

AZIENDA OSPEDALIERA REGIONALE "SAN CARLO"

Ospedale "S. Carlo" di Potenza

Ospedale "S. Francesco di Paola" di Pescopagano

Via Potito Petrone – 85100 Potenza

Codice Fiscale e Partita IVA – 01186830764

DISCIPLINARE DI GARA

(Norme Integrative al bando di gara mediante procedura aperta)

procedura: art. 3, comma 37 e art. 55, comma 5, decreto legislativo n. 163 del 2006

criterio: offerta economicamente più vantaggiosa ai sensi dell'art. 83 del decreto legislativo n. 163 del 2006

Fornitura di Dispositivi Medici per Anestesia/Rianimazione e per Hospice/Terapia del dolore, nonché di presidi vari per Dipartimento

PARTE PRIMA

PRESENTAZIONE DELL'OFFERTA

1. Modalità di presentazione dell'offerta:

- a) il plico contenente la documentazione di cui al successivo Capo 2 e le buste interne dell'offerta tecnica e dell'offerta economica di cui rispettivamente ai successivi Capo 3.1 e 3.2, deve pervenire, a pena di esclusione dalla gara, a mezzo raccomandata del servizio postale, anche con autoprestazione di cui all'articolo 8 decreto legislativo n. 261 del 1999, oppure mediante agenzia di recapito autorizzata, entro il termine perentorio di cui al punto IV.3.4) del bando di gara e all'indirizzo di cui all'allegato A.III del bando di gara;
- b) è altresì facoltà del concorrente la consegna a mano del plico, entro il suddetto termine perentorio, allo stesso indirizzo di cui alla lettera a), tutti i giorni non festivi, escluso il sabato, dalle ore 9:00 alle ore 13:00;
- c) in caso di consegna con metodo diverso dal servizio postale farà fede la data e l'ora apposte sul plico dall'addetto alla ricezione;
- d) il recapito tempestivo del plico rimane in ogni caso ad esclusivo rischio del mittente; la Stazione appaltante non è tenuta ad effettuare alcuna indagine circa i motivi di ritardo nel recapito del plico;
- e) il plico deve recare all'esterno, oltre all'intestazione del mittente e all'indirizzo dello stesso, le indicazioni relative all'oggetto della gara e al giorno di scadenza della medesima;
- f) il plico deve essere sigillato e controfirmato sui lembi di chiusura; la sigillatura del plico deve essere effettuata preferibilmente con nastro adesivo antistrappo, almeno per quanto riguarda i lembi incollati dal concorrente dopo l'introduzione del contenuto, e non è necessaria per i lembi preincollati in sede di fabbricazione delle buste;
- g) le buste interne devono essere chiuse e controfirmate sui lembi di chiusura; almeno le buste interne contenenti le offerte economiche per i diversi lotti di cui al successivo Capo 3.2 (buste C - «Offerta economica») devono essere altresì sigillate preferibilmente con nastro adesivo antistrappo, con le modalità di cui alla precedente lettera f);
- h) il plico deve contenere al proprio interno le seguenti buste recanti l'intestazione del mittente e la dicitura inequivocabile:

Busta A - «Documentazione»

Busta B - «Offerta tecnica» - Lotto n. ___ (una per ogni lotto per il quale il concorrente partecipa)

Busta C - «Offerta economica» - Lotto n. ___ (una per ogni lotto per il quale il concorrente partecipa)

2. Contenuto della Busta A – «Documentazione»:

Nel plico oltre alla domanda di partecipazione, con espressa esplicitazione dei lotti per i quali il concorrente partecipa, devono essere contenuti:

- a) **dichiarazione** relativa alle condizioni di ammissione con la quale il concorrente dichiara il possesso:
 - a.1) dei requisiti di ordine generale di cui al successivo Capo 2.1;
 - a.2) dei requisiti di ordine speciale relativi alle capacità economico-finanziaria e tecnica di cui ai successivi Capo 2.2 e 2.3;
- b) **cauzione provvisoria**, ai sensi dell'articolo 75, commi da 1 a 6, del decreto legislativo n. 163 del 2006, richiesta al punto III.1.1) del bando di gara, pari al 2% della somma degli importi triennali a base di gara per i prodotti per i quali la ditta concorre, costituita a scelta dell'offerente da:

- b.1) contanti o titoli del debito pubblico garantiti dallo Stato al corso del giorno del deposito, presso una sezione di tesoreria provinciale o presso le aziende autorizzate, a titolo di pegno a favore della Stazione appaltante;
- b.2) fideiussione bancaria o assicurativa, o rilasciata dagli intermediari finanziari iscritti nell'elenco speciale di cui all'articolo 107 del decreto legislativo n. 385 del 1993, recante la clausola di rinuncia all'eccezione di cui all'articolo 1957, comma 2, del codice civile, dell'immediata operatività entro 15 giorni, a semplice richiesta scritta della Stazione appaltante e con validità non inferiore a 180 giorni dal termine di scadenza per la presentazione dell'offerta; tali condizioni si intendono soddisfatte qualora la cauzione sia prestata con la scheda tecnica di cui al modello 1.1, approvato con d.m. n. 123 del 2004 a condizione che sia riportata la clausola esplicita di rinuncia all'eccezione di cui all'articolo 1957, comma 2, del codice civile; in caso di raggruppamento temporaneo o consorzio ordinario non ancora formalmente costituito la fideiussione deve essere intestata a tutti i soggetti che intendono raggrupparsi o consorziarsi;
- N.B. Nel caso di fideiussione insufficiente la Stazione Appaltante procederà:
- ad ammettere il concorrente esclusivamente per i prodotti per i quali la cauzione risulti sufficiente (nel caso in cui la garanzia fideiussoria specifichi l'importo garantito per ogni singolo prodotto);
 - ad ammettere il concorrente esclusivamente per un numero di prodotti il cui importo triennale a base di gara sia garantito dalla fideiussione (nel caso in cui la garanzia fideiussoria non specifichi l'importo garantito per ogni singolo prodotto). In tal caso la Stazione Appaltante ammetterà procedendo per lotto e, nell'ambito del lotto, per prodotto;
- c) **impegno di un fideiussore**, ai sensi dell'articolo 75, comma 8, del decreto legislativo n. 163 del 2006, a rilasciare la garanzia fideiussoria per l'esecuzione del contratto (cauzione definitiva) di cui all'articolo 113 del decreto legislativo n. 163 del 2006, qualora il concorrente risultasse aggiudicatario; tale impegno:
- c.1) deve essere prodotto e sottoscritto mediante atto autonomo qualora la cauzione provvisoria sia prestata in una delle forme di cui alla precedente lettera b), punto b.1);
 - c.2) si intende assolto e soddisfatto qualora la cauzione sia prestata in una delle forme di cui alla precedente lettera b), punto b.2), mediante la scheda tecnica di cui allo schema di polizza tipo 1.1, approvato con d.m. n. 123 del 2004; in caso contrario deve essere riportato espressamente all'interno della fideiussione o in appendice alla stessa;
- d) **dichiarazione** di avere preso conoscenza di tutte le circostanze generali e particolari suscettibili di influire sulla determinazione dei prezzi, sulle condizioni contrattuali e sull'esecuzione della prestazione e di aver giudicato i prezzi offerti nel loro complesso remunerativi;
- e) **attestazione** (una per lotto) di avvenuto pagamento del contributo di partecipazione di **euro 70,00 per i Lotti 1 e 2**, a favore dell'Autorità per la vigilanza sui contratti pubblici;
- f) **copia del Capitolato Tecnico** timbrato e firmato in ogni pagina in segno di condivisione e accettazione di tutte le clausole in esso incluse.
- g) limitatamente ai concorrenti che presentano l'offerta tramite procuratore o institore: ai sensi degli articoli 1393 e 2206 del codice civile, deve essere allegata la scrittura privata autenticata o l'atto pubblico di conferimento della procura o della preposizione institoria o, in alternativa, una dichiarazione sostitutiva ai sensi dell'articolo 46, comma 1, lettera u), del d.P.R. n. 445 del 2000, attestante la sussistenza e i limiti della procura o della preposizione institoria, con gli estremi dell'atto di conferimento;
- h) limitatamente ai raggruppamenti temporanei e consorzi ordinari di concorrenti: ai sensi dell'articolo 37, commi 1, 3, 5, 7, primo periodo, 12, 13 e 14, del decreto legislativo n. 163 del 2006, deve essere allegato:
- h.1) se non ancora costituiti: dichiarazione di impegno alla costituzione mediante conferimento di mandato al soggetto designato quale mandatario o capogruppo, corredato dall'indicazione delle forniture o della quota di fornitura affidate ai componenti del raggruppamento temporaneo o del consorzio ordinario, ai sensi dell'articolo 37, comma 8, del decreto legislativo n. 163 del 2006;
 - h.2) se già formalmente costituiti: copia autentica dell'atto di mandato collettivo speciale, con l'indicazione del soggetto designato quale mandatario o capogruppo e l'indicazione delle forniture o della quota delle forniture da affidare ad ognuno degli operatori economici componenti il raggruppamento temporaneo o il consorzio ordinario; in alternativa, dichiarazione sostitutiva di atto di notorietà, con la quale si attesti che tale atto è già stato stipulato, indicandone gli estremi e riportandone i contenuti;
 - h.3) in ogni caso ciascun soggetto concorrente raggruppato o consorziato o che intende raggrupparsi o consorziarsi deve presentare e sottoscrivere le dichiarazioni di cui ai successivi Capi 2.1 e 2.3, distintamente per ciascun operatore economico in relazione al possesso dei requisiti di propria pertinenza;

- i) limitatamente ai consorzi di cooperative o di imprese artigiane e ai consorzi stabili:
 - i.1) ai sensi dell'articolo 37, comma 7, secondo periodo, del decreto legislativo n. 163 del 2006, deve essere indicato il consorziato o i consorziati per i quali il consorzio concorre alla gara;
 - i.2) il consorziato o i consorziati così indicati devono possedere i requisiti di cui all'articolo 38 del decreto legislativo n. 163 del 2006 e presentare le dichiarazioni di cui al successivo Capo 2.1;
- j) limitatamente ai concorrenti che intendono avvalersi del subappalto: una dichiarazione, ai sensi dell'articolo 118, comma 2, quarto periodo, del decreto legislativo n. 163 del 2006, con la quale il concorrente indica quali forniture intende subappaltare e, se del caso, in quale quota;
- k) limitatamente ai concorrenti che ricorrono all'avvalimento: ai sensi e per gli effetti dell'articolo 49 del decreto legislativo n. 163 del 2006, il concorrente può avvalersi, per determinati requisiti di ordine speciale relativi alla capacità tecnica, dei requisiti posseduti da altro operatore economico (denominato impresa "ausiliaria"), alle condizioni di cui al successivo Capo 4, lettera b).

2.1. Requisiti di ordine generale: punto III.2.1) del bando di gara.

Una o più dichiarazioni, redatte ai sensi della Parte Terza, Capo 1, del presente disciplinare di gara, attestanti l'assenza della cause di esclusione e il possesso dei requisiti, come richiesto al punto III.2.1) del bando di gara, come segue:

- 1) iscrizione nei registri della Camera di Commercio, Industria, Artigianato, Agricoltura o altro registro ufficiale per i concorrenti stabiliti in un paese diverso dall'Italia, ai sensi dell'Allegato XI.A al decreto legislativo n. 163 del 2006, completa delle generalità dei rappresentanti legali e dei direttori tecnici in carica, nonché del numero e della data di iscrizione;
 - 2) assenza delle cause di esclusione di cui all'articolo 38, comma 1, del decreto legislativo n. 163 del 2006; le cause di esclusione delle quali deve essere dichiarata l'assenza sono le seguenti:
 - a) stato di fallimento, di liquidazione coatta, di concordato preventivo, o nei cui riguardi sia in corso un procedimento per la dichiarazione di una di tali situazioni;
 - b) presenza nel concorrente di soggetti nei cui confronti sussiste la pendenza di procedimento per l'applicazione di una delle misure di prevenzione di cui all'articolo 3 della legge n. 1423 del 1956, o di una delle cause ostative previste dall'articolo 10 della legge n. 575 del 1965; le dichiarazioni relative all'assenza delle misure di prevenzione o delle cause ostative di cui alla presente lettera b), devono riguardare tutte le persone fisiche componenti il concorrente che siano titolari di responsabilità legale, di poteri contrattuali, o di direzione tecnica, come segue:
 - il titolare in caso di impresa individuale;
 - tutti i soci in caso di società di persone;
 - tutti i soci accomandatari in caso di società in accomandita semplice;
 - tutti i rappresentanti legali in caso di società di capitali o altri tipi di società o consorzi;
 - i procuratori o gli institori qualora l'offerta sia presentata da tali soggetti;
 - i direttori tecnici;
 - c) presenza nel concorrente di soggetti nei cui confronti è stata pronunciata sentenza di condanna passata in giudicato, o emesso decreto penale di condanna divenuto irrevocabile, oppure sentenza di applicazione della pena su richiesta, ai sensi dell'articolo 444 del codice di procedura penale, per reati gravi in danno dello Stato o della Comunità che incidono sulla moralità professionale (è necessario indicare anche le sentenze per le quali si sia beneficiato della non menzione); è comunque causa di esclusione la condanna, con sentenza passata in giudicato, per uno o più reati di partecipazione a un'organizzazione criminale, corruzione, frode, riciclaggio, quali definiti dagli atti comunitari citati all'articolo 45, paragrafo 1, direttiva CE 2004/18; resta salva l'applicazione dell'articolo 178 del codice penale e dell'articolo 445, comma 2, del codice di procedura penale; le dichiarazioni relative all'assenza delle cause di esclusione di cui alla presente lettera c) (sentenze di condanna passata in giudicato, decreti penali irrevocabili e sentenze di applicazione della pena su richiesta), devono riguardare tutte le persone fisiche componenti il concorrente che siano titolari di responsabilità legale, di poteri contrattuali, o di direzione tecnica, come segue:
 - il titolare in caso di impresa individuale;
 - tutti i soci in caso di società di persone;
 - tutti i soci accomandatari in caso di società in accomandita semplice;
 - tutti i rappresentanti legali in caso di società di capitali o altri tipi di società o consorzi;
 - i procuratori o gli institori qualora l'offerta sia presentata da tali soggetti;
 - i direttori tecnici;
- le dichiarazioni relative all'assenza delle cause di esclusione di cui alla presente lettera c), (sentenze di condanna passata in giudicato, decreti penali irrevocabili e sentenze di applicazione della pena su richiesta), devono riguardare anche i soggetti sopraelencati che siano cessati dalla carica nel triennio antecedente la data di pubblicazione del bando di gara; pertanto il concorrente

deve dichiarare:

- c.1) se vi siano o non vi siano soggetti titolari di responsabilità legale, di poteri contrattuali, o di direzione tecnica, cessati dalla carica nell'ultimo triennio antecedente la data di pubblicazione del bando di gara;
 - c.2) qualora vi siano tali soggetti, l'assenza delle cause di esclusione oppure l'indicazione delle sentenze passate in giudicato, i decreti penali irrevocabili e le sentenze di applicazione della pena su richiesta, in capo a tali soggetti cessati;
 - c.3) qualora vi siano soggetti nelle condizioni di cui al precedente punto c.2), per i quali sussistano cause di esclusione, dimostrazione di aver adottato atti o misure di completa dissociazione della condotta penalmente sanzionata del soggetto cessato;
 - d) violazione del divieto di intestazione fiduciaria posto all'articolo 17 della legge n. 55 del 1990;
 - e) soggetti che hanno commesso gravi infrazioni debitamente accertate alle norme in materia di sicurezza e a ogni altro obbligo derivante dai rapporti di lavoro, risultanti dai dati in possesso dell'Osservatorio;
 - f) soggetti che, secondo motivata valutazione della stazione appaltante, hanno commesso grave negligenza o malafede nell'esecuzione delle prestazioni affidate dalla stazione appaltante che bandisce la gara; o che hanno commesso un errore grave nell'esercizio della loro attività professionale, accertato con qualsiasi mezzo di prova da parte della stazione appaltante;
 - g) violazioni, definitivamente accertate, rispetto agli obblighi relativi al pagamento delle imposte e tasse, secondo la legislazione italiana o quella dello Stato in cui sono stabiliti;
 - h) soggetti che nell'anno antecedente la data di pubblicazione del bando di gara hanno reso false dichiarazioni in merito ai requisiti e alle condizioni rilevanti per la partecipazione alle procedure di gara e per l'affidamento di subappalti, risultanti dai dati in possesso dell'Osservatorio;
 - i) violazioni gravi, definitivamente accertate, alle norme in materia di contributi previdenziali e assistenziali, secondo la legislazione italiana o dello Stato in cui sono stabiliti;
 - l) mancata ottemperanza agli obblighi di cui alla legge 12 marzo 1999, n. 68 (diritto al lavoro dei disabili); a tale scopo, ai sensi dell'articolo 17 della predetta legge n. 68 del 1999, deve essere dichiarato il numero dei dipendenti e, se questi sono superiori a 15, deve essere dichiarata l'avvenuta ottemperanza alle norme di cui alla stessa legge; la Stazione appaltante può richiedere successivamente l'apposita certificazione, rilasciata dagli uffici competenti;
 - m) sussistenza di una sanzione di interdizione di cui all'articolo 9, comma 2, lettera c), del decreto legislativo n. 231 del 2001 o altra sanzione che comporta il divieto di contrarre con la pubblica amministrazione, compresi i provvedimenti interdittivi di cui all'articolo 36-bis, comma 1, del decreto-legge 4 luglio 2006, n. 223, convertito, con modificazioni, dalla legge 4 agosto 2006, n. 248;
 - n) presenza di soggetti di cui alla precedente lettera b) che, anche in assenza nei loro confronti di un procedimento per l'applicazione di una misura di prevenzione o di una causa ostativa ivi previste, pur essendo stati vittime dei reati previsti e puniti dagli articoli 317 e 629 del codice penale aggravati ai sensi dell'articolo 7 del decreto-legge 13 maggio 1991, n. 152, convertito, con modificazioni, dalla legge 12 luglio 1991, n. 203, non risultino aver denunciato i fatti all'autorità giudiziaria, salvo che ricorrano i casi previsti dall'articolo 4, primo comma, della legge 24 novembre 1981, n. 689.
- 3) assenza forme di controllo di cui all'articolo 2359 codice civile con altri concorrenti partecipanti alla gara o imputazione dell'offerta ad un unico centro decisionale con altri concorrenti partecipanti alla gara, ai sensi dell'articolo 34, comma 2, del decreto legislativo n. 163 del 2006.

2.2. Requisiti di ordine speciale: capacità economico-finanziaria, punto III.2.2) del bando di gara.

Documentazione e/o dichiarazioni, redatte ai sensi della Parte Terza, Capo 1, del presente disciplinare di gara, relativamente alla documentazione economica e finanziaria secondo quanto previsto dall'art. 41, comma 1, del Decreto Legislativo n. 163 del 2006, alle lettere a) e c):

- 1) **idonee dichiarazioni bancarie** che attestino la capacità economica e finanziaria dell'Impresa:
Livello minimo di capacità richiesto per il presente punto: referenze bancarie, in originale e con riferimento all'oggetto di gara, costituite da lettere di affidabilità con le quali almeno due istituti bancari certifichino di intrattenere rapporti di affidamento bancario con il soggetto concorrente e garantiscano in merito alla solidità finanziaria dello stesso;
- 2) **dichiarazione** concernente il fatturato globale d'impresa e l'importo relativo alle forniture nel settore oggetto della gara, realizzati negli ultimi tre esercizi:
Livello minimo di capacità richiesto per il presente punto: fatturato globale d'impresa e fatturato specifico (relativo a forniture di dispositivi medici) al netto dell'IVA negli ultimi tre esercizi, o nel periodo di attività qualora inferiore a 3 anni, complessivamente non inferiore rispettivamente a

due volte (fatturato globale) e a una volta (fatturato specifico) l'importo triennale totale a base di gara per i prodotti per i quali la ditta concorre.

Sono fatte salve le disposizioni in materia di raggruppamenti temporanei e consorzi ordinari di cui all'articolo 37, commi 1, 3, 5, 10 e da 12 a 19, del decreto legislativo n. 163 del 2006. A pena di esclusione, ogni concorrente costituente il raggruppamento deve essere qualificato per le prestazioni che dovrà svolgere nell'ambito del raggruppamento e per il relativo importo.

2.3. Requisiti di ordine speciale: capacità tecnica, punto III.2.3) del bando di gara.

Una o più dichiarazioni, redatte ai sensi della Parte Terza, Capo 1, del presente disciplinare di gara, attestanti il possesso dei requisiti di cui all'articolo 42, comma 1, del decreto legislativo n. 163 del 2006, come segue:

- 1) **dichiarazione** di possedere tutte le autorizzazioni previste dalla normativa vigente per la produzione e/o commercializzazione dei prodotti offerti e di impegnarsi a comunicare immediatamente alla Stazione appaltante le eventuali sospensioni o revoche delle stesse;
- 2) **dichiarazione** di possedere i requisiti di idoneità tecnico professionale di cui all'allegato XVII del D.Lgs. n. 81/2008 e per gli effetti dell'art. 26, comma 1, lettera a), numero 2) del D.Lgs. n. 81/2008;
- 3) **elenco** delle principali forniture prestate negli ultimi tre anni con l'indicazione degli importi, delle date e dei destinatari, pubblici o privati, delle forniture stesse.

Livello minimo di capacità richiesto per il presente punto: per ciascun lotto, aver effettuato negli ultimi tre anni, o nel periodo di attività qualora inferiore a 3 anni, forniture di caratteristiche analoghe a quelle dei prodotti per i quali la ditta concorre (dispositivi e presidi medici), di valore non inferiore a quello triennale a base di gara per gli stessi prodotti, con buon esito e senza contestazioni di sorta. Negli elenchi presentati, distinti per ciascun lotto, dovranno essere indicate la tipologia di fornitura, il relativo importo, il periodo e il destinatario.

Sono fatte salve le disposizioni in materia di raggruppamenti temporanei e consorzi ordinari di cui all'articolo 37, commi 1, 3, 5, 10 e da 12 a 19, del decreto legislativo n. 163 del 2006. A pena di esclusione, ogni concorrente costituente il raggruppamento deve essere qualificato per le prestazioni che dovrà svolgere nell'ambito del raggruppamento e per il relativo importo.

3. Offerte.

3.1. Contenuto delle Buste B - «Offerta tecnica»

Il numero di tali buste è pari al numero dei lotti per il quale il concorrente partecipa. In ognuna di tali buste deve essere contenuta esclusivamente l'offerta tecnica, illustrante i prodotti offerti per il lotto e oggetto di valutazione, secondo le tipologie specificate nell'Allegato A al presente disciplinare, come descritto nel presente Capo:

- a) per ogni prodotto del lotto per il quale propone l'offerta il concorrente deve presentare, a pena di esclusione:
 - a.1) **relazione tecnica sintetica**, in lingua italiana, per la valutazione relativa al lotto di che trattasi, predisposta secondo il modello Allegato B al presente disciplinare di gara (*N.B. in caso di prodotti con caratteristiche analoghe è possibile inserire per gli stessi un solo modello compilato riportante tutti i prodotti ai quali si riferisce*), completa di dichiarazione: a) di conformità ai requisiti minimi illustrati nella descrizione riportata nell'Allegato A al presente disciplinare; b) indicante la ditta produttrice e lo stabilimento di produzione; c) relativa all'assenza/presenza di lattice. Tale relazione deve essere timbrata e sottoscritta dal rappresentante legale del concorrente o altro soggetto dotato del potere di impegnare contrattualmente il concorrente stesso;
 - a.2) **eventuale scheda tecnica** in lingua italiana;
 - a.3) **depliant illustrativo e istruzioni per l'uso**, ove esistenti e/o disponibili, in lingua italiana;
 - a.4) **certificazione** atta a provare la conformità a quanto previsto dalle Direttive Europee e dalle leggi nazionali applicabili, con indicazione della classe di appartenenza dei prodotti;
- b) per l'intero lotto il concorrente deve presentare, a pena di esclusione:
 - b.1) **dichiarazione** di impegno a fornire eventuali ulteriori articoli presenti nel listino presentati, ma non oggetto di gara, secondo modalità identiche a quelle previste nel Capitolato Tecnico, applicando ai prezzi di listino la percentuale di sconto media (calcolata in maniera pesata rispetto agli importi a base di gara per i singoli prodotti) praticata in sede di gara;
 - b.2) **copia** dell'offerta economica debitamente compilata ma priva di qualsiasi riferimento ai prezzi di listino o praticati;
 - b.3) **copia fotostatica** di un documento di riconoscimento del dichiarante in corso di validità
- c) dall'offerta tecnica non deve risultare, a pena di esclusione, alcun elemento che possa rendere palese, direttamente o indirettamente, l'offerta economica.

3.2. Contenuto delle Buste C - «Offerta economica»

Il numero di tali buste è pari al numero dei lotti per il quale il concorrente partecipa. In ognuna di tali buste deve essere contenuta esclusivamente l'offerta economica relativa al singolo lotto, a pena di esclusione, fatte salve le eccezioni di seguito descritte nel presente Capo.

L'offerta è redatta con le seguenti precisazioni:

- a) l'offerta, con l'imposta di bollo assolta, è sottoscritta dal legale rappresentante del concorrente o da altro soggetto avente i medesimi poteri, come risultante dalla documentazione presentata;
- b) l'offerta, redatta sui modelli riportati in appendice al presente disciplinare (Allegato C), deve contenere le seguenti informazioni:
 - b.1) denominazione del concorrente con relativo codice fiscale / partita IVA;
 - b.2) qualifica dell'offerente sottoscrittore;
 - b.3) quantità triennale presunta dei prodotti offerti coincidenti con quelle riportate nell'Allegato B al presente disciplinare;
 - b.4) prezzo di listino per ogni prodotto per il quale il concorrente partecipa, IVA esclusa;
 - b.5) ribasso sul prezzo totale a base d'asta e prezzo totale netto offerto sul triennio per ogni prodotto per il quale la ditta concorre, IVA esclusa;
- c) in caso di discordanza tra prezzo ricavato applicando lo sconto al prezzo di listino inserito nella busta e prezzo netto per il singolo prodotto, prevale quest'ultimo e la percentuale di sconto verrà di conseguenza corretta dalla Stazione Appaltante;
- d) giustificazioni anticipate dei prezzi: ai sensi dell'articolo 86, comma 5, del decreto legislativo n. 163 del 2006 nella busta dell'offerta **devono** essere inserite le giustificazioni di cui all'articolo 87 del predetto decreto legislativo: La mancata allegazione delle giustificazioni anticipate rappresenta causa di esclusione laddove l'offerta dovesse risultare anormalmente bassa ai sensi della Parte Seconda, Capo 1, lettera d, del presente disciplinare di gara;
- e) limitatamente ai raggruppamenti temporanei e consorzi ordinari non ancora costituiti: ai sensi dell'articolo 37, comma 8, del decreto legislativo n. 163 del 2006:
 - e.1) l'offerta economica deve essere sottoscritta su ciascun foglio dai legali rappresentanti di tutti gli operatori economici che compongono il raggruppamento temporaneo o il consorzio ordinario;
 - e.2) l'offerta economica deve contenere l'impegno che, in caso di aggiudicazione, i concorrenti conferiranno mandato collettivo speciale con rappresentanza ad uno di essi, indicato specificatamente e qualificato come capogruppo, il quale stipulerà il contratto in nome e per conto proprio e delle mandanti e che si conformeranno alla disciplina prevista dalle norme per i raggruppamenti temporanei; tale impegno alla costituzione può essere omesso qualora sia stato presentato unitamente alla documentazione o assorbito e integrato nelle dichiarazioni presentate con la stessa documentazione ai sensi del precedente Capo 2, lettera h), punto h.1).

Nella stessa busta dovrà, altresì, essere contenuto il **listino prezzi in corso di validità** relativo alla tipologia di prodotti inclusi nel lotto.

I prezzi offerti si intendono per merce consegnata franca di ogni rischio e spesa all'interno del Magazzino dell'U.O. Farmacia della Stazione Appaltante.

4. Altre condizioni rilevanti per la partecipazione:

- a) **campionatura**: il concorrente dovrà trasmettere - in un plico spedito separatamente con le modalità di invio e chiusura di cui al precedente Capo 1, lettere a), b), c), d) e), f) e g) o contenuto all'interno del plico generale - riportante la dicitura «contiene campionatura», contenente la campionatura per tutti i prodotti per i quali partecipa, anche in versione "demo" non sterile, che potrà essere utilizzata dalla commissione per le valutazioni qualitative per l'attribuzione del punteggio.

I campioni, accompagnati da distinta di consegna in carta libera o da bolla di accompagnamento, dovranno essere tassativamente contrassegnati con il numero di lotto e di riferimento-prodotto indicato dall'Azienda negli Allegati A e C del presente disciplinare. **Il quantitativo minimo di campioni da presentare è uno.**

Qualora si verificasse la necessità, l'Azienda si riserva di richiedere ulteriore campionatura. La campionatura inviata si intende a titolo di "visione" e deve:

- essere in confezione ed etichetta originali, identiche cioè ad una ipotetica fornitura, al fine di consentire alla commissione un riscontro completo (prodotto e confezionamento);
- essere provvista di marcatura di conformità CE;
- essere corredata, ove previsto dalla normativa vigente, di foglio illustrativo con le istruzioni d'uso in lingua italiana.

La campionatura delle Ditte non aggiudicatrici dovrà essere ritirata a cura delle Ditte medesime entro 30 giorni dalla comunicazione dell'esito della gara; la campionatura presentata dalla Ditta aggiudicataria, invece, sarà trattenuta per tutto il periodo di fornitura.

La mancata presentazione della campionatura nelle quantità prescritte rappresenta causa di esclusione dal relativo lotto;

- b) **avvalimento:** in applicazione del punto III.2.3) del bando di gara e del Capo 2, lettera k), del presente disciplinare di gara, l'avvalimento è ammesso alle seguenti condizioni:
- a.1) in relazione ai requisiti di ordine speciale di cui ai precedenti punti 2.2 e 2.3;
 - a.2) non è ammesso in relazione al requisito del possesso del sistema di qualità;
 - a.3) alla documentazione amministrativa devono essere allegati:
 - sub. 1) una dichiarazione del concorrente attestante l'avvalimento dei requisiti necessari per la partecipazione alla gara, con specifica indicazione dei requisiti stessi e dell'impresa ausiliaria;
 - sub. 2) una o più dichiarazioni dell'impresa ausiliaria con le quali quest'ultima:
 - attesta il possesso dei requisiti di ordine generale di cui all'articolo 38 del decreto legislativo n. 163 del 2006, secondo le modalità di cui al precedente Capo 2.1;
 - si obbliga verso il concorrente e verso la stazione appaltante a mettere a disposizione per tutta la durata dell'appalto le risorse necessarie di cui è carente e di cui si avvale il concorrente medesimo, attestandone il possesso in proprio con le modalità richieste ai concorrenti;
 - attesta che non partecipa alla gara in proprio o raggruppata o consorziata ai sensi dell'articolo 34 né si trova in una situazione di controllo di cui all'articolo 34, comma 2 con una delle altre imprese che partecipano alla gara;
 - sub. 3) in originale o copia autentica il 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; nel caso di avvalimento nei confronti di un'impresa che appartiene al medesimo gruppo in luogo del contratto l'impresa concorrente può presentare una dichiarazione sostitutiva attestante il legame giuridico ed economico esistente nel gruppo. Si evidenzia come il presente documento rappresenti elemento diverso e distinto dai precedenti sub.1) e sub. 3) e debba essere, appena di esclusione, necessariamente allegato;
- c) **riduzione dell'importo della cauzione provvisoria:** ai sensi degli articoli 40, comma 7, e 75, comma 7, del Codice dei contratti, l'importo della garanzia provvisoria di cui al punto III.1.1) del bando di gara è ridotto del 50 per cento per i concorrenti in possesso della certificazione del sistema di qualità della serie europea ISO 9001:2000, con le seguenti precisazioni:
- c.1) in caso di raggruppamento temporaneo o di consorzio ordinario la riduzione è ammessa solo se la condizione ricorra per tutti gli operatori economici raggruppati o consorziati;
 - c.2) in caso di avvalimento ai sensi dell'articolo 49 del Codice dei contratti, per beneficiare della riduzione, il requisito della qualità deve essere posseduto in ogni caso dall'operatore economico concorrente, indipendentemente dalla circostanza che sia posseduto dall'impresa ausiliaria;
 - c.3) obbligo, a pena di esclusione, di presentare allegata alla polizza fideiussoria originale o copia resa conforme nelle forme di legge della certificazione ISO;
- d) la commissione di gara potrà richiedere, prima dell'aggiudicazione, la visione di quanto offerto, che il concorrente dovrà assicurare, a pena d'esclusione, entro dieci giorni dalla richiesta.

5. Cause di esclusione:

- a) sono escluse, senza che si proceda all'apertura del plico di invio, le offerte:
- a.1) pervenute dopo il termine perentorio di cui al punto IV.3.4) del bando di gara, indipendentemente dall'entità del ritardo e indipendentemente dalla data del timbro postale di spedizione, restando il recapito a rischio del mittente ove, per qualsiasi motivo, l'offerta non giunga a destinazione in tempo utile;
 - a.2) con modalità di chiusura e di confezionamento, compresi i sigilli sui lembi del plico di invio, difformi da quanto prescritto dagli atti di gara;
 - a.3) il cui plico di invio non rechi all'esterno l'indicazione dell'oggetto della gara o la denominazione del concorrente; in caso di raggruppamento temporaneo o consorzio occasionale è sufficiente l'indicazione dell'operatore economico designato mandatario o capogruppo;
 - a.4) il cui plico di invio presenti strappi o altri segni evidenti di manomissione che ne possano pregiudicare la segretezza;
- b) sono escluse dopo l'apertura del plico d'invio, senza che si proceda all'apertura delle buste interne, le offerte:
- b.1) mancanti anche di una soltanto delle buste interne;
 - b.2) aventi anche una soltanto delle buste interne delle offerte economiche caratterizzata da modalità di chiusura e di confezionamento, compresi i sigilli, difformi da quanto prescritto dagli atti di gara,

- oppure da strappi o altri segni evidenti di manomissione che ne possano pregiudicare la segretezza;
- b.3) carenti di una o più di una delle dichiarazioni richieste, quand'anche una o più d'una delle certificazioni o dichiarazioni mancanti siano rinvenute in una busta interna che venga successivamente aperta per qualsiasi motivo, ad eccezione di quanto diversamente previsto dal presente disciplinare di gara;
 - b.4) con una o più di una delle dichiarazioni richieste recanti indicazioni errate, insufficienti, non pertinenti, non veritiere o comunque non idonee all'accertamento dell'esistenza di fatti, circostanze o requisiti per i quali sono prodotte; oppure non sottoscritte o non sottoscritte dal soggetto competente;
 - b.5) il cui concorrente non dichiari il possesso di uno o più d'uno dei requisiti di partecipazione in misura sufficiente oppure non dichiari il possesso di una o più d'una delle qualificazioni rispetto a quanto prescritto;
 - b.6) il cui concorrente abbia dichiarato di voler subappaltare prestazioni in misura eccedente a quanto consentito dalla normativa vigente oppure in misura tale da configurare cessione del contratto;
 - b.7) il cui concorrente abbia presentato una cauzione provvisoria in misura insufficiente (in tal caso l'esclusione verrà comminata per quei prodotti non coperti dalla cauzione provvisoria, ai sensi di quanto riportato nella Parte Prima, Capo 2, lettera b, del presente disciplinare di gara), intestata ad altro soggetto, con scadenza anticipata rispetto a quanto previsto dagli atti di gara, carente di una delle clausole prescritte dagli atti di gara, oppure, in caso di raggruppamento temporaneo o consorzio ordinario non ancora costituiti formalmente, rilasciata senza l'indicazione di tutti gli operatori economici raggruppati o consorziati;
 - b.8) il cui concorrente non abbia presentato una dichiarazione di impegno, rilasciata da un istituto autorizzato, a rilasciare la garanzia fideiussoria (cauzione definitiva) in caso di aggiudicazione; salvo che tale dichiarazione sia assorbita nella scheda tecnica di cui allo schema tipo 1.1 approvato con D.M. n. 123 del 2004;
 - b.9) il cui concorrente, da costituirsi in forma di raggruppamento temporaneo o consorzio ordinario, non abbia prodotto l'atto di impegno di cui all'articolo 37, comma 8, del decreto legislativo n. 163 del 2006, salvo che tale impegno risulti unito all'offerta ai sensi del Capo 3.2, lettera f), punto f.2);
 - b.10) il cui concorrente, da costituirsi in forma di raggruppamento temporaneo o consorzio ordinario, non abbia dichiarato le parti di prestazione da eseguirsi da parte di ciascun operatore economico raggruppato o consorziato, oppure che tale dichiarazione sia incompatibile con i requisiti degli operatori economici ai quali sono affidati;
 - b.11) il cui concorrente, costituito da un consorzio di cooperative o consorzio stabile, non abbia indicato il consorziato per il quale concorre; oppure che tale consorziato incorra in una delle cause di esclusione di cui alla presente lettera b);
 - b.12) il cui concorrente, qualora abbia fatto ricorso all'avvalimento, non abbia rispettato quanto prescritto dall'articolo 49 del decreto legislativo n. 163 del 2006 e dal Capo 4, lettera b), del presente disciplinare di gara; le cause di esclusione di cui ai precedenti punti b.3), b.4) e b.5), operano anche nei confronti dell'impresa ausiliaria;
 - b.13) non contenenti il Capitolato Tecnico timbrato e firmato in ogni pagina in segno di condivisione e accettazione di tutte le condizioni in esso contenute;
- c) sono escluse dalla partecipazione alla gara, dopo l'apertura della relativa busta interna contenente l'offerta economica, le offerte:
- c.1) mancanti della firma del soggetto competente o, in caso di raggruppamento temporaneo o consorzio ordinario non ancora formalizzati, di uno dei soggetti competenti degli operatori economici raggruppati o consorziati anche su un solo foglio;
 - c.2) che rechino l'indicazione di offerta per un articolo pari al corrispondente importo a base d'appalto, oppure in misura meno vantaggiosa per la Stazione appaltante rispetto a quanto posto a base di gara per l'articolo medesimo (in tal caso l'esclusione è relativa al solo articolo interessato dall'irregolarità);
 - c.3) che rechino, in relazione all'indicazione delle offerte (prezzi unitari offerti e/o sconti), segni di abrasioni, cancellature o altre manomissioni, che non siano espressamente confermate con sottoscrizione a margine o in calce da parte del concorrente (in tal caso l'esclusione è relativa al solo articolo interessato dall'irregolarità);
 - c.4) che contengano condizioni, precondizioni o richieste a cui l'offerta risulti subordinata oppure integrazioni interpretative o alternative dei metodi e dei criteri di offerta previsti dagli atti della Stazione appaltante;
 - c.5) che, in caso di raggruppamento temporaneo o consorzio ordinario non ancora costituiti non contengano l'impegno a costituirsi o che l'impegno non indichi l'operatore economico candidato

- capogruppo o contenga altre indicazioni incompatibili con la condizione di raggruppamento temporaneo o consorzio ordinario ai sensi dell'articolo 37, commi 2 e 8, del decreto legislativo n. 163 del 2006, salvo che tale impegno risulti già dichiarato nella documentazione presentata ai sensi del Capo 2, lettera h), punto h.1);
- d) sono escluse dalla partecipazione alla gara, dopo l'apertura della relativa busta interna contenente l'offerta tecnica, le offerte:
- sub. 1) in contrasto con la normativa applicabile alla fornitura oggetto della gara o a disposizioni legislative o regolamentari imperative o inderogabili;
 - sub. 2) in contrasto con le prescrizioni del Capitolato Tecnico;
 - sub. 3) mancanti anche di uno soltanto dei documenti indicati come obbligatori al precedente Capo 3.1, lettera a);
 - sub. 4) che contengano condizioni di fornitura difformi da quanto richiesto nel bando, nel presente disciplinare e nel capitolato tecnico;
 - sub. 5) che rendano palese, direttamente o indirettamente, l'offerta economica;
- d.1) di concorrenti che non abbiano trasmesso la campionatura, laddove richiesto e nelle relative quantità, come disposto nel precedente Capo 4, lettera a);
- d.2) di concorrenti che nella valutazione delle offerte tecniche non abbiano raggiunto il punteggio minimo di cui alla Parte Seconda, Capo 1, lettera a.3).
- e) sono comunque escluse, a prescindere dalle specifiche previsioni che precedono, le offerte:
- e.1) di concorrenti che si trovino fra di loro in una delle situazioni di controllo di cui all'articolo 2359 del codice civile oppure che abbiano una reciproca commistione di soggetti con potere decisionale o di rappresentanza o titolari di prestazioni da effettuare, anche con riguardo ad un solo raggruppato o consorziato in caso di raggruppamento temporaneo o consorzio, ovvero con riguardo ad un'impresa ausiliaria;
 - e.2) di concorrenti che si trovino in una delle situazioni che costituiscono causa di esclusione che, ancorché dichiarate inesistenti, sia accertata con qualunque mezzo dalla Stazione appaltante;
 - e.3) in contrasto con clausole essenziali che regolano la gara, espressamente previste dal presente disciplinare di gara e dal capitolato speciale, ancorché non indicate nel presente elenco;
 - e.4) in contrasto con prescrizioni legislative e regolamentari inderogabili, con le norme di ordine pubblico o con i principi generali dell'ordinamento giuridico.

**PARTE SECONDA
PROCEDURA DI AGGIUDICAZIONE**

1. Criterio di aggiudicazione

L'aggiudicazione avviene, nell'ambito di ogni lotto, per singolo prodotto e con il criterio dell'offerta economicamente più vantaggiosa, con le specificazioni che seguono:

a) la **valutazione dell'offerta tecnica** avviene, per ogni lotto, con la seguente modalità:

a.1) sarà preliminarmente verificato il soddisfacimento dei requisiti minimi riportati nelle descrizioni di cui all'Allegato A, procedendo ad ammettere alla successiva fase di valutazione esclusivamente le offerte che posseggano tutti i predetti requisiti. Le offerte che riportino anche uno soltanto dei requisiti minimi non verificato saranno escluse;

a.2) il punteggio sarà così attribuito:

- gli elementi di valutazione sono i seguenti:

Elemento	punti
Caratteristiche e qualità dei materiali	20
Sicurezza del dispositivo	10
Manualità e facilità d'uso	10
Affidabilità del dispositivo offerto in base alla destinazione d'uso	10
Caratteristiche del confezionamento primario e secondario	5
Servizi post-vendita di informazione e di aggiornamento tecnico-scientifico	5
TOTALE	60

- in base alla documentazione che costituisce l'offerta tecnica contenuta nelle buste B - «Offerta tecnica» di cui alla Parte Prima, Capo 3.1, la commissione giudicatrice esprime un giudizio motivato su ciascun elemento e un giudizio ponderato sullo stesso, attribuendo dei coefficienti numerici variabili da zero a uno sulla base del proprio autonomo e libero apprezzamento di discrezionalità tecnica;
- nel caso in cui un'offerta tecnica sia parziale, per la mancata presentazione di informazioni relativamente ad uno o più d'uno degli elementi di valutazione, al relativo concorrente è attribuito inderogabilmente il coefficiente "zero" in corrispondenza dell'elemento di valutazione non presentato, e lo stesso elemento non presentato non è oggetto di valutazione;
- nel caso un'offerta tecnica o una parte della stessa relativa ad uno o più d'uno degli elementi di valutazione, sia in contrasto con gli adempimenti formali prescritti dal presente disciplinare di gara, troveranno applicazione rispettivamente i precedenti punti, sempre che l'offerta non sia stata esclusa ai sensi della Parte Prima, Capo 5, lettera d);
- il punteggio complessivo attribuito per la qualità sarà così calcolato:

$P_{Qi} = \sum_j \alpha_{ij} \times E_j$	
dove:	
P_{Qi}	è il punteggio relativo alla qualità per l'offerta i-esima in esame;
α_{ij}	è il coefficiente compreso tra 0 e 1 attribuito per l'elemento di valutazione j-esimo all'offerta i-esima in esame;
E_j	è il punteggio massimo previsto per l'elemento di valutazione j-esimo.

a.3) qualora il punteggio P_Q assegnato all'offerta tecnica risulti **inferiore a 36** il concorrente sarà escluso dalla gara;

b) la **valutazione dell'offerta economica**, in base alle offerte di prezzo (contenute nelle buste C - «Offerta economica»), avviene attribuendo la seguente formula:

$P_{Pi} = 40 \times R_i / R_{max}$	
dove:	
P_{Pi}	è il punteggio relativo al prezzo per l'offerta i-esima in esame;
R_i	è il ribasso sul prezzo a base d'asta offerto dal concorrente i-esimo in esame;
R_{max}	è il ribasso massimo offerto sul prezzo a base d'asta (più vantaggioso per la S.A.).

c) la **graduatoria** per l'individuazione dell'offerta economicamente più vantaggiosa è effettuata sommando i punteggi attribuiti all'offerta tecnica P_Q e al prezzo P_P ;

- d) **offerte anormalmente basse:** ai sensi dell'articolo 86, comma 2, del decreto legislativo n. 163 del 2006, sono considerate anormalmente basse le offerte in relazione alle quali, all'esito della gara, risultino attribuiti contemporaneamente per uno stesso lotto:
 - d.1) il punteggio relativo al prezzo di cui alla Parte Prima, Capo 3.2, «Offerta di prezzo» sia pari o superiore ai quattro quinti del punteggio (peso o ponderazione) massimo attribuibile allo stesso elemento prezzo;
 - d.2) la somma dei punteggi relativi a tutti gli elementi diversi da quello di cui al precedente punto d.1), sia pari o superiore ai quattro quinti della somma dei punteggi massimi attribuibili a tutti i predetti elementi;
- e) la Stazione appaltante può, in relazione ad una o più offerte che, in base ad elementi specifici, appaiano anormalmente basse, procedere alla valutazione della loro congruità ai sensi del successivo Capo 3.2, lettere d) e seguenti;
- f) ai sensi dell'articolo 55, comma 4, del decreto legislativo n. 163 del 2006, la Stazione appaltante procederà all'aggiudicazione anche in presenza di una sola offerta valida.

2. Fase iniziale di ammissione alla gara:

- a) il soggetto che presiede il seggio di gara, il giorno fissato dal punto IV.3.8) del bando di gara per l'apertura dei plichi pervenuti, in seduta pubblica provvede a verificare:
 - a.1) la correttezza formale e il confezionamento dei plichi e, in caso di violazione delle disposizioni di gara, ne dispone l'esclusione;
 - a.2) dopo l'apertura dei plichi non esclusi, la correttezza formale e il confezionamento delle buste interne contenenti «Documentazione» e «Offerta tecnica»;
 - a.3) la correttezza formale e il confezionamento delle buste interne «C – Offerta economica»; in caso di violazione delle disposizioni di gara, ne dispone l'esclusione; diversamente provvede ad apporre all'esterno delle buste delle offerte la propria firma e a far apporre la firma dei componenti del seggio di gara; quindi accantona le buste per l'offerta sul banco degli incanti;
- b) il soggetto che presiede il seggio di gara, sulla base della documentazione contenuta nel plico, provvede inoltre a verificare:
 - b.1) che non abbiano presentato offerte concorrenti che sono fra di loro in situazione di controllo o con commistione di centri decisionali e, in caso positivo, ad escluderli entrambi dalla gara;
 - b.2) che i consorziati, per conto dei quali i consorzi di cui all'articolo 34, comma 1, lettere b) e c), del decreto legislativo n. 163 del 2006, hanno indicato che concorrono, non abbiano presentato offerta in qualsiasi altra forma e, in caso positivo, ad escludere il consorziato dalla gara ai sensi dell'articolo 37, comma 7;
 - b.3) che gli operatori economici raggruppati o consorziati, oppure le imprese ausiliarie, non abbiano presentato offerta in altra forma, singolarmente o in altri raggruppamenti o consorzi, oppure abbiano assunto la veste di imprese ausiliarie per conto di altri concorrenti e, in caso positivo, ad escludere entrambi dalla gara;
 - b.4) l'adeguatezza della documentazione presentata, in relazione ai requisiti necessari alla partecipazione e ad ogni altro adempimento richiesto dal bando di gara, ivi compresa la correttezza della garanzia provvisoria e delle diverse dichiarazioni;
- c) il soggetto che presiede il seggio di gara provvede a proclamare l'elenco dei concorrenti ammessi e, separatamente, di quelli eventualmente esclusi esponendo per questi ultimi le relative motivazioni;
- d) il soggetto che presiede il seggio di gara procede infine:
 - d.1) ad archiviare in luogo protetto tutte le buste interne della «Offerta economica» nella stanza / armadio / cassaforte la cui chiave è nella disponibilità del solo segretario del seggio di gara;
 - d.2) a dichiarare chiusa la seduta pubblica invitando il pubblico presente ad allontanarsi dal locale.

3. Buste interne.

3.1. Apertura della buste B - «Offerta tecnica» e formazione graduatoria provvisoria.

- a) la commissione giudicatrice di cui all'articolo 84 del decreto legislativo n. 163 del 2006, in una o più sedute riservate, procede, sulla base della documentazione contenuta nelle buste B - «Offerta tecnica», all'assegnazione dei punteggi con le modalità e i criteri di cui al precedente Capo 1, lettera a); in determinate fasi dell'esame la commissione giudicatrice può farsi assistere da soggetti tecnici terzi (esperti nella materia oggetto dell'appalto o esperti in materia di procedure di gara ecc.) che sono ammessi con la sola formula «a domanda risponde» senza possibilità di espressione di giudizi, commenti o altri apprezzamenti sull'oggetto della valutazione;
- b) i coefficienti attribuiti a ciascun elemento e i punteggi attribuiti a ciascuna offerta, nonché la conseguente graduatoria provvisoria, sono verbalizzati.

3.2. Apertura delle buste C - «Offerta economica» e formazione graduatoria finale.

- a) il soggetto che presiede il seggio di gara, nel giorno e nell'ora comunicati ai concorrenti ammessi con le modalità di cui alla Parte Terza, Capo 1, lettera g), con almeno 3 giorni lavorativi di anticipo, procede alla lettura della graduatoria provvisoria di cui al precedente Capo 3.1, lettera b), relativa alle offerte tecniche, constatata l'integrità delle buste interne della «Offerta economica», contenenti le offerte a valutazione quantitativa vincolata e procede alla loro apertura, e verifica:
- a.1) la correttezza formale delle sottoscrizioni e, in caso di violazione delle disposizioni di gara, ne dispone l'esclusione;
 - a.2) la correttezza formale dei prezzi presentati, l'assenza di abrasioni o correzioni non confermate e, in caso di violazione delle disposizioni di gara, ne dispone l'esclusione;
- b) il soggetto che presiede il seggio di gara provvede:
- b.1) alla lettura, ad alta voce delle offerte di prezzo di ciascun concorrente;
 - b.2) ad apporre in calce all'offerta la propria firma e a far apporre la firma dei componenti del seggio di gara; tale adempimento è effettuato anche per le offerte eventualmente escluse ai sensi della precedente lettera a);
 - b.3) all'assegnazione dei coefficienti e dei punteggi alle singole offerte con le modalità e i criteri di cui al precedente Capo 1;
 - b.4) alla somma dei punteggi relativi alle offerte tecniche con i punteggi relativi alle offerte economiche, applicando i criteri di cui al precedente Capo 1;
 - b.5) a calcolare la soglia di anomalia di cui al Capo 1;
- c) il soggetto che presiede il seggio di gara provvede infine:
- c.1) ad individuare, mediante un contrassegno distintivo oppure mediante annotazione a verbale, le offerte anormalmente basse ai fini della verifica di congruità;
 - c.2) a redigere una graduatoria provvisoria delle offerte ammesse, in ordine decrescente;
 - c.3) a disporre, a seguire oppure in data e ora differite, in seduta riservata, la verifica di congruità delle offerte di cui al precedente punto c.1), ai sensi degli articoli 87 e 88 del decreto legislativo n. 163 del 2006 con le modalità di cui alla successiva lettera d);
- d) la verifica avviene:
- d.1) iniziando dalla prima migliore offerta, e, qualora questa sia esclusa alla conclusione del procedimento ai sensi della successiva lettera j), si procede nella stessa maniera progressivamente nei confronti delle successive migliori offerte, fino ad individuare la migliore offerta non giudicata anomala in quanto adeguatamente giustificata e alla conseguente proclamazione dell'aggiudicazione provvisoria; in presenza di due o più offerte uguali la verifica avviene contemporaneamente e, qualora sia conclusa positivamente per ambedue, si procede all'aggiudicazione provvisoria mediante sorteggio tra le stesse;
 - d.2) in primo luogo sulla base delle giustificazioni presentate dal concorrente a corredo dell'offerta; ove l'esame di tali giustificazioni non sia sufficiente ad escludere l'incongruità dell'offerta, la Stazione appaltante richiede per iscritto le necessarie giustificazioni, può indicare le componenti dell'offerta ritenute anormalmente basse, nonché invitare il concorrente a dare tutte le giustificazioni che ritenga utili, anche integrando le eventuali giustificazioni già presentate, nell'ambito dei criteri di cui alla successiva lettera e);
- e) le giustificazioni devono essere informate ai seguenti criteri:
- e.1) devono riguardare:
 - l'economia del procedimento di produzione;
 - le soluzioni tecniche adottate;
 - le condizioni eccezionalmente favorevoli di cui dispone l'offerente per eseguire la fornitura;
 - l'eventualità che l'offerente ottenga un aiuto di Stato a condizione che il concorrente dimostri che il predetto aiuto è stato concesso legittimamente, ai sensi dell'articolo 87, comma 5, del decreto legislativo n. 163 del 2006;
 - il costo del lavoro come determinato nelle contrattazioni collettive stipulate dai sindacati comparativamente più rappresentativi, tenendo conto delle norme in materia previdenziale e assistenziale, dei diversi settori e delle differenti aree territoriali; in mancanza di contratto collettivo applicabile, il costo del lavoro è determinato in relazione al contratto collettivo del settore più vicino a quello preso in considerazione;
 - e.2) possono riguardare ogni altra condizione che il concorrente ritenga rilevante allo scopo e pertinente, fatti salvi i divieti e i limiti di cui alla presente lettera e);
 - e.3) non sono ammesse in relazione a: 1) trattamenti salariali minimi inderogabili stabiliti dalla legge o da fonti autorizzate dalla legge; 2) oneri per la sicurezza, da indicare e quantificare chiaramente nelle giustificazioni (in particolare dovrà essere indicata la quota parte dei costi relativi alla sicurezza sui luoghi di lavoro, sostenuti in ottemperanza agli obblighi previsti dal D.Lgs. n. 81/2008, gravante sull'appalto);
 - e.4) non sono ammesse qualora basate su prezzi proposti in contratti di subappalto allegati qualora:

- si tratti di prestazioni non subappaltabili;
 - i prezzi praticati dal subappaltatore siano inferiori ai prezzi risultanti dall'offerta del concorrente senza che siano a loro volta corredati da adeguate giustificazioni;
 - i prezzi praticati dal subappaltatore siano inferiori ai prezzi risultanti dall'offerta del concorrente e ulteriormente ribassati del 20 per cento;
- e.5) non sono ammesse qualora basate esclusivamente su prezzi proposti in contratti di forniture di materiali, trasporti o noleggi, che siano a loro volta palesemente anomali o tali da non garantire le aspettative di un corretto risultato, salvo che tali prezzi proposti non siano a loro volta corredati da adeguate giustificazioni;
- e.6) devono essere presentate in forma di relazione analitica e, qualora ritenuto utile dal concorrente, anche in forma di analisi dei prezzi unitari;
- f) all'offerente è assegnato un termine perentorio di 10 giorni lavorativi dal ricevimento della richiesta per la presentazione delle giustificazioni;
- g) la stazione appaltante, se del caso mediante una commissione tecnica, esamina gli elementi costitutivi dell'offerta tenendo conto delle giustificazioni fornite, e può chiedere per iscritto ulteriori chiarimenti, se resi necessari o utili a seguito di tale esame, assegnando un termine perentorio di 5 giorni lavorativi dal ricevimento della richiesta;
- h) prima di escludere l'offerta, ritenuta eccessivamente bassa, la Stazione appaltante convoca l'offerente con un anticipo di almeno 5 giorni lavorativi e lo invita a indicare ogni elemento che ritenga utile;
- i) la Stazione appaltante può prescindere dalle giustificazioni e dall'audizione dell'offerente qualora:
- i.1) l'offerente non presenti le giustificazioni entro il termine di cui alla precedente lettera f);
 - i.2) l'offerente non presenti le ulteriori giustificazioni entro il termine di cui alla precedente lettera g);
 - i.3) l'offerente non si presenti all'ora e al giorno della convocazione di cui alla precedente lettera h);
- j) la Stazione appaltante esclude l'offerta che, in base all'esame degli elementi forniti, risulta, nel suo complesso, inaffidabile.

4. Verbale di gara:

- a) tutte le operazioni sono verbalizzate ai sensi dell'articolo 78 del decreto legislativo n. 163 del 2006;
- b) sono verbalizzate altresì le motivazioni relative alle esclusioni;
- c) i soggetti ammessi a presenziare all'apertura delle offerte, ai sensi del punto IV.3.8) del bando di gara, purché muniti di delega o procura, oppure dotati di rappresentanza legale o direttori tecnici dei concorrenti, come risultanti dalla documentazione presentata in sede di gara o appositamente esibita, possono chiedere di fare verbalizzare le proprie osservazioni;
- d) il soggetto che presiede il seggio di gara annota tali osservazioni, allegando al verbale note scritte del concorrente, qualora le giudichi pertinenti al procedimento di gara;
- e) il soggetto che presiede il seggio di gara cura altresì l'annotazione a verbale del procedimento di verifica delle offerte di cui al Capo 3.2, lettere d) e seguenti, oppure allega eventuali verbali separati relativi al medesimo procedimento, qualora svolto in tempi diversi o con la partecipazione di soggetti tecnici diversi dai componenti il seggio di gara.

5. Aggiudicazione:

- a) l'aggiudicazione ha carattere provvisorio in quanto subordinata:
 - a.1) all'accertamento dell'assenza di condizioni ostative relativamente alla disciplina vigente in materia di contrasto alla criminalità organizzata (antimafia) di cui al del d.P.R. n. 252 del 1998;
 - a.2) all'accertamento della regolarità contributiva, ai sensi dell'articolo 38, comma 3, del decreto legislativo n. 163 del 2006, relativamente al personale dipendente mediante acquisizione del documento unico di regolarità contributiva (DURC) di cui all'articolo 2, del decreto-legge n. 210 del 2002, convertito dalla legge n. 266 del 2002 e di cui all'articolo 3, comma 8, del decreto legislativo n. 494 del 1996;
 - a.3) all'approvazione del verbale di gara e dell'aggiudicazione da parte del competente organo della Stazione appaltante;
- b) l'aggiudicazione diviene definitiva, ai sensi dell'articolo 12, comma 1, del decreto legislativo n. 163 del 2006, con il provvedimento di cui alla precedente lettera a), punto a.3), ovvero quando siano trascorsi trenta giorni dall'aggiudicazione provvisoria senza che siano stati assunti provvedimenti negativi o sospensivi;
- c) ai sensi dell'articolo 11, commi 7 e 8, del decreto legislativo n. 163 del 2006, l'aggiudicazione definitiva non equivale ad accettazione dell'offerta e diventa efficace dopo la verifica del possesso dei prescritti requisiti;
- d) ai sensi degli articoli 71 e 76 del d.P.R. n. 445 del 2000 la Stazione appaltante può:
 - d.1) procedere in ogni momento alla verifica del possesso dei requisiti di ordine generale, richiesti al punto III.2.1) del bando di gara, richiedendo ad uno o più concorrenti di comprovare in tutto o in

parte uno o più d'uno dei predetti requisiti, salvo il caso in cui possano essere verificati d'ufficio ai sensi dell'articolo 43 del d.P.R. n. 445 del 2000, escludendo l'operatore economico per il quale i requisiti dichiarati non siano comprovati;

- d.2) può revocare l'aggiudicazione, qualora accerti, in ogni momento e con qualunque mezzo di prova, l'assenza di uno o più d'uno dei requisiti richiesti in sede di gara, oppure una violazione in materia di dichiarazioni, anche a prescindere dalle verifiche già effettuate;

6. Adempimenti successivi alla conclusione della gara e obblighi dell'aggiudicatario:

- a) l'aggiudicatario è obbligato, entro il termine prescritto dalla Stazione appaltante con apposita richiesta, e, in assenza di questa, entro 30 giorni dalla conoscenza dell'avvenuta aggiudicazione provvisoria, a:
- a.1) fornire tempestivamente alla stazione appaltante la documentazione necessaria alla stipula del contratto e le informazioni necessarie allo stesso scopo, nonché a depositare le spese di contratto, di registro, di segreteria e ogni altra spesa connessa;
 - a.2) costituire la garanzia fideiussoria a titolo di cauzione definitiva di cui all'articolo 113 del decreto legislativo n. 163 del 2006;
 - a.3) se l'operatore economico aggiudicatario è costituito in forma societaria diversa dalla società di persone (S.p.A., S.A.p.A., S.r.l., S.coop.p.A., S.coop.r.l., Società consortile per azioni o a responsabilità limitata) deve presentare una dichiarazione circa la propria composizione societaria, l'esistenza di diritti reali di godimento o di garanzia sulle azioni «con diritto di voto» sulla base delle risultanze del libro dei soci, delle comunicazioni ricevute e di qualsiasi altro dato a propria disposizione, nonché l'indicazione dei soggetti muniti di procura irrevocabile che abbiano esercitato il voto nelle assemblee societarie nell'ultimo anno o che ne abbiano comunque diritto, ai sensi dell'articolo 1 del d.p.c.m. 11 maggio 1991, n. 187, attuativo dell'articolo 17, terzo comma, della legge n. 55 del 1990; in caso di consorzio la dichiarazione deve riguardare anche le società consorziate indicate per l'esecuzione del lavoro;
- b) qualora l'aggiudicatario non stipuli il contratto nei termini prescritti, ovvero non assolva gli adempimenti di cui alla precedente lettera a) in tempo utile per la sottoscrizione del contratto, l'aggiudicazione, ancorché definitiva, può essere revocata dalla Stazione appaltante;
- c) nel caso di cui alla precedente lettera b), la Stazione appaltante provvede ad incamerare la cauzione provvisoria, fatto salvo il risarcimento di ulteriori danni quali i maggiori oneri da sostenere per una nuova aggiudicazione.

PARTE TERZA
DOCUMENTAZIONE E INFORMAZIONI

1. Disposizioni sulla documentazione, sulle dichiarazioni e sulle comunicazioni:

- a) tutte le dichiarazioni richieste:
 - a.1) sono rilasciate ai sensi dell'articolo 47 del d.P.R. n. 445 del 2000, in carta semplice, con la sottoscrizione del dichiarante (rappresentante legale del concorrente o altro soggetto dotato del potere di impegnare contrattualmente il concorrente stesso);
 - a.2) devono essere corredate dalla copia fotostatica di un documento di riconoscimento del dichiarante, in corso di validità;
 - a.3) devono essere corredate dal numero di telefax e possibilmente dall'indirizzo di posta elettronica del concorrente, dove la Stazione appaltante può inviare richieste e comunicazioni;
 - a.4) devono essere sottoscritte dai concorrenti, in qualsiasi forma di partecipazione, singoli, raggruppati, consorziati, ancorché appartenenti alle eventuali imprese ausiliare, ognuno per quanto di propria competenza;
- b) ai sensi dell'articolo 47, comma 2, del d.P.R. n. 445 del 2000, le dichiarazioni rese nell'interesse proprio del dichiarante possono riguardare anche stati, qualità personali e fatti relativi ad altri soggetti di cui egli abbia diretta conoscenza;
- c) le dichiarazioni ed i documenti possono essere oggetto di richieste di chiarimenti da parte della Stazione appaltante con i limiti e alle condizioni di cui all'articolo 46 del decreto legislativo n. 163 del 2006;
- d) alla documentazione dei concorrenti non residenti in Italia si applicano gli articoli 38, comma 5, 45, comma 6, e 47 del decreto legislativo n. 163 del 2006;
- e) le dichiarazioni sostitutive di certificazioni o di attestazioni rilasciate da pubbliche amministrazioni o detenute stabilmente da queste, possono essere sostituite dalle certificazioni o attestazioni in originale o in copia autenticata ai sensi degli articoli 18 e 19 del d.P.R. n. 445 del 2000;
- f) le comunicazioni della stazione appaltante ai candidati, concorrenti od offerenti, in tutti i casi previsti dalla presente lettera di invito, si intendono validamente ed efficacemente effettuate qualora rese ad uno dei recapiti indicati dagli stessi soggetti ai sensi della precedente lettera a), punto a.3); le stesse comunicazioni possono essere fatte anche mediante telefax o posta elettronica, oppure con qualunque altro mezzo ammesso dall'ordinamento.

2. Acquisizione delle informazioni e della documentazione:

- a) le informazioni possono essere richieste esclusivamente in forma scritta (anche mediante telefax o e-mail) presso la Stazione appaltante all'indirizzo di cui al **punto I.1) del bando di gara**;
- b) la Stazione appaltante provvede all'evasione delle richieste di informazioni entro i successivi 3 (tre) giorni feriali;
- c) il presente disciplinare di gara e il Capitolato tecnico sono liberamente disponibili anche sul sito internet: <http://www.ospedalesancarlo.it>.

3. Disposizioni finali

- a) **computo dei termini:** tutti i termini previsti dal bando di gara e dagli alti atti di gara, ove non diversamente specificato, sono calcolati e determinati in conformità Regolamento CEE n. 1182/71 del Consiglio del 3 giugno 1971;
- b) **controversie:** tutte le controversie derivanti dal contratto, previo esperimento dei tentativi di transazione e di accordo bonario ai sensi rispettivamente degli articoli 239 e 240 del decreto legislativo n. 163 del 2006, qualora non risolte, saranno deferite alla competenza dell'Autorità giudiziaria del Foro di Potenza, con esclusione della giurisdizione arbitrale;
- c) **supplente:** la Stazione appaltante si avvale della facoltà di cui all'articolo 140, commi 1 e 2, del decreto legislativo n. 163 del 2006 per cui in caso di fallimento dell'appaltatore o di risoluzione del contratto per grave inadempimento del medesimo, saranno interpellati progressivamente gli operatori economici che hanno partecipato all'originaria procedura di gara, risultanti dalla relativa graduatoria, se ancora in possesso dei necessari requisiti, al fine di stipulare un nuovo contratto per l'affidamento del completamento delle prestazioni; l'interpello avverrà in ordine decrescente a partire dall'operatore economico che ha formulato la prima migliore offerta originariamente ammessa, escluso l'originario aggiudicatario; l'affidamento all'operatore economico supplente avviene alle medesime condizioni già proposte dall'originario aggiudicatario in sede in offerta, sino al quinto migliore offerente in sede di gara. Qualora l'offerta dell'operatore economico supplente fosse stata superiore alla soglia di anomalia di cui all'articolo 86, comma 1, del decreto legislativo n. 163 del 2006, l'affidamento è subordinato alla verifica della congruità dei prezzi di cui all'articolo 87 del citato decreto legislativo n. 163 del 2006, con

le modalità di cui alla Parte Seconda, Capo 3), lettere d) e seguenti, qualora tale verifica non sia già stata conclusa positivamente in precedenza;

- d) **trattamento dati personali:** ai sensi dell'articolo 13 del decreto legislativo n. 196 del 2003, in relazione ai dati personali il cui conferimento è richiesto ai fini della gara, si informa che:
- d.1) titolare del trattamento, nonché responsabile, è l'Azienda Ospedaliera, nella persona del Direttore Generale;
 - d.2) il trattamento dei dati avviene ai soli fini dello svolgimento della gara e per i procedimenti amministrativi e giurisdizionali conseguenti, nel rispetto del segreto aziendale e industriale;
 - d.3) il trattamento è realizzato per mezzo delle operazioni o complesso di operazioni di cui all'articolo 4, comma 1, lettera a), del decreto legislativo n. 196 del 2003, con o senza l'ausilio di strumenti elettronici o comunque automatizzati, mediante procedure idonee a garantirne la riservatezza, e sono effettuate dagli incaricati al trattamento di dati personali a ciò autorizzati dal titolare del trattamento;
 - d.4) i dati personali conferiti, anche giudiziari, il cui trattamento è autorizzato ai sensi del provvedimento del garante n. 7/2004, sono trattati in misura non eccedente e pertinente ai soli fini dell'attività sopra indicata e l'eventuale rifiuto da parte dell'interessato di conferirli comporta l'impossibilità di partecipazione alla gara stessa;
 - d.5) i dati possono venire a conoscenza degli incaricati autorizzati dal titolare e dei componenti del seggio di gara, possono essere comunicati ai soggetti cui la comunicazione sia obbligatoria per legge o regolamento o a soggetti cui la comunicazione sia necessaria in caso di contenzioso;
 - d.6) i dati non vengono diffusi, salvo quelli dei quali la pubblicazione sia obbligatoria per legge;
 - d.7) l'interessato che abbia conferito dati personali può esercitare i diritti di cui all'articolo 13 del predetto decreto legislativo n. 196 del 2003.
- e) **norme richiamate:** fanno parte integrante del presente disciplinare di gara e del successivo contratto d'appalto:
- e.1) il decreto legislativo 12 aprile 2006, n. 163;
 - e.3) il Capitolato Tecnico;
- f) **riserva di aggiudicazione:** la stazione appaltante si riserva di differire, spostare o revocare il presente procedimento di gara, senza alcun diritto dei concorrenti a rimborso spese o quant'altro.

Lì _____ 2009

IL DIRETTORE GENERALE
(Ing. Giovanni De Costanzo)

ALLEGATO A
REQUISITI MINIMI

LOTTO 1 – DISPOSITIVI MEDICI PER ANESTESIA E RIANIMAZIONE

PRODOTTO N. 1 Circuiti per Anestesia

Circuito rianimazione adulti: realizzato in PVC di grado medico, trasparente, parete interna liscia, spirale di rinforzo esterna, linea inspiratoria coibentata. Diametro interno 22 mm., i connettori lato macchina flex di 22 mm., stessi connettori per lo spezzone da 40 cm., Y al paziente con doppio connettore 15F -22M. A metà delle linee inspiratoria ed espiratoria devono essere interposti i raccoglicondensa. La presa di pressione sulla Y e la porta per la sonda sull'umidificatore devono avere un diametro di 7,6 mm. Il valore della compliance, che deve essere inferiore al 2%, deve risultare da specifico test di laboratorio da produrre. Il circuito deve essere in confezione sterile, marchiato CE. La lunghezza del circuito deve essere di 160 cm.

Rif. PX01 Circuito rianimazione adulto

Rif. P2447 Circuito rianimazione pediatrico con diametro interno 15 mm. e con linea inspiratoria non coibentata

PRODOTTO N. 2 Kit circuito rianimazione

Circuito rianimazione adulto termoregolato realizzato in PVC di grado medico, trasparente, parete interna liscia, spirale di rinforzo esterna inglobante l'elemento riscaldante sulla linea inspiratoria, non conduttivi con sistema di rilevamento costante della temperatura. Diametro interno 22 mm., i connettori lato macchina flex di 22 mm. ; stessi connettori per lo spezzone da 60 cm, Y al paziente con doppio connettore 15F-22M prese per il controllo della temperatura e pressione: La presa di pressione sulla Y e la porta per la sonda sull'umidificatore devono avere un diametro di 7,6 mm. A metà della linea espiratoria deve essere interposto un raccoglicondensa. Il valore della compliance che deve essere inferiore al 2% deve risultare da specifico test di laboratorio da produrre. Il circuito deve essere in confezione sterile, marchiato CE. La lunghezza del circuito deve essere di 160 cm.

Catetere mount girevole da cm. 10: realizzato in PVC di grado medico, trasparente con spirale di rinforzo atta a garantire un mantenimento costante del lume interno con qualsiasi grado di curvatura. Il materiale di cui sono costituiti deve garantire una bassissima compliance (documentata). Il raccordo di coob deve essere girevole e provvisto di doppio tappo apribile per la broncoaspirazioni; deve avere doppia connessione Iso 15F/22M. Confezione singola sterile, latex free e certificato CE compreso di filtro.

Filtri per anestesia adulti antibatterico ed antivirale assoluto, bidirezionale con scambiatore di calore e umidità per circuiti respiratori: Membrana idrofobia a filtrazione elettrostatica, l'autoumidificazione deve essere maggiore di 30 mg/H₂O per litro di aria ventilata e deve risultare da certificato rilasciato da ente esterno all'azienda da allegare: Efficienza di ritenzione batterica/virale maggiore del 99,99%. La ritenzione dell'epatite C e tubercolosi deve essere documentata con test di laboratorio da inviare. Resistenza al flusso inferiore a 1 cm. H₂O a 30 litri minuto, corredato di doppie connessioni lato paziente e lato macchina, (22M/15F – 11F/15M), fornito di presa per capnometro, lato macchina con prelievo al centro del flusso. Nel filtro adulti il volume dovrà essere inferiore a 50 ml connessioni incluse. Confezione singola sterile. Certificazione CE.

Rif. P7168 Kit circuito adulti

Circuito rianimazione pediatrico con diametro interno 15 mm. e con linea inspiratoria non coibentata.

Rif. P23384 kit circuito pediatrico

PRODOTTO N. 3 Sistema CPAP

Rif. PX02 Valvole PEEP isobarica per CPAP con molla lamellare a forza e deformazione costante (mis. varie da 2,5 a 10)

Rif. P13455 Nucali ad H in tessuto per CPAP

Rif. PX03 Casco per NIV in PVC con bretelle, trasparente, leggero, privo di lattice, due accessi frontali, raccordo a tenuta, valvola di sicurezza antisoffocamento, circuito respiratorio, valvola PEEP, pallone 2,5 lt.

Rif. P11901 Casco per CPAP in PVC con bretelle trasparente leggero privo di lattice due accessi frontali – raccordo a tenuta – valvola di sicurezza antisoffocamento – circuito respiratorio – valvola PEEP – pallone 2,5 lt.

Rif. P20358 Circuito estensibile, filtro in maschera valvola PEEP a due vie con flangia traumatica cm. 5 - 7,5 – 10/H 20 e tubo per il monitoraggio della pressione

PRODOTTO N. 4

Sistema per il lavaggio gastrico a circuito chiuso composto da doppia camera a stantuffo alternato.

Rif. PX04 Sistema per lavaggio gastrico

PRODOTTO N. 5

Sistema chiuso per istillazione di surfattante dotato di guaina protettiva e catetere graduato.

Rif. PX05 Sistema per istillazione

PRODOTTO N. 6

Sistema venturi ad alto flusso fino a 140 Ipm per CPAP con possibilità di variare sia la FiO₂ che i flussi.

Dotato di sistema di monitoraggio delle pressioni positive e della FiO₂.

Rif. PX06 Sistema venturi

PRODOTTO N. 7

Cannule di Guedel in EVA estremità distale smussata, atraumatica, dorso rinforzato con codice colore misure 000 Lunghezza 35 mm

00	"	50 mm.
0	"	60 mm.
1	"	75 mm.
2	"	91 mm.
3	"	92,5 mm.
4	"	110 mm.
5	"	

Rif. P9545 Cannule di Guedel

PRODOTTO N. 8 Unità respiratoria manuale

Realizzata in PVC di grado medico, tubo adduzione gas freschi in PVC corrugato con parte interna liscia avente lunghezza 180 cm. e con possibilità di connettersi a qualsiasi fonte d'erogazione di gas; ingresso gas laterale, raccordo angolato con doppia connessione ISO 22M/15F, pallone da 2 litri, valvola di scarico ad apertura geometrica corredata di valvola magnetica di sicurezza prearata a 40 cm. di H₂O, confezione singola sterile, latex free certificazione CE. a 40 cm.

Rif. P216 Unità Respiratoria Adulti (pallone da due litri)

Rif. P349 Unità Respiratoria Pediatrica (pallone da litro)

PRODOTTO N. 9 Catetere Mount

Realizzati in PVC di grado medico, trasparente con spirale di rinforzo atta a garantire un mantenimento costante del lume interno con qualsiasi grado di curvatura. Il valore della compliance che deve essere inferiore al 2% deve risultare da specifico test di laboratorio da produrre. Il mount deve avere una bassa permeabilità ai gas anestetici attestata da test di laboratorio da allegare. Raccordo di cobb fisso e provvisto di tappo asportabile per le broncoaspirazioni; avere doppia connessione ISO 15F/22M. Connessione al circuito 15M lunghezza cm. 5 – 10 – 15. Confezione singola sterile, latex free e certificato CE.

Rif. PX07 Cateteri Mount da 5 – 10 – 15 cm. fisso

Rif. P7983 Cateteri Mount da 10 cm. girevole

PRODOTTO N. 10 Cannule per tracheostomia

Cannula tracheostomica cuffiata fenestrata in PVC termosensibile, radiopaca. Accuratamente modellata, sagomata anatomicamente per offrire la massima sicurezza in qualsiasi situazione di impiego.

Angolazione di 120° fenestrata per favorire la fonazione, con cuffia ad alto volume a bassa la cui espansione simmetrica permette una corretta centratura in trachea, palloncino pilota provvisto di valvola unidirezionale, linea di gonfiaggio della cuffia integrata nel corpo della cannula, flangia basculante orientabile anatomica controcanula riusabile originale trasparente. Altra controcanula riusabile che consentita respirazione esclusivamente attraverso le vie respiratorie superiori.

Le controcanule riusabili sono dotate di speciale connettore girevole di sicurezza a baionetta e di connettore da 15 mm. collegabile a ventilatori, umidificatori ed altri apparecchi.

Nel kit è compreso il tappo di chiusura di colore rosso da utilizzare senza controcanula. Dotata di mandrino otturatore, perfettamente arrotondato, per facilitare il posizionamento atraumatico. Dotata di morbida fettuccia di fissaggio. Confezione singola sterile. Certificato CE totalmente privo di lattice.

Rif. PX08 Cannula cuffiate

Cannula tracheostomica non cuffiata fenestrata in PVC termosensibile, radiopaca. Angolazione di 120°, fenestrata per favorire la fonazione, flangia basculante orientabile anatomica per un elevato confort a paziente, controccannula riusabile originale trasparente e controccannula riusabile ma con basso profilo dotate di speciale connettore girevole di sicurezza a baionetta e di connettore da 15 mm. collegabile a ventilatori, umidificatori ed altri apparecchi.

Nel kit sono compresi, il tappo di chiusura da 15 mm. da utilizzare con controccannula inserita e tappo di chiusura di colore rosso da utilizzare senza controccannula. Dotata di mandrino otturatore, perfettamente arrotondato, per facilitare il posizionamento traumatico. Dotata di morbida fettuccia di fissaggio. Confezione singola, sterile, certificato CE. Totalmente privo di lattice.

Rif. PX09 Cannule non cuffiate

PRODOTTO N. 11

Set per tracheostomia d'urgenza costituito da : ago in acciaio inox; bisturi, cannula in materiale plastico provvista di placchetta e fascetta di fissaggio; siringa monouso 10 cc. circa con cono luer lock, uno stopper; tubo di raccordo in plastica mm. 15.

Confezione monouso sterile

Rif. PX10

PRODOTTO N. 12

Set per tracheostomia percutanea secondo GRIGGS.

Costituito da : un ago catetere; bisturi; una cannula tracheostomica con controccannula D.I. da 7 a 9 mm.; catetere guida; compresse di garza; dilatatore radiopaco; filo guida in acciaio inox con fermo di profondità e punta J; gel lubrificante; monodilatatore curvo con marcatura di profondità a calibro crescente e rivestimento idrofilo; siringa di 5 cc. circa.

Confezione monouso sterile.

Rif. PX11

PRODOTTO N. 13

Set per tracheostomia translaringea metodo Fantoni.

Costituito da:

- ago curvo, bisturi, cannula tracheostomica cuffiata armata D.I. da 6,5 a 10 mm.
- catetere guida, catetere mount, connettore, fettuccia di fissaggio, flangia di fissaggio, flangia per fissaggio cannula;
- guida metallica, tracheoscopio con cuffia, tubo endotracheale per il mantenimento della ventilazione.
- Confezione monouso sterile.

Rif. PX12

PRODOTTO N. 14 Maschere laringee

Rif. PX13 Maschera laringea monouso precurvata di tubo di drenaggio gastrico misure 3,4,5

Rif. PX14 Maschera laringea Pro-Seal riutilizzabile doppia cuffia, tubo di drenaggio gastrico

Rif. PX15 Kit maschera laringea Fastrach riutilizzabile (misure varie) + tubo endotracheale (varie misure)

PRODOTTO N. 15 Filtri

Filtro bidirezionale per circuiti respiratori con scambiatore di calore ed umidità completo di catetere mount. Membrana idrofobica a filtrazione meccanica in microfibre di ceramica, superficie filtrante > di 500 cm², volume filtro inferiore a 100 ml connessioni incluse, efficienza di ritenzione batterica/virale > di 99.9999%, documentata da test di filtrazione anche con agenti patogeni come HIV, HCV, micobacterium tuberculosis. Autoumidificazione > di 30 mg/H₂O per litro di aria ventilata documentata da lavori clinici e con protocolli conformi alle ISO 9360 (tipo british standard o medical devi agency) Resistenza al flusso inferiore a 2 cm H₂O a 60 litri minuto, corredato di doppie connessioni lato paziente e lato macchina, (22M/15F– 22F/15M), fornito di presa pe capnometro, lato macchina, con prelievo al centro del flusso. Confezione singola sterile.

Rif. P7899 Filtri per circuiti respiratori

PRODOTTO N. 15a

Filtro bidirezionale antibatterico/antivirale con scambiatore di calore e umidità, filtrazione elettrostatica, superficie filtrante > di 19 cm², BFE/VFE > 99,99% (Documentata con test realizzati in laboratori esterni) umidificazione > di 30 mg/H₂O per litro di aria ventilata (documentata) volume filtro connessioni incluse ≤ 31 ml resistenza a 15 l/minuto < o uguale a 1,5 cm. H₂O corredato di doppie connessione lato paziente e lato macchina (22 M/15F – 22F/15M) presa per capnografo lato macchina con prelievo al centro del flusso. Confezione singola sterile

Rif. P20955 Filtri

PRODOTTO N. 15b

Filtro bidirezionale antibatterico/antivirale con scambiatore di calore e umidità, filtrazione elettrostatica, superficie filtrante > di 10 cm², BFE/VFE > 99,99% (documentata con test realizzati da laboratori esterni) umidificazione > di 27 mg/H₂O per litro di aria ventilata (documentata da ente esterno all'azienda volume filtro connessioni incluse di circa 10 ml, resistenza a 5 l/minuto < o uguale a 0,8 cm. H₂O, connessione ISO 15M – 15F presa per capnografo lato macchina con prelievo al centro del flusso. Confezione singola sterile.

Rif. PX16

PRODOTTO N. 15c

Rif. P563 Filtro per " Servoventilator"

PRODOTTO N. 15d

Scambiatore di calore e umidità per pazienti tracheostomizzati in respiro spontaneo con le caratteristiche. Umidificazione superiore a 28 mg H₂O/l (documentata) volume interno incluse le connessioni ≤ 16 ml peso inferiore a 9 g connessioni ISO 15F provvisto di connessione per ossigeno supplementare provvisto di apertura centrale per bronco-aspirazione protetta da tappo. Confezione singola sterile.

Rif. P6425 Sistema di scambiatore di calore

PRODOTTO N. 16 Tubi endotracheali per anestesia

In PVC, siliconato – termosensibile, LATEX FREE, per intubazione nasale/orale, estremità distale liscia ed arrotondata, linea radiopaca e tacche di profondità. Connessione 15 mm. standard. Confezione monouso sterile. Cuffia in poliuretano

Rif. PX17 Tubo orotracheale con cuffia a bassa pressione palloncino spia ed occhio Mis. da 3 a 8,5

Rif. PX18 Tubo rinotracheale siliconato/termosensibile cuffiato, acciaio resistente al laser misure varie

PRODOTTO N. 17 Tubo endotracheale cuffiato preformato orale/nasale resistente al laser

In gomma morbida per la chirurgia della laringe, preformato per intubazione orale/nasale, estremità distale liscia ed arrotondata provvista di occhio di Murphy e di doppia cuffia inserita l'una nell'altra, doppio palloncino spia, linea radiopaca e tacche di profondità. Membrana o lamina di protezione, connessione 15 mm. standard.

Rif. PX19 Tubo endotracheale resistente al laser Mis. 6 – 7 - 8

PRODOTTO N. 18 Tubi endotracheali per terapia intensiva

In PVC, siliconato – termosensibile, LATEX FREE, estremità distale liscia ed arrotondata, punta atraumatica tipo Magill con occhio di Murphy. Linea radiopaca longitudinale e tacche di profondità. Palloncino spia per il controllo della pressione di cuffia poliuretano con valvola di ritegno (per i cuffiati). Punto d'emergenza del lume di gonfiaggio in posizione prossimale per favorire l'intubazione nasale. Confezione singola sterile.

Rif. PX20 Tubo endotracheale cuffiato. Misura da 5 a 10

PRODOTTO N. 19 Tubo bronchiale per ventilazione polmonare destra e sinistra

In PVC o altro materiale plastico equivalente, LATEX FREE, estremità distale a curvatura anatomica, punta tronca, marcatura radiopaca, doppia cuffia a bassa pressione tracheale e bronchiale in poliuretano doppio palloncino spia a colorazione differenziata, mandrino preassemblato. Ogni confezione deve essere dotato di raccordo a Y con funzione di escludere, eventualmente preassemblato. Con esclusori e sondini di aspirazione diametro e lunghezza adeguati al lume. Confezione monouso sterile.

Rif. PX21 Tubo bronchiale a doppio lume dx e sx con ROSTRO mis. Ch. Da 35 a 41

Rif. PX22 Tubo bronchiale a doppio lume dx e sx senza ROSTRO mis. Ch da 35 a 41

Rif. PX23 Bloccatore bronchiale – munito di connettore per fibroscopio

PRODOTTO N. 20 Mandrino introduttore per intubazioni difficoltose

In alluminio duttile e facilmente malleabile per intubazione pediatrica/adulti. Confezione singola sterile. Ø da 2 a 5 mm. lung. 330 – 360 mm.

Rif. P8152 Mandrino per intubazione

PRODOTTO N. 21 Palloni per rianimatore autospandibili

Palloni rianimatori autoespandibili, autoclavabili fino a 100 cicli garantiti, completo di valvola di non ritorno a becco di flauto autoclavabile fino a 100 cicli che non si coibenta; totalmente trasparente. Impugnatura ruvida che assicura una presa agevole, permette al meglio la percezione della "compliance" polmonare del

paziente; capace di lavorare a temperature estreme. Con maschera facciale (adulti, pediatrica e neonatale) trasparente monopezzo dotata di duomo semirigido per una migliore tenuta, completo di serbatoio di ossigeno e di doppia valvola di sicurezza per reservoir. Dotata di valvola di sovrappressione facilmente disinseribile. Valvola reservoir integrata nella valvola intake del pallone per utilizzare il pallone reservoir senza bisogno di altre parti aggiuntive. Completo di n. 2 maschere misure da 0 a 5.

Rif. P7339 Palloni per rianimatore autoespandibili adulti (1600 ml. circa)

Rif. P5910 Palloni per rianimatore autoespandibili pediatrico (500 ml. circa)

Rif. P7340 Palloni per rianimatore autoespandibili neonatale (240 ml. circa)

PRODOTTO N. 22 Palloni per anestesia

Pallone in gomma naturale nera ad altro elastomero, sintetico ad essa sovrapponibile, LATEX FREE, medical grade, altamente biocompatibile, antistatico, risterilizzabile, antistatico, risterilizzabile, autoclavabile. Provvisto di anello rigido ed imbocco con diametro 22 Fr.

Misure da 500 ml. a 3000 ml.. Confezione pluriuso non sterile.

Rif. PX24

PRODOTTO N. 23

Maschera per anestesia facciale in gomma naturale nera o altro elastomero sintetico, costituita da un corpo centrale di forma anatomica, flessibile, non conduttivo. Il corpo è accoppiato ad un cuscinetto anatomico esterno morbido. Confezione singola non sterile. Misure da 1 a 6

Rif. PX25

PRODOTTO N. 24

Dispositivo mucoso di atomizzazione con connettore di serratura del luer completo di siringa da 3 ml; atomizzazione certa della soluzione d'attualità attraverso le mucose nasali ed orofaringee. Confezione sterile monouso.

Rif. PX26 Dispositivo nasale di consegna della droga

PRODOTTO N. 25

Set per blocchi plessici e nervosi periferici continui; deve assicurare una sicura ricerca del nervo; da utilizzare anche per anestesia in continuo e per il trattamento del dolore post-operatorio. (Codice di riferimento: MULTIPEX cd. 5197.503). Confezione monouso sterile. Lung. mm. 50 – 107 – 150 circa.

Rif. PX27 Set per blocco nervoso

PRODOTTO N. 26

Sistema chiuso per nebulizzazione meccanica riscaldata ed a freddo, composto da flaconi preriempiti collegabili a flussometro senza esser aperti con raccordi dedicati, flaconi da 500, 1000, 1500 preriempiti con acqua pentadistillata completo di sistema venturi per impostare la concentrazione di O₂, raccordo sterile per ossigenoterapia, raccordo sterile per nebulizzazione, riscaldatore per nebulizzazione adattabile al flacone, deviatore per O₂ riutilizzabile.

Rif. P10207

PRODOTTO N. 27 Dispositivo per incontinenza

Dispositivo per la gestione dell'incontinenza fecale per pazienti con feci liquide e semiliquide; cannula e palloncino di ancoraggio interamente in silicone medico, tasca digitale posizionata in corrispondenza del palloncino di ancoraggio per consentire agli operatori sanitari un posizionamento più facile del dispositivo e ridurre al minimo il rischio di traumi per il paziente; sacche di raccolta a fondo chiuso, dalla capacità di circa un litro, valvola antireflusso e tappo di sicurezza su ogni sacca per evitare versamenti accidentali e per un'efficace gestione del cattivo odore.

Rif. PX28 Dispositivo per feci liquide e semi-liquide

PRODOTTO N. 28

Maschera facciale tipo Laerdal in silicone trasparente (adulti, pediatrica e neonatale) monopezzo dotata di duomo semirigido per una migliore tenuta.

Rif. PX29

PRODOTTO N. 29

Sistema di fissaggio per tubi endotracheali, Maschera Laringea, Combitube dotato di una vite rapida per una salda tenuta del tubo dopo la sua collocazione. Deve essere dotato di sistema che protegge i denti e le gengive del paziente pur mantenendo aperto il tubo endotracheale. Monouso e privo di lattice. Adulto e pediatrico.

Rif. PX30**PRODOTTO N. 30 Tubi endotracheali e cannule tracheostomiche con cuffia in poliuretano**

Tubi tracheali con cuffia in poliuretano per rianimazione realizzati in PVC di grado medicale che consente il lavaggio del subglottideo attraverso un tubo integrato nel tubo stesso nelle varie misure confezione singola sterile CE

Rif. PX31

Tubi endotracheali in PVC trasparente con linea O.R.X., con cuffia in poliuretano, orale/nasale, palloncino a bassa pressione, e linea di gonfiaggio, varie misure per sala operatoria

Rif. PX32

Cannule tracheostomiche in PVC con flangia basculante e cuffia in poliuretano a bassa pressione ed alto volume. Misure varie.

Rif. PX33

Cannule tracheostomiche armate: in PVC, con flangia regolabile e cuffia in poliuretano a bassa pressione ed alto volume. Misure varie

Rif. PX34**PRODOTTO N. 31 Sistema di rilevazione delle secrezioni, composto da modulo e sensore monouso**

Sistemazione per la bronco aspirazione chiusa dotato di torretta ruotante con sondino sostituibile, dotato di accessori che consentono anche broncoscopie senza mai sconnettere il sistema, consente sanitizzazione del sondino dopo le aspirazioni e possibilità di puff. Nelle adulte e pediatrico/neonatale.

Rif. PX35 Sistema rilevazione

PRODOTTO N. 32

Dispositivo per Bal non broncoscopio composto da sondino interno protetto con punta radiopaca e possibilità di manovra selettiva.

Rif. PX36**PRODOTTO N. 33**

Lame per laringoscopia monouso in Nylon a luce fredda, con sacchetti e manico in alluminio con trasmettitore di luce led.

Rif. PX37**PRODOTTO N. 34**

Sistema di broncoaspirazione a circuito chiuso completo di sondino. Sanitizzazione del sondino dopo aspirazione e possibilità di POOF.

Rif. P38**PRODOTTO N. 35 Circuito anestesia**

Realizzato in PVC di grado medico, termoregolato, trasparente con spirale di rinforzo esterna e parete interna liscia. Il tubo deve essere non conduttivo. Il diametro interno deve essere di 22 mm., i connettori lato macchina devono avere una connessione flex di 22 mm., mentre per la connessione a paziente (Y) si deve avere un doppio connettore 15f-22M.. Il circuito deve avere una bassa permeabilità ai gas anestetici attestata da test di laboratorio da allegare. La lunghezza del circuito deve essere di 150, 180, 200, 260 e 300 cm.. Confezionato in busta singola sterile. Provvisto di marchio Ce Medicale.

Rif. P2448 Circuito per Anestesia Neonatale

Rif. P9256 Circuito per Anestesia estensibile

PRODOTTO N. 36 Kit per il monitoraggio della pressione intracranica (PIC)

Kit comprendente: catetere per uso endovenoso ed intraparenchimale con microsensori a ponte tipo Codman completo di trapano, punta monouso e sacca raccolta liquor.

PRODOTTO N. 37 Kit per il confezionamento della gastrostomia endoscopica per cutanea (PEG) mediante tecnica PULL, misure varie.

Kit comprendente:

- 1 sonda per gastronomia, avente calibro 22 Fr, in silicone radioopaco, con marcatura centimetrica e supporto interno incorporato, in silicone;
- 1 supporto di ancoraggio esterno, in silicone;
- 1 connettore universale per sonda nutrizionale, con accesso incorporato per siringhe;
- 1 ago cannula 14 G x 3 ;

- 1 filo guida rivestito di nylon ;
- 1 siringa da 5 ml con attacco Luer – Lock ;
- 1 ago 22 G x 1,5 "
- 1 ago 25 G x 5/8"
- 1 bisturi
- 1 pinza per polipectomia
- 1 morsetto di chiusura della sonda.

Rif. PX 38

PRODOTTO N. 38 Kit per il confezionamento della gastrostomia endoscopica per cutanea (PEG) mediante tecnica Push

Kit comprendente:

Sonda in silicone radioopaco, con marcatura centimetrica e supporto interno a palloncino da 5 a 15 ml, in silicone.

Supporto di ancoraggio esterno orientabile in silicone.

Aghi con sistema di ancoraggio alla parete dello stomaco.

Adattatore universale per sonda nutrizionale, con accesso incorporato per siringhe.

Dilatatore per introdurre la sonda.

Rif. PX 38

LOTTO 2 – PRESIDI VARI PER DIPARTIMENTO

PRODOTTO	CODICE	DESCRIZIONE
Prodotto 1	2	MEDICAZIONE STERILE COSTITUITA DA UNA PELLICOLA BIOLOGICA CON STRUTTURA POLIMERICA COSTITUITA DA MICROFIBRILLE DI CELLULOSA CON UN BASSO GRADO DI POLIMERIZZAZIONE ED UN ALTO GRADO DI CRISTALLINITA MIS. CM 6X9 Qt 400; CM 9X12 Qt 400; CM 12X18 Qt 300
Prodotto 2	3	MEDICAZIONE STERILE COMPOSTA DA SOFFICI FIBRE GELIFICANTI DI CARBOSSIMETILCELLULOSA SODICA AL 100% MIS. CM 5X5 Qt. 200; CM 10X10 Qt. 200; CM 15x15 Qt 100;
Prodotto 3	4	MEDICAZIONE STERILE COMPOSTA DA SOFFICI FIBRE GELIFICANTI DI CARBOSSIMETILCELLULOSA SODICA AL 100% CON IONI ARGENTO (1,2%) MIS. CM 5X5 Qt. 200; CM 10X10 Qt. 200; CM 15x15 Qt 100;
Prodotto 4	5	SET PER ASPIRAZIONE DEL SEROMA COMPOSTO DA :UNA MANOPOLA A PISTOLA PER PUNTURA DA UN CONTENITORE (BOTTIGLIA)PER VACUUM
Prodotto 5	6	KIT IN POLIPROPILENE MONOFILAMENTO, NON RIASSORBIBILE, COMPOSTO DA UNA RETE PRESAGOMATA CON FORO E PLUG SEPARATO PREFORMATO A CALDO, SENZA INCOLLAGGI, CON FLAP INTERNI REMOVIBILI IN MONOFILAMENTO DI POLIPROPILENE DIM. MESCH CM 4/5X10 DIM. PLUG SMALL, MEDI
Prodotto 6	6	CALZE ELASTICHE MONOCOLLANT RADICE ARTO ANTITROMBO A COMPRESSIONE DECRESCENTE CON CINTURINO PELVICO MIS. VARIE
Prodotto 7	7	RETE IN POLIPROPILENE BIOCOMPATIBILE PER LA RIPARAZIONE OPEN E LAPAROSCOPICA DI ERNIE, A PROFILO BASSO E SOTTILE, UTILIZZABILE CON SISTEMI DI FISSAGGIO ENDOMECCANICI, STRUTTURA DA UNA SUPERFICE SOFFICE A TESSITURA SOTTILE E DA UNA SUPERFICE A MAGLIA LARGA
Prodotto 8	8	PROTESI CHIRURGICA NON RIASSORBIBILE IN POLIPROPILENE A DOPPIO ORDITO RIVESTITA DA ANTIADERENZIALE RIASSORBIBILE(JALURONATO DI SODIO E CARBOSSIMETILCELLULOSA) DIM.7X15CM-10X20CM-15X20CM-20X30CM. TOTALE QUANTITA'
Prodotto 9	9	PROTESI PER ERNIOPLASTICA PEROTONEALE OPEN AD AUTOESPANSIONE NON RIASSORBIBILE COMPOSTA DA DUE STRATI, POLIPROPILENE E PTFE CUCITI INSIEME CON UN MONOFILAMENTO DI PTFE, CON FASCETTE PREFORMATE PER IL FISSAGGIO DELLA STESSA ED ANELLO IN PET PER L'AUTOESPAN
Prodotto 10	10	PROTESI PER LA RIPARAZIONE E RICOSTRUZIONE IN LAPAROSCOPIA DEL LAPAROCELE COMPOSTA DA UNO STRATO DI POLIPROPILENE

		MONOFILAMENTO A STRUTTURA MACROPOROSA A DOPPIO ORDITO CON SPESSORE NON SUPERIORE A 0,45MM ESTREMAMENTE LEGGERA E FOGLIO IN PTFE, COMPRESSO DI
Prodotto 11	11	MANIPOLI MONOPOLARI ABBINATI AD UN FLUSSO DI SOLUZIONE SALINA CON PUNTA CONICA DA 3,5 MANIPOLI PER CHIRURGIA A CIELO APERTO UTILIZZABILI CON LA MAGGIORANZA DEGLI ELETTROBISTURI IN COMMERCIO (TIPO COD 13-121-1 E 13-201-1 DITTA SALIENT SURGICAL)
Prodotto 12	12	SCOVOLINO PER LA PULIZIA MANUALE DEI CANALI INTERNI DEGLI ENDOSCOPI COSTITUITO DA DISCHI DI ELASTOMERO FLESSIBILE ALL'ESTREMITA DI UN CORDONCINO DI PLASTICA FLESSIBILE (LUNGHEZZA CIRCA DI 2,2 MT) CON UN DISPOSITIVO ELASTOMERICO PROTETTIVO DI ARRESTO ALL'E
Prodotto 13	13	OTOSCOPIO IN PLASTICA LEGGERO E RESISTENTE DOTATO DI SISTEMA DI ILLUMINAZIONE ALOGENO A FIBRE OTTICHE FORNITO DILENTE DI INGRANDIMENTO MOVIBILE
Prodotto 14	14	AMPOLLE AD ALTISSIMA PRESTAZIONE DI MASSA NEBULIZZATA:OUTPUT 440MG/MIN CIRCA ,DAMM 3,8 MICRON CON MASSA INFERIORE A 5 MICRON PARI AL 655 CIRCA
Prodotto 15	15	DISPOSITIVO PER IL PRELIEVO E RICOSTITUZIONE DI CHEMIOTERAPICI A CIRCUITO CHIUSO CON FILTRO DA 0,2 MICRON CON VALVOLA DI SICUREZZA E ATTACCO LUER- LOCK
Prodotto 16	16	SET PER LA PREPARAZIONE FARMACI ANTIBLASTICI CON RACCORDO L. L. DEDICATO AI SET D'INFUSIONE, CON VALVOLA BI-DIREZIONALE CON FILTRO DA 0,2 MICRON SUL PERFORATORE PER BOCCIA DI VETRO, SACCHE, ECOFLAC
Prodotto 17	17	SET PER LA PREPARAZIONE E SOMMINISTRAZIONE CON RACCORDO L. L. DEDICATO AI SET D'INFUSIONE, CON VALVOLA BI-DIREZIONALE CON FILTRO DA 0,2 MICRON SUL PERFORATORE PER BOCCIA DI VETRO, SACCHE, ECOFLAC PER FARMACI FOTOSENSIBILI
Prodotto 18	18	SET PER L'INFUSIONE DI TAXOLI CON VALVOLA E REGOLATORE DI FLUSSO E FILTRO IN LINEA DA 0,2 MICRON
Prodotto 19	19	SET PER INFUSIONE A CIRCUITO CHIUSO CON VALVOLE SPECIALI ANTIREFLUSSO A 2 VIE DI CONNESSIONE E FILTRO DA 0,2 MICRON SULLA VIA DI LAVAGGIO
Prodotto 20	20	SET DI INFUSIONE A CIRCUITO CIRCUITO CHIUSO CON VALVOLE SPECIALI ANTIREFLUSSO A 4 VIE DI CONNESSIONE E FILTRO DA 0,2 MICRON SULLA VIA DI LAVAGGIO
Prodotto 21	21	SET PER INFUSIONE A CIRCUITO CHIUSO PER FARMACI FOTOSENSIBILE E NON, CON VALVOLE SPECIALI ANTIREFLUSSO A 2 VIE DI CONNESSIONE E FILTRO DA 0,2 MICRON SULLA VIA DI LAVAGGIO AMBRATO
Prodotto 22	22	SET PER INFUSIONE A CIRCUITO CHIUSO PER FARMACI FOTOSENSIBILE E NON, CON VALVOLE SPECIALI ANTIREFLUSSO A 4 VIE DI CONNESSIONE E FILTRO DA 0,2 MICRON SULLA VIA DI LAVAGGIO AMBRATO
Prodotto 23	23	SPAZZOLINO PER CITOLOGIA MONOUSO COMPLETO DI SONDA-SPAZZOLINO-MANICO DIAMETRO ESTERNO 1,7 MM LUNGHEZZA OPERATIVA 120CM CIRCA
Prodotto 24	24	PINZA BIOPTICA PER BRONCOSCOPIO LUNGHEZZA UTILE 120CM VALVE FENESTRATE DIAMETRO ESTERNO 1,8 MM COMPLETA DI MANICO PLURIUSO AUTOCLAVABILE A 134°
Prodotto 25	25	PINZA BIOPTICA PER BRONCOSCOPIO LUNGHEZZA UTILE 120CM VALVE FENESTRATE AD ALLIGATORE DIAMETRO ESTERNO 1,8 MM COMPLETA DI MANICO PLURIUSO AUTOCLAVABILE A 134°
Prodotto 26	26	PINZA BIOPTICA PER BRONCOSCOPIO LUNGHEZZA UTILE 120CM VALVE FENESTRATE AD ALLIGATORE DIAMETRO ESTERNO 2,3 MM COMPLETA DI MANICO PLURIUSO AUTOCLAVABILE A 134°
Prodotto 27	27	AGO PER CITOLOGIA BRONCHIALE MONOUSO STERILE DIAMETRO ESTERNO 1,8MM CIRCA LUNGHEZZA OPERATIVA 140 CM DIAMETRO AGO 21 G LUNGHEZZA 15 CM CIRCA
Prodotto 28	28	AGO PER CITOLOGIA BRONCHIALE MONOUSO STERILE DIAMETRO ESTERNO 1,8MM CIRCA LUNGHEZZA OPERATIVA 140 CM DIAMETRO AGO 19 G LUNGHEZZA 15 CM CIRCA

Prodotto 29	29	DISPOSITIVO NASALE PER ATOMIZZAZIONE DI FLUIDI CON PARTICELLE DI GRANDEZZA DI CIRCA 30 MICRON, SPAZIO GUASTO DEL SISTEMA DI CIRCA 0,009 ML, DIAMETRO DI PUNTA CIRCA 4,3 MM , LUNGHEZZA DELL'APPLICATORE DI CIRCA 4,5 CM
Prodotto 30	30	OLIO A BASE DI ACIDI GRASSI IPERROSSIGENATI CON UN CONTENUTO DI ACIDO LINOLEICO NON INFERIORE AL 40% PER PREVENIRE LE LESIONI DA PRESSIONE SPRAY DA CIRCA 20 ML
Prodotto 31	31	MEDICAZIONE AVENTE LA TECNOLOGIA LIPIDO-COLLOIDALE NON GRASSA AL TATTO, A MAGLIE STRETTE ED APERTE MISURA 10 X 10 CM E 15 X 20 CM CIRCA
Prodotto 32	32	MEDICAZIONE AVENTE LA TECNOLOGIA LIPIDO-COLLOIDALE NON GRASSA AL TATTO, CON SULFADIAZINA D'ARGENTO PER LESIONI INFETTE MISURA 10 X 10 CM E 15 X 20 CM CIRCA
Prodotto 33	33	MEDICAZIONE A BASE DI POLIURETANO CON L'AGGIUNTA DELL'INTERFACCIA LIPIDO-COLLOIDALE CON BORDO ADESIVO, PER LESIONI ESSUDANTI, MISURA 13 X 13 CM E 15 X 20 CM CIRCA
Prodotto 34	34	MEDICAZIONE A BASE DI POLIURETANO CON L'AGGIUNTA DELL'INTERFACCIA LIPIDO-COLLOIDALE SENZA BORDO ADESIVO, PER LESIONI ESSUDANTI, MISURA 10 X 12 CM E 15 X 20 CM CIRCA
Prodotto 35	35	LUBRIFICANTE E INIBITORE DEI FENOMENI CORROSIVI PER STRUMENTI (TIPO PREMIXSLIP DITTA DISTREX) DA 500 ML.
Prodotto 36	36	PIASTRE PER ELETTROBISTURI MONOPARTITE NEONATALI PER GLI APPARECCHI IN DOTAZIONE (DITTE: VALLEY LAB - ERBE - CEB) O EQUIVALENTI O EQUIVALENTI COMPATIBILI
Prodotto 37	37	PIASTRE PER ELETTROBISTURI BIPARTITE NEONATALI PER GLI APPARECCHI IN DOTAZIONE (DITTE: VALLEY LAB - ERBE - CEB) O EQUIVALENTI COMPATIBILI
Prodotto 38	38	BOCCAGLI MONOUSO IN CARTONE CERATO DA 32 MM CIRCA (CF. 500 PZ)
Prodotto 39	39	PERFORATORE CON PRESA D'ARIA E VALVOLA AUTOSIGILLANTE PER ASPIRAZIONI MULTIPLE A CIRCUITO CHIUSO COREDATO DI FILTRO IDROFOBICO DA 0,2 MICRON
Prodotto 40	40	TAMPONE PER IL CONTROLLO DEL LIQUIDO AMNIOTICO PRESENTE NEL SEGRETO VAGINALE DELLE DONNE CON RISCHIO DI PARTOPRETERMINE (TIPO COD 30831 ETAC 10 TEST DITTA AMPIFLON9 O EQUIVALENTI
Prodotto 41	41	BLISTER STERILE CON COLLANTE DI N-BUTIL-CIANOACRILATO E 2-OCTIL-CIANOACRILATO, PINZA PER APPOSIZIONE DEI MARGINI DELLA FERITA E DOPPIO APPLICATORE DEL COLLANTE
Prodotto 42	42	PANTALONCINO BOXER IN TESSUTO NON TESSUTO NON STERILE CON APERTURA POSTERIORE PER COLONSCOPIA
Prodotto 43	43	PANNO MONOUSO DI 20X25 CM CIRCA IMBEVUTO DI UNA SOLUZIONE DI IPOCLORITO DI SODIO ALL'0,105% CIRCA CONFEZIONATO IN SINGOLA BUSTA
Prodotto 44	44	SET-SEROMA PER L'ASPIRAZIONE DEL SEROMA IN MANIERA CONTINUA E SICURA SENZA DOVER SCOLLEGARE L'AGO CON IL SISTEMA ASPIRANTE COMPOSTO DA UNA MANOPOLA A PISTOLA PER PUNTURA ED UN CONTENITORE(BOTTIGLIA) PER VACUUM DEVE ESSERE STERILE E MONOUSO
Prodotto 45	45	RETE IN POLIPROPILENE MONOFILAMENTO A STRUTTURA LEGGERA MACROPOROSA, NON PREFORMATA. COSTRUZIONE IN DOPPI ORDITO, SPESSORE DELLA MESH NON SUPERIORE A CIRCA 0,45MM MIS. 5X10 CM
Prodotto 46	46	RETE IN POLIPROPILENE MONOFILAMENTO A STRUTTURA LEGGERA MACROPOROSA, NON PREFORMATA. COSTRUZIONE IN DOPPI ORDITO, SPESSORE DELLA MESH NON SUPERIORE A CIRCA 0,45MM MIS. 7,5X15 CM
Prodotto 47	47	RETE IN POLIPROPILENE MONOFILAMENTO A STRUTTURA LEGGERA MACROPOROSA, NON PREFORMATA. COSTRUZIONE IN DOPPI ORDITO, SPESSORE DELLA MESH NON SUPERIORE A CIRCA 0,45MM MIS. 10X15 CM
Prodotto 48	48	RETE IN POLIPROPILENE MONOFILAMENTO A STRUTTURA LEGGERA MACROPOROSA, NON PREFORMATA. COSTRUZIONE IN DOPPI ORDITO, SPESSORE DELLA MESH NON SUPERIORE A CIRCA 0,45MM MIS. 15X15 CM
Prodotto 49	49	PROTESI A RETE IMPIANTABILE PER VIA INTRAPERITONEALE PER LA RIPARAZIONE DELLE ERNIE INGUINALI IN CHIRURGIA OPEN E

		LAPAROSCOPICA COMPOSTA DA POLIVINILDENEFLUORURO E POLIPROPILENE MIS. CIRCA 7X6CM; 10X15CM; 15X15CM;20X30CM;30X39CM
Prodotto 50	50	PROTESI A RETE ANTIADERENTE TRIDIMENSIONALE PER LA RIPARAZIONE E LA PREVENZIONE DELLE ERNIE PARASTOMALI IN CHIRURGIA OPEN E LAPAROSCOPICA COMPOSTA DA POLIVINILDENEFLUORURO CIRCA 88% E POLIPROPILENE CIRCA 12% MIS. CIRCA 15X15CM DIAM.2 ; 25X25CM DIAM. 2
Prodotto 51	51	BARRIERA PER LA PREVENZIONE DELLE ADERENZE, ASSORBIBILE IN CIRCA 25 GG IN CELLULOSA OSSIDATA E RIGENERATA, CON POSSIBILITA DI UTILIZZO SIA PER VIA LAPAROTOMICA CHE LAPAROSCOPICA
Prodotto 52	52	GEL PER LA PREVENZIONE DI ADERENZE COMPOSTO DA UNA MISCELA DI OSSIDO DI POLIETILENE E SODIO CARBOSSIMETILCELLULOSA INDICATO PER L'UTILIZZO IN LAPAROSCOPIA CON APPLICATORE DEDICATO IN SIRIGHE DA 20ML E RIASSORBIBILE IN CIRCA 25-30 GG
Prodotto 53	54	SOLUZIONE DI IPOCLORITO DI SODIO AL 0,005% 500 ML PER CUTE LESA
Prodotto 54	55	AGO STERILE MONOUSO CON PARETE ULTRA SOTTILE E TRATTAMENTO ANTIATTRITO TRIPLICE AFFILATURA MIS. 22G 1/1/2 -0,70X40 MM CODICE COLORE INTERNAZIONALE NERO
Prodotto 55	56	COPPETTA PRERIEMPITA CON 145ML CIRCA DI ACQUA STERILE PER NEBULIZZAZIONE AD ULTRASUONI (TIPO DELLA DITTA TYCO COD. 2598) O EQUIVALENTI
Prodotto 56	57	STETOFONENDO LITTMANN CON TESTINA A DOPPIA FACCIA (MEMBRANA +CAMPANA)
Prodotto 57	58	STETOFONENDO LITTMANN PEDIATRICO CON TESTINA A DOPPIA FACCIA (MEMBRANA +CAMPANA)
Prodotto 58	59	STETOFONENDO LITTMANN CARDIOLOGICO CON TESTINA A DOPPIA MEMBRANA FLUTTUANTE ARCHETTO BIAURICOLARE LEGGERO CON DOPPIA MOLLA INTERNA
Prodotto 59	60	SOSPENSORIO ELASTICO CON CONCHIGLIA MIS. DAL N. 7 AL N.12 TOTALE QUANTITA MIS.
Prodotto 60	61	LAME MACINTOSH PEDIATRICHE MIS. 0 , 1 e 2 PER LARINGOSCOPIO A LUCE CONVENZIONALE QUANTITA PER MISURA 10
Prodotto 61	62	MEDICAZIONE ANTIMICROBICA ASSORBENTE DI POLIURETANO A LENTO RILASCIO DI CLOREXIDINA GLUCONATO MIS. DA DIAM 2,5 CM FORO CENTRALE 4 MM CIRCA;
Prodotto 62	63	MEDICAZIONE ANTIMICROBICA ASSORBENTE DI POLIURETANO A LENTO RILASCIO DI CLOREXIDINA GLUCONATO MIS. DA DIAM.2,5 CM FORO CENTRALE 7 MM CIRCA;
Prodotto 63	64	MEDICAZIONE ANTIMICROBICA ASSORBENTE DI POLIURETANO A LENTO RILASCIO DI CLOREXIDINA GLUCONATO MIS. DA DIAM.1,9 CM FORO CENTRALE 1,5 MM CIRCA;
Prodotto 64	65	TAMPONE EMOSTATICO RIASSORBIBILE IN CELLULOSA OSSIDATA E RIGENERATA CON PH ACIDO (CIRCA 2,5) E POTERE ANTIBATTERICO MISURE: 5 X 1,5 CM; 5 X 7,5 CM; 5 X 35 CM; 10 X 20 CM QUANTITA TOT.
Prodotto 65	66	ELETTRODI PER ELETTROMIOGRAFIE A FILO, COMPOSTO DA 2 FILI ELETTRODI PER AGO DA 30-50-100 X 0,60 MM QUANTITA TOTALE
Prodotto 66	67	FILTRI PER CESTELLI RETTANGOLARI MISURE 50X20 CM CIRCA
Prodotto 67	123	AGO CATETERE INTRAVENOSO - AGO CATETERE A PERMANENZA IN VIALON CON ALETTE, RACCORDO A Y. CONFEZIONE SINGOLA MONOUSO, STERILE - Q.TA' - G 20 0,9 X 19 MM Q.TA' 8.000; G 24 0,7 X 19 MM Q.TA' 8.000. Q.TA' TOTALE
Prodotto 68	218	PASTA ELETTROCONDUTTRICE PER ECG GR. 260 CIRCA
Prodotto 69	476	SCAMBIATORE DI CALORE E UMIDITA MONOUSO PER SOGGETTI CON RESPIRAZIONE SPONTANEA CON ATTACCO PER TUBO DI OSSIGENO(TIPO COD. 6241DITTA PHARMA SYSTEMS)
Prodotto 70	770	AMPOLLE IN POLICARBONATO STERILIZZABILI ANCHE IN AUTOCLAVE CON FORMAZIONE DI AEROSOL CON PARTICELLE DI DIMENSIONI DA 0,5 A 5 MICRON CIRCA (TIPO MB2 DITTA MARKOS)

Prodotto 71	796	BENDA DI GARZA ELASTICA IN COTONE, LEGGERA E TRASPIRANTE ,MORBIDA PER ASSICURARE UN OTTIMO FISSAGGIO DELLE MEDICAZIONI CM 8
Prodotto 72	1050	ELETTRODO AD AGO PER ELETTROMIOGRAFO Q.TA' 1.000 - Q.TA' TOTALE
Prodotto 73	1263	SPAZZOLINI NOMONOPAZIENTE PER L'IGIENE ORALE REALIZZATO CON MORBIDE SETOLE ATRAUMATICHE CON UNA SEDE PER LA CARTUCCIA MONODOSE DI COLLUTORIO E DI CANALIZZAZIONI SEPARATE (TIPO ORAL-FIT DELLA DITTA STARMED) O EQUIVALENTI
Prodotto 74	1264	CARTUCCE MONODOSE DI COLLUTORIO PER SPAZZOLINI MONOPAZIENTI PER L'IGIENE ORALE (TIPO ORAL-FIT DELLA DITTA STARMED) O EQUIVALENTI
Prodotto 75	1286	KIT PER AEROSOL PER PAZIENTI COLLABORANTI DOTATA DI AMPOLLA BOCCAGLIO E TUBO DA 180 CM; IL SISTEMA DOVRA', A BASSI FLUSSI, GARANTIRE UNA BUONA NEBULIZZAZIONE DEL FARMACO (CIRCA 2,2 MICRON)
Prodotto 76	1348	MASCHERA PER PROTEZIONE OCCHI FOTOTERAPIA MIS.34 (TIPO COD.4645 DELLA DITTA POSEY) O EQUIVALENTI
Prodotto 77	1529	BRACCIALETTI DI IDENTIFICAZIONE NEONATALI MASCHIETTO-FEMMINUCCIA COLORE BIANCO
Prodotto 78	1905	ACQUA OSSIGENATA DA LT.1 10 VOLUMI
Prodotto 79	1906	SOLUZIONE ACQUOSA DI IODO-POVIDONE 5,0% STANDARDIZZATO IN PH EUDERMICO 5,5 DA LT 1
Prodotto 80	2042	KIT X INTERVENTO POST NASCITA TIPO DITTA CGEMETA) O EQUIVALENTI
Prodotto 81	2490	OXI-SENSOR ADULTI (TIPO COD. OXIMAX-AL1 DITTA COVIDIEN EX TYCO) O EQUIVALENTI
Prodotto 82	2491	OXI-SENSOR PEDIATRICO (TIPO COD.OXI- MAX-P 1 DITTA COVIDIEN EX TYCO) O EQUIVALENTI
Prodotto 83	2625	SOLUZIONE ACQUOSA DI ALDEIDE GLUTARICA AL 2 % FL DA LT 1
Prodotto 84	2673	PASTA ABRASIVA (TIPO NUPREP 4 ONCE TUBO COD NEX92-002 DITTA TECHNOMED)
Prodotto 85	2891	BOCCAGLI DI CARTA ADULTI (CONF.DA 500 PZ)
Prodotto 86	2893	LAME PER TUNNEL CARPALE. RESISTENTI ALLA CORROSIONE IN ACCIAIO INOSSIDABILE A TEMPERA SPECIALE (RIF. COD. DITTA 3M 81010) Q.TA' 50. Q.TA' TOTALE
Prodotto 87	2947	PASTA IDROCOLLOIDALE PER ULCERE CUTANEE GR.30 (TIPO DUODERM) O EQUIVALENTI
Prodotto 88	3290	SACCA QUADRUPLA PER LA RACCOLTA DI SANGUE CON FILTRO INTEGRATO PER LA LEUCODEPLEZIONE DEL SANGHE INTERO CON RECUPERO DELLE PIASTRINE
Prodotto 89	3325	VASSOIO PORTAVETRINI RICHIUDIBILE 20 POSTI IN MATERIALE PLASTICO
Prodotto 90	3418	PENNA DERMOGRAFICA PUNTA STD 1 CF 150 PZ COLORE BLEU
Prodotto 91	3435	STERYLAB "COLT" AGO 14G CANNULA 11 CM (TIPO COD.CLT1411 DITTA STERILAB)O EQUIVALENTI)
Prodotto 92	3497	CONNETTORI PER TUBI TIPO 5 IN 1 IN POLIPROPILENE ADATTABILI A TUBI DI DIAMETRO DA 8 A 14MM
Prodotto 93	3500	CALCE SODATA AMSORB-ARMTRONG (TIPO COD.AMAB200 IN FUSTI DA 1 KG DRAIGER) O EQUIVALENTI.
Prodotto 94	3664	PROTESI TESTICOLARI NAGOSIL MIS.PICCOLA MM.26X31 (COD.TGID-1DITTA NAGOR) O EQUIVALENTI
Prodotto 95	3665	PROTESI TESTICOLARI NAGOSIL MIS.MEDIA MM.34X39 (COD.TGID-2 DITTA NAGOR) O EQUIVALENTI
Prodotto 96	3666	PROTESI TESTICOLARI NAGOSIL MIS.GRANDE MM.36X42 (TIPO COD.TGID-3 DITTA NAGOR) O EQUIVALENTI
Prodotto 97	4037	CEROTTO TRASPARENTE ELASTICO IN POLIETILENE TRAFORATO CM 5,0 X 9,14
Prodotto 98	4108	ELETTRODO MONOUSO NON GELLED DIAM.30 MM.ATTACCO MASCHIO PIN CF.150 PZ
Prodotto 99	4122	AGHI CHIRURGICI, ATRAUMATICI IN ACCIAIO SPECIALE INOSSIDABILE, LEVIGATE ED AFFILATI, DI FACILE PENETRAZIONE IN TESSUTI RESISTENTI, DISPONIBILE NELLE FORME A SEMICERCHIO E RETTO DI DIVERSO CALIBRO. CONFEZIONE A DOZZINA. Q.TA' 100. Q.TA' TOTALE

Prodotto 100	4148	CARTUCCE AD OSSIDO DI ETILENE
Prodotto 101	4483	SERBATOIO AD ASPIRAZIONE IN SILICONE VOLUME 400 ML CON VALVOLA ANTIREFLUSSO COD.24203203 CF. 10 PZ
Prodotto 102	4869	STERITALC F4 STERILE FLAC.DA 4 GR. (TIPO COD.1691DITTA NOVATEC) O EQUIVALENTI
Prodotto 103	4888	AGHI CANNULA INTRAVENOSO - AGO CATETERE PER SISTEMA VENOSO CENTRALE, RADIOPACO IN TEFLON CON DISPOSITIVO DI APERTURA E CHIUSURA ED INTRODUTTORE METALLICO. CONFEZIONE SINGOLA, MONOUSO, STERILE - Q.TA' G 14 MM 160 1000; G 16 MM130 1.000; G 18 MM 90 2.000.
Prodotto 104	5026	AGHI CANNULA AD UNA VIA - CATETERE IN TEFLON O SIMILARE PERFETTAMENTE ADERENTE ALL'AGO, AGO IN ACCIAIO INOX CON CAMERA DI REFLUSSO TRASPARENTE, PER SOMMINISTRAZIONE PROLUNGATE DI SANGUE E DI SOLUZIONI; CONF. SINGOLA, MONOUSO STERILE - MISURE G 14 Q.TA' 1
Prodotto 105	5247	SET PER DRENAGGIO PERCUTANEO DI HUISMAN (CATETERE) (TIPO COD.HPD-7,0-19,5-25 DITTA COOK ITALIA) O EQUIVALENTI
Prodotto 106	5485	PIASTRE PER ELETTROBISTURI MONOPARTITE ADULTI PIASTRE PER ELETTROBISTURI MONOPARTITE PEDIATRICHE CON GLI APPARECCHI IN DOTAZIONE DITTE: VALLEY LAB - ERBE - CEB O EQUIVALENTI COMPATIBILI
Prodotto 107	5626	MANIPOLI PER ELETTROBISTURI A LAMA STARDARD CON CAVO LUNGHEZZA CIRCA 3,20 MT
Prodotto 108	5902	SPECULUM MONOUSO DIAM.4MM.PER OTOSCOPIO (Descrizione cod. 13)
Prodotto 109	5905	ELETTRODO A PINZA
Prodotto 110	6022	ZAFFI ALLO IODOFORMIO CM 5X5 MT. STERILI
Prodotto 111	6122	ABBASSALINGUA DI LEGNO IN LISTARELLE A SPATOLA LUNGHE CIRCA 15 CM CON SUPERFICE LISCIA E BORDI BEN ARROTONDATI INODORE E NON VERNICIATO IN BUSTE SINGOLE STERILE IN SCATOLE CON MASSIMO DI 500 PZ
Prodotto 112	6123	GEL PER ULTASUONI A BASE ACQUOSA ,NON IRRITANTE LA PELLE ,IPOALLERGICA, INODORE NON CONTENENTE SALE TANICHE DA LT 5 TIPO AQUASONIC
Prodotto 113	6125	AMPOLLE PER AEROSOL IN VETRO STERILIZZABILE
Prodotto 114	6138	BIBERONS + TETTARELLE MONOUSO STERILIZ. RAGGIGAMMA
Prodotto 115	6144	BORSE PER ACQUA CALDA LT.2 CIRCA
Prodotto 116	6145	BORSE PER GHIACCIO CM.27 CIRCA
Prodotto 117	6148	CERA EMOSTATICA PER OSSA
Prodotto 118	6149	CALICE 1000 CC GRADUATO IN PLASTICA
Prodotto 119	6159	CEROTTINI MEDICATI DA CM.2,5X7,6
Prodotto 120	6168	CUSCINO A CIAMBELLE ANTIDECUBITO IN FIBRA CAVA SILICONATA FODERA IN COTONE SANFORIZZATO TRASPIRANTE ED ANALLERGICO
Prodotto 121	6176	ELETTRODI MONOUSO ADULTI CUTANEI PER ECG PREGELLATI E IMPERMEABILI (CONF.DA 30)
Prodotto 122	6177	ELETTRODI MONOUSO BAMBINI CUTANEI ECG PREGELLATI E IMPERMEABILI (CONF.DA 1000)
Prodotto 123	6181	FILTRI PER CESTELLI DIAMETRO DA 20 A CM.34 QUANTITA
Prodotto 124	6184	FONENDOSCOPI CON PADIGLIONE CROMATO GHIERA ANTIBRIVIDO ARCHETTO CON MOLLA ESTERNA . PADIGLIONE DIAMETRO CIRCA 40MM CAMPANA DIAMETRO CIRCA 30MM
Prodotto 125	6190	GUAINA ESTERNA PER INCONTINETI IPOALLERGICO ,AUTOADESIVO E/O CON STRISCIA BIOADESVA DIAM.30MM
Prodotto 126	6191	GUAINA ESTERNA PER INCONTINETI IPOALLERGICO ,AUTOADESIVO E/O CON STRISCIA BIOADESVA DIAM.35MM
Prodotto 127	6192	KIT MONOUSO PER MEDICAZIONE STERILE COMPOSTO DA:UNA PINZA PORTAGO - UNA PINZA EMOSTATICA - TELINO - UNA FORBICE RETTA - CINQUE TAMPONI DI GARZA - UN SACCHETTO RIFIUTI
Prodotto 128	6193	LACCI EMOSTATICI IN LATTICE TUBOLARE
Prodotto 129	6196	LANCETTE PER EMOCROMO 1 CF 200 PZ
Prodotto 130	6198	LARINGOSCOPI ADULTI CON TRE LAME A LUCE CONVENZIONALE

Prodotto 131	6205	OCCHIALI OSSIGENOTERAPIA AD. CANNULA NASALE IN MATERIALE PLASTICO "MEDICAL GRADE" LATEX FREE , MORBIDO FLESSIBILE TRASPARENTE ,DI FORMA ANATOMICA , CON TUBO DI COLLEGAMENTO A CONNESSIONE UNIVERSALE LUNGHEZZA CM 200-300
Prodotto 132	6212	PALANDRANE IN TESSUTO GOMMATO GRANDE MIS.76X135
Prodotto 133	6213	PALE IN PLASTICA CM 45X27X8
Prodotto 134	6221	PAPPAGALLI IN MATERIALE PLASTICO
Prodotto 135	6226	PIANTANE IPODERMOCLISI DUE GANCI RUOTE PIROETTANTI
Prodotto 136	6231	RASOI MONOUSO MONOLAMA PER TRICOTOMIA
Prodotto 137	6233	REGGIFLACONE RIGIDO PLASTICA PER FLEBO
Prodotto 138	6234	RUBINETTI TRE VIE STER.ATTACCO LUER LOCKPLASTICA APIROGENI ATOSSICI
Prodotto 139	6244	SFIGMOMANOMETRO TONOMET A BRACCIALE PER ADULTI
Prodotto 140	6245	SFIGMOMANOMETRO A BRACCIALE BAMBINI
Prodotto 141	6246	SFIGMOMANOMETRO A BRACCIALE RAGAZZI
Prodotto 142	6259	SPAZZOLINO SPUGNA INBEVUTO DI UNA SOLUZIONE DI PVD AL 7,5%
Prodotto 143	6260	SPAZZOLINO SPUGNA INBEVUTO DI UNA SOLUZIONE DI CLOREXIDINA AL 4%
Prodotto 144	6266	SPECULI VAGINALI MIS. GRANDE MONOUSO STERILI
Prodotto 145	6267	SPECULI VAGINALI MIS. MEDIA MONOUSO STERILI
Prodotto 146	6268	SPECULI VAGINALI MIS. PICCOLA MONOUSO STERILI
Prodotto 147	6290	TERMOMETRI CLINICI OVAL ANALOGICO A DILATAZIONE DI LIQUIDO METALLICO (PRIVO MERCURIO) IN VETRO CON DISPOSITIVO DI MASSIMO, COLORE DEL CAPILLARE BLU, RANGE DI RILEVAZIONE DA 34 °C A 42 °C
Prodotto 148	6291	TERMOMETRI CLINICI PRISMATICI CON ASTUCCIO PRIVO DI MERCURIO PER LA MISURAZIONE DELLA TEMPERATURA DEI BAMBINI
Prodotto 149	6304	VELLI ANTIDECUBITO CM 70X140
Prodotto 150	6313	ALCOOL PURO AL 95% DA LT 1
Prodotto 151	6314	ESANO DA LT 1
Prodotto 152	6324	ETERE ETILICO BOTTIGLIE DA LT.1
Prodotto 153	6421	PINZE STRINGITUBO MONOUSO
Prodotto 154	6490	SET PER SACCHE UROLOGICHE AD UNA VIA IN PVC, STERILE APIROGENO E MONOUSO, CON UN TUBO DI CIRCA 10 CM. CON PERFORATORE COLLEGATO AD UNA CAMERA DI GOCCIOLAMENTO A SUA VOLTA COLLEGATA AD UN TUBO DI 20 CM. CIRCA, CON REGOLATORE DI FLUSSO E RACC. CATETERE CON
Prodotto 155	6581	MEDICAZIONI NON ADERENTE STERILE COSTITUITA DA UNA TRAMA CON FILAMENTI DI RAYON-VISCOSA IMPREGNATA DI EMULSIONE DI ACQUA E PETROLATUM MIS. CM 7,6 X 7,6 CIRCA
Prodotto 156	6590	MEDICAZIONI NON ADERENTE STERILE COSTITUITA DA UNA TRAMA CON FILAMENTI DI RAYON-VISCOSA IMPREGNATA DI EMULSIONE DI ACQUA E PETROLATUM MIS. CM 7,5 X 40 CIRCA
Prodotto 157	7168	KIT CIRCUITO ADULTI CON RACCOGLI CONDENSA (TPO COD.02466 DITTA DEAS) O EQUIVALENTI
Prodotto 158	7290	CEROTTO TRASPARENTE ELASTICO IN POLIETILENE TRAFORATO CM 2,5 X 9,14
Prodotto 159	7551	CAPPUCCI COPRISONDA MONOUSO PER TERMOMETRO (TIPO GENIUS COD.303030) O EQUIVALENTI
Prodotto 160	7791	OXI-SENSOR NEONAT/AD (TIPO COD. MA2003 DITTA COVIDIEN EX TYCO)
Prodotto 161	7800	SET CON BOCCAGLIO E NEBULIZZATORE PER AEROSOL
Prodotto 162	7909	PIASTRE PER ELETTROBISTURI MONOPARTITE PEDIATRICHE CON GLI APPARECCHI IN DOTAZIONE DITTE: VALLEY LAB - ERBE - CEB O EQUIVALENTI COMPATIBILI
Prodotto 163	7910	SPUGNETTE PER PULIZIA PUNTA ELETTROBISTURI
Prodotto 164	8154	SISTEMA DI SOMMINISTRAZIONE A PRESSIONE CON VALVOLA DI SICUREZZA (TIPO DITTA STARMED) O EQUIVALENTI
Prodotto 165	8157	PIASTRE PER DEFIBRILLAZIONE ESTERNA MONOUSO, PREGELATE CON TRE ADATTATORI PER DEFIBRILLATORI PENTAM CARDIOTONICS R2 (CONFX10PZ) O EQUIVALENTI COMPATIBILI
Prodotto 166	8206	VALVOLA ON/OFF
Prodotto 167	8430	TWNIBOX (TIPO COD.BO100E CAIR ITALIA) O EQUIVALENTI

Prodotto 168	8442	CAMERA DI UMIDIFICAZIONE PER UMIDIFICAT.ORE FISHER & PAYKEL (COD.MR290) (CF.40 PZ)
Prodotto 169	8557	VEIN STRIPPER MONOUSO (TIPO COD.5523184 DITTA B.BRAUN) O EQUIVALENTI
Prodotto 170	8557	SET PER SAFECTOMIA. COSTITUITO DA FILO METALLICO O MATERIALE PLASTICO EXTRA FORTE A SUPERFICIE LISCIA E SCORREVOLE; TRE VIE INTERCAMBIABILI IN MATERIALE PLASTICO. DEVE ESSERE UTILIZZATO PER LO STRIPPING IN ENTRAMBE LE DIREZIONI. CONFEZIONI MONOUSO, LUNG
Prodotto 171	9551	TRI-FLO INCENTIVATORE RESPIRATORI (TIPO COD.8884-717395 DITTA MORETTI)
Prodotto 172	9693	MEDICAZIONI NON ADERENTE STERILE COSTITUITA DA UNA TRAMA CON FILAMENTI DI RAYON-VISCOZA IMPREGNATA DI EMULSIONE DI ACQUA E PETROLATUM MIS. CM 7,5 X 20 CIRCA
Prodotto 173	10094	PIASTRE PER DEFIBRILLAZIONE ESTERNA ADULTI 1CF 10 COPPIE
Prodotto 174	10207	ACQUA STERILE PER OSSIGENO TERAPIA TIPO (AQUAPAK) MONOUSO DA 340 ML. O EQUIVALENTI (CONF.DA 20 PZ)
Prodotto 175	10999	MASCHERINE SURGINE ANTI-FOG BARRIE (TIPO COD.4231 DITTA MONLIKE)
Prodotto 176	11262	AGHI PER PENNE PER LA SOMMINISTRAZIONE DI INSULINA PARETE SOTTILE G 30 DIM 0,3 X 8 MM (TIPO NOVOFINE O EQUIVALENTI)
Prodotto 177	11263	AGHI PER PENNE PER LA SOMMINISTRAZIONE DI INSULINA PARETE SOTTILE G 32 DIM 0,25 X 12 MM (TIPO NOVOFINE O EQUIVALENTI)
Prodotto 178	11264	AGHI PER PENNE PER LA SOMMINISTRAZIONE DI INSULINA PARETE SOTTILE G 28 DIM. 0,3 X 12 MM (TIPO NOVOFINE O EQUIVALENTI)
Prodotto 179	11287	FERULA DI POSIZIONAMENTO ARTO INFERIORE CON TAVOLETTA COD.OR1299T
Prodotto 180	11778	DISPOSITIVO PERDITA DI RESISTENZA - CONSISTE IN UNA SIRINGA A MINIMO ATTRITO CHE CONSENTE L'IDENTIFICAZIONE DELLO SPAZIO EPIDURALE MEDIANTE LA TECNICA DELLA "PERDITA DI RESISTENZA". DI FACILE IMPIEGO - PUNTO FINALE VISIVO POSITIVO - IN CONFEZIONE SINGOLA,
Prodotto 181	12313	RESPIRATORE PER POLVERI TOSSICHE E FUMI CLASSE FFP3 CON VALVOLA (CF. 10 PZ)
Prodotto 182	12315	RESPIRATORE PER POLVERI FASTIDIOSE CLASSE FFP1 (CF. 10 PZ)
Prodotto 183	12321	LAME MACINTOSH PER ADULTI MIS 3 E 4 PER LARINGOSCOPIO A LUCE CONVENZIONALE QUANTITA PER MISURA 10
Prodotto 184	12457	PUNTE PER ELETTROBISTURI LUNG. TOT. 16,51 CM CIRCA LUNG. OPERATIVA 2,54 CM CIRCA (TIPO COD.E1551-6 DITTA TYCO) (CF X50 PZ)
Prodotto 185	12874	RESPIRATORE PER POLVERI NICIVE E FUMI CLASSE FFP2 CON VALVOLA (CF. 10 PZ)
Prodotto 186	12875	RESPIRATORE PER POLVERI NOCIVE E FUMI CLASSE FFP2 (CF. 10 PZ)
Prodotto 187	13500	KIT DEL SUDORE PER STIMOLATORE TIPO WEBSTER PER LA DIAGNOSI PER LA FIBROSI CISTICA COMPOSTA: DA DISCHETTI TIPO PILOGEL, RACCOGLITORI DI SUDORE TIPO MACRODUCT E DA PICCOLI CONTENITORI SIGILLABILI
Prodotto 188	13510	APPARECCHIO PER AEROSOL NEBULA NUOVO AEROSOL
Prodotto 189	13897	MATRICE BILANCIANTE DI PROTEASI PER USO TOPICO RIASSORBIBILE COMPOSTA DA COLLAGENE, CELLOLOSA OSSIDATA ED ARGENTO CMQUADRATO 28
Prodotto 190	13992	AGHI CARPULA - AGHI IN ACCIAIO PER PRATICA ODONTOIATRICA MISURE VARIE A RICHIESTA - Q.TA' 5.000. Q.TA' TOTALE
Prodotto 191	13996	CIUCCIO ANATOMICO PER NEONATI
Prodotto 192	13997	CIUCCIO ANATOMICO PER PREMATURO
Prodotto 193	14124	BENDA DI GARZA ELASTICA IN COTONE, LEGGERA E TRASPIRANTE ,MORBIDA PER ASSICURARE UN OTTIMO FISSAGGIO DELLE MEDICAZIONI CM 12
Prodotto 194	14200	FILTRO CARTA MONOUSO (TIPO COD.JK095 DITTA B. BRAUN AESCULAP) O EQUIVALENTI
Prodotto 195	14338	BIS SENSOR - SENSORI PER MONITOR (TIPO COD.186-01-06 DELLA DITTA GE HEALTHCARE) O EQUIVALENTI
Prodotto 196	17032	PENNINI PER REGISTRATORI (TIPO COD.51500518 DITTA K) O EQUIVALENTI)

Prodotto 197	18400	SET TUBO ASPIRAZIONE ENDOMETRALE CON MANIPOLO ROTANTE LUNG. TUBO CIRCA 2 MT STERILE (TIPO ROVAC COD.720133) CF. 100 PZ.
Prodotto 198	20090	MARTELLETTI PER RIFLESSI ADULTI
Prodotto 199	20091	VASI PORTACOTONE IN VETRO CON COPERCHIO DA CM.20X20
Prodotto 200	20209	MATRICE BILANCIANTE DI PROTEASI PER USO TOPICO RIASSORBIBILE COMPOSTA DA COLLAGENE, CELLOLOSA OSSIDATA ED ARGENTO 123 CMQUADRATO
Prodotto 201	20232	ELETTRODI FREGELLATI ALTAMENTE ADESIVI RADIOTRASPARENTI IN PVC LATEX FREE PER MONITORAGGIO E DIAGNOSTICA PER HOLTER, TEST DA SFORZO
Prodotto 202	20270	BOCCAGLI MONOUSO PEDIATRICI (TIPO PEDIA-BLOC COD.GIS 2D DITTA DIAGMED HEALTHCARE)
Prodotto 203	20297	PIASTRE PER ELETTROBISTURI BIPARTITE ADULTI COMPATIBILI CON GLI APPARECCHI IN DOTAZIONE DITTE: VALLEY LAB - ERBE - CEB O EQUIVALENTI COMPATIBILI
Prodotto 204	20298	PIASTRE PER ELETTROBISTURI BIPARTITE PEDIATRICHE COMPATIBILI CON GLI APPARECCHI IN DOTAZIONE DITTE: VALLEY LAB - ERBE - CEB O EQUIVALENTI COMPATIBILI
Prodotto 205	20423	ELETTRODO MONOUSO NON GELLED CON CAVETTO CM 20 1 CF 150 PZ ATTACO FEMMINA DIN COD.F9053N
Prodotto 206	20733	CANNULA COASSIALE (TIPO VACUFLASH PER AGO VB10118 COD.VC10118 DITTA BARD) O EQUIVALENTI
Prodotto 207	20748	RACCORDI A TRE VIE CON LL 1/4X1/4X1/4
Prodotto 208	20908	KIT PER L'INCONTINENZA URINARIA DA SFORZO FEMMINILE COMPOSTO DA UN AGO MONOUSO ELICOIDALE CENTRATO, UNA RETE DI POLIPROPILENE MONOFILAMENTO TIPO MONARC
Prodotto 209	20916	OCCHIALI OSSIGENOTERAPIA NEONATALI CANNULA NASALE IN MATERIALE PLASTICO "MEDICAL GRADE" LATEX FREE , MORBIDO FLESSIBILE TRASPARENTE ,DI FORMA ANATOMICA , CON TUBO DI COLLEGAMENTO A CONNESSIONE UNIVERSALE LUNGHEZZA CM 200-300
Prodotto 210	20955	FILTRI PER RESPIRATORI PEDIATRICI (TIPO COD.355/5430 DITTA COVIDIEN EX TYCO)
Prodotto 211	20968	SIGILLI MONOUSO (TIPO COD.JG739 DITTA B. BRAUN) O EQUIVALENTI
Prodotto 212	21481	SOLUZIONE ACIDA PER RIMUOVERE LA RUGGINE TAN.DA 3,8lt CIRCA -(TIPO SURGISTAIN DISTREX) O EQUIVALENTI
Prodotto 213	21531	SONDINO PER PH-METRIA MON.ZINETICS 24 A 2 SENS.IN ANTIMONIO TIPO COD.9012P3041 DITTA EB NEURO) O EQUIVALENTI
Prodotto 214	21582	AGHI PER NEUROFISIOPATOLOGIA "MYOQUIK" CONCENTRICI - Q.TA' 500. Q.TA' TOTALE
Prodotto 215	21749	PIASTRA REM CON CAVO MT.2,7 CIRCA COMPATIBILE ELETTROBISTURI VALLEY LAB
Prodotto 216	21787	CATETERE IDROFILO IN PVC TIPO NELATON O TIENAM PRONTO ALL'USO LUBRIFICATO CON GLICERINA ED ACQUA PER TUTTA LA LUNGHEZZA DEL CATETERE, CON FORI ATRAUMATICI E SACCA INTEGRATA IN POLIURETANO TERMOSALDATA, TRASPARENTE E GRADUATA CON CAPACITA MASSIMA DI 1250 M
Prodotto 217	21844	SISTEMA PER INCONTINENZA URINARIA CON ACCESSO TRANSOTTURATORIO A RETINE IN POLIPROPILENE CON PUNTE DI FISSAGGIO RIASSORBIBILI IN RETINE DI ACIDO POLIGLICOLICO + ACIDO LATTICO E FILO DI SUTURA IN POLIDIOSSANONE TIPO GYNECARE (TIPO DITTA JOHNSON E JOHNSON)
Prodotto 218	21985	DETERGENTE PLURIENZIMATICO BATTERIOSTATICO A 5 ENZIMI QUANTITA' LT
Prodotto 219	21991	CHEMOPROTECT SPIKE (TIPO COD.165260 DITTA SABIN) O EQUIVALENTI
Prodotto 220	21992	CONNECT SET PER FLACONE E SACCA TIPO (COD.763001 DITTA SABIN) O EQUIVALENTI
Prodotto 221	21995	CYTO-AD Z SET 2 PORT CON RUBINETTO A 3 VIE SWAN-LOCK (TIPO COD.763643 DITTA SABIN)O EQUIVALENTI
Prodotto 222	22204	VALVOLA INTAKE PER RESERVOIR COMPLETA (TIPO COD.87540040 DITTA LAERDAL) O EQUIVALENTI
Prodotto 223	22405	SACCA SINGOLA PER CONGELAMENTO DI CELLULE STAMINALI COMPLETA DI

		SET DI RIEMPIMENTO DI CAPACITA NON INFERIORE A 500 ML E COMPLETA DI SISTEMA ATTO A GARANTIRE LA TRACCIABILITA'
Prodotto 224	22629	PIASTRE PER ELETTROBISTURI "SOMNUS" (TIPO COD.720-1001DITTA SOMNUS MEDICAL TECHNOLOGIES INC) O EQUIVALENTI COMPATIBILI
Prodotto 225	22647	ELETTRODI AUTOADESIVI PER ELETTROSTIMOLAZIONE IN GOMMA CON ATTACCO A CLIP RETTANG. DIM.CM.3,0 CF.52 PZ
Prodotto 226	22648	ELETTRODI AUTOADESIVI PER ELETTROSTIMOLAZIONE IN GOMMA CON ATTACCO A CLIP RETTANG. DIM.CM.3,5X4,5 CF.52 PZ
Prodotto 227	22649	ELETTRODI AUTOADESIVI PER ELETTROSTIMOLAZIONE IN GOMMA CON ATTACCO A CLIP RETTANG. DIM.CM.4X9 CF. 30 PZ
Prodotto 228	22650	AGOELETTRODI TEFLONATI PER INIEZIONI-EMG MONOUSO DIAM.0,45MM.LUNGH.25 MM. CF. 10 PZ
Prodotto 229	22651	AGOELETTRODI TEFLONATI PER INIEZIONI-EMG MONOUSO DIAM.0,45 MM. LUNGH.50 MM. CF.10 PZ
Prodotto 230	22721	KIT PER LA RACCOLTA DEL MIDOLLO OSSEO COMPOSTODA:1) CONTENITORE PLASTICO DA 1,2 ML CON PRE-FILTRO DA 850 MICRON; 2)FILTRI IN PLASTICA CON PORI DA 500 MICRON IN UN SOSTEGNO DI PLASTICA FLESSIBILE; 3) FILTRO IN PLASTICA CON PORI DA 200MICRON IN UN SOSTEGNO
Prodotto 231	22772	AGHI PER ESPIANTO MIDOLLARE OSSEO G. 11 X110MM CIRCA
Prodotto 232	22782	SIRINGHE PRECARICATE CON ALBUMINA SERICA E GLUTARALDEIDE IN CAMERE SEPARATE DA 2 ML. CON PUNTALI STANDART TIPO (BIOGLUE DITTA LEVIBIOTECH) O EQUIVALENTI
Prodotto 233	22783	SIRINGHE PRECARICATE CON ALBUMINA SERICA E GLUTARALDEIDE IN CAMERE SEPARATE DA 5 ML. CON PUNTALI STANDART TIPO (BIOGLUE DITTA LEVIBIOTECH) O EQUIVALENTI
Prodotto 234	23005	CASSETTA RISCALDA FLUIDI CON FILTRO SANGUE (TIPO COD.WF-250 DITTA COVIDIEN EX TYCO) O EQUIVALENTI
Prodotto 235	23007	PERFORATORE MEMBRANA AMNIOTICA 270 MM. STERILE (TIPO COD.VX092/100 DITTA PENNINE) O EQUIVALENTI
Prodotto 236	23011	PEG KIT(TIPO MOD.INVERTA COD.LISTA M179 DITTA ABBOTT)
Prodotto 237	23043	NEBULIZZATORE PER TRSCHEOSTOMIZZATI COMPLETO DI BOCCAGLIO E TUBO DI CONNESSIONE IN MATERIALE PLASTICO, RIGIDO TRASPARENTE,LATEX FREE
Prodotto 238	23098	COPRISCARPE PER RICARICA HYGIENIC MACHINE IN DOTAZIONE ALL'AZIENDA(Conf.100 calzari)
Prodotto 239	23145	LARINGOSCOPIO OTTICO MIS. MEDIA (TIPO AIRTRAQ COD.A-011 DITTA TELEFLEX) O EQUIVALENTI
Prodotto 240	23146	LARINGOSCOPIO OTTICO MIS. SMALL (TIPO AIRTRAQ COD.A-021 DITTA TELEFLEX) O EQUIVALENTI)
Prodotto 241	23183	ELETTRODI PER DEFIBRILLATORE(TIPO COD.F7958 DITTA FOR- MED (MEDTRONIC)
Prodotto 242	23223	GEL PER ULTASUONI A BASE ACQUOSA ,NON IRRITANTE LA PELLE ,IPOALLARGICA, INODORE NON CONTENENTE SALE FLACONI DA 250 ML CIRCA TIPO AQUASONIC
Prodotto 243	23305	SOLUZIONE DI ICODESTRINA AL 4%(P/V)IN SOLUZIONE ELETTROLITICA (TIPO ADEP 1500 COD 140BIO DITTA BAXTER) O EQUIVALENTI
Prodotto 244	23369	TESSUTO SYMPHYSIS PER LA RICOSTRUZIONE DELLA PARETE PELVICA DIM.6 CM.X22 CM.(TIPO DITTA COOK)
Prodotto 245	23427	FILTRI PERMANENTI AESCULAP PER CONTAINERS PRIME LINE (TIPO COD.JK090 DITTA B BRAUN AESCULAP) O EQUIVALENTI
Prodotto 246	23506	VALVOLA DI HEIMLICH PER PLEUROCATH (TIPO COD.MPZ32500 DITTA PLASTIMED) O EQUIVALENTI
Prodotto 247	23507	VALVOLA DI HEIMLICH RACCORDI M/F (TIPO COD.MPZ46000 DITTA PLASTIMED) O EQUIVALENTI
Prodotto 248	23681	PIASTRE EDGE SYSTEM CON CONNETTORE PER DEFIBRILLATORI QUIK COMBI ADULTI (TIPO COD.11996-000091) PAIE O EQUIVALENTI COMPATIBILI
Prodotto 249	23690	PIASTRE PEDIATRICHE PER ELETTROBISTURI VALLEYLAB POLYHESIVE REM CON CAVO (TIPO COD.E7510-25DB) O EQUIVALENTI COMPATIBILI
Prodotto 250	23691	PIASTRE NEONATALE PER ELETTROBISTURI VALLEYLAB POLYHESIVE CON

		CAVO (TIPO COD.E7512) O EQUIVALENTI COMPATIBILI
Prodotto 251	23710	SISTEMA PSP FILTRO PTFE(TIPO COD.JP050 DITTA B. BRAUN) O EQUIVALENTI
Prodotto 252	24157	SET DI ASPIRAZIONE STERILE ,IN DOPPIO INVOLUCRO,MONOUSO, A BASSO VUOTO E CON MODALITA' DI SVUOTAMENTO SENZA INTERRUZIONE DEL CIRCUITO, TIPO UNOVAC CON SISTEMA A SOFFIETTO DA CH 10 A CH 18

LOTTO 3 – DISPOSITIVI MEDICI PER HOSPICE E TERAPIA DEL DOLORE

PRODOTTO N. 1 - Rif. P.X01

Cateteri monolumi in poliuretano radiopaco con prolunga integrata PICC, a punta aperta, ago cannula con introduttore splittabile, marcatura centimetrata, lunghezza cm. 60 circa, mandrino interno, dispositivo per accesso vascolare a circuito chiuso, sistema morbido di fissaggio alla cute. Misure varie Confezione singola sterile.

PRODOTTO N. 2 - RIF. P.X02

Cateteri monolumi in poliuretano radiopaco con prolunga integrata MIDLINE, a punta aperta, ago cannula con introduttore splittabile, marcatura centimetrata, lunghezza cm. 25 circa, mandrino interno, dispositivo per accesso vascolare a circuito chiuso, sistema di fissaggio alla cute. Misure varie Confezione singola sterile.

PRODOTTO N. 3 - Rif. P.X03

Cateteri in silicone trasparente PICC, punta chiusa ed arrotondata, valvola laterale a tre posizioni, radiopaca, astraumatica, markers centimetrati, stiletto rigido interno, kit di microintroduzione. Lunghezza cm. 60. Sistema di fissaggio alla cute. Misure varie. Confezione singola sterile.

PRODOTTO N. 4 - Rif. P.X04

Cateteri in silicone trasparente MIDLINE, punta chiusa ed arrotondata, valvola laterale a tre posizioni, radiopaca, astraumatica, markers centimetrati, stiletto rigido interno, kit di microintroduzione. Lunghezza cm. 25. Sistema di fissaggio alla cute. Misure varie. Confezione singola sterile.

PRODOTTO N. 5 - Rif. P.X05

Catetere venoso centrale a medio termine (tipo HOHN) non tunnellizzato, non cuffiato in silicone, - punta aperta a due lumi misura 6-9 Fr. per l'adulto. In confezione singolo – sterile.

PRODOTTO N. 6 - Rif. P.X06

Microintroduttori per cateteri PICC, microintroduttore costituito da ago ecogenico, dotato di sistema di sicurezza, di dilatatore con introduttore pelabile, di guida in nitilon. Misure varie. Confezione singola sterile.

PRODOTTO N. 7 - Rif. P.X07

Dispositivo di fissaggio per cateteri venosi centrali, PICC e MIDLINE, tessuto adesivo traspirante, latex free, sterile e anallergico, chiusura con velcro.

PRODOTTO N. 8 - Rif. PX08

Sistema impiantabile per terapia del dolore composto da:

- Camera in titanio ricoperta in silicone;
altezza circa 11 mm; superficie della membrana perforabile;
- Catetere peridurale multiperforato, in silicone o poliuretano;
- 1 ago di Tuohy;
- 1 filtro piatto + raccordo e manicotto in silicone;
- Tunnellizzatore

PRODOTTO N. 9 - Rif. PX09

Sistema per la verifica del corretto posizionamento dei cateteri PICC, con rubinetto a tre vie e raccordo per cavo elettrico, sterile, monouso.

PRODOTTO N. 10 - Rif. PX10

Cateteri a lunga permanenza in silicone, punta aperta radiopaco, cuffia intradermica per tunnellizzazione, clamp, dispositivo per eparinizzazione, tunnellizzatore e kit per introduzione per cutanea peel-awaay secondo Serdinger. Misura Fr. 6,6 e 9,6 circa. Confezione singola sterile.

ALLEGATO B
RELAZIONE TECNICA SINTETICA
(allegare una scheda per ogni prodotto)

Il sottoscritto _____
in qualità di *(titolare, legale rappresentante, procuratore, altro)* _____
della ditta/impresa: _____
relativamente al seguente prodotto:

Lotto _____	Codice Prodotto/i <i>(cfr. Allegato A)</i> _____ _____ _____
-------------	--

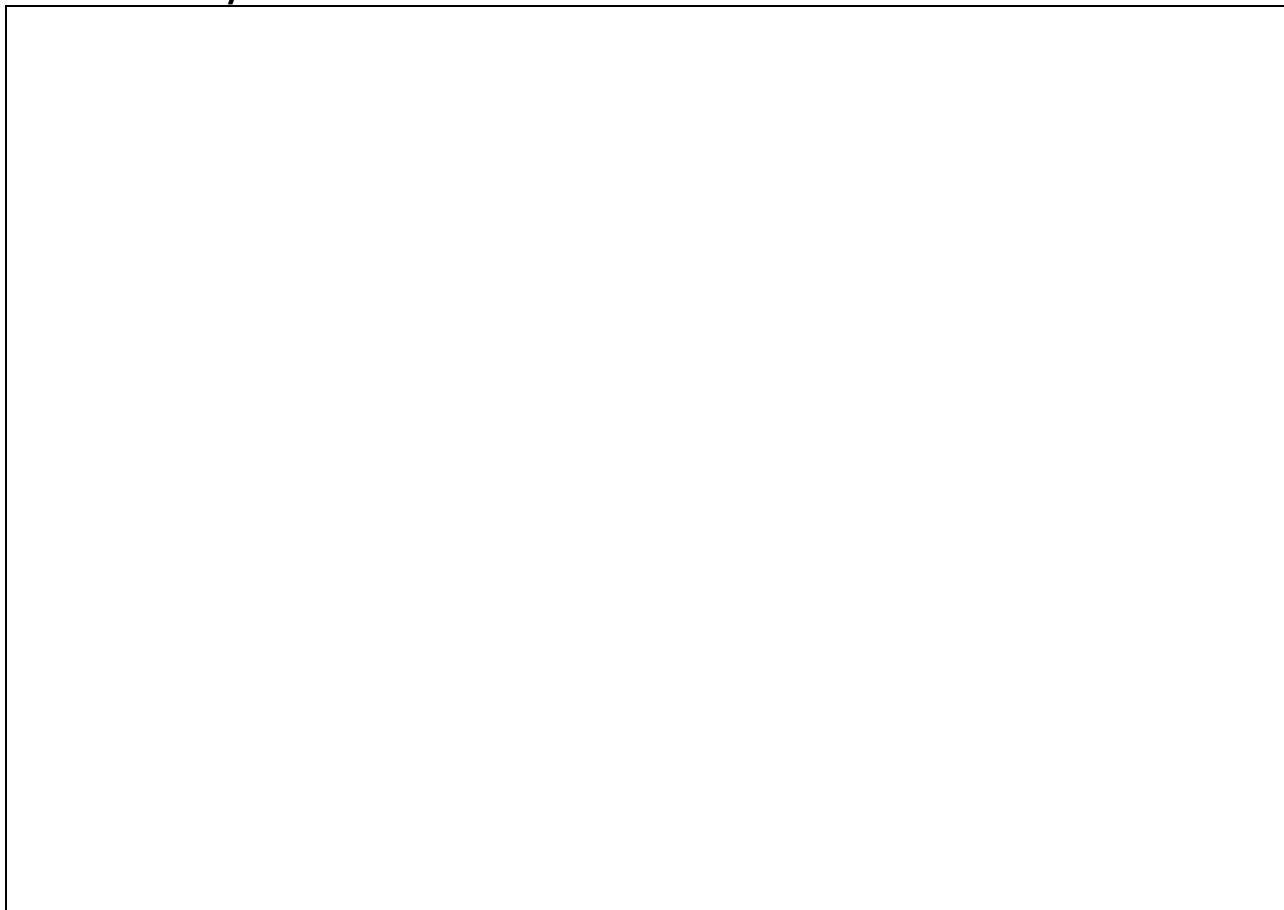
DICHIARA

- 1) che il prodotto è conforme ai requisiti minimi illustrati nella descrizione riportata nell'Allegato A al disciplinare;
- 2) che la ditta produttrice del prodotto è la seguente:
ditta/impresa: _____
sede *(comune italiano o stato estero)* _____ Provincia _____
Indirizzo _____
e che lo stabilimento di produzione è il seguente:
sede *(comune italiano o stato estero)* _____ Provincia _____
Indirizzo _____
- 3) che nel prodotto è assente/presente *(cancellare la situazione non sussistente)* di lattice.

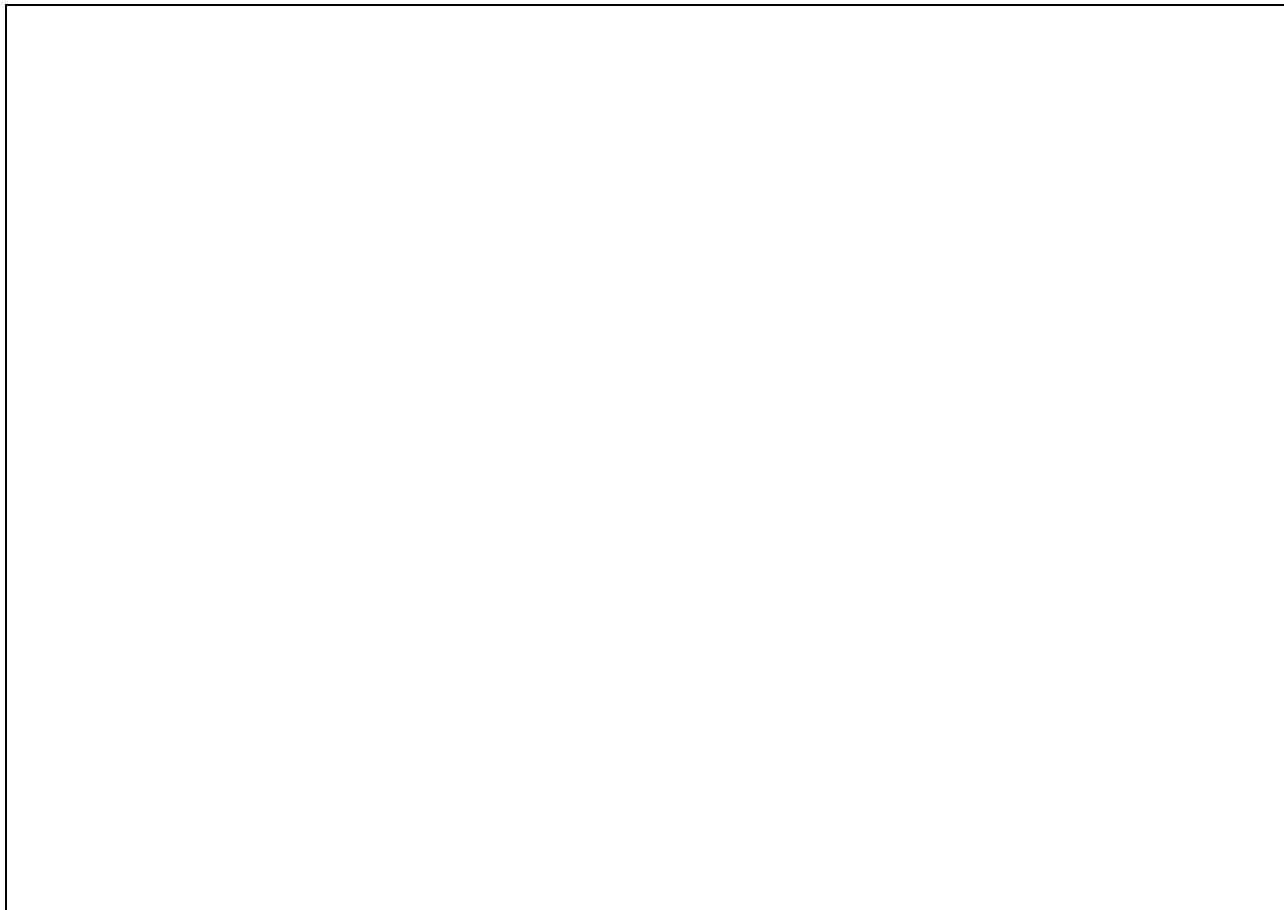
RIPORTA LE SEGUENTI INFORMAZIONI TECNICHE

Caratteristiche e qualità dei materiali

Sicurezza del dispositivo

A large, empty rectangular box with a thin black border, occupying the upper half of the page. It is intended for text or images related to the 'Sicurezza del dispositivo' section.

Manualità e facilità d'uso

A large, empty rectangular box with a thin black border, occupying the lower half of the page. It is intended for text or images related to the 'Manualità e facilità d'uso' section.

Affidabilità del dispositivo offerto in base alla destinazione d'uso

Empty box for content related to the reliability of the device based on its intended use.

Caratteristiche del confezionamento primario e secondario

Empty box for content related to the primary and secondary packaging characteristics.

Servizi post-vendita di informazione e di aggiornamento tecnico-scientifico

Essendo inseriti nella presente dichiarazione, nonché nell'ulteriore documentazione presentata per la gara, dati sensibili, ai sensi degli articoli 20, 21 e 22, del decreto legislativo 30 giugno 2003, n. 196, per quanto occorra, ferme restando le esenzioni dagli obblighi di notifica e di acquisizione del consenso, il sottoscritto autorizza l'utilizzazione dei dati di cui alla presente dichiarazione ai fini della partecipazione alla gara e per gli eventuali procedimenti amministrativi e giurisdizionali conseguenti; ne autorizza la comunicazione ai funzionari e agli incaricati della stazione appaltante e agli eventuali controinteressati che ne fanno richiesta motivata.

I contenuti della presente dichiarazione possono essere sottoposti alla verifica a campione ai sensi del combinato disposto dell'articolo 48 del decreto legislativo n. 163 del 2006 e dell'articolo 71 del d.P.R. n. 445 del 2000.

Ai sensi degli articoli 75 e 76 del d.P.R. 28 dicembre 2000, n. 445, consapevole della decadenza dalla partecipazione e dall'eventuale aggiudicazione, nonché della responsabilità penale, cui va incontro in caso di dichiarazione mendace o contenente dati non più rispondenti a verità, la presente dichiarazione, composta da numero pagine, è sottoscritta in data - - 2009.

Ai sensi degli articoli 38 e 43 del d.P.R. n. 445 del 2000, eventuali comunicazioni e richieste vanno inviate:

al numero di fax: o alla e-mail: @

(firma del legale rappresentante del concorrente)
