta il Referente indicato del Fornitore richiedendo l'immediato intervento risolutivo e contestualmente compila il modulo di non conformità.
5. Qualora la qualità rilevata a seguito dei suddetti controlli risulti insufficiente, rispetto agli standard stabiliti, verranno applicate le penalità previste nel presente contratto.
6. Tali penalità verranno comminate anche in caso di mancata effettuazione delle prestazioni o di esecuzione difforme nelle modalità e nei tempi rispetto a quelle concordate.

Articolo 7

Corrispettivi

1. I corrispettivi contrattuali dovuti al Fornitore dall'Amministrazione per l'affidamento della fornitura oggetto del presente Contratto sono determinati sulla base dei prezzi netti espressi nell'offerta economica.
2. I predetti corrispettivi sono dovuti unicamente al Fornitore e, pertanto, qualsiasi terzo non potrà vantare alcun diritto nei confronti dell'Amministrazione.
3. Tutti gli oneri derivanti al Fornitore dall'esecuzione del rapporto contrattuale e dall'osservanza di leggi e regolamenti, nonché dalle disposizioni emanate o che venissero emanate dalle competenti autorità, sono compresi e remunerati nel corrispettivo contrattuale. Tale corrispettivo sarà quindi considerato remunerativo di ogni prestazione effettuata dal Fornitore in ragione del presente appalto.
4. A partire dalla seconda annualità contrattuale ed al massimo una volta per ciascuna annualità, al verificarsi di particolari condizioni di natura oggettiva che determinano una variazione del costo dell'appalto, in aumento o in diminuzione, superiore al 5% dell'importo complessivo, i prezzi delle prestazioni da eseguire in maniera prevalente sono aggiornati nella misura dell'80% della variazione stessa.

Ai fini della determinazione della variazione si utilizzano gli indici sintetici dei prezzi al consumo, dei prezzi alla produzione dell'industria e dei servizi e gli indici delle retribuzioni contrattuali orarie elaborati all'ISTAT.

Se non disponibili, si applicano rispettivamente l'indice Istat dei prezzi al consumo per le famiglie di operai e impiegati, al netto dei tabacchi (c.d. FOI) e per la parte relativa ai costi della manodopera, le tabelle del Ministero del Lavoro e delle Politiche Sociali relative al CCNL utilizzato per il calcolo dei costi della Manodopera.

L'aggiudicatario dovrà eventualmente inoltrare formale richiesta di attivazione della clausola di revisione prezzi. All'istanza, adeguatamente motivata, dovrà essere obbligatoriamente allegata documentazione attestante le particolari condizioni di natura oggettiva che determinano il dichiarato aumento dei prezzi ed il potenziale impatto sui margini di utile aziendale, tenuto conto della specificità del servizio fornito. 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 stazione appaltante, all'esito dell'istruttoria, ove ne ricorrano le condizioni, provvederà ad aggiornare in aumento i prezzi originari di aggiudicazione nei limiti suddetti.

Articolo 8

Fatturazione e pagamenti

1. Le fatture dovranno essere emesse con cadenza mensile e comunque successivamente alla singola consegna.
2. Le fatture relative ai corrispettivi di cui al precedente articolo dovranno essere emesse secondo le modalità stabilite dal Regolamento approvato con Decreto del Commissario Ad Acta n. U00247 del 21 marzo 2019 *"Disciplina uniforme delle modalità di fatturazione e di pagamento dei crediti vantati nei confronti delle Aziende Sanitarie Locali, Aziende Ospedaliere, Aziende Ospedaliere Universitarie, IRCSS pubblici, dell'Azienda ARES 118 e della Fondazione Policlinico Tor Vergata"*. Le parti contraenti, sottoscrivendo il presente contratto, accettano pienamente il contenuto del suddetto regolamento e si obbligano ad applicarlo in ogni sua parte.
3. Ciascuna fattura emessa dal Fornitore, intestata all'Amministrazione e trasmessa esclusivamente in formato elettronico ai sensi del D.M. 55 del 3 aprile 2013, dovrà contenere il riferimento al presente contratto e al numero di ordine generato dalla procedura amministrativo contabile, al CIG e alle prestazioni cui si riferisce e relativi prezzi.
4. Il Fornitore si obbliga a presentare un rendiconto di tutte le attività svolte nel corso del periodo di riferimento. Il rendiconto deve essere approvato dall'Amministrazione al fine di autorizzare l'emissione della relativa fattura. Qualora lo ritenesse necessario, può richiedere al Fornitore l'integrazione della documentazione. Il Fornitore sarà tenuto a soddisfare la richiesta che deve approvare il rendiconto. L'importo della fattura potrà essere decurtato delle eventuali penali applicate e determinate nelle modalità descritte nell'articolo "Penali".
5. L'importo delle predette fatture è corrisposto dopo l'avvenuto riscontro regolare della fattura, sul conto corrente indicato all'articolo seguente.
6. Rimane inteso che l'Amministrazione, prima di procedere al pagamento del corrispettivo, acquisirà di ufficio il documento unico di regolarità contributiva (D.U.R.C.), attestante la regolarità del Fornitore in ordine al versamento dei contributi previdenziali e dei contributi assicurativi obbligatori per gli infortuni sul lavoro e le malattie professionali dei dipendenti. Si applicano le previsioni di cui all'art. 11, comma 6 del Codice.
7. In difetto di tempestiva comunicazione della variazione delle modalità di accredito di cui all'art. 10, il Fornitore non può sollevare eccezioni in ordine ad eventuali ritardi dei pagamenti, né in ordine ai pagamenti già effettuati.
8. Resta tuttavia espressamente inteso che per nessun motivo, ivi compreso il caso di ritardi nei pagamenti dei corrispettivi dovuti, il Fornitore può sospendere l'erogazione delle prestazioni e, comunque, lo svolgimento delle attività previste nel Contratto. Il Fornitore che procederà ad

interrompere arbitrariamente le prestazioni contrattuali sarà considerato diretto responsabile degli eventuali danni causati all'Amministrazione e dovuti da tale interruzione.

Articolo 9

Tracciabilità dei flussi finanziari e clausola risolutiva espressa

1. Il Fornitore si assume l'obbligo della tracciabilità dei flussi finanziari di cui alla L. 13 agosto 2010, n. 136 e s.m., pena la nullità assoluta del presente Contratto.
2. Gli estremi identificativi del conto corrente dedicato, anche in via non esclusiva, alle commesse pubbliche sono _____.
3. Il Fornitore si obbliga a comunicare all'Amministrazione le generalità ed il codice fiscale delle persone delegate ad operare sul predetto conto corrente, nonché ogni successiva modifica ai dati trasmessi, nei termini di cui all'art. 3, comma 7, L. 136/2010.
4. Qualora le transazioni relative al Contratto siano eseguite senza avvalersi del bonifico bancario o postale ovvero di altri strumenti idonei a consentire la piena tracciabilità, il presente Contratto è risolto di diritto, secondo quanto previsto dall'art. 3, comma 9 bis, della L. 136/2010.
5. Il Fornitore si obbliga altresì ad inserire nei contratti sottoscritti con i subappaltatori o i subcontraenti, a pena di nullità assoluta, un'apposita clausola con la quale ciascuno di essi assume gli obblighi di tracciabilità dei flussi finanziari di cui alla L. 136/2010.
6. Il Fornitore, il subappaltatore o subcontraente, che ha notizia dell'inadempimento della propria controparte agli obblighi di tracciabilità finanziaria, ne dà immediata comunicazione all'Amministrazione ed alla Prefettura-Ufficio territoriale del Governo della provincia ove ha sede la stessa.
7. Con riferimento ai subcontratti, il Fornitore si obbliga a trasmettere all'Amministrazione, oltre alle informazioni di cui all'art. 119 del Codice, anche apposita dichiarazione resa ai sensi del D.P.R. n. 445/2000, attestante che nel relativo subcontratto è stata inserita, a pena di nullità assoluta, un'apposita clausola con la quale il subcontraente assume gli obblighi di tracciabilità di cui alla Legge sopracitata. È facoltà dell'Amministrazione richiedere copia del contratto tra il Fornitore ed il subcontraente al fine di verificare la veridicità di quanto dichiarato.

Articolo 10

Trasparenza

1. Il Fornitore espressamente ed irrevocabilmente:
 - dichiara che non vi è stata mediazione o altra opera di terzi per la conclusione del contratto;
 - dichiara di non aver corrisposto né promesso di corrispondere ad alcuno, direttamente o attraverso terzi, ivi comprese le imprese collegate o controllate, somme di denaro o altra

utilità a titolo di intermediazione o simili, comunque volte a facilitare la conclusione del contratto stesso;

- si obbliga a non versare ad alcuno, a nessun titolo, somme di danaro o altra utilità finalizzate a facilitare e a rendere meno onerosa l'esecuzione e la gestione della presente fornitura rispetto agli obblighi assunti, né a compiere azioni comunque volte agli stessi fini.

2. Qualora non risultasse conforme al vero anche una sola delle dichiarazioni rese ai sensi del precedente comma, ovvero il Fornitore non rispettasse gli impegni e gli obblighi ivi assunti per tutta la durata del rapporto contrattuale, lo stesso si intenderà risolto di diritto ai sensi e per gli effetti dell'articolo 1456 c.c., per fatto e colpa del Fornitore, che sarà conseguentemente tenuto al risarcimento di tutti i danni derivanti dalla risoluzione.

Articolo 11

Penali

1. Qualora durante l'esecuzione del contratto si verificassero inadempienze nell'osservanza delle clausole contrattuali o rilievi per negligenza nell'espletamento delle prestazioni, all'Amministrazione, previa contestazione a mezzo PEC, potrà diffidare il Fornitore all'esatta esecuzione del contratto. Il Fornitore dovrà produrre, entro e non oltre 5 giorni lavorativi, successivi alla suddetta contestazione le proprie giustificazioni scritte. Ove le suddette giustificazioni non pervengano ovvero all'Amministrazione non le ritenga condivisibili si potrà procedere ad applicare le penali come di seguito riportato.
2. Nel caso di inosservanze delle norme contrattuali e per ciascuna carenza rilevata, all'Amministrazione si riserva l'insindacabilità di applicare le seguenti penalità, oltre a quanto previsto in merito a rischi, responsabilità e risarcimento per eventuali danni:

Inadempienza	U.M.	Penale
Giorni di ritardo nell'espletamento della fornitura	giorno	EURO 20,00 al giorno
Rilevanti e manifeste difformità rispetto alle specifiche tecniche proposte in sede di offerta ed inserite in contratto, a seguito di contestazione	evento	EURO da 30 a 100 per ogni singolo evento

3. Per tutti i punti la verifica di non conformità sull'esecuzione delle prestazioni deve essere attuata nel rispetto della regola del contraddittorio con il rappresentante del Fornitore; in caso di rifiuto la contestazione può essere comunicata anche via PEC con la conseguente esecuzione d'ufficio della penale.

4. L'Amministrazione potrà applicare le penali nella misura massima del 10% del valore del contratto.
5. L'applicazione delle penali non esclude peraltro qualsiasi altra azione legale che l'Amministrazione intenda eventualmente intraprendere fino ad arrivare alla risoluzione del contratto per gravissime inadempienze o irregolarità.
6. I danni arrecati dal Fornitore alla proprietà dell'Amministrazione verranno contestati per iscritto a mezzo PEC. Qualora l'Amministrazione non accogliesse le giustificazioni addotte dall'impresa ovvero l'impresa stessa non provvedesse al ripristino del bene, nei termini fissati, vi provvederà l'Amministrazione addebitando le spese al Fornitore.
7. L'importo derivante dall'applicazione di penalità, sanzioni e dalle spese sostenute in danno verrà detratto dai pagamenti dovuti al Fornitore o da eventuali crediti vantati dalla stessa, nonché rivalendosi sulla garanzia definitiva.

Articolo 12

Cauzione definitiva

1. A garanzia delle obbligazioni contrattuali il Fornitore, ai sensi e per gli effetti dell'art. 117 del Codice, ha costituito a favore dell'Amministrazione una garanzia fideiussoria.
2. La cauzione definitiva si intende estesa a tutti gli accessori del debito principale ed è prestata a garanzia dell'esatto e corretto adempimento di tutte le obbligazioni del Fornitore.
3. In particolare, la cauzione rilasciata garantisce tutti gli obblighi specifici assunti dal Fornitore, anche quelli a fronte dei quali è prevista l'applicazione di penali e, pertanto, resta espressamente inteso che l'Amministrazione ha diritto di rivalersi direttamente sulla cauzione e, quindi, sulla fideiussione per l'applicazione delle penali.
4. La cauzione potrà essere progressivamente e proporzionalmente svincolata, sulla base dell'avanzamento dell'esecuzione, nel limite massimo del 80%.
5. Qualora l'ammontare della cauzione definitiva dovesse ridursi per effetto dell'applicazione di penali, o per qualsiasi altra causa, il Fornitore dovrà provvedere al reintegro entro il termine di 10 (dieci) giorni dal ricevimento della relativa richiesta.

Articolo 13

Riservatezza

1. Il Fornitore ha l'obbligo di mantenere riservati i dati e le informazioni, ivi comprese quelle che transitano per le apparecchiature di elaborazione dati, di cui venga in possesso e, comunque, a conoscenza, di non divulgarli in alcun modo e in qualsiasi forma e di non farne oggetto di

utilizzazione a qualsiasi titolo per scopi diversi da quelli strettamente necessari all'esecuzione del contratto.

2. L'obbligo di cui al precedente comma sussiste, altresì, relativamente a tutto il materiale originario o predisposto in esecuzione della fornitura.
3. L'obbligo di cui al comma 1 non concerne i dati che siano o divengano di pubblico dominio.
4. Il Fornitore è responsabile per l'esatta osservanza da parte dei propri dipendenti e collaboratori, nonché degli eventuali subappaltatori e dei dipendenti e collaboratori di questi ultimi, degli obblighi di segretezza anzidetti.
5. In caso di inosservanza degli obblighi di riservatezza, l'Amministrazione, ha facoltà di dichiarare risolto di diritto il contratto, fermo restando che il Fornitore sarà tenuto a risarcire tutti i danni che ne dovessero derivare.
6. Il Fornitore potrà citare i termini essenziali del Contratto nei casi in cui fosse condizione necessaria per la partecipazione del Fornitore stesso a gare e appalti.
7. Il Fornitore si impegna, altresì, a rispettare quanto previsto dal d.lgs. 196/2003 e dai relativi regolamenti di attuazione in materia di riservatezza.

Articolo 14

Danni, responsabilità civile

1. Il Fornitore dichiara di assicurare il suo personale contro gli infortuni, nonché si impegna a renderlo edotto dei rischi ai quali può andare soggetto.
2. Il Fornitore è responsabile per i danni che possono subire persone e cose appartenenti alla propria organizzazione all'interno e fuori delle strutture dell'Amministrazione, per fatti ed attività connesse all'esecuzione del contratto.
3. Come specificato, il Fornitore sarà ritenuto direttamente responsabile di tutti gli eventuali danni accertati di qualunque natura e per qualsiasi motivo arrecati a persone e cose che risultassero causati dal personale del Fornitore.
4. Il Fornitore, in ogni caso, dovrà provvedere a proprie spese alla riparazione e sostituzione delle parti o oggetti danneggiati. L'accertamento dei danni sarà effettuato dai rappresentanti l'Amministrazione, in contraddittorio con i rappresentanti del Fornitore.
5. In caso di assenza dei rappresentanti del Fornitore, si procederà agli accertamenti dei danni in presenza di due testimoni, anche dipendenti della sola Amministrazione, senza che il Fornitore possa sollevare eccezione alcuna.

Articolo 15

Risoluzione e clausola risolutiva espressa

1. Ferme le ulteriori ipotesi di risoluzione previste dall'art. 122 del Codice, l'Amministrazione può risolvere di diritto ai sensi dell'art. 1456 c.c., previa dichiarazione da comunicarsi al Fornitore nel rispetto delle modalità previste dalla vigente normativa, senza necessità di assegnare alcun termine per l'adempimento, il contratto nei seguenti casi:
 - a) reiterati e aggravati inadempimenti imputabili al Fornitore, comprovati da almeno 3 (tre) documenti di contestazione ufficiale, al di fuori dei casi di cui all'articolo 122 del Codice;
 - b) violazione delle norme in materia di cessione del contratto e dei crediti;
 - c) mancata reintegrazione della cauzione eventualmente escussa entro il termine di cui all'articolo "Cauzione definitiva";
 - d) mancata copertura dei rischi durante tutta la vigenza del contratto;
 - e) azioni giudiziarie per violazioni di diritti di brevetto, di autore ed in genere di privativa altrui, intentate contro l'Amministrazione, ai sensi dell'articolo " Brevetti industriali e diritti d'autore";
 - f) nei casi previsti dall'articolo "Tracciabilità dei flussi finanziari e clausola risolutiva espressa";
 - g) nei casi previsti dall'art. 12, comma 4, del presente contratto;
 - h) nei casi di cui all'articolo "Riservatezza";
 - i) nei casi di cui all'articolo "Subappalto";
 - j) nei casi di cui all'articolo "Trasparenza";
 - k) qualora disposizioni legislative, regolamentari ed autorizzative non ne consentano la prosecuzione in tutto o in parte.
2. In tutti i predetti casi di risoluzione l'Amministrazione ha diritto di ritenere definitivamente la cauzione definitiva, ove essa non sia stata ancora restituita, e/o di applicare una penale equivalente, nonché di procedere nei confronti del Fornitore per il risarcimento del danno. In questo caso l'Amministrazione si rivolgerà per l'esecuzione dell'appalto alla Ditta che ha presentato la successiva migliore offerta.
3. In conformità con quanto previsto dal Protocollo di Azione sottoscritto tra l'Autorità Nazionale Anticorruzione e la Regione Lazio, l'Amministrazione si avvarrà della clausola risolutiva espressa di cui all'art. 1456 c.c. ogni qualvolta nei confronti dell'imprenditore o dei componenti la compagine sociale, o dei dirigenti dell'impresa con funzioni specifiche relative all'affidamento alla stipula e all'esecuzione del contratto sia stata disposta misura cautelare o sia intervenuto rinvio a giudizio per taluno dei delitti di cui agli artt. 317 cp 318 cp 319 cp 319 bis cp 319 ter cp 319 quater 320 cp 322 cp 322 bis cp 346 bis cp 353 cp 353 bis cp.

4. Rimane inteso che eventuali inadempimenti che abbiano portato alla risoluzione del presente Contratto saranno oggetto di segnalazione all'Autorità Nazionale Anticorruzione nonché potranno essere valutati come grave negligenza o malafede nell'esecuzione delle prestazioni affidate al Fornitore ai sensi dell'art. 98 del Codice.

Articolo 16

Recesso

1. Fermo restando quanto previsto dagli artt. 88, comma 4-ter, e 92, comma 4, d.lgs. 6 settembre 2011, n. 159 e dall'art. 123 del Codice, l'Amministrazione ha diritto, nei casi di giusta causa, di recedere unilateralmente dal contratto, in tutto o in parte, in qualsiasi momento, con un preavviso di almeno 30 (trenta) giorni solari, da comunicarsi al Fornitore via PEC.
2. Si conviene che per giusta causa si intende, a titolo meramente esemplificativo e non esaustivo:
 - i. qualora sia stato depositato contro il Fornitore un ricorso ai sensi della legge fallimentare o di altra legge applicabile in materia di procedure concorsuali, che proponga lo scioglimento, la liquidazione, la composizione amichevole, la ristrutturazione dell'indebitamento o il concordato con i creditori, ovvero nel caso in cui venga designato un liquidatore, curatore, custode o soggetto avente simili funzioni, il quale entri in possesso dei beni o venga incaricato della gestione degli affari del Fornitore;
 - ii. qualora il Fornitore perda i requisiti minimi richiesti per l'affidamento di forniture ed appalti di servizi pubblici relativi alla procedura attraverso la quale è stato scelto il Fornitore medesimo;
 - iii. qualora taluno dei componenti l'Organo di Amministrazione o l'Amministratore Delegato o il Direttore Generale o il Responsabile tecnico del Fornitore siano condannati, con sentenza passata in giudicato, per delitti contro la Pubblica Amministrazione, l'ordine pubblico, la fede pubblica o il patrimonio, ovvero siano assoggettati alle misure previste dalla normativa antimafia.
3. L'Amministrazione, in caso di mutamenti di carattere organizzativo interessanti la stessa, che abbiano incidenza sulla prestazione delle prestazioni, può altresì recedere unilateralmente, in tutto o in parte, con un preavviso di almeno 30 (trenta) giorni solari, da comunicarsi al Fornitore con PEC.
4. Nei casi di cui ai commi precedenti, il Fornitore ha diritto al pagamento delle prestazioni eseguite, purché correttamente ed a regola d'arte, secondo il corrispettivo e le condizioni contrattuali rinunciando espressamente, ora per allora, a qualsiasi ulteriore eventuale pretesa, anche di natura risarcitoria, ed a ogni ulteriore compenso o indennizzo e/o rimborso delle spese, anche in deroga a quanto previsto dall'articolo 1671 c.c.

5. L'Amministrazione può altresì recedere, per motivi diversi da quelli elencati, in tutto o in parte, avvalendosi della facoltà consentita dall'articolo 1671 c.c. con un preavviso di almeno 30 (trenta) giorni solari, da comunicarsi al Fornitore con PEC purché tenga indenne lo stesso Fornitore delle spese sostenute, delle prestazioni rese e del mancato guadagno.
6. In ogni caso, dalla data di efficacia del recesso, il Fornitore deve cessare tutte le prestazioni contrattuali, assicurando che tale cessazione non comporti danno alcuno per l'Amministrazione.

Articolo 17

Obblighi derivanti dal rapporto di lavoro

1. Il Fornitore si obbliga ad ottemperare a tutti gli obblighi verso i propri dipendenti derivanti da disposizioni legislative e regolamentari vigenti in materia di lavoro, ivi compresi quelli in tema di igiene e sicurezza, nonché la disciplina previdenziale e infortunistica, assumendo a proprio carico tutti i relativi oneri.
2. L'Amministrazione avrà la facoltà di verificare in ogni momento la sussistenza delle condizioni sanitarie necessarie per l'espletamento delle prestazioni contrattuali.
3. Il Fornitore si obbliga ad applicare nei confronti dei lavoratori dipendenti e, se cooperative, nei confronti dei soci lavoratori, condizioni contrattuali, normative e retributive non inferiori a quelle risultanti da i contratti collettivi nazionali di lavoro del Comparto di categoria e dagli accordi integrativi territoriali sottoscritti dalle organizzazioni imprenditoriali e dei lavoratori maggiormente rappresentative, nonché a rispettare le norme e le procedure previste dalla legge, alla data dell'offerta e per tutta la durata dell'appalto. L'obbligo permarrà anche dopo la scadenza dei suindicati contratti collettivi e fino alla loro sostituzione.
4. Il Fornitore sarà tenuto inoltre all'osservanza ed all'applicazione di tutte le norme relative alle assicurazioni obbligatorie ed antinfortunistiche, previdenziali ed assistenziali, nei confronti del proprio personale dipendente e dei soci lavoratori nel caso di cooperative.

Articolo 18

Brevetti industriali e diritti d'autore

1. Il Fornitore assume ogni responsabilità conseguente all'uso di dispositivi o all'adozione di soluzioni tecniche o di altra natura che violino diritti di brevetto, di autore ed in genere di privativa altrui.
2. Qualora venga promossa nei confronti dell'Amministrazione una azione giudiziaria da parte di terzi che vantino diritti sui beni o servizi acquisiti, il Fornitore si obbliga a manlevare e tenere indenne l'Amministrazione, assumendo a proprio carico tutti gli oneri conseguenti, inclusi i danni verso terzi, le spese giudiziali e legali a carico dell'Amministrazione. L'Amministrazione si

impegna ad informare prontamente il Fornitore delle iniziative giudiziarie di cui al precedente comma.

3. Nell'ipotesi di azione giudiziaria per le violazioni di cui al comma precedente tentata nei confronti dell'Amministrazione quest'ultima, fermo restando il diritto al risarcimento del danno nel caso in cui la pretesa azionata sia fondata, ha facoltà di dichiarare la risoluzione di diritto del contratto, per quanto di rispettiva competenza, recuperando e/o ripetendo il corrispettivo versato, detratto un equo compenso per le prestazioni erogate.

Articolo 19

Responsabile della commessa

1. Con la stipula del presente Contratto il Fornitore individua nel Sig. _____ il Responsabile della commessa, con capacità di rappresentare ad ogni effetto il Fornitore, il quale è il referente nei confronti dell'Amministrazione.
2. I dati di contatto del Responsabile della commessa sono: numero telefonico _____, indirizzo e-mail _____ PEC _____.

Articolo 20

Trattamento dei dati, consenso al trattamento

1. Ai sensi di quanto previsto dalle leggi in tema di trattamento di dati personali, le parti dichiarano di essersi preventivamente e reciprocamente informate circa le modalità e le finalità dei trattamenti di dati personali che verranno effettuati per l'esecuzione di questo rapporto contrattuale.
2. Nello specifico, verranno trattati i dati necessari alla esecuzione del rapporto contrattuale e dei singoli ordini di consegna, in ottemperanza ad obblighi di legge, ed in particolare per le finalità legate al monitoraggio ed al controllo della spesa dell'Amministrazione.
3. In ogni caso l'Amministrazione aderendo al contratto dichiara espressamente di acconsentire al trattamento e all'invio da parte del Fornitore dei dati relativi alla fatturazione, per le finalità connesse all'esecuzione del rapporto contrattuale e dei singoli ordini di consegna. I dati saranno trasmessi anche per via telefonica e telematica dal Fornitore all'Amministrazione nel rispetto delle disposizioni normative in vigore.
4. I trattamenti dei dati saranno improntati ai principi di correttezza, liceità e trasparenza e nel rispetto delle misure di sicurezza.

5. Le parti si impegnano a comunicarsi oralmente tutte le informazioni previste della medesima normativa, ivi comprese quelle relative ai nominativi del responsabile e del titolare del trattamento e le modalità di esercizio dei diritti dell'interessato.

Articolo 21

Cessione di credito e di contratto

1. E' fatto assoluto divieto al Fornitore di cedere, a qualsiasi titolo, il Contratto, a pena di nullità, salvo quanto previsto dall'art. 120, comma 1, lett. d), n. 2, Codice.
2. E' fatto assoluto divieto al Fornitore di cedere a terzi i crediti della fornitura senza specifica autorizzazione da parte dell'Amministrazione, salvo quanto previsto dall'art. 120, comma 12, del Codice.
3. Anche la cessione di credito soggiace alle norme sulla tracciabilità dei flussi finanziari di cui alla L. 136/2010.
4. In caso di inadempimento da parte del Fornitore degli obblighi di cui ai precedenti commi, l'Amministrazione ha facoltà di dichiarare risolto il Contratto
5. Ai sensi della Determinazione dell'Autorità per la Vigilanza sui contratti pubblici n.10 del 22 dicembre 2010, il Fornitore, in caso di cessione dei crediti, si impegna a comunicare il/i CIG al cessionario, eventualmente anche nell'atto di cessione, affinché lo/gli stesso/i venga/no riportato/i sugli strumenti di pagamento utilizzati. Il cessionario è tenuto ad utilizzare conto/i corrente/i dedicato/i nonché ad anticipare i pagamenti al Fornitore mediante bonifico bancario o postale sul/i conto/i corrente/i dedicato/i del Fornitore medesimo riportando il CIG dallo stesso comunicato.

Articolo 22

Subappalto

1. Il Fornitore, conformemente a quanto dichiarato in sede di offerta, e preso atto del divieto di affidamento in subappalto dell'integrale esecuzione del contratto, affida in subappalto l'esecuzione delle seguenti prestazioni:

2. Il Fornitore è responsabile dei danni che dovessero derivare all'Amministrazione o a terzi per fatti comunque imputabili ai soggetti cui sono state affidate le suddette attività.

3. I subappaltatori dovranno mantenere per tutta la durata del Contratto, i requisiti richiesti dalla normativa vigente in materia per lo svolgimento delle attività agli stessi affidate.
4. Il subappalto è autorizzato dall'Amministrazione. Il Fornitore si impegna a depositare presso l'Amministrazione, almeno venti giorni prima dell'inizio dell'esecuzione delle attività oggetto del subappalto, la copia del contratto di subappalto
5. Il subappalto non comporta alcuna modificazione agli obblighi e agli oneri del Fornitore, il quale rimane l'unico e solo responsabile, nei confronti dell'Amministrazione, per quanto di rispettiva competenza, della perfetta esecuzione del contratto anche per la parte subappaltata.
6. Il Fornitore si obbliga a manlevare e tenere indenne l'Amministrazione da qualsivoglia pretesa di terzi per fatti e colpe imputabili al subappaltatore o ai suoi ausiliari.
7. Ai sensi dell'art. 119, comma 12, del Codice, il Fornitore deve garantire, per le prestazioni affidate in subappalto, gli stessi standard qualitativi e prestazionali previsti nel contratto di appalto e riconoscere ai lavoratori un trattamento economico e normativo non inferiore a quello che avrebbe garantito il contraente principale. Il subappaltatore è tenuto ad applicare i medesimi contratti collettivi nazionali di lavoro del contraente principale, qualora le attività oggetto di subappalto coincidano con quelle caratterizzanti l'oggetto dell'appalto oppure riguardino le lavorazioni relative alle categorie prevalenti e siano incluse nell'oggetto sociale del contraente principale. L'affidatario corrisponde i costi della sicurezza e della manodopera, relativi alle prestazioni affidate in subappalto, alle imprese subappaltatrici senza alcun ribasso.
8. Fuori dai casi di cui all'art. 119, comma 11, Codice il Fornitore si obbliga a trasmettere all'Amministrazione entro 20 (venti) giorni dalla data di ciascun pagamento effettuato nei suoi confronti, copia delle fatture quietanzate relative ai pagamenti da esso corrisposti al subappaltatore con l'indicazione delle ritenute di garanzia effettuate.
9. Qualora il Fornitore non trasmetta le fatture quietanzate del subappaltatore nel termine di cui al comma precedente, l'Amministrazione sospende il successivo pagamento a favore del Fornitore.
10. In caso di cessione in subappalto di attività senza la preventiva approvazione ed in ogni caso di inadempimento da parte del Fornitore agli obblighi di cui ai precedenti commi, l'Amministrazione potrà risolvere il Contratto, fatto salvo il diritto al risarcimento del danno.
11. Per tutto quanto non previsto si applicano le disposizioni di cui all'art. 119 del Codice.

Articolo 23

Oneri fiscali e spese contrattuali

1. Sono a carico del Fornitore tutti gli oneri anche tributari e le spese contrattuali relative alla fornitura ed agli ordini di consegna ivi incluse, a titolo esemplificativo e non esaustivo, quelli

notarili, bolli, carte bollate, tasse di registrazione, copie esecutive, ecc. ad eccezione di quelli che fanno carico all'Amministrazione per legge.

2. Il Fornitore dichiara che le prestazioni di cui trattasi sono effettuate nell'esercizio di impresa e che trattasi di operazioni soggette all'imposta sul valore aggiunto, che il Fornitore è tenuto a versare, con diritto di rivalsa, ai sensi del D.P.R. n. 633/72.

Articolo 24

Clausola Antipantouflage

1. In ottemperanza a quanto disposto dall'articolo 53, comma 16-ter, D.Lgs. 165/2001, il Fornitore non deve aver concluso contratti di lavoro subordinato o autonomo né aver attribuito incarichi a ex dipendenti della Amministrazione che si trovino nella condizione di limitazione temporale della libertà negoziale, pena la nullità di tali contratti. Tale limitazione riguarda i dipendenti che, avendo esercitato, negli ultimi tre anni di servizio, poteri autoritativi o negoziali per conto dell'Amministrazione, non possono svolgere, nei tre anni successivi alla cessazione del rapporto di pubblico impiego, attività lavorativa o professionale presso i soggetti privati destinatari dell'attività della pubblica amministrazione svolta attraverso i medesimi poteri
2. È fatto divieto ai soggetti privati destinatari dell'attività della pubblica amministrazione, che abbiano concluso contratti di lavoro subordinato o autonomo o abbiano attribuito incarichi a ex dipendenti pubblici che si trovino nella suddetta condizione di limitazione temporale della libertà negoziale, di contrattare con le pubbliche amministrazioni per i successivi tre anni.

Articolo 25

Foro competente

1. Per ogni controversia che dovesse insorgere in ordine alla validità, interpretazione, esecuzione e risoluzione del rapporto contrattuale e per tutte le questioni relative ai rapporti tra il Fornitore e l'Amministrazione è competente in via esclusiva il Foro di Roma.

Articolo 26

Codice di comportamento

1. Nello svolgimento delle attività oggetto del contratto di appalto, il fornitore deve uniformarsi ai principi e, per quanto compatibili, ai doveri di condotta richiamati nel D.P.R. 16 aprile 2013, n. 62, nel codice di comportamento e nel Piano Triennale di Prevenzione della Corruzione e della Trasparenza di questa stazione appaltante, disponibili sul profilo del committente, nella sezione "Amministrazione trasparente", all'indirizzo <http://www.aslroma1.it> e di cui dichiara di aver preso visione.

Articolo 27

Allegati

1. Si intendono quali parti integranti ed efficaci del presente contratto, anche se non materialmente allegati ma conservati presso la stazione appaltante, i seguenti documenti: il Bando, il Disciplinare, il Capitolato tecnico di gara e suoi allegati, l'Offerta Tecnica e l'Offerta Economica del Fornitore e i loro allegati.
2. Si allega, inoltre, al presente contratto la cauzione definitiva sotto forma di fideiussione di cui al precedente articolo Cauzione definitiva.

Letto approvato e sottoscritto, Lì _____

Il Fornitore

L'Amministrazione

Il sottoscritto _____ in qualità di Legale rappresentante del Fornitore, dichiara di avere perfetta conoscenza di tutte le clausole contrattuali e dei documenti ed atti richiamati nel presente contratto e di accettare incondizionatamente, ai sensi e per gli effetti di legge, tutte le norme, patti e condizioni previsti negli articoli di seguito indicati e contenuti nel presente atto, ferma restando la inderogabilità delle norme contenute nella Lettera di Invito e relativi allegati, nel Capitolato tecnico e, per quanto non previsto, nelle disposizioni del C.c. e delle Leggi vigenti in materia se ed in quanto compatibili: Articolo 3 Durata del contratto, Articolo 4 Condizioni della fornitura e limitazione di responsabilità, Articolo 5 Obbligazioni specifiche del Fornitore, Articolo 6 Verifica e controllo quali/quantitativo, Articolo 7 Corrispettivi, Articolo 8 Fatturazione e pagamenti, Articolo 9 Tracciabilità dei flussi finanziari e clausola risolutiva espressa, Articolo 11 Penali, Articolo 12 Cauzione definitiva, Articolo 13 Riservatezza, Articolo 14 Danni, responsabilità civile e polizza assicurativa, Articolo 15 Risoluzione e clausola risolutiva espressa, Articolo 16 Recesso, Articolo 21 Cessione di credito e contratto, Articolo 22 Subappalto, Articolo 23 Oneri fiscali e spese contrattuali.

Letto e approvato

Si sottoscrive per accettazione

Il Fornitore

**PROCEDURA APERTA PER LA FORNITURA DI DISPOSITIVI MEDICI PER
CHIRURGIA VASCOLARE E RADIOLOGIA INTERVENTISTICA**

ALLEGATO10 – PATTO D'INTEGRITÀ

Questo documento costituisce parte integrante del bando.

Questo Patto d'Integrità stabilisce la reciproca, formale obbligazione dell'Azienda Sanitaria Locale Roma 1 e le imprese concorrenti di conformare i propri comportamenti ai principi di lealtà, trasparenza e correttezza nonché l'espresso impegno anti-corruzione, di non offrire, accettare o richiedere somme di denaro o qualsiasi altra ricompensa, vantaggio o beneficio, sia direttamente che indirettamente tramite intermediari, al fine dell'assegnazione dell'appalto.

Il personale e i collaboratori dell'Azienda Sanitaria Locale Roma 1 e delle Imprese concorrenti, sono consapevoli del presente Patto d'Integrità, il cui spirito condividono pienamente, nonché delle sanzioni previste a loro carico in caso di mancato rispetto di questo Patto.

Il Fornitore in particolare dichiara:

- di impegnarsi a rispettare tutte le previsioni contenute nel Disciplinare di gara e suoi allegati;
- di impegnarsi, qualora partecipi alla procedura di acquisto contemporaneamente ad altro/i soggetto/i rispetto al/i quale/i si trovi in una situazione di controllo di cui all'art. 2359 del codice civile, ad indicare all'Azienda Sanitaria Locale Roma 1 quale/i sia/no tale/i soggetto/i, dichiarando di aver formulato autonomamente l'offerta e allegando documentazione idonea a dimostrare che la situazione di controllo non ha influito sulla formulazione dell'offerta;
- che non ha concluso né concluderà con altri operatori economici alcun tipo di accordo volto ad alterare o limitare la concorrenza, ovvero a determinare un unico centro decisionale ai fini della partecipazione alla gara e nella formulazione dell'offerta;
- di impegnarsi a segnalare all'Azienda Sanitaria Locale Roma 1 a qualsiasi tentativo di turbativa, irregolarità o distorsione nelle fasi di svolgimento della procedura di gara e/o durante l'esecuzione dei contratti, da parte di ogni interessato o addetto o di chiunque possa influenzare le decisioni relative alla gara in oggetto.

Il Fornitore prende nota e accetta che nel caso di mancato rispetto degli impegni anticorruzione assunti con questo Patto di Integrità comunque accertato dall'Azienda Sanitaria Locale Roma 1, potranno essere applicate le seguenti sanzioni:

- esclusione dalla procedura di gara e escussione della cauzione provvisoria, fatto salvo il risarcimento per maggior danno;
- risoluzione del Contratto fatto salvo il risarcimento per maggior danno.

Il presente Patto di Integrità e le relative sanzioni applicabili resteranno in vigore sino alla completa esecuzione del Contratto.

Ogni controversia relativa all'interpretazione, ed esecuzione del presente Patto d'Integrità sarà risolta dall'Autorità Giudiziaria del Foro di Roma.

Allegato 11 criteri di valutazione		
CRITERI VALUTATIVI		
CRITERIO DI VALUTAZIONE	SUB-CRITERIO DI VALUTAZIONE	MODALITA' ATTRIBUZIONE D: Discrezionale
CV1		
Caratteristiche del materiale	Verrà valutata la qualità del materiale in funzione di plasticità e morbidezza tali da garantire la migliore performance	D
Atraumaticità	Verranno valutate le caratteristiche tecniche in termini di atraumaticità	D
Scorrevolezza	Verrà valutata la capacità del dispositivo di scorrere attraverso i tessuti	D
Maneggevolezza ed ergonomia	Verranno valutate le caratteristiche di qualità costruttiva in funzione dell'utilizzazione e della praticità d'uso	D
Gamma delle misure	Verranno valutate la tipologia e gamma di misure presentate	D
CV2		
Caratteristiche del materiale	Verrà valutata la qualità del materiale in funzione di plasticità e morbidezza tali da garantire la migliore performance	D
Atraumaticità	Verranno valutate le caratteristiche tecniche in termini di atraumaticità	D
Scorrevolezza	Verrà valutata la capacità del dispositivo di scorrere attraverso i tessuti	D
Maneggevolezza ed ergonomia	Verranno valutate le caratteristiche di qualità costruttiva in funzione dell'utilizzazione e della praticità d'uso	D
Completezza del kit	Verrà valutata la completezza del kit offerto	D
CV3		
Caratteristiche del materiale	Verrà valutata la qualità del materiale in termini di scorrevolezza e resistenza del dispositivo	D
Sicurezza del dispositivo	Verranno valutate le caratteristiche del dispositivo in termini di sicurezza per l'operatore	D
Maneggevolezza ed ergonomia	Saranno valutate le caratteristiche di qualità costruttiva in funzione dell'utilizzazione e della praticità d'uso	D
Atraumaticità	Verranno valutate le caratteristiche tecniche in termini di atraumaticità e capacità di penetrazione nei tessuti	D
CV4		
Caratteristiche del materiale	Verrà valutata la qualità del materiale in funzione di plasticità e morbidezza tali da garantire la migliore performance	D
Atraumaticità	Verranno valutate le caratteristiche tecniche in termini di atraumaticità	D
Scorrevolezza	Verrà valutata la facilità di introduzione del dispositivo durante le procedure chirurgiche	D
Tenuta della valvola	Verranno valutate le caratteristiche di tenuta della valvola in funzione dell'utilizzazione	D
Gamma delle misure	Verranno valutate la tipologia e gamma di misure presentate	D
CV5		
Caratteristiche del materiale	Verrà valutata la qualità del materiale in funzione di plasticità e morbidezza tali da garantire la migliore performance	D
Gamma delle misure	Verranno valutate la tipologia e gamma di misure presentate nonché la gamma delle curve della punta in funzione delle differenti esigenze cliniche	D
Scorrevolezza	Verranno valutate le caratteristiche del dispositivo in termini di struttura e scorrevolezza	D
Resistenza al kinking	Sarà oggetto di valutazione la capacità di resistenza all'incurvamento e al piegamento	D

Caratteristiche dell'estremità	Verranno valutate le caratteristiche della punta in termini di conformazione e atraumaticità	D
CV6		
Caratteristiche del materiale	Verranno valutate le caratteristiche tecniche nonché la qualità del materiale e dell'armatura in funzione della destinazione d'uso	D
Gamma delle misure	Verranno valutate la tipologia e gamma di misure presentate nonché la gamma delle curve della punta in funzione delle differenti esigenze cliniche	D
Scorrevolezza	Verranno valutate le caratteristiche del dispositivo in termini di struttura e scorrevolezza	D
Caratteristiche dell'estremità	Verranno valutate le caratteristiche della punta in termini di conformazione e atraumaticità	D
CV7		
Efficacia di emostasi	Verrà valutata la capacità di emostasi e la tipologia di riassorbimento tali da garantire la massima efficacia	D
Atraumaticità	Verranno valutate le caratteristiche tecniche in termini di atraumaticità	D
Maneggevolezza e facilità d'uso	Saranno vatutate le caratteristiche di qualità costruttiva in funzione dell'utilizzazione e della praticità d'uso	D
Chiusura del sito di sutura arterioso	Verrà valutata la capacità di sigillare meccanicamente il sito di puntura arterioso in funzione delle caratteristiche tecniche del prodotto offerto	D
CV8		
Maneggevolezza ed ergonomicità	Verranno vatutate le caratteristiche di qualità costruttiva in funzione dell'utilizzazione e della praticità d'uso	D
Caratteristiche del materiale	Verrà valutata la qualità del materiale in funzione delle caratteristiche tecniche tali da garantire la massima efficacia	D
Gamma delle misure	Verranno valutate la tipologia e gamma di misure presentate in funzione delle differenti esigenze cliniche	D
Caratteristiche tecniche	Verranno valutate le caratteristiche tecniche del dispositivo in termini di tenuta, struttura e scorrevolezza	D
Navigabilità	Verrà valutata la capacità del dispositivo di superare anatomia vascolari ostili	D
Caratteristiche dell'estremità	Verranno valutate le caratteristiche della punta in termini di conformazione e atraumaticità	D
CV9		
Caratteristiche del cappio	Verranno valutate le caratteristiche del cappio tali da garantire il recupero dei corpi estranei	D
Atraumaticità	Verranno valutate le caratteristiche tecniche in termini di atraumaticità	D
Maneggevolezza e facilità d'uso	Verranno vatutate le caratteristiche di qualità costruttiva in funzione dell'utilizzazione e della praticità d'uso	D
Gamma delle misure del loop	Verranno valutate la tipologia e gamma di misure presentate	D
CV10		
Caratteristiche del sistema	Verranno valutate le caratteristiche del sistema tali da garantire la migliore performance clinica	D
Caratteristiche del catetere da riperfusione	Verranno valutate le caratteristiche tecniche del catetere, in particolare le diverse tipologie proposte	D
Maneggevolezza e facilità d'uso	Verranno vatutate le caratteristiche di qualità costruttiva in funzione dell'utilizzazione e della praticità d'uso	D
Supporto specialistico	Verrà valutato il progetto tecnico che illustrerà l'assistenza specialistica in sala con personale qualificato e l'eventuale piano formativo del personale sanitario	D
CV11		
Caratteristiche del sistema	Verranno valutate le caratteristiche del sistema tali da garantire la migliore performance clinica	D
Capacità di aspirazione	Verrà valutata la capacità di frammentazione e aspirazione del trombo, espressa in cc/sec	Q
Maneggevolezza e facilità d'uso	Verranno vatutate le caratteristiche di qualità costruttiva in funzione dell'utilizzazione e della praticità d'uso	D
Supporto specialistico	Verrà valutato il progetto tecnico che illustrerà l'assistenza specialistica in sala con personale qualificato e l'eventuale piano formativo del personale sanitario	D

CV12		
Caratteristiche del catetere	Verranno valutate le caratteristiche del catetere in particolare la presenza del rivestimento idrofilico e rilascio del farmaco, laddove richiesti	D
Disponibilità di differenti diametri e lunghezze	Verrà valutata l'ampiezza della gamma di diametri e lunghezze in funzione delle differenti esigenze cliniche	D
Pushability	Sarà oggetto di valutazione la facilità nel far progredire il dispositivo all'interno delle ostruzioni applicando una spinta manuale	D
Trackability	Sarà oggetto di valutazione la capacità del dispositivo di avanzare all'interno delle curve e tortuosità dei vasi	D
Crossability	Sarà oggetto di valutazione la capacità del dispositivo di superare lesioni	D
Profilo di ingresso e crossing profile	Sarà oggetto di valutazione la migliore combinazione tra profilo d'ingresso e crossing profile in grado di ottimizzare la performance del dispositivo	D
CV13		
Caratteristiche del catetere	Verranno valutate le caratteristiche del catetere tale da garntire la migliore performace clinica	D
Caratteristiche del palloncino	Verranno valutate le caratteristiche del palloncino in termini di tenuta e in funzione della sede anatomica cui è destinato	D
Navigabilità	Verrà valutata la capacità del dispositivo di superare anatomia vascolari ostili	D
Profilo di ingresso e crossing profile	Sarà oggetto di valutazione la migliore combinazione tra profilo d'ingresso e crossing profile in grado di ottimizzare la performance del dispositivo	D
CV14		
Caratteristiche tecniche del dispositivo	Verranno valutate le caratteristiche tecniche del sistema tali da garantire la migliore performance clinica	D
Efficacia	Verrà valutata la capacità di taglio del dispositivo offerto e l'efficacia nella rimozione dell'ostruzione	D
Caratteristiche del catetere	Verranno valutate le caratteristiche del catetere offerto, in particolare le peculiarità della punta	D
Maneggevolezza e facilità d'uso	Verranno vatutate le caratteristiche di qualità costruttiva in funzione dell'utilizzazione e della praticità d'uso	D
CV15		
Caratteristiche del materiale	Verrà valutata la qualità del materiale tale da garantire la migliore performance clinica	D
Tenuta	Verranno valutate la tenuta e la resistenza del palloncino	D
Atraumaticità	Verranno valutate le caratteristiche tecniche in termini di atraumaticità	D
Maneggevolezza ed ergonomicità	Verranno vatutate le caratteristiche di qualità costruttiva in funzione dell'utilizzazione e della praticità d'uso	D
Gamma delle misure	Verranno valutate la tipologia e gamma di misure presentate	D
CV16		
Caratteristiche del materiale	Verrà valutata la qualità del materiale tale da garantire la migliore performance clinica	D
Maneggevolezza e facilità d'uso	Verranno vatutate le caratteristiche tecniche che facilitino l'utilizzo del sistema di rilascio	D
Gamma delle misure	Verranno valutate la tipologia e gamma di misure presentate	D
Sicurezza del dispositivo	Verranno valutate le caratteristiche del dispositivo in termini di sicurezza	D
Numero degli studi	Verranno valutati il numero degli studi clinici del prodotto pubblicati su riviste scientifiche accreditate	D
CV17		
Caratteristiche del materiale	Verrà valutata la qualità del materiale tale da garantire la migliore performance clinica	D
Maneggevolezza e facilità d'uso	Verranno vatutate le caratteristiche di qualità costruttiva in funzione dell'utilizzazione e della praticità d'uso	D
Capacità di penetrazione nel parenchima	Verranno valutate le caratteristiche tecniche che permettano un'ottima capacità di penetrazione, in particolar modo in relazione all'affilatura e alla resistenza al piegamento dell'ago	D

Scorrevolezza	Verrà valutata la facilità di introduzione del dispositivo durante le procedure chirurgiche	D
Completezza del kit	Verrà valutata la completezza del kit offerto	D
CV18		
Caratteristiche del materiale	Verrà valutata la qualità del materiale tale da garantire la migliore performance clinica	D
Maneggevolezza e facilità d'uso	Verranno vatutate le caratteristiche di qualità costruttiva in funzione dell'utilizzazione e della praticità d'uso, in particolare alla facilità di caricamento	D
Compatibilità microcateteri	Verrà valutata la compatibilità delle sfere con i microcateteri	D
Efficienza di embolizzazione	Verrà valutata l'efficienza del prodotto offerto in funzione della destinazione d'uso	D
CV19		
Caratteristiche del materiale	Verrà valutata la qualità del materiale tale da garantire la migliore performance clinica	D
Maneggevolezza e facilità d'uso	Verranno vatutate le caratteristiche di qualità costruttiva in funzione dell'utilizzazione e della praticità d'uso	D
Sistema di rilascio	Verrà valutato il sistema di rilascio proposto	D
Gamma delle misure	Verranno valutate la tipologia e gamma di misure presentate	D
CV20		
Caratteristiche del materiale	Verrà valutata la qualità del materiale tale da garantire la migliore performance clinica	D
Maneggevolezza e facilità d'uso	Verranno vatutate le caratteristiche di qualità costruttiva in funzione dell'utilizzazione e della praticità d'uso	D
Atraumaticità	Verranno valutate le caratteristiche tecniche in termini di atraumaticità	D
Gamma delle misure	Verranno valutate la tipologia e gamma di misure presentate	D
CV21		
Caratteristiche del materiale	Verrà valutata la qualità del materiale tale da garantire la migliore performance clinica	D
Maneggevolezza e facilità d'uso	Verranno vatutate le caratteristiche di qualità costruttiva in funzione dell'utilizzazione e della praticità d'uso, in particolare alla facilità di caricamento	D
Visibilità in fluoroscopia	Verrà valutata la visibilità in fluoroscopia	T
Efficienza di embolizzazione	Verrà valutata l'efficienza del prodotto offerto in funzione della destinazione d'uso	D
CV22		
Qualità del materiale	Verrà valutata la qualità del materiale in funzione della destinazione d'uso	D
Caratteristiche del kit	Verranno valutate le caratteristiche del kit offerto, in particolare la tipologia di prodotti offerti	D
Caratteristiche del sistema	Verranno valutate le caratteristiche tecniche del sistema tali da permettere la migliore performance clinica	D
Maneggevolezza	Verranno vatutate le caratteristiche tecniche in funzione dell'utilizzazione e della praticità d'uso	D
Supporto specialistico	Verrà valutato il progetto tecnico che illustrerà l'assistenza specialistica in sala con personale qualificato e l'eventuale piano formativo del personale sanitario	D
CV23		
Atraumaticità del DM	Verrà valutata la qualità del dispositivo in termini di capacità di penetrazione	D
Possibilità di variazione intra-procedurale del wattaggio	Verrà valutata la possibilità di variare la potenza e la durata del trattamento durante la procedura	D
Gamme delle dimensioni e tipologia di punte	Verranno valutate la tipologia e gamma di misure presentate in funzione della destinazione d'uso	D
Maneggevolezza ed ergonomia	Verranno vatutate le caratteristiche di qualità costruttiva in funzione dell'utilizzazione e della praticità d'uso	D
Supporto specialistico	Verrà valutato il progetto tecnico che illustrerà l'assistenza specialistica in sala con personale qualificato e l'eventuale piano formativo del personale sanitario	D
CV24		

Atraumaticità del DM	Verrà valutata la qualità del dispositivo in termini di capacità di penetrazione	D
Tipologia del sistema dispositivo per contenere l'energia applicata	Verrà valutata la tipologia del sistema dedicato al contenimento dell'energia applicata per prevenire il riscaldamento retrogrado e massimizzare la quantità di energia depositata sul tessuto target	D
Gamme delle dimensioni e tipologia di punte	Verranno valutate la tipologia e gamma di misure presentate in funzione della destinazione d'uso	D
Maneggevolezza ed ergonomia	Verranno vatutate le caratteristiche di qualità costruttiva in funzione dell'utilizzazione e della praticità d'uso	D
Supporto specialistico	Verrà valutato il progetto tecnico che illustrerà l'assistenza specialistica in sala con personale qualificato e l'eventuale piano formativo del personale sanitario	D
CV25		
Gamme delle dimensioni e tipologia di punte	Verranno valutate la tipologia e gamma di misure presentate	D
Valutazione range di temperatura	Verrà valutata la possibilità dell'apparecchiatura di non raggiungere le temperature lesive	D
Maneggevolezza ed ergonomia	Verranno valutate le caratteristiche di qualità costruttiva in funzione dell'utilizzazione e della praticità d'uso	D
Valutazione del profilo di termonecrosi	Verranno valutate le aree di termonecrosi prodotte dagli aghi in funzione della destinazione d'uso	D
Supporto specialistico	Verrà valutato il progetto tecnico che illustrerà l'assistenza specialistica in sala con personale qualificato e l'eventuale piano formativo del personale sanitario	D
CV26		
Tipologia di fibre offerte	Verrà valutata la tipologia di fibre offerte in funzione della loro destinazione d'uso	D
Capacità di azione	Verrà valutata la capacità di termoablazione dei tessuti molli durante procedure percutanee	D
Maneggevolezza e semplicità d'uso	Verranno vatutate le caratteristiche di qualità costruttiva in funzione dell'utilizzazione e della praticità d'uso	D
Caratteristiche dell'apparecchiatura	Verranno valutate le caratteristiche del laser e la modalità operativa del generatore	D
Supporto specialistico	Verrà valutato il progetto tecnico che illustrerà l'assistenza specialistica in sala con personale qualificato e l'eventuale piano formativo del personale sanitario	D
CV27		
Gamme delle dimensioni e tipologia di punte	Verranno valutate la tipologia e gamma di misure presentate	D
Caratteristiche dell'apparecchiatura	Verranno valutate le caratteristiche del generatore e la sua modalità operativa	D
Maneggevolezza ed ergonomia	Saranno valutate le caratteristiche di qualità costruttiva in funzione dell'utilizzazione e della praticità d'uso	D
Supporto specialistico	Verrà valutato il progetto tecnico che illustrerà l'assistenza specialistica in sala con personale qualificato e l'eventuale piano formativo del personale sanitario	D
CV28		
Gamme delle dimensioni	Verranno valutate la gamma di misure presentate in termini di diametro e lunghezze	D
Facilità di penetrazione	Verrà valutata la facilità di penetrazione durante le procedure chirurgiche	D
Resistenza al piegamento	Verranno valutate le caratteristiche tecniche in termini di resistenza al piegamento	D
Facilità del prelievo	Verranno valutate le caratteristiche del prodotto offerto in termini di facilità di prelievo e della performance dl sistema di taglio	D
Maneggevolezza e semplicità d'uso	Verranno vatutate le caratteristiche di qualità costruttiva in funzione dell'utilizzazione e della praticità d'uso	D
CV29		
Facilità di penetrazione	Verrà valutata la facilità di penetrazione durante le procedure chirurgiche	D
Resistenza al piegamento	Verranno valutate le caratteristiche tecniche in termini di resistenza al piegamento	D
Scorrevolezza	Verranno valutate le caratteristiche tecniche in termini di scorrevolezza	D
Maneggevolezza e semplicità d'uso	Verranno vatutate le caratteristiche di qualità costruttiva in funzione dell'utilizzazione e della praticità d'uso	D
Visibilità	Verrà valutata la visibilità del dispositivo offerto	D
CV30		
Caratteristiche dei dispositivi offerti	Verranno valutate le caratteristiche dei prodotti offerti in relazione al loro utilizzo nelle diverse localizzazione tissutali, la durata in sede e all'assenza di radioattività	D

Caratteristiche dell'apparecchiatura	Verranno valutate le caratteristiche del magnetometro e la sua modalità operativa	D
Maneggevolezza ed ergonomia	Saranno valutate le caratteristiche di qualità costruttiva in funzione dell'utilizzazione e della praticità d'uso	D
Supporto specialistico	Verrà valutato il progetto tecnico che illustrerà l'assistenza specialistica in sala con personale qualificato e l'eventuale piano formativo del personale sanitario	D

PUNTEGGIO MASSIMO
20
10
10
20
10
20
10
10
20
10
20
10
20
20
15
15
10
20
10
10
15
15
15

15
15
20
15
20
20
15
15
20
10
10
10
15
15
10
20
20
20
10
20
20
20
10
20
20
20
10

15
15
10
10
10
10
15
20
20
15
20
20
15
15
10
15
15
20
10
20
17
15
8
10
15
15
15

15
10
20
20
20
10
20
20
20
10
20
20
20
10
20
20
8
10
15
15
15
15
10
15
15
15
15
10

15
15
15
15
10
20
10
10
20
10
15
25
10
20
10
20
20
20
10
10
15
15
20
10
15
15
15
10
15
20

20
10
10

Allegato 12 DETTAGLIO FORNITURA										
Lotto	Sub	Prodotto	Descrizione prodotto	U.M.	Criteri di Valutazione Qualitativa	(Conto Deposito o Acquisto)Modalità Gestione (Conto Deposito o Acquisto)Modalità Gestione	Fabbisogno annuale	base d'asta annuale	base d'asta triennale	valore complessivo Lotto
1	A	DISPOSITIVO PER GONFIAGGIO	Dispositivo per gonfiaggio-sgonfiaggio dei cateteri a palloncino con siringa da minimo 20 ml provvisto di quadrante manometrico con almeno 26 Atm a fondo scala illuminato o fosforescente e di sistema di scarico rapido. Confezione singola, sterile, monouso.	pezzo	Aggiudicazione al prezzo più basso	Acquisto	300	€ 5.400,00	€ 16.200,00	€ 21.600,00
2	A	VALVOLA EMOSTATICA	Valvola emostatica in silicone con membrana antireflusso, dotata di connettore Luer Lock, compatibile con cateteri da almeno 7 Fr. Alta tenuta ematica. Via di raccordo laterale per lavaggio ed infusione. Confezione singola, sterile, monouso	pezzo	Aggiudicazione al prezzo più basso	Acquisto	20	€ 400,00	€ 1.200,00	€ 1.600,00
3	A	VALVOLE EMOSTATICHE A SCATTO RAPIDO	Valvole emostatiche a scatto rapido per interventistica vascolare, compatibile con cateteri guida fino a 9 Fr, lume di lavoro ampio. Raccordo laterale integrato con rubinetto, impugnatura ergonomica. Confezione singola, sterile, monouso.	pezzo	Aggiudicazione al prezzo più basso	Acquisto	170	€ 4.170,00	€ 12.510,00	€ 16.680,00
	B	CONNETTORE AD Y	Connettore ad Y per PTCA/PTA con valvola a vite, munito ad un'estremità di luer-lock maschio. Confezione singola, sterile, monouso.	pezzo	Aggiudicazione al prezzo più basso	Acquisto	55			
4	A	CATETERI PER DRENAGGIO BILIARE, UROLOGICO E DI RACCOLTA	Cateteri da drenaggio in materiale altamente biocompatibile e idrofilico. Ampia gamma di calibri (da 6 a 24 Fr) e lunghezze. Punta rastremata atraumatica ad alta scorrevolezza, elevata resistenza al kinking e alla compressione, assenza di memoria di kinking. Presenza di marker radiopaco distale e di markers di lunghezza sul catetere.	pezzo	CV1	Acquisto	200	€ 30.000,00	€ 90.000,00	€ 120.000,00
5	A	KIT PER INTRODUZIONE DRENAGGI BILIARI E NEFROSTOMICI	Set di introduzione sterile e monouso comprensivo di: - Ago di Chiba 21 G - disponibilità di punta trocar o becco di flauto; - Guida in nitinol 0.018 inch lunghezza 60 cm circa con estremità morbida in platino e camicia 6 Fr con luer-lock e repere radiopaco sulla punta distale; - Guida rigida 0.038 inch - 145 cm con punta distale floppy 3 mm a "J".Set di introduzione sterile e monouso comprensivo di: - Ago di Chiba 21 G - disponibilità di punta trocar o becco di flauto; - Guida in nitinol 0.018 inch lunghezza 60 cm circa con estremità morbida in platino e camicia 6 Fr con luer-lock e repere radiopaco sulla punta distale; - Guida rigida 0.038 inch - 145 cm con punta distale floppy 3 mm a "J".Set di introduzione sterile e monouso comprensivo di: - Ago di Chiba 21 G - disponibilità di punta trocar o becco di flauto; - Guida in nitinol 0.018 inch lunghezza 60 cm circa con estremità morbida in platino e camicia 6 Fr con luer-lock e repere radiopaco sulla punta distale; - Guida rigida 0.038 inch - 145 cm con punta distale floppy 3 mm a "J".Set di introduzione sterile e monouso comprensivo di: - Ago di Chiba 21 G - disponibilità di punta trocar o becco di flauto; - Guida in nitinol 0.018 inch lunghezza 60 cm circa con estremità morbida in platino e camicia 6 Fr con luer-lock e repere radiopaco sulla punta distale; - Guida rigida 0.038 inch - 145 cm con punta distale floppy 3 mm a "J".Set di introduzione sterile e monouso comprensivo di: - Ago di Chiba 21 G - disponibilità di punta trocar o becco di flauto; - Guida in nitinol 0.018 inch lunghezza 60 cm circa con estremità morbida in platino e camicia 6 Fr con luer-lock e repere radiopaco sulla punta distale; - Guida rigida 0.038 inch - 145 cm con punta distale floppy 3 mm a "J".Set di introduzione sterile e monouso comprensivo di: - Ago di Chiba 21 G - disponibilità di punta trocar o becco di flauto; - Guida in nitinol 0.018 inch lunghezza 60 cm circa con estremità morbida in platino e camicia 6 Fr con luer-lock e repere radiopaco sulla punta distale; - Guida rigida 0.038 inch - 145 cm con punta distale floppy 3 mm a "J".Set di introduzione sterile e monouso comprensivo di: - Ago di Chiba 21 G - disponibilità di punta trocar o becco di flauto; - Guida in nitinol 0.018 inch lunghezza 60 cm circa con estremità morbida in platino e camicia 6 Fr con luer-lock e repere radiopaco sulla punta distale; - Guida rigida 0.038 inch - 145 cm con punta distale floppy 3 mm a "J".	pezzo	CV2	Acquisto	60	€ 7.200,00	€ 21.600,00	€ 28.800,00
6	A	KIT PER DRENAGGIO PLEURICO A PERMANENZA	Kit per drenaggio pleurico a permanenza indicato in caso di versamenti benigni e maligni, costituito da catetere a permanenza, tunnellizzabile nella cute del paziente, in silicone o altro materiale idoneo e da contenitori in materiale plastico sottovuoto, dotati di tecnologia di aspirazione attiva per un drenaggio temporaneo ed intermittente del liquido pleurico. Formato da 500 ml e/o 1000 ml.	Kit	CV2	Acquisto	10	€ 3.500,00	€ 10.500,00	€ 14.000,00
7	A	SET PER MICRO PUNTURA PERCUTANEA	Set per micro puntura percutanea durante procedure di interventistica periferica, completi di ago 21 G per puntura, microguida atraumatica 0.018"ed una coppia di cateteri coassiali. Confezione singola, sterile, monouso.	Kit	CV3	Acquisto	30	€ 1.260,00	€ 3.780,00	€ 5.040,00
8	A	AGO ANGIOGRAFICO A DUE ELEMENTI CON ALETTE ESTRAIBILI	Cannula in acciaio inossidabile a parete sottile, a base larga, con mandrino estraibile in acciaio inossidabile, ecogenico, 18 G lunghezza 7 cm, per guide .038".	pezzo	CV3	Acquisto	500	€ 2.500,00	€ 7.500,00	€ 10.000,00
9	A	TORQUER	Dispositivo di torsione per filo guida, compatibile con guide da 0.010" a 0.035". Confezione singola, sterile, monouso.	pezzo	Aggiudicazione al prezzo più basso	Acquisto	65	€ 325,00	€ 975,00	€ 1.300,00
10	A	DILATATORI VASCOLARI	Dilatatori vascolari di diametro da 4 a 24 Fr e che accettino guide angiografiche 0.038". Confezione singola, sterile, monouso.	pezzo	Aggiudicazione al prezzo più basso	Acquisto	600	€ 7.800,00	€ 23.400,00	€ 31.200,00

11	A	INTRODUTTORI VASCOLARI	Confezione singola, sterile, monousoIntroduttori vascolari con valvola emostatica a buona tenuta ematica, a parete ultrasottile, diametro almeno 4 Fr, lunghezza 10 cm circa, identificabili con codice colore, raccordo laterale con rubinetto per l'esecuzione di perfusione pericateretere, completo di dilatatore, guidino in plastica ed ago 18 G o 20 G.	pezzo	CV4	Acquisto	1.200	€ 36.000,00	€ 108.000,00	€ 144.000,00
12	A	INTRODUTTORI VASCOLARI ARMATI	Introduttore valvolato armato idrofilico, punta distale floppy, banda radiopaca, compatibile con guida 0.018' e 0.035', diametro 4 Fr lunghezze da 80 cm a 110 cm.	pezzo	CV4	Acquisto	165	€ 37.125,00	€ 111.375,00	€ 148.500,00
	B		Set introduzione valvolato, armato e radiopaco, resistente al kinking ed alle compressioni, con e senza struttura controlaterale tipo Balkin, guaina da minimo 40 cm, diametro minimo 5.5 Fr, compatibile con guida da 0.035" 0.038". Confezione singola, sterile e monouso.	KIT			110			
13	A	INTRODUTTORI VASCOLARI ARMATI	Introduttore armato a spirale, con banda radiopaca all'estremità distale, rivestimento esterno idrofilico, con valvola Touhy-Borst, compatibile con guida da 0.038". Diametri minimo 5 Fr, lunghezza 90 cm. Confezione singola, sterile, monouso.	pezzo	CV4	Acquisto	20	€ 4.400,00	€ 13.200,00	€ 17.600,00
14	A	INTRODUTTORI DIREZIONABILI PER INCANNELLAZIONI DIFFICILI	Introduttori valvolati con punta flessibile e con angolazione controllabile e variabile dall'operatore, punta steerable o dritta e curva, profilo da almeno 5 Fr, lunghezza minimo 45 cm ca. Confezione singola, sterile, monouso.	pezzo	CV4	Acquisto	8	€ 6.240,00	€ 18.720,00	€ 24.960,00
15	A	GUIDE IDROFILICHE PER DIAGNOSTICA	Guide per cateterismi diagnostico, in nitinol monopezzo, rivestimento idrofilo nella parte distale. Diametro 0.035" lunghezza 180 cm. Tipologia standard punta dritta e J. Confezione singola, sterile, monouso.	pezzo	CV5	Acquisto	1.100	€ 156.950,00	€ 470.850,00	€ 627.800,00
	B		Guide per cateterismi diagnostico, in nitinol monopezzo, rivestimento idrofilo nella parte distale. Diametro 0.035" lunghezza 180 cm. Tipologia stiff, punta dritta e J. Confezione singola, sterile, monouso.	pezzo			100			
	C		Guide per cateterismi diagnostico, in nitinol monopezzo, rivestimento idrofilo nella parte distale. Diametro 0.035" lunghezza 260 cm. Tipologia standard punta dritta e J. Confezione singola, sterile, monouso.	pezzo			500			
	D		Guide per cateterismi diagnostico, in nitinol monopezzo, rivestimento idrofilo nella parte distale. Diametro 0.035" lunghezza 260 cm. Tipologia stiff punta dritta e J. Confezione singola, sterile, monouso.	pezzo			70			
16	A	MICROGUIDE ANGIOGRAFICHE IDROFILE SUPERSELETTIVE	Microguide con anima metallica elastica in nitinol con rivestimento idrofilico, provviste di punta flessibile, dritta o precurvata, da 8, 12 e 25 cm con varie angolazione, a corpo unico con assoluta assenza di saldature. Marcatura interna in tungsteno e marker ad anello/spirale da 2 cm incorporato nella punta. Diametri da 0,010", 0,012" e 0,016"; lunghezza 200 cm ca.	pezzo	CV5	Acquisto	10	€ 4.500,00	€ 13.500,00	€ 18.000,00
17	A	GUIDE CON ANIMA IN ACCIAIO	Guide con anima acciaio ad alta portanza, rivestimento in PTFE e punta flessibile, con punta curva per stabile ancoraggio in arterie distali, alto supporto per il posizionamento di endoprotesi periferiche, dimensioni 0.035", lunghezza 260 cm, punta flessibile e raggio di curvatura della punta 1.5 mm circa.Confezione singola, sterile, monouso	pezzo	CV5	Acquisto	55	€ 2.475,00	€ 7.425,00	€ 9.900,00
18	A	GUIDE NON IDROFILE	Guide metalliche extra rigide, tipo Lunderquist, ad elevato supporto adatte per il posizionamento di endoprotesi aortiche e toraciche, dimensioni 0.035", lunghezza sino ad almeno 300 cm circa, punta flessibile rastremata e a doppia curvatura. Confezione singola, sterile, monousoGuide metalliche extra rigide, tipo Lunderquist, ad elevato supporto adatte per il posizionamento di endoprotesi aortiche e toraciche, dimensioni 0.035", lunghezza sino ad almeno 300 cm circa, punta flessibile rastremata e a doppia curvatura. Confezione singola, sterile, monousoGuide metalliche extra rigide, tipo Lunderquist, ad elevato supporto adatte per il posizionamento di endoprotesi aortiche e toraciche, dimensioni 0.035", lunghezza sino ad almeno 300 cm circa, punta flessibile rastremata e a doppia curvatura. Confezione singola, sterile, monousoGuide metalliche extra rigide, tipo Lunderquist, ad elevato supporto adatte per il posizionamento di endoprotesi aortiche e toraciche, dimensioni 0.035", lunghezza sino ad almeno 300 cm circa, punta flessibile rastremata e a doppia curvatura. Confezione singola, sterile, monousoGuide metalliche extra rigide, tipo Lunderquist, ad elevato supporto adatte per il posizionamento di endoprotesi aortiche e toraciche, dimensioni 0.035", lunghezza sino ad almeno 300 cm circa, punta flessibile rastremata e a doppia curvatura. Confezione singola, sterile, monouso	pezzo	CV5	Acquisto	70	€ 7.700,00	€ 23.100,00	€ 30.800,00
19	A	GUIDE TIPO AMPLATZ	diverse tipologie di supporto, diametri da almeno 0.035" , dritte e angolate, con punta flessibile minimo 1 cm. Lunghezza almeno fino a 260 cm. Confezione singola, sterile, monouso.Guide metalliche rivestite in teflon o altro idoneo materiale, rigide, tipo Amplatz, con diverse tipologie di supporto, diametri da almeno 0.035" , dritte e angolate, con punta flessibile minimo 1 cm. Lunghezza almeno fino a 260 cm. Confezione	pezzo	CV5	Acquisto	110	€ 9.350,00	€ 28.050,00	€ 37.400,00
20	A	GUIDE VASCOLARI PERIFERICHE IDROFILE	Guide per interventistica periferica con rivestimento idrofilo sulla parte distale della punta, in idoneo materiale che garantisca un ottimo controllo di torsione, diametro da minimo 0.014 fino a 0,035, lunghezza almeno fino a 300 cm ca. Confezione singola, sterile, monouso.	pezzo	CV5	Acquisto	30	€ 7.500,00	€ 22.500,00	€ 30.000,00
21	A	CATETERI ANGIOGRAFICI	Cateteri angiografici ad alto flusso con punta radiopaca, rastremata, rinforzata in tungsteno e in varie configurazioni, atraumatici, calibro da almeno 4Fr, lunghezza da almeno 65 cm fino a 125 cm, compatibili con guide da 0.035" e 0.038". Confezione singola, sterile, monouso.	pezzo	CV5	Acquisto	470	€ 7.050,00	€ 21.150,00	€ 28.200,00
22	A	CATETERI ANGIOGRAFICI SELETTIVI	Cateteri angiografici selettivi per vasi sovraortici, calibro fino a 6 Fr, lunghezza fino a 130 cm, radiopachi per tutta la lunghezza, lume interno 0.40", disponibile in differenti configurazioni. Confezione singola, sterile, monouso.	pezzo	CV5	Acquisto	50	€ 2.750,00	€ 8.250,00	€ 11.000,00
23	A	CATETERI ANGIOGRAFICI PRECURVATI	Cateteri diagnostici precurvati per cateterismi selettivi dei vasi viscerali e sopra aortici, corpo unico non saldato in nylon armato. Calibro minimo 4Fr, lunghezza almeno sino a 125 cm circa, compatibili con guide da 0.035" e 0.038". Controllo di torsione 1:1, altamente radiopachi, punta distale atraumatica, rastremata e rinforzata.Confezione singola, sterile, monouso.	pezzo	CV5	Acquisto	470	€ 7.050,00	€ 21.150,00	€ 28.200,00
24	A	CATETERE PER INFUSIONE	Catetere per l'infusione intravascolare di farmaci, tramite fori posti nel segmento preposto del catetere, diametri da almeno 4 Fr. Lunghezze da almeno 40 a 135 cm. Compatibili con filo guida da 0,035". Confezione singola, sterile, monouso.	pezzo	CV5	Acquisto	12	€ 1.800,00	€ 5.400,00	€ 7.200,00

25	A	CATETERI DI SUPPORTO	Catetere di supporto a lume singolo over-the-wire (OTW) con una punta rastremata atraumatica dritta e angolata. Disponibile in varie misure con lunghezze di 65 cm, 90 cm, 135 cm, compatibili con guide da 0.014', 0.018' e 0.035'. La porzione distale da 40 cm del catetere è dotata di un rivestimento idrofilo e di marker radiopachi. Catetere di supporto a lume singolo over-the-wire (OTW) con una punta rastremata atraumatica dritta e angolata. Disponibile in varie misure con lunghezze di 65 cm, 90 cm, 135 cm, compatibili con guide da 0.014', 0.018' e 0.035'. La porzione distale da 40 cm del catetere è dotata di un rivestimento idrofilo e di marker radiopachi. Catetere di supporto a lume singolo over-the-wire (OTW) con una punta rastremata atraumatica dritta e angolata. Disponibile in varie misure con lunghezze di 65 cm, 90 cm, 135 cm, compatibili con guide da 0.014', 0.018' e 0.035'. La porzione distale da 40 cm del catetere è dotata di un rivestimento idrofilo e di marker radiopachi. Catetere di supporto a lume singolo over-the-wire (OTW) con una punta rastremata atraumatica dritta e angolata. Disponibile in varie misure con lunghezze di 65 cm, 90 cm, 135 cm, compatibili con guide da 0.014', 0.018' e 0.035'. La porzione distale da 40 cm del catetere è dotata di un rivestimento idrofilo e di marker radiopachi. Catetere di supporto a lume singolo over-the-wire (OTW) con una punta rastremata atraumatica dritta e angolata. Disponibile in varie misure con lunghezze di 65 cm, 90 cm, 135 cm, compatibili con guide da 0.014', 0.018' e 0.035'. La porzione distale da 40 cm del catetere è dotata di un rivestimento idrofilo e di marker radiopachi. Catetere di supporto a lume singolo over-the-wire (OTW) con una punta rastremata atraumatica dritta e angolata. Disponibile in varie misure con lunghezze di 65 cm, 90 cm, 135 cm, compatibili con guide da 0.014', 0.018' e 0.035'. La porzione distale da 40 cm del catetere è dotata di un rivestimento idrofilo e di marker radiopachi.	pezzo	CV5	Acquisto	25	€ 5.750,00	€ 17.250,00	€ 23.000,00
26	A	CATETERI IDROFILICI ARMATI SELETTIVI	Cateteri idrofilici in poliuretano armati con fili in acciaio, punta morbida priva di armatura, da almeno 4 Fr , lunghezza almeno sino 100 cm circa, varie conformazioni della punta, compatibili con guide fino a 0.038". Confezione singola, sterile, monuso.	pezzo	CV6	Acquisto	65	€ 7.800,00	€ 23.400,00	€ 31.200,00
27	A	CATETERI PORTANTI ARMATI	Cateteri portanti armati per interventistica vascolare, punta distale atraumatica, misure minimo 6Fr, Lunghezze da almeno 55 cm ca, varie configurazioni di punta. Confezione singola, sterile, monouso.	pezzo	CV6	Acquisto	8	€ 800,00	€ 2.400,00	€ 3.200,00
28	A	SISTEMA DI CHIUSURA PERCUTANEA VASCOLARE	Sistema di chiusura accesso arterioso femorale, ad azione meccanica, completamente riassorbibile, in seguito a procedure endovascolari, che assicuri emostasi rapida. Per accessi fino ad almeno 7 Fr. Confezione singola, sterile, monouso.	Kit	CV7	Acquisto	180	€ 32.400,00	€ 97.200,00	€ 129.600,00
29	A	MICROCATETERI COASSIALI IDROFILI PER EMBOLIZZAZIONE	Sistema coassiale semidrofilo per embolizzazioni superselettive formato da microcatetere da 2.9 Fr, rastremato, con armatura elicoidale in tungsteno, da microguida idrofilia da 0.021" angolata e pre-formabile, con punta preformabile e angolata in oro per visibilità in scopia, corpo unico in acciaio con assoluta assenza di saldature; anima in nitinol; parte distale (30 cm) rivestita in polimero idrofilico; flusso max 750 psi. Lunghezza da 110, 130, 150 cm; diametri 2.4 – 2.7- 2.8. Sistema coassiale semidrofilo per embolizzazioni superselettive formato da microcatetere da 2.9 Fr, rastremato, con armatura elicoidale in tungsteno, da microguida idrofilia da 0.021" angolata e pre-formabile, con punta preformabile e angolata in oro per visibilità in scopia, corpo unico in acciaio con assoluta assenza di saldature; anima in nitinol; parte distale (30 cm) rivestita in polimero idrofilico; flusso max 750 psi. Lunghezza da 110, 130, 150 cm; diametri 2.4 – 2.7- 2.8. Sistema coassiale semidrofilo per embolizzazioni superselettive formato da microcatetere da 2.9 Fr, rastremato, con armatura elicoidale in tungsteno, da microguida idrofilia da 0.021" angolata e pre-formabile, con punta preformabile e angolata in oro per visibilità in scopia, corpo unico in acciaio con assoluta assenza di saldature; anima in nitinol; parte distale (30 cm) rivestita in polimero idrofilico; flusso max 750 psi. Lunghezza da 110, 130, 150 cm; diametri 2.4 – 2.7- 2.8. Sistema coassiale semidrofilo per embolizzazioni superselettive formato da microcatetere da 2.9 Fr, rastremato, con armatura elicoidale in tungsteno, da microguida idrofilia da 0.021" angolata e pre-formabile, con punta preformabile e angolata in oro per visibilità in scopia, corpo unico in acciaio con assoluta assenza di saldature; anima in nitinol; parte distale (30 cm) rivestita in polimero idrofilico; flusso max 750 psi. Lunghezza da 110, 130, 150 cm; diametri 2.4 – 2.7- 2.8. Sistema coassiale semidrofilo per embolizzazioni superselettive formato da microcatetere da 2.9 Fr, rastremato, con armatura elicoidale in tungsteno, da microguida idrofilia da 0.021" angolata e pre-formabile, con punta preformabile e angolata in oro per visibilità in scopia, corpo unico in acciaio con assoluta assenza di saldature; anima in nitinol; parte distale (30 cm) rivestita in polimero idrofilico; flusso max 750 psi. Lunghezza da 110, 130, 150 cm; diametri 2.4 – 2.7- 2.8.	Kit	CV8	Acquisto	50	€ 42.500,00	€ 127.500,00	€ 170.000,00
30	A	MICROCATERE AD ALTO FLUSSO	Microcatetere ad alto flusso rinforzato con spirale in nitinol provvisto di marker radiopaco per il rilascio di sistemi embolizzanti a spirale. Diametro interno 0.027". Varie lunghezze e conformazioni della punta.	pezzo	CV8	Acquisto	10	€ 5.500,00	€ 16.500,00	€ 22.000,00
31	A	SISTEMA MICROCATETERE SUPERSELETTIVO	Microcatetere per infusione di agenti diagnostici, embolici o terapeutici del sistema vascolare periferico. Disponibile in calibri da 1.7 F a 2.8 F, varie configurazioni di punta e lunghezze fino a 150cm. Resistente fino a 1000 PSI.	pezzo	CV8	Acquisto	10	€ 6.000,00	€ 18.000,00	€ 24.000,00
32	A	SISTEMA ENDOVASCOLARE PER RECUPERO CORPI ESTRANEI A CAPPIO SINGOLO	Sistema per il recupero corpi estranei, per vasi di piccolo calibro, a cappio singolo posizionabile con guida. Vari diametri e lunghezze. Confezione singola, sterile, monouso.	kit	CV9	Acquisto	10	€ 3.775,00	€ 11.325,00	€ 15.100,00
	B	SISTEMA ENDOVASCOLARE PER RECUPER CORPI ESTRANEI A CAPPIO MULTIPLO	Sistema per il recupero corpi estranei, per vasi di grosso calibro, a cappio multiplo posizionabile con guida. Vari diametri e lunghezze. Confezione singola, sterile, monouso.	kit			3			
33	A	SISTEMA ENDOVASCOLARE PER TROMBOASPIRAZIONE	Sistema meccanico di tromboaspirazione per la rimozione di trombi. La Ditta aggiudicataria dovrà fornire, per tutta la durata del contratto, l'apparecchiatura dedicata in comodato d'uso gratuito, comprensiva di pompa di aspirazione e di appositi connettori. Il sistema comprende: Catetere da riperfusione ad ampio lume, calibro compreso tra 3 e 8 Fr circa, lunghezza compresa tra 85 e 150 cm circa; Sistema meccanico di tromboaspirazione per la rimozione di trombi.	pezzo	CV10	Acquisto	10	€ 50.500,00	€ 151.500,00	€ 202.000,00
	B		Catetere ad ampio lume fino a 12 Fr;	pezzo			10			
	C		Guida-separatore compatibile con i cateteri di cui al sub A e B.	pezzo			5			

34	A	SISTEMA PER TROMBECTOMIA MECCANICA	Sistema per trombectomia meccanica per frantumazione ed aspirazione del trombo intra arterioso/venoso. Possibilità di somministrazione farmaci trombolitici, costituito da catetere di varie lunghezze e diametri compatibile con guida da 0.014" e 0.035". La Ditta aggiudicataria dovrà fornire, per tutta la durata del contratto, l'apparecchiatura dedicata in comodato d'uso gratuito. Sistema per trombectomia meccanica per frantumazione ed aspirazione del trombo intra arterioso/venoso. Possibilità di somministrazione farmaci trombolitici, costituito da catetere di varie lunghezze e diametri compatibile con guida da 0.014" e 0.035". La Ditta aggiudicataria dovrà fornire, per tutta la durata del contratto, l'apparecchiatura dedicata in comodato d'uso gratuito. Sistema per trombectomia meccanica per frantumazione ed aspirazione del trombo intra arterioso/venoso. Possibilità di somministrazione farmaci trombolitici, costituito da catetere di varie lunghezze e diametri compatibile con guida da 0.014" e 0.035". La Ditta aggiudicataria dovrà fornire, per tutta la durata del contratto, l'apparecchiatura dedicata in comodato d'uso gratuito. Sistema per trombectomia meccanica per frantumazione ed aspirazione del trombo intra arterioso/venoso. Possibilità di somministrazione farmaci trombolitici, costituito da catetere di varie lunghezze e diametri compatibile con guida da 0.014" e 0.035". La Ditta aggiudicataria dovrà fornire, per tutta la durata del contratto, l'apparecchiatura dedicata in comodato d'uso gratuito. Sistema per trombectomia meccanica per frantumazione ed aspirazione del trombo intra arterioso/venoso. Possibilità di somministrazione farmaci trombolitici, costituito da catetere di varie lunghezze e diametri compatibile con guida da 0.014" e 0.035". La Ditta aggiudicataria dovrà fornire, per tutta la durata del contratto, l'apparecchiatura dedicata in comodato d'uso gratuito. Sistema per trombectomia meccanica per frantumazione ed aspirazione del trombo intra arterioso/venoso. Possibilità di somministrazione farmaci trombolitici, costituito da catetere di varie lunghezze e diametri compatibile con guida da 0.014" e 0.035". La Ditta aggiudicataria dovrà fornire, per tutta la durata del contratto, l'apparecchiatura dedicata in comodato d'uso gratuito.	kit	CV11	Acquisto	5	€ 12.500,00	€ 37.500,00	€ 50.000,00
35	A	CATETERI PER ANGIOPLASTICA AD ALTA PRESSIONE	Catetere a palloncino ad alta pressione minimo 18 atm non compliant, OTW, strumento lungo e corto, compatibile con guida 0.035" e con introduttori 5Fr. Diametri del pallone da 3 mm a 12 mm, lunghezze minimo 2 cm. Confezione singola, sterile, monouso.	pezzo	CV12	Acquisto	140	€ 26.600,00	€ 79.800,00	€ 106.400,00
36	A	CATETERE CUTTING BALLOON	Catetere a palloncino semicompliant/compliant, Rx e OTW, per angioplastica coronarica e periferica tipo "SCORING BALLON". Diametri e lunghezze varie.	pezzo	CV12	Conto Deposito	65	€ 50.700,00	€ 152.100,00	€ 202.800,00
37	A	CATETERE A PALLONCINO PER OSTRUZIONI DISTALI	Catetere a palloncino OTW semicompliant a doppio lume, doppio rivestimento idrofilico, a bassissimo profilo per predilatazione di ostruzioni di vasi distali, compatibile con guiana da 4 Fr, diametro da 1.2 a 2 mm elunghezza 145 cma ca. Confezione singola, sterile, monouso.	pezzo	CV12	Acquisto	10	€ 1.750,00	€ 5.250,00	€ 7.000,00
38	A	CATETERI PER PTA PERIFERICA INFRAPOPLITEI	Catetere a palloncino per angioplastica di vasi infrapoplitei ed arcata plantare, per il trattamento della patologia vascolare nel salvataggio d'arto. Catetere estremamente flessibile ed atraumatico, con rivestimento idrofilico. Palloncino conformabile e flessibile, a compliance controllata. Guida 0.014", catetere OTW e Monorail, diametro pallone da almeno 1.5 mm, lunghezza da almeno 20 mm. Confezione singola, sterile, monouso.	pezzo	CV12	Acquisto	10	€ 1.800,00	€ 5.400,00	€ 7.200,00
39	A	CATETERE A PALLONCINO	Catetere da angioplastica medicato a rilascio di farmaco antiproliferativo per il trattamento delle stenosi o ostruzioni dei vasi periferici,compatibile con guida da 0.035, ampia gamma di diametri e lunghezze. Confezione singola, sterile, monouso.	pezzo	CV12	Conto Deposito	30	€ 19.500,00	€ 58.500,00	€ 78.000,00
40	A	CATETERI DA PTA MEDICATI	Catetere da angioplastica medicato a rilascio di sirolimus per il trattamento delle stenosi o ostruzioni dei vasi periferici, compatibile con guida da 0,014 a 0.035, ampia gamma di diametri e lunghezze. Confezione singola, sterile, monouso.	pezzo	CV12	Conto Deposito	30	€ 19.500,00	€ 58.500,00	€ 78.000,00
41	A	CATETERE OCCLUSIONE GRANDI VASI	Sistema a palloncino per occlusione dei grandi vasi per il controllo dell'emergenza dell'emorragia e/o del supporto circolatorio costituito da filo guida con punta J a palloncino di occlusione compliant. Il dispositivo deve essere compatibile con introduttore da 4 Fr. Confezione singola, sterile, monouso.	pezzo	CV13	Conto Deposito	4	€ 10.800,00	€ 32.400,00	€ 43.200,00
42	A	CATETERE OCCLUSIONE GRANDI VASI	Catetere a palloncino per occlusione dei grandi vasi (tipo Coda) per impianto endoprotesi aortiche. Diametro del palloncino sino ad almeno 46 mm circa. Confezione singola, sterile, monouso.	pezzo	CV13	Conto Deposito	16	€ 8.560,00	€ 25.680,00	€ 34.240,00
43	A	MICROCATETERE A PALLONCINO PER OCCLUSIONE TEMPORANEA	Microcatetere a palloncino per occlusione temporanea di piccoli vasi, lunghezza minimo 100 cm ca, con microguida con anima metallica elastica in nitinol. Diametro massimo del palloncino 4 mm, lunghezza minimo 10 mm. Presenza di doppio marker radiopaco in punta ed all'estremità prossimale del palloncino.	pezzo	CV13	Acquisto	8	€ 12.400,00	€ 37.200,00	€ 49.600,00
44	A	SISTEMA PER ATERECTOMIA PERIFERICA MANUALE	Sistema per aterectomia periferica manuale progettato per la recanalizzazione intraluminale di occlusioni totali croniche, costituito da catetere con punta conica distale e lunghezza di lavoro almeno 135 cm ca, compatibile con introduttore 6 Fr e filo guida da 0,014". Sistema per aterectomia periferica manuale progettato per la recanalizzazione intraluminale di occlusioni totali croniche, costituito da catetere con punta conica distale e lunghezza di lavoro almeno 135 cm ca, compatibile con introduttore 6 Fr e filo guida da 0,014". Sistema per aterectomia periferica manuale progettato per la recanalizzazione intraluminale di occlusioni totali croniche, costituito da catetere con punta conica distale e lunghezza di lavoro almeno 135 cm ca, compatibile con introduttore 6 Fr e filo guida da 0,014". Sistema per aterectomia periferica manuale progettato per la recanalizzazione intraluminale di occlusioni totali croniche, costituito da catetere con punta conica distale e lunghezza di lavoro almeno 135 cm ca, compatibile con introduttore 6 Fr e filo guida da 0,014".	pezzo	CV14	Acquisto	3	€ 10.500,00	€ 31.500,00	€ 42.000,00
45	A	VALVULOTOMI	Valvulotomi con cestello mobile autocentrante, lame taglienti per rottura valvole venose, punta atraumatica. Confezione singola, sterile, monouso.	pezzo	CV14	Acquisto	3	€ 3.900,00	€ 11.700,00	€ 15.600,00
46	A	CATETERI FOGARTY TRANSLUMINALI	Cateteri Fogarty per embolectomia transluminale, costituiti da un catetere a doppio lume con un palloncino, in lattice o altro materiale idoneo, sull'estremità distale. Misure minimo 3 Fr, compatibile con guide minimo 0.018". Confezione singola, sterile, monouso	pezzo	CV15	Acquisto	15	€ 1.200,00	€ 3.600,00	€ 4.800,00
47	A	CATETERI FOGARTY A UNA VIA	Cateteri Fogarty ad una via, lunghi al massimo 80 cm per embolectomia, in idoneo materiale a norma, punta chiusa atraumatica, palloncino in lattice o altro materiale idoneo, attacco luer-lock, misure varie. Radiopachi. Confezione singola, sterile, monouso.	pezzo	CV15	Acquisto	40	€ 1.400,00	€ 4.200,00	€ 5.600,00
48	A	PROTESI BILIARI	Protesi biliari in ePTFE con e senza fori di drenaggio, removibile per via percutanea e non, diametro tra 8 e 10 mm circa e lunghezza da 4 a 10 cm circa. Protesi biliari in ePTFE con e senza fori di drenaggio, removibile per via percutanea e non, diametro tra 8 e 10 mm circa e lunghezza da 4 a 10 cm circa.	pezzo	CV16	Conto Deposito	12	€ 31.200,00	€ 93.600,00	€ 124.800,00
49	A	STENT ILIACO-CAVALE	Stent iliaco-cavale autoespandibile a celle chiuse, metallico, non rivestito, vari diametri e lunghezze.	pezzo	CV16	Conto Deposito	6	€ 6.000,00	€ 18.000,00	€ 24.000,00
50	A	STENT ILIACO-CAVALE	Stent iliaco-cavale autoespandibile a celle aperte, metallico, non rivestito, vari diametri e lunghezze.	pezzo	CV16	Conto Deposito	6	€ 6.000,00	€ 18.000,00	€ 24.000,00
51	A	FILTRI CAVALI PERMANENTI O RIMOVIBILI	Filtri in materiale RM compatibile, ad inserimento trans-femorale o trans-giugulare, radiopachi, ottima memoria, con sistema di introduzione percutaneo. Confezione singola, sterile, monouso.	pezzo	CV16	Conto Deposito	5	€ 9.000,00	€ 27.000,00	€ 36.000,00

51	B	FILTRI CAVALI PERMANENTI O RIMOVIBILI	Kit di recupero filtro cavale composto da introduttore e sistema di recupero. Confezione singola, sterile, monouso.	kit	CV10	Conto Deposito	3	€ 9.000,00	€ 27.000,00	€ 30.000,00
52	A	SET PER ACCESSO TRANSGIUGULARE DEL FEGATO	Set completo per accesso transgiugulare del fegato composto da costituito da catetere 10 Fr con cannula di irrigidimento precurvata e direzionabile, catetere da 5Fr con mandrino a trocar, introduttore 10 Fr e dilatatore 12 Fr. Confezione singola, sterile e monouso.	kit	CV17	Acquisto	5	€ 6.000,00	€ 18.000,00	€ 24.000,00
53	A	MICROSFERE DI ALCOOL POLIVINILICO	Microsfere per terapia embolizzante intravascolare con spiccata ipoaggregabilità al fine di prevenire occlusioni accidentali del catetere; in confezione sterile ed in granuli con dimensioni variabili da 45 a 1200 micron	pezzo	CV18	Acquisto	15	€ 1.650,00	€ 4.950,00	€ 6.600,00
54	A	EMBOSFERE EMBOLIZZANTI	Microsfere per embolizzazione, uterina e prostatica, non riassorbibili, idrofiliche, in copolimero acrilico, biocompatibili, perfettamente calibrate e con compressione controllata, garantiscono occlusione permanente e uniforme del vaso trattato, diametri da 40 a 1200 micron, disponibili in siringhe precaricate da 1 o 2 ml, o in flaconi da miscelare.	pezzo	CV18	Acquisto	10	€ 3.000,00	€ 9.000,00	€ 12.000,00
55	A	EMBOSFERE EMBOLIZZANTI	Microsfere per chemio-embolizzazione, biocompatibili e non riassorbibili. Dimensioni microsfere 40-120/100-300/300-500/500-700/700-900/900-1200 µm, disponibili in siringhe con codifica cromatica da 20 ml con soluzione fisiologica sterile e precaricate con 2 ml di embosfere.	pezzo	CV18	Acquisto	30	€ 15.600,00	€ 46.800,00	€ 62.400,00
56	A	MICROSFERE EMBOLIZZANTI IDROFILE A RILASCIO DI FARMACO	Microsfere embolizzanti idrofile interamente riassorbibili per il trattamento di tumori primitivi o metastsi del fegato calibrate con precisione (100-300 micron) in grado di assorbire e rilasciare in modo controllato il chemioterapico.	pezzo	CV18	Acquisto	10	€ 10.000,00	€ 30.000,00	€ 40.000,00
57	A	MICROSFERE EMBOLIZZANTI RIASSORBIBILI A RILASCIO DI FARMACO	Particelle embolizzanti biodegradabili parzialmente idrolizzate, diametro medio di 50 micron, in sospensione salina in grado di veicolare farmaci chemioterapici e rilasciarli in modo controllato. Confezione singola, sterile, monouso.	pezzo	CV18	Acquisto	10	€ 9.500,00	€ 28.500,00	€ 38.000,00
58	A	MICROSFERE PER EMBOLIZZAZIONE ENDOVASCOLARI	Microsfere a base di gelatina idrofila a rapido riassorbimento per l'embolizzazione endovascolare e osteo-articolare. Dimensioni microsfere 100-300 µm.	pezzo	CV18	Acquisto	10	€ 10.000,00	€ 30.000,00	€ 40.000,00
59	A	SPIRALE PER EMBOLIZZAZIONE PERIFERICA	Spirali a distacco controllato (elettrolitico) per embolizzazioni periferiche rilasciate mediante filo guida ricoperte in idrogel, che non degrada nel tempo e mantiene costanti le sue caratteristiche meccaniche garantendo così un'occlusione a lungo termine. Misure da 0,018" e 0,035" - diametri e lunghezze varie. Comprensivo di sistema di rilascio.	pezzo	CV19	Acquisto	6	€ 4.500,00	€ 13.500,00	€ 18.000,00
60	A	SPIRALI DI GRANDE VOLUME	Spirali in platino a rilascio controllato di diametro fino a 32 mm. Lunghezze fino a 60 cm per embolizzazione di aneurismi, di malformazini arterovenose, embolizzazioni arteriose e venose periferiche.	pezzo	CV19	Acquisto	70	€ 91.000,00	€ 273.000,00	€ 364.000,00
61	A	SPIRALI METALLICHE	Spirali in platino con filamenti sintetici distacco libero controllato da .018" a .035" varie configurazioni e diametri. Morfologia varia (elicoidale, circolare, etc.) con calibro di .018", iniettabili attraverso microcateteri; da 2 mm di diametro sino a 7 mm con lunghezza a 40 mm; completi di kit di introduzione composto da introduttore e spingitoreSpirali in platino con filamenti sintetici distacco libero controllato da .018" a .035" varie configurazioni e diametri. Morfologia varia (elicoidale, circolare, etc.) con calibro di .018", iniettabili attraverso microcateteri; da 2 mm di diametro sino a 7 mm con lunghezza a 40 mm; completi di kit di introduzione composto da introduttore e spingitoreSpirali in platino con filamenti sintetici distacco libero controllato da .018" a .035" varie configurazioni e diametri. Morfologia varia (elicoidale, circolare, etc.) con calibro di .018", iniettabili attraverso microcateteri; da 2 mm di diametro sino a 7 mm con lunghezza a 40 mm; completi di kit di introduzione composto da introduttore e spingitore	pezzo	CV19	Acquisto	150	€ 26.800,00	€ 80.400,00	€ 107.200,00
	B		Morfologia varia (elicoidale, circolare) con calibro di .035", iniettabili attraverso cateteri a largo lume; da 3 mm di diametro sino a 9 mm con lunghezza a 70 mm; completi di kit di introduzione composto da introduttore e spingitore	pezzo			10			
	C		Morfologia varia (elicoidale, circolare) con calibro di .018" e .035", iniettabili attraverso cateteri a largo lume e microcateteri; da 3 mm di diametro sino a 20 mm con lunghezza sino a 400 mm; distacco meccanico controllato e possibilità di retrazione e riposizionamento della spirale prima del rilascio	pezzo			10			
62	A	SPIRALI PER EMBOLIZZAZIONI INTRACRANICHE	Spirali per aneurismi intracranici con diametro del filamento variabile entro 0.20" con sistema di distacco meccanico. Microcatetere e sistema di distacco fornito ad uso gratuito.	pezzo	CV19	Acquisto	25	€ 30.000,00	€ 90.000,00	€ 120.000,00
63	A	SISTEMA DI PROTEZIONE CEREBRALE	Sistema di protezione embolica negli interventi dei vasi periferici, coronarici e carotidei. Guida metallica 0.014".	kit	CV20	Acquisto	50	€ 35.000,00	€ 105.000,00	€ 140.000,00
64	A	SISTEMA EMBOLIZZANTE A PLUG	Dischetto embolizzante autoespandibile in nitinol, con reperi in platino distale e prossimale, diametro del plug minimo 4 mm e lunghezza minimo 7 mm, compatibile con introduttore da minimo 4 Fr. Confezione singola, sterile, monouso.	pezzo	CV20	Conto Deposito	10	€ 9.000,00	€ 27.000,00	€ 36.000,00
65	A	SET PER EMBOLIZZAZIONE VASCOLARE PERIFERICA	Sistema embolizzante composto da alcol polivinilico e solvente radiopaco, per embolizzazioni nel distretto periferico, trattamento di endoleak e malformazioni artero-venose.	pezzo	CV21	Acquisto	55	€ 52.250,00	€ 156.750,00	€ 209.000,00
66	A	SISTEMA PER CIFOPLASTICA	Set percutaneo per cifooplastica vertebrale a palloncino, con controllo della pressione di gonfiaggio, disponibilità di cementi biocompatibili per indicazioni differenziate e di strumenti e accessori compatibili per miscelazione a sistema chiuso, curettage e prelievi biotipici.	kit	CV22	Conto Deposito	50	€ 80.000,00	€ 240.000,00	€ 320.000,00
67	A	SISTEMA PER CIFOPLASTICA CON SFERE IN TITANIO	La ditta aggiudicatara dovrà fornire per tutta la durata del contratto tutto lo strumentario e materiale accessorio necessario per il trattamento, in comodato d'uso gratuito.Sistema per il trattamento delle fratture vertebrali con sfere di titanio trabecolato composto da un dispositivo di rilascio e da un kit per la realizzazione della cavità ossea con palloncino. Le sfere di titanio devono essere realizzate con tecnologia additiva ad alta resistenza meccanica e capacità osteoinduttiva. La ditta aggiudicataria dovrà fornire per tutta la durata del contratto tutto lo strumentario e materiale accessorio necessario per il trattamento, in comodato d'uso gratuito.Sistema per il trattamento delle fratture vertebrali con sfere di titanio trabecolato composto da un dispositivo di rilascio e da un kit per la realizzazione della cavità ossea con palloncino. Le sfere di titanio devono essere realizzate con tecnologia	kit	CV22	Conto Deposito	5	€ 20.000,00	€ 60.000,00	€ 80.000,00
68	A	SISTEMA PER DECOMPRESSIONE MECCANICA DEL DISCO INTERVERTEBRALE	Sistema per decompressione meccanica del disco intervertebrale mediante vite rotante e ad alimentazione elettrica integrata nel manipolo, dotato di ampolla per la valutazione quantitativa del materiale rimosso. Cannula dritta o curva disponibile in varie misure e lunghezze. Disponibilità ad offrire tutto il materiale accessorio per permettere l'accesso e il corretto funzionamento del dispositivo.	kit	CV22	Conto Visione	4	€ 5.000,00	€ 15.000,00	€ 20.000,00

69	A	SISTEMA PER CIFOPLASTICA CON TERMOABLAZIONE	Set percutaneo per cifooplastica vertebrale a palloncino, con controllo della pressione di gonfiaggio. Sistema integrato per termoablazione a RF del tessuto tumorale con raffreddamento ad acqua composto da aghi-antenna con multipla esposizione attiva degli aghi, cementi biocompatibili per indicazioni differenziate e di strumenti e accessori compatibili per miscelazione, curettage e prelievi biotipici. La ditta aggiudicataria dovrà offrire in comodato d'uso gratuito, per tutta la durata del contratto, il generatore dedicato e tutti gli accessori che ne assicurino il corretto funzionamento.	kit	CV22	Conto Deposito	10	€ 35.000,00	€ 105.000,00	€ 140.000,00
70	A	SISTEMA DI TERMOABLAZIONI MULTIDISTRETTUALE CON RADIOFREQUENZA	Sistema a radiofrequenza per l'ablazione di tumori epatici, pancreatici, renali, polmonari, fibromi uterini, ossei, noduli tiroidei e osteoma, composto da ago-elettrodo monopolare monouso a raffreddato internamente con calibro non inferiore a 14 G con lunghezze da 10 a 25 cm ca. La ditta aggiudicataria dovrà fornire per tutta la durata del contratto il generatore a radiofrequenza dotato delle seguenti caratteristiche: di facile utilizzo, possibilità di operare a potenze diverse, con potenza massima erogabile di circa 200 W, bassa dispersione di corrente, possibilità di selezionare diverse tipologie di programmi in base all'intervento, pompa peristaltica per la perfusione di soluzione fisiologica nella zona di terapia, monitor di controllo e impostazione dei parametri touch screen, possibilità di visualizzare costantemente potenza erogata, impedenza tissutale e tempo di erogazione RF già trascorso e temperatura tissutale. La Ditta aggiudicatrice dovrà inoltre garantire in comodato d'uso gratuito tutti gli accessori necessari al corretto funzionamento quali le piastre monouso munito di cavo di collegamento paziente (in numero proporzionale al numero di aghi-elettrodo), il cavo per la connessione ago elettrodo e il cavo di alimentazione. Sistema a radiofrequenza per l'ablazione di tumori epatici, pancreatici, renali, polmonari, fibromi uterini, ossei, noduli tiroidei e osteoma, composto da ago-elettrodo monopolare monouso a raffreddato internamente con calibro non inferiore a 14 G con lunghezze da 10 a 25 cm ca. La ditta aggiudicataria dovrà fornire per tutta la durata del contratto il generatore a radiofrequenza dotato delle seguenti caratteristiche: di facile utilizzo, possibilità di operare a potenze diverse, con potenza massima erogabile di circa 200 W, bassa dispersione di corrente, possibilità di selezionare diverse tipologie di programmi in base all'intervento, pompa peristaltica per la perfusione di soluzione fisiologica nella zona di terapia, monitor di controllo e impostazione dei parametri touch screen, possibilità di visualizzare costantemente potenza erogata, impedenza tissutale e tempo di erogazione RF già trascorso e temperatura tissutale. La Ditta aggiudicatrice dovrà inoltre garantire in comodato d'uso gratuito tutti gli accessori necessari al corretto funzionamento quali le piastre monouso munito di cavo di collegamento paziente (in numero proporzionale al numero di aghi-elettrodo), il cavo per la connessione ago elettrodo e il cavo di alimentazione.	pezzo	CV23	Conto Visione	12	€ 7.800,00	€ 23.400,00	€ 31.200,00
71	A	SISTEMA DI TERMOABLAZIONE MULTIDISTRETTUALE CON MICROONDE	Sistema per termoablazione a microonde per l'ablazione percutanea e intraoperatoria costituito da ago antenna con diametro compreso tra 14 e 17 G con lunghezze da 10 a 25 cm ca dotato di applicatori con punta ad elevata ecogenicità e di dispositivo per contenere la riflessione dell'energia applicata per prevenire il riscaldamento retrogrado e massimizzare la quantità di energia depositata sul tessuto target. La ditta aggiudicataria dovrà fornire per tutta la durata del contratto il generatore a microonde dotato di frequenza di 2,4 GHz ca, potenza massima disponibile non inferiore a 100 W, di sistema di raffreddamento, di monitoraggio della temperatura in continuo e della temperatura riflessa con sospensione automatica dell'erogazione in caso di eccessi di riflessione, visualizzazione dei parametri di funzionamento del sistema (temperatura tissutale, potenza,...), manovra di ritiro dell'ago in sicurezza per evitare la disseminazione di cellule neoplastiche nel percorso, pompa peristaltica che permetta la perfusione di soluzione fisiologica nella zona di terapia, dispositivi di allarme acustico e/o visivo per la segnalazione di eventuali malfunzionamenti. La Ditta aggiudicatrice dovrà inoltre garantire il comodato d'uso gratuito di tutti gli accessori necessari al corretto funzionamento quali il cavo per la connessione ago elettrodo e il cavo di alimentazione.Sistema per termoablazione a microonde per l'ablazione percutanea e intraoperatoria costituito da ago antenna con diametro compreso tra 14 e 17 G con lunghezze da 10 a 25 cm ca dotato di applicatori con punta ad elevata ecogenicità e di dispositivo per contenere la riflessione dell'energia applicata per prevenire il riscaldamento retrogrado e massimizzare la quantità di energia depositata sul tessuto target. La ditta aggiudicataria dovrà fornire per tutta la durata del contratto il generatore a microonde dotato di frequenza di 2,4 GHz ca, potenza massima disponibile non inferiore a 100 W, di sistema di raffreddamento, di monitoraggio della temperatura in continuo e della temperatura riflessa con sospensione automatica dell'erogazione in caso di eccessi di riflessione, visualizzazione dei parametri di funzionamento del sistema (temperatura tissutale, potenza,...), manovra di ritiro dell'ago in sicurezza per evitare la disseminazione di cellule neoplastiche nel percorso, pompa peristaltica che permetta la perfusione di soluzione fisiologica nella zona di terapia, dispositivi di allarme acustico e/o visivo per la segnalazione di eventuali malfunzionamenti. La Ditta aggiudicatrice dovrà inoltre garantire il comodato d'uso gratuito di tutti gli accessori necessari al corretto funzionamento quali il cavo per la connessione ago elettrodo e il cavo di alimentazione.	pezzo	CV24	Conto Visione	6	€ 7.200,00	€ 21.600,00	€ 28.800,00
72	A	SISTEMA DI CRIOBLAZIONE MULTIDISTRETTUALE	ca. La Ditta aggiudicataria dovrà fornire, per tutta la durata del contratto, il generatore e l'eventuale materiale accessorio, in comodato d'uso gratuito. Il generatore deve essere dotato delle seguenti caratteristiche: Monitor touch screen, l'effettuazione di procedure guidate con ecografia e TC; ridotti tempi di applicazione/trattamento e visualizzazione dei parametri di funzionamento del sistema. Sistema per crioablazione ad argon per il trattamento di lesioni ossee, epatiche, renali, polmonari e prostatiche in ambito oncologico. Crioaghi in versione dritta e 90° da 14 e 17 G, lunghezza da 15 a 25 cm ca. La Ditta aggiudicataria dovrà fornire, per tutta la durata del contratto, il generatore e l'eventuale materiale accessorio, in comodato d'uso gratuito. Il generatore deve essere dotato delle seguenti caratteristiche: Monitor touch screen, l'effettuazione di procedure guidate con ecografia e TC; ridotti tempi di applicazione/trattamento e visualizzazione dei parametri di funzionamento del sistema. Crioaghi da 10 a 13 G, lunghezza da 12 a 18 cm ca provvisti di manipolo dritto e a 90°.	pezzo	CV25	Conto Visione	10	€ 25.000,00	€ 75.000,00	€ 100.000,00
73	A	SISTEMA DI CRIOBLAZIONE PER LESIONI MAMMARIE	La Ditta aggiudicataria dovrà fornire, per tutta la durata del contratto, il generatore e l'eventuale materiale accessorio, in comodato d'uso gratuito.Sistema per crioablazione ad azoto liquido per il trattamento di lesioni mammarie in ambito oncologico. Crioaghi da 10 a 13 G, lunghezza da 12 a 18 cm ca provvisti di manipolo dritto e a 90°. La Ditta aggiudicataria dovrà fornire, per tutta la durata del contratto, il generatore e l'eventuale materiale accessorio, in comodato d'uso gratuito. Il generatore deve essere dotato delle seguenti caratteristiche: Monitor touch screen, l'effettuazione di procedure guidate con ecografia e TC; ridotti tempi di applicazione/trattamento e visualizzazione dei parametri di funzionamento del sistema. Crioaghi da 10 a 13 G, lunghezza da 12 a 18 cm ca provvisti di manipolo dritto e a 90°.	pezzo	CV25	Conto Visione	5	€ 12.500,00	€ 37.500,00	€ 50.000,00

74	A	SISTEMA DI ABLAZIONE MULTIDISTRETTUALE LASER	G. La Ditta aggiudicataria dovrà fornire, per tutta la durata del contratto, in comodato d'uso gratuito il laser multicanale che possa utilizzare contempoarneamente da 1 fino a 4 fibre ottiche in modo indipendente l'una dall'altra in termini di attivazione e di impostazione dei valori di potenza e il monitor di interfaccia che possa essere collegato ad un ecografo per la progettazione della procedura. Sistema laser per termoablazione dei tessuti molli durante procedure percutanee, costituito da fibra laser sterile monouso 2,7 micron ad emissione frontale comprensiva di ago introduttore, sterile , monouso da 21 G. La Ditta aggiudicataria dovrà fornire, per tutta la durata del contratto, in comodato d'uso gratuito il laser multicanale che possa utilizzare contempoarneamente da 1 fino a 4 fibre ottiche in modo indipendente l'una dall'altra in termini di attivazione e di impostazione dei valori di potenza e il monitor di interfaccia che	pezzo	CV26	Conto Visione	30	€ 36.000,00	€ 108.000,00	€ 144.000,00	
75	A	SISTEMA A ELETTROPORAZIONE IRREVERSIBILE	Sistema non termico ad elettroporazione irreversibile per il trattamento dei tumori del fegato non resecabili e non suscettibili di termoablazione con radiofrequenza o microonde, costituito da ago-antenna 1 ago attivatore e 5 ago elettrodi tutti con punta trocar da calibro 19 G e con porzione attiva regolabile da 0-4 cm. Lunghezze disponibili da 15 e 25 cm ca. La Ditta aggiudicataria dovrà fornire, per tutta la durata del contratto, in comodato d'uso gratuito il generatore per ablazione chirurgica e tutto il necessario per il corretto funzionamento del sistema.	pezzo	CV27	Conto Visione	5	€ 50.000,00	€ 150.000,00	€ 200.000,00	
76	A	SISTEMA PER DECOMPRESSIONE DEL DISCO INTERVERTEBRALE MEDIANTE TECNOLOGIA COMBINATA	Sistema per la decompressione, ablazione e coagulazione del disco intervertebrale mediante tecnologia combinata al plasma e radiofrequenza. Il sistema deve essere dotato di apposito sistema di navigazione con punta orientabile controllata da un unico manipolo. Varie misure e lunghezze. La Ditta aggiudicataria dovrà fornire, per tutta la durata del contratto, in comodato d'uso gratuito, il generatore e tutto il necessario per il corretto funzionamento del sistema.	pezzo	CV27	Conto Visione	4	€ 5.000,00	€ 15.000,00	€ 20.000,00	
77	A	AGHI PER ASPIRATO ECO E TC GUIDATO PER ESAMI CITOLOGICI	Ago di Chiba per biopsia cito-istologica aspirata. Varie lunghezze e diametri.	pezzo	CV28	Acquisto	350	€ 2.275,00	€ 6.825,00	€ 9.100,00	
78	A	AGHI PER BIOPSIA MICROISTOLOGICA PERCUTANEA DELLA MAMMELLA SU GUIDA ECO	Aghi semiautomatici a ghigliottina tipo tru-cut per biopsia della mammella su guida ecografica con lunghezza del frustolo regolabile e con elevata capacità di penetrazione. Diametro compreso tra 14 e 20 G lunghezza variabile.Aghi semiautomatici a ghigliottina tipo tru-cut per biopsia della mammella su guida ecografica con lunghezza del frustolo regolabile e con elevata capacità di penetrazione. Diametro compreso tra 14 e 20 G lunghezza variabile.	pezzo	CV28	Acquisto	1.100	€ 22.000,00	€ 66.000,00	€ 88.000,00	
79	A	AGHI PER BIOPSIA MICROISTOLOGICA TC GUIDATA	Ago per biopsia automatico per tessuti molli a ghigliottina ad avanzamenti multipli. Varie lunghezze e diametri.	pezzo	CV28	Acquisto	30	€ 840,00	€ 2.520,00	€ 3.360,00	
80	A	AGHI AMAGNETICI PER BIOPSIA	Ago amagnetico tranciante per biopsia dei tessuti molli durante procedure RM. Varie lunghezze e diametri.	pezzo	CV28	Acquisto	5	€ 500,00	€ 1.500,00	€ 2.000,00	
81	A	REPERE CHIRURGICO PER LOCALIZZAZIONE MAMMARIA RIPOSIZIONABILE PER ECOGRAFIA	Repere per la localizzazione di noduli non palpabili in exeresi eco guidato. Varie misure.	pezzo	CV29	Acquisto	450	€ 10.800,00	€ 32.400,00	€ 43.200,00	
82	A	REPERE CHIRURGICO PER LOCALIZZAZIONE RIPOSIZIONABILE PER STEREOTASSIA	Repere per la localizzazione di noduli non palpabili con l'ausilio del mammografo. Varie misure.	pezzo	CV29	Acquisto	30	€ 720,00	€ 2.160,00	€ 2.880,00	
83	A	MARCATORE TESSUTALE	Marcatore sterile monouso visibile su radiografie standard nonché in ecografia e risonanza magnetica. Deve essere posizionabile sul tessuto molle per via percutanea su guida ecografica, mammografica ed RM.	pezzo	CV29	Acquisto	70	€ 4.900,00	€ 14.700,00	€ 19.600,00	
84	A	BOCCOLE	Boccole monouso sterili di guida per ago da biopsia mammaria 18 G e 20 G su guida stereotassica, indispensabili per creare una protezione sterile durante gli esami mammografici. Confezione da due boccole sterili.	Kit	Aggiudicazione al prezzo più basso	Acquisto	100	€ 1.800,00	€ 5.400,00	€ 7.200,00	
85	A	SISTEMA PER LA LOCALIZZAZIONE MAGNETICA DI LESIONI E LINFONODI	Marcatore magnetico in acciaio chirurgico 18 G, lunghezza 7 cm e 12 cm per la localizzazione magnetica di lesioni mammarie non palpabili.	pezzo	CV30	Conto Visione	300	€ 122.000,00	€ 366.000,00	€ 488.000,00	
	B		Tracciante magnetico costituito da una sospensione di particelle di ossido di ferro superparamagnetico	pezzo			50				
	C		Accessori vari per il corretto utilizzo dell'apparecchiatura.	pezzo			400				
	D		La Ditta aggiudicataria dovrà fornire, per tutta la durata del contratto, in comodato d'uso gratuito n.2 magnetometri portatili comprensivi ognuno di relativo cavo di connessione, pedale e sonda.	pezzo			2				
									€ 1.495.415,00	€ 4.486.245,00	€ 5.981.660,00

5.981.660,00 €

LOTTO	VOCE	DENOMINAZIONE LOTTO	NOME COMMERCIALE PRODOTTO