

## **CAPITOLATO SPECIALE**

### **PROCEDURA APERTA PER L’AFFIDAMENTO DELLA FORNITURA DI DISPOSITIVI MEDICI PER LA RIANIMAZIONE E CAMERA OPERATORIA OCCORRENTI ALLE STRUTTURE OSPEDALIERE DEGLI I.F.O. PER IL PERIODO DI UN ANNO.**

Il presente appalto, suddiviso in n.6 lotti separati, è iscritto al sistema SIMOG presso l’Autorità di Vigilanza con i seguenti codici Identificativi gara:

Lotto n.1 (euro 200.000)	CIG n 2711921BFE	Gara n. 2768328
Lotto n.2 (euro 8.000)	CIG n 2712386BB9	Gara n 2768328
Lotto n.3 (euro 30.000)	CIG n 2712596906	Gara n. 2768328
Lotto n.4 (euro 180.000)	CIG n 2712869A4F	Gara n 2768328
Lotto n.5 (euro 10.000)	CIG n 2712985A09	Gara n. 2768328
Lotto n.6 (euro 7.000)	CIG n 271358050D	Gara n. 2768328

#### ***ART. 1***

##### ***(Oggetto ed entità dell’appalto)***

Il presente capitolato ha per oggetto la fornitura, articolata in n. 6 lotti di gara, di dispositivi medici per la Rianimazione e la Camera Operatoria occorrenti alle strutture ospedaliere degli Istituti per il periodo di un anno dalla data di affidamento, per un importo complessivo presunto pari a Euro 435.000,00 IVA esclusa, specificati nell’elenco allegato al presente Capitolato Speciale.

#### ***ART. 2***

##### ***(Requisiti tecnici)***

I prodotti ed i relativi confezionamenti, etichette e fogli illustrativi devono essere conformi ai requisiti previsti dalle Leggi e Regolamenti comunitari in materia, vigenti all’atto della fornitura e devono essere provvisti di marcatura e conformità CE come dispositivi medici (ai sensi del Decreto Legislativo 24 febbraio 1997 n. 46 e ss. mm e ii, in attuazione della direttiva CEE93/42 riguardo i Dispositivi Medici).

L'etichettatura deve essere, pena esclusione, a caratteri ben leggibili ed in lingua italiana, riportare la descrizione quali-quantitativa del contenuto, il nome del produttore ed ogni altra informazione utile al riconoscimento.

Sull'imballaggio unitario devono essere riportate in modo indelebile, in lingua italiana e chiaramente leggibili, tutte le informazioni previste dalla normativa vigente.

Tutte le informazioni necessarie per garantire una utilizzazione corretta e sicura del dispositivo devono comparire sul dispositivo stesso e/o sull'imballaggio unitario o sulle istruzioni d'uso.

Sulla confezione primaria e secondaria e sull'imballaggio devono apparire immediatamente decifrabili:

- ✓ la descrizione in lingua italiana e le misure del prodotto;
- ✓ il codice ditta del dispositivo;
- ✓ i dati relativi alla quantità ( n° pezzi, n° di confezioni primarie, n° di confezioni secondarie)
- ✓ la data di scadenza;
- ✓ il numero di lotto;
- ✓ il nome o ragione sociale e l'indirizzo del fabbricante (sull'imballaggio di consegna anche il nome o ragione sociale e l'indirizzo del fornitore).

Tutti i materiali di confezionamento devono essere resistenti, a tenuta di polvere e tali da preservare il prodotto da inquinamenti; i prodotti devono essere confezionati ed imballati in modo tale che le loro caratteristiche e prestazioni non vengano alterate durante il trasporto e immagazzinamento; in caso di materiale sterile, il confezionamento primario deve garantire la sterilità per tutto il periodo di validità.

I confezionamenti devono inoltre corrispondere a quanto specificato nell'elenco allegato.

Le confezioni secondarie e gli imballaggi di consegna devono essere facili da immagazzinare per sovrapposizione e non devono superare i 16 Kg come peso lordo massimo. Questi Istituti si riservano in corso di fornitura di chiedere variazione del peso massimo dell'imballaggio di consegna.

Tranne che nel caso appena citato, il numero di pezzi contenuto in ogni singola scatola o imballaggio deve essere costante nel corso della fornitura e dichiarato nella documentazione richiesta.

Il numero massimo di pezzi contenuti nella confezione minima di vendita, se non indicato per il singolo lotto, sarà richiesto da questi Istituti alla Ditta aggiudicataria.

I prodotti consegnati dovranno possedere validità residua non inferiore ai 2/3 della validità massima prevista

### **ART. 3**

#### ***(Modalità di presentazione dell'offerta)***

Le offerte devono essere redatte, pena l'esclusione, secondo quanto stabilito dal presente capitolato e devono riportare tutte le indicazioni richieste.

La ditta concorrente dovrà far pervenire un unico plico, sigillato e firmato sui lembi di chiusura, sul quale deve essere indicato quanto segue:

Destinatario: ISTITUTI FISIOTERAPICI OSPITALIERI – Via Elio Chianesi 53 – 00144 Roma

Mittente: ragione sociale della ditta offerente, indirizzo, recapito telefonico e fax per eventuali comunicazioni (in caso di RTI o Consorzi ordinari il nome di tutte le imprese raggruppate o consorziate);

Oggetto: PROCEDURA APERTA PER L’AFFIDAMENTO DELLA FORNITURA DI DISPOSITIVI MEDICI PER LA RIANIMAZIONE E CAMERA OPERATORIA OCCORRENTI AGLI IFO.

Il plico dovrà pervenire, a pena di esclusione, entro e non oltre il termine perentorio stabilito dal Bando di Gara : ore 12.00 del 2 settembre 2011. Farà fede il timbro di ricevimento apposto dall’Ufficio Protocollo degli Istituti.

Il plico potrà essere recapitato a mano oppure tramite raccomandata ovvero tramite agenzia di recapito. Dovrà essere consegnato, a pena l'esclusione, presso l’Ufficio Protocollo degli Istituti Fisioterapici Ospitalieri in Via Elio Chianesi 53 – 00144 Roma dalle ore 9.00 alle ore 12.00 dei giorni feriali, escluso il sabato.

Non saranno presi in considerazione i plichi recapitati oltre il termine fissato per la presentazione delle offerte, restando esonerati gli Istituti da ogni responsabilità per eventuali ritardi postali o per consegna ad indirizzo diverso da quello sopra indicato.

Il plico dovrà contenere la seguente documentazione, redatta in lingua italiana, suddivisa in tre distinte buste chiuse in tutti i lembi con idoneo mezzo atto a garantire la perfetta chiusura (e/o sigillo), controfirmati sul lembo di chiusura manuale in modo da impedirne l’apertura senza alterazione, riportanti sul frontespizio le scritte sotto indicate:

#### **BUSTA N.1 - DOCUMENTAZIONE AMMINISTRATIVA**

Sigillata e firmata ai bordi, deve riportare all'esterno la ragione sociale della Ditta, l'oggetto della gara e la dicitura “documentazione amministrativa”.

Tale busta dovrà contenere, a pena di esclusione dalla presente gara, la seguente documentazione:

1. Indicazione dei lotti per cui si partecipa allegando la relativa ricevuta originale del versamento effettuato a favore dell’Autorità di Vigilanza, in ottemperanza alle disposizioni

emanate dall'Autorità stessa in materia di contratti pubblici di lavori servizi e forniture, ovvero fotocopia dello stesso corredata da dichiarazione di autenticità e copia di un documento di identità in corso di validità;

2. Copia del presente capitolato (e relativi allegati), firmato in ogni foglio dalla stessa persona che ha sottoscritto l'offerta, per accettazione integrale ed incondizionata delle norme e condizioni in esso contenute. In caso di RTI costituendo, gli stessi documenti dovranno essere sottoscritti, con le stesse modalità, dai legali rappresentanti di tutte le imprese che intendono comporre il Raggruppamento, mentre per i raggruppamenti già costituiti, sarà sufficiente la sottoscrizione del Legale Rappresentante dell'Impresa mandataria, allegando il mandato collettivo speciale con rappresentanza conferito alla stessa.
3. Certificato di iscrizione presso la C.C.I.A.A., o ad analogo registro di Stato aderente alla U.E., in data non anteriore a sei mesi rispetto al termine fissato per la presentazione dell'offerta, da cui risulti la possibilità di svolgere attività analoghe o compatibili con quelle oggetto del presente appalto e la dicitura antimafia ai sensi del D.P.R. n. 252/1998. In caso di R.T.I. il documento richiesto al presente punto va presentato da tutte le ditte facenti parte del raggruppamento.
4. Cauzione provvisoria per un ammontare pari al 2% (due per cento) dell'importo complessivo stimato dei lotti cui si partecipa, di validità non inferiore a 364 giorni dalla data di scadenza per la presentazione dell'offerta, costituita nel rispetto delle modalità ed in una delle forme previste dall'art. 75 del D.L.vo n. 163/2006 smi.
5. Dichiarazione di impegno a costituire polizza definitiva per un importo pari al 10% dell'importo complessivamente presunto di aggiudicazione;
6. N. 2 referenze bancarie, attestanti la solidità finanziaria ed economica dell'impresa concorrente. In caso di R.T.I. i documenti richiesti al presente punto vanno presentati da tutte le ditte facenti parte del raggruppamento.
7. Eventuale dichiarazione di avvalimento per i requisiti economici (specificare i requisiti di cui ci si avvale e l'impresa ausiliaria nonché allegare la documentazione di cui all'art. 49 del D.L.vo 163/2006 smi). L'avvalimento è ammesso nella misura massima del 30%.
8. Dichiarazione sostitutiva ai sensi del D.P.R. 445/2000 e della Legge 136 del 13 agosto 2010 "tracciabilità dei flussi finanziari" (come da modulo allegato), da compilare e sottoscrivere da parte di tutti gli operatori economici coinvolti dal presente appalto.
9. Dichiarazione resa dal legale rappresentante dell'impresa offerente in cui si attesta, secondo le modalità del D.P.R. 445/2000, a pena di esclusione:

- a) di non trovarsi in alcune delle condizioni di cui alle lettere a,b,c,d,e,f,g,h,i,m, m-bis, m-ter, m-quater del comma 1 dell'art. 38 del Codice dei Contratti;
- b) l'ottemperanza alle disposizioni emanate dalla L. 12.3.1999 n. 68, ovvero la condizione prevista dalla legge, che determina la non assoggettabilità agli obblighi di assunzione dei lavoratori disabili;
- c) che l'impresa non presenterà offerta per la gara in oggetto al contempo singolarmente e quale componente di un R.T.I., consorzio o gruppo, ovvero che non parteciperà a più R.T.I., consorzi o gruppi;
- d) l'assenza di situazioni di controllo e/o collegamento, a norma dell'art. 2359 del codice civile, con altri soggetti partecipanti disgiuntamente alla gara, nonché l'assenza di qualunque coinvolgimento in situazioni lesive della par conditio tra i partecipanti alla gara e/o della segretezza dell'offerta;
- e) di aver preso conoscenza di tutte le circostanze generali e speciali che possono interessare l'esecuzione di tutte le prestazioni e servizi oggetto del presente capitolato e che di tali circostanze si è tenuto conto nella determinazione del prezzo offerto, ritenuto remunerativo e comprensivo di ogni spesa ed oneri di qualsiasi natura sia tecnici che economici connessi con l'esecuzione della fornitura;
- f) di garantire, nell'esecuzione delle prestazioni, il rispetto di tutte le norme e tutte le prescrizioni tecniche in materia di sicurezza e infortunistica sui luoghi di lavoro;
- g) che applica ai propri lavoratori dipendenti tutte le norme contenute nel contratto collettivo nazionale di lavoro (CCNL) e nei relativi accordi integrativi, con il preciso obbligo, in caso di affidamento, di rispettare dette condizioni per tutta la durata del contratto;
- h) che adempie all'interno dell'azienda agli obblighi previsti dalle vigenti norme in materia di sicurezza ed è in regola con i versamenti previdenziali ed assicurativi;
- i) la regolarità contributiva INPS ed INAIL;
- j) che in caso di aggiudicazione la fornitura sarà eseguita in conformità con quanto previsto dal capitolato, dal contratto e dalle offerte tecnica ed economica formulate;
- k) il fatturato realizzato dall'impresa negli ultimi tre esercizi per forniture analoghe a quelle richieste dal capitolato rese ad enti pubblici, aziende sanitarie ed ospedaliere, non inferiore al triplo dell'importo presunto relativo al lotto per cui si concorre, pena l'esclusione dalla gara;
- l) il fatturato globale conseguito nell'ultimo triennio dovrà essere non inferiore al doppio dei lotti per cui si partecipa, pena l'esclusione dalla gara.

In caso di R.T.I. o consorzio la dichiarazione riguardante il requisito di cui alle sovrastanti lettere k) ed l) deve essere sottoscritta da tutte le ditte facenti parte del raggruppamento.

#### 10. Elenco della documentazione prodotta.

La mancanza di uno solo dei documenti richiesti o l'incompletezza nelle dichiarazioni dei punti richiesti comporterà l'esclusione dalla gara.

L'Amministrazione si riserva la facoltà di effettuare controlli sulle dichiarazioni prodotte, (regolarità contributiva, casellario giudiziale) acquisendo la relativa documentazione ai sensi di quanto stabilito dall'art. 38 punti 3 e 4 e dell'art. 48 del D.Lvo 163/2006 s.m.i.

Nel caso di offerta presentata tramite procuratore oltre ai documenti indicati in precedenza, dovrà essere presentata copia autenticata dell'atto di procura.

### **BUSTA N.2 - DOCUMENTAZIONE TECNICA**

Sigillata e firmata ai bordi, deve riportare all'esterno la ragione sociale della Ditta, l'oggetto della gara e la dicitura "documentazione tecnica".

Le ditte dovranno far pervenire, pena l'esclusione dalla valutazione dell'offerta, esclusivamente in lingua italiana, la seguente documentazione per ogni prodotto offerto, suddivisa in singoli lotti, da inserire nella busta n.2 DOCUMENTAZIONE TECNICA:

1. copia dell'offerta economica senza prezzi relativa a tutti i prodotti offerti suddivisi per singoli lotti;
2. dichiarazione attestante:
  - a) il possesso della marcatura CE come dispositivo medico ai sensi del D.Lgs 46/97 e ss.mm e ii, e la classe di appartenenza;
  - b) l'organismo notificato, ove previsto, che ha rilasciato la certificazione CE;
  - c) nome e indirizzo del fabbricante e stabilimento di produzione;
  - d) per i dispositivi il cui fabbricante non è stabilito nella Comunità Europea, nome e indirizzo del responsabile dell'immissione in commercio o del mandatario o dell'importatore stabilito dalla Comunità e l'indicazione di dove tale nome sia riportato ( sull'etichetta, imballaggio o istruzioni per l'uso) secondo quanto previsto dal D.Lgs 46/97 e ss.mm.e ii ( se riportato sull'imballaggio allegare fotocopia dell'imballaggio);
  - e) la corrispondenza del dispositivo alle specifiche richieste, e l'idoneità del confezionamento al tipo di dispositivo;
  - f) l'idoneità del dispositivo agli usi richiesti dagli utilizzatori e specificati nell'indicazione d'uso di ogni prodotto;

- g) la conformità alla F.U. ove tale conformità sia prevista;
  - h) per i prodotti sterili, la conformità dei processi di sterilizzazione a quanto previsto dalla F.U. e dalle norme vigenti in materia, all'atto della fornitura;
  - i) la presenza o assenza di lattice;
3. copia dell'etichetta;
  4. le istruzioni per l'uso, ove previste; per i dispositivi senza istruzioni per l'uso, eventuali avvertenze su controindicazioni, precauzioni da adottare, limitazioni d'uso per i prodotti;
  5. scheda tecnica, nella quale devono essere riportati tutti gli elementi necessari all'individuazione dei requisiti tecnici del prodotto ed espressamente indicate le caratteristiche richieste per ciascun prodotto. I valori dei parametri elencati alle specifiche tecniche di ogni prodotto devono essere espressi, in scheda tecnica o in apposita dichiarazione, nelle unità di misura riportate in ogni lotto, pena esclusione.

In modo particolare nella scheda tecnica dovranno essere riportati:

- a) la destinazione d'uso;
  - b) la marcatura CE come dispositivo medico
  - c) codice CND
  - d) caratteristiche del dispositivo, codice prodotto; composizione e caratteristiche dei materiali;
  - e) metodo di sterilizzazione utilizzato e modalità di sterilizzazione da eseguire in caso di danneggiamento dell'involucro originale, come da D.Lgs 46/97 e ss.mm. e ii, Allegato I punto 13.6 lettera g) o dichiarazione che non è possibile la risterilizzazione in caso di danneggiamento dell'involucro;
  - f) caratteristiche della confezione e del materiale di confezionamento e n. di pezzi per confezione;
  - g) modalità di conservazione;
  - h) la presenza o assenza di lattice;
6. eventuali certificazioni di qualità di produzione rilasciate da enti autorizzati, riferite all'officina di produzione dei prodotti offerti o altre certificazioni del sistema di qualità;
  7. eventuali dati di controlli effettuati sulle materie prime e sui prodotti finiti;
  8. eventuali dati di biocompatibilità (con particolare riferimento alla presenza di lattice) e/o test di atossicità effettuati sui materiali;
  9. eventuali informazioni necessarie al corretto smaltimento;
  10. progetto di migliorie sulle condizioni di esecuzione della fornitura, oltre alle minime previste.

### **Campionatura.**

L'invio della campionatura è obbligatorio nella confezione originale di vendita e nelle quantità di n. **3 pezzi** per ciascun prodotto.

Il plico campionatura dovrà essere consegnato all'Ufficio Protocollo degli I.F.O., palazzina 3, piano -1, via Elio Chianesi, 53 - 00144 Roma con la seguente dicitura riportata ben visibile sull'esterno “ Campionatura relativa alla Procedura aperta per la fornitura di Dispositivi Medici per la Rianimazione e la Camera Operatoria degli I.F.O.”, entro il termine previsto per la presentazione delle offerte.

Questi Istituti si riservano inoltre la possibilità di richiedere ulteriori campioni, qualora ciò risulti indispensabile ai fini di una valutazione più esaustiva dei dispositivi medici presentati.

I campioni consegnati, dovranno essere sigillati con ceralacca o altro sistema idoneo e portare applicata saldamente una etichetta con il nome della ditta, la firma del suo legale rappresentante e l'indicazione alfanumerica del prodotto di riferimento.

Detta campionatura dovrà essere riepilogata con apposita distinta. I prodotti presentati serviranno, oltre che ad eseguire le prove comparative ai fini dell'aggiudicazione, anche quali campioni base per i controlli da effettuarsi in corso di fornitura.

In tal caso, si precisa che nessun compenso o rimborso spese competerà alle ditte partecipanti alla gara per l'invio della campionatura, che dovrà essere considerata ceduta a titolo gratuito.

A pena di esclusione dalla presente gara, la documentazione di cui alla prima e seconda busta deve essere priva di qualsiasi indicazione diretta o indiretta di carattere economico.

### **BUSTA N. 3 - OFFERTA ECONOMICA**

Sigillata e firmata ai bordi, deve riportare all'esterno la ragione sociale della Ditta, l'oggetto della gara e la dicitura “offerta economica”.

L'offerta economica, formulata in lingua italiana e redatta su carta legale o resa legale, deve contenere:

- ragione Sociale e indirizzo della Società;
- codice fiscale e partita IVA;
- dati anagrafici del titolare o legale rappresentante;
- il numero progressivo di riferimento riportato nell'allegato elenco;
- a) il prezzo unitario espresso in cifre e in lettere di ciascun prodotto offerto, (in caso di discordanza fra il prezzo in cifre e quello in lettere vale l'indicazione più vantaggiosa per l'Amministrazione); b) l'importo complessivo per singolo articolo dato dal prodotto del prezzo



unitario e del quantitativo richiesto di fornitura; c) l'importo complessivo dell'offerta relativo all'intero lotto;

- il prezzo proposto deve intendersi comprensivo di ogni onere e spesa (IVA esclusa, la cui aliquota deve essere comunque indicata) e deve essere espresso al massimo con due decimali;
- espressa dichiarazione che la ditta si impegna a mantenere la validità della stessa fino all'affidamento della fornitura o comunque per almeno **364 giorni** dalla data di scadenza della presentazione dell'offerta stessa;
- il prezzo indicato nell'offerta economica resterà invariato per tutta la durata del contratto salvo quanto previsto in ordine alla revisione dei prezzi (cfr. art. 10);
- l'offerta dovrà essere sottoscritta con firma leggibile e per esteso, dal Legale rappresentante il cui nome e qualifica devono comunque essere riportati con dicitura a timbro o dattiloscritta.
- in caso di offerta presentata da associazioni temporanee di impresa, il prezzo offerto dovrà essere esposto sia complessivamente che ripartito fra le ditte associate. L'offerta congiunta va sottoscritta da tutte le imprese raggruppate e deve specificare le parti della fornitura che saranno eseguite da ciascuna, con l'impegno che, in caso di aggiudicazione le stesse si conformeranno alla disciplina prevista dall'art. 37 del D.L.vo n. 163/2006 s.m.i. Tale offerta congiunta comporta la responsabilità solidale nei confronti dell'amministrazione di tutte le imprese raggruppate.

Le ditte offerenti rimarranno giuridicamente vincolate sin dalla presentazione dell'offerta, mentre gli Istituti non assumeranno alcun obbligo se non quando sarà acquisita tutta la necessaria documentazione e tutti gli atti inerenti la gara in questione e ad essa necessari avranno conseguito piena efficacia giuridica.

Il concorrente che sarà aggiudicatario della fornitura resta vincolato anche in pendenza dell'accettazione dell'offerta da parte dell'Amministrazione e, qualora rikusasse di stipulare il contratto, gli saranno applicate le sanzioni di legge.

#### **ART. 4** ***(Durata dell'appalto)***

L'appalto ha la durata di un anno dalla data di affidamento con possibilità di proroga di 6 mesi del contratto in scadenza e comunque non oltre il periodo strettamente necessario al pervenimento della nuova aggiudicazione.

Nel caso di sopravvenute aggiudicazioni di gare centralizzate, riguardanti le forniture oggetto del presente appalto, disposte dalla Centrale Acquisti della Regione Lazio, gli Istituti potranno richiedere la risoluzione del contratto senza che la Ditta concorrente possa avanzare alcuna pretesa.

#### **ART. 5**

##### ***(Sostituzione dei prodotti)***

La Ditta aggiudicataria potrà proporre la fornitura di prodotti migliorativi in luogo di quelli aggiudicati, alle stesse condizioni di aggiudicazione.

L'accettazione di tale proposta è ad insindacabile giudizio dell'Amministrazione.

#### **ART. 6**

##### ***(Difetti ed imperfezioni)***

Il regolare utilizzo dei prodotti e la dichiarazione di presa in consegna non esonera comunque la ditta da responsabilità per eventuali difetti ed imperfezioni che non siano emersi al momento della consegna, ma vengano accertati al momento dell'impiego.

Nel caso si manifestino frequenti vizi ed imperfezioni durante e/o successivamente all'impiego, il fornitore ha l'obbligo, a richiesta dell'Amministrazione, di sottoporre a verifica, a proprie spese, i rimanenti pezzi della fornitura e sostituire quelli difettosi.

#### **ART.7**

##### ***(Consegne – Controllo quantitativo della Fornitura - Sostituzione materiale ritenuto inidoneo)***

La ditta aggiudicataria dovrà essere in grado di effettuare le consegne di materiale, comprese le operazioni di scarico con mezzi propri, a proprio rischio e spesa di qualunque natura, all'interno del **Magazzino Farmaceutico e/o Magazzino Economale** (così come indicato nell'ordine di fornitura) durante gli orari di apertura del punto ricezione merci.

La Ditta aggiudicataria deve eseguire, la consegna della fornitura **entro 7 giorni** consecutivi dalla data dell'ordine. Il termine di consegna potrà essere differito soltanto per motivi connessi a cause di forza maggiore, debitamente comprovati con valida comunicazione, da inviare per conoscenza anche al Servizio Farmaceutico e/o al Servizio Economato e riconosciuti dall'Amministrazione. Tale comunicazione dovrà comunque pervenire contestualmente alla causa di forza maggiore riscontrata.

In mancanza o per ritardo della comunicazione nessuna causa di forza maggiore potrà essere addotta a giustificazione di eventuali ritardi rispetto al termine di consegna. Anche il frazionamento della consegna rispetto all'ordine ricevuto, in mancanza di un preventivo consenso, si configura come mancata consegna. In entrambe le ipotesi questi Istituti si riservano la facoltà di procedere all'acquisto del prodotto, alle migliori condizioni sul mercato, addebitando alla ditta aggiudicataria l'eventuale onere di spesa. In caso di ordine urgente la consegna dovrà essere **effettuata entro 48 ore dal ricevimento dell'ordine**. Ove non richiesta la consegna frazionata, l'ordine dovrà essere

evaso in unica soluzione. I documenti di trasporto ai sensi della legislazione vigente, devono obbligatoriamente indicare:

- ✓ luogo di consegna della merce
- ✓ data e numero ordine ( numerazione IFO)
- ✓ numero del lotto di produzione e data di scadenza dei singoli prodotti
- ✓ quantità ( n. pezzi dei singoli prodotti)

In mancanza di tali dati qualora la merce venisse respinta, non saranno accettati reclami dall'Azienda fornitrice.

La Ditta fornitrice dovrà garantire che, anche durante la fase di trasporto, verranno rigorosamente osservate le idonee modalità di conservazione dei prodotti di che trattasi.

E' facoltà dell'Amministrazione, ove i prodotti aggiudicati risultassero all'uso inidonei, risolvere il contratto di fornitura, unilateralmente, senza nulla dovere alla ditta aggiudicataria, salvo il pagamento degli articoli utilizzati e quindi non restituibili.

Gli articoli non utilizzati, compresi quelli risultati inidonei dopo l'apertura del confezionamento unitario, saranno resi al fornitore, che provvederà a ritirarli a sue spese e ad emettere nota di credito.

La firma all'atto del ricevimento della merce indica solo una corrispondenza del numero dei colli inviati.

La quantità e la conformità dei prodotti rispetto a quanto ordinato è esclusivamente quella accertata presso i locali del Servizio Farmaceutico e dei Magazzini Economici degli Istituti entro cinque giorni dalla consegna e deve essere riconosciuta ad ogni effetto dal fornitore, che provvederà ad integrarla ed a sostituire i prodotti nel caso di non rispondenza.

Nel caso in cui il fornitore non provveda alla immediata sostituzione del materiale rifiutato al momento della consegna o che risulti difettoso durante l'utilizzo o l'impiego, l'Istituto potrà acquisire direttamente dal libero mercato eguali quantità e qualità di merce, addebitando l'eventuale differenza di prezzo alla ditta inadempiente, oltre alla rifusione di ogni altra spesa o danno.

Allorché il materiale sia stato rifiutato per almeno tre volte, L'Ente avrà il diritto di procedere alla risoluzione del contratto con ogni addebito al fornitore dei maggiori oneri conseguenti ad una nuova eventuale procedura di gara. In modo analogo si procederà in caso di mancata consegna.

## **ART.8**

### ***(Aggiudicazione della gara)***

L'aggiudicazione della fornitura avverrà ai sensi dell'art. 83, comma 1, lettera A e B del D.Lgs 163/2006 a favore dell'offerta economicamente più vantaggiosa, valutabile sulla base dei punteggi riferiti agli elementi "prezzo" e "qualità"; la valutazione sarà effettuata per singoli lotti (n.6).

Si procederà insindacabilmente all'aggiudicazione da parte dell'Amministrazione, previo parere dell'apposita Commissione all'uopo nominata, così come previsto dall'art. 84 del Decreto Legislativo citato in base ai seguenti elementi:

**- Parte Tecnica (CARATTERISTICHE TECNICHE E FUNZIONALI) - max 60 / 100 punti**

L'analisi delle schede tecniche e l'esame dei campioni avviene prodotto per prodotto. Il punteggio sarà assegnato complessivamente all'intero lotto secondo i seguenti parametri:

- |  |                     |
|--|---------------------|
| 1. caratteristiche tecniche dei prodotti   | <b>max punti 40</b> |
| 2. completezza delle informazioni tecniche;  | <b>max punti 5</b>  |
| 3. proposte finalizzate al miglioramento dell'esecuzione della fornitura oltre alle minime richieste (come da progetto appositamente redatto); | <b>max punti 10</b> |
| 4. funzionalità delle confezioni;  | <b>max punti 5</b>  |

**- Parte Economica (PREZZO) - max 40 / 100 punti:**

il punteggio economico verrà così attribuito:

1. i prezzi dei singoli prodotti moltiplicati per i quantitativi richiesti verranno computati all'interno del singolo lotto e successivamente comparati mediante la seguente formula:

$$\frac{OB \times PA}{OC} = PF$$

Dove:

- OB = offerta più bassa (importo lotto)  
PA = punteggio massimo attribuibile = punti 40  
OC = offerta a confronto (importo lotto)  
PF = punteggio finale

L'aggiudicazione verrà disposta a favore della Ditta che per ogni singolo lotto avrà conseguito il punteggio più alto ottenuto dalla sommatoria qualità + prezzo.

La Commissione procederà all'aggiudicazione provvisoria all'esito delle verifiche di cui agli artt. 87 e 88 del D.L.vo 163/2006 e ss. mm. e ii. .

E' facoltà dell'Ente, a suo insindacabile giudizio, procedere all'aggiudicazione anche se sia pervenuta una sola offerta o una sola offerta tra quelle presentate sia risultata valida e meritevole di

apprezzamento da parte della Commissione di gara o di non dar luogo ad alcuna aggiudicazione senza che le ditte possano avanzare richiesta di risarcimento delle eventuali spese sostenute.

Sono, inoltre, a carico della ditta aggiudicataria tutte le spese di contratto e tutte le imposte (ad eccezione dell'IVA che è a carico dell'Amministrazione appaltante nella misura prevista per legge) comunque derivanti dal presente appalto, salvo diversa disposizione di legge.

Gli IFO provvederanno a comunicare tramite fax l'aggiudicazione definitiva alla Ditta concorrente risultata prima nella graduatoria, nonché alla Ditta concorrente che nella graduatoria medesima sarà risultata seconda e, comunque, a tutti i candidati di cui all'art. 79, comma 5, lettera a), D. Lgs. n. 163/2006.

La stessa comunicherà altresì l'esclusione ai Concorrenti di cui all'art. 79, comma 5, lettera b), D. Lgs. n. 163/2006.

#### **ART. 9** **(Stipula del contratto)**

Per la stipula ed esecuzione del contratto l'impresa aggiudicataria sarà invitata a presentare entro 15 giorni dalla data di ricezione della comunicazione a mezzo raccomandata r.r., pena la decadenza dall'aggiudicazione, quanto segue:

1. copia della lettera di aggiudicazione;
2. certificato di iscrizione alla CCIAA in originale o copia autenticata, di data non anteriore a mesi sei, o ad analogo registro professionale di Stato Europeo per i non residenti attestante che la ditta non si trovi in stato di fallimento;
3. per le società cooperative, oltre al certificato rilasciato dalla CCIAA, si richiede altresì il certificato di iscrizione nel registro delle Cooperative rilasciato dalla Prefettura italiana o dal competente ufficio estero;
4. costituzione della cauzione definitiva secondo quanto descritto al successivo art. 11;
5. in caso di aggiudicazione ad un raggruppamento di imprese, le singole imprese facenti parte del gruppo risultato aggiudicatario dovranno conferire, con unico atto, mandato speciale di rappresentanza ad una di esse designata quale capogruppo. Tale mandato dovrà contenere espressamente le prescrizioni di cui all'art. 37 del D.L.vo 163/2006 e ss. mm. i e risultare da scrittura privata autenticata. La procura sarà conferita al rappresentante legale dell'impresa capogruppo. Il raggruppamento di imprese sarà regolato da quanto previsto dall'articolo citato e dalle altre norme vigenti in materia;
6. certificato del casellario giudiziale dei legali rappresentanti;
7. attestazione di regolarità contributiva INAIL e INPS (DURC);

8. documentazione antimafia in applicazione dell'art. 3 del DPR 252/98;

Gli oneri inerenti la redazione e la stipula del contratto sono a carico della ditta aggiudicataria.

In caso di mancata presentazione entro il termine della documentazione di rito e del documento comprovante la costituzione dell'eventuale deposito cauzionale definitivo, l'amministrazione, senza bisogno di messa in mora, potrà dichiarare decaduta la ditta aggiudicataria, procedendo, in danno della medesima, all'annullamento dell'aggiudicazione ed all'attribuzione della fornitura al secondo classificato, con rivalsa di ogni spesa ed onere a carico della ditta inadempiente, salvo ogni altra azione a tutela dell'Ente.

E' parimenti facoltà dell'Amministrazione annullare l'aggiudicazione in caso di esito sfavorevole delle verifiche effettuate ai sensi delle disposizioni antimafia in vigore e di ogni altra eventualità prevista dalla legge.

#### **ART. 10**

##### **( Revisione prezzi)**

E' ammessa la revisione dei prezzi, nei limiti di quanto previsto dall'art. 115 del D.L.vo 16 aprile 2006 n. 163 s.m.i., a seguito di apposita istruttoria condotta dal Dirigente Responsabile per l'esecuzione del contratto.

#### **ART. 11**

##### **(Deposito cauzionale provvisorio e definitivo)**

Per tutte le modalità inerenti all'espletamento della gara, come pure per la misura del deposito cauzionale provvisorio e/o definitivo, le Società dovranno attenersi a quanto disposto nel presente capitolato.

##### **Deposito cauzionale provvisorio:**

Le Società ammesse a partecipare alla gara dovranno presentare, unitamente all'offerta, un documento comprovante la costituzione di un deposito cauzionale provvisorio, infruttifero, per l'importo pari al 2% dell'importo presunto di fornitura indicato nel bando di gara. di cui all'art. 75 del Decreto Legislativo 12 aprile 2006 n. 163 e ss. mm e ii. Tale deposito provvisorio avrà validità fino a 364 giorni decorrenti dalla data di scadenza della presentazione dell'offerta e potrà essere costituito secondo le modalità di cui alla citata legge:

- 1) Ricevuta comprovante il versamento della somma in contanti presso il Tesoriere degli I.F.O.  
– UNICREDIT – Agenzia n. 65 – Via Elio Chianesi 53 Roma – Detto versamento è infruttifero.
- 2) Ricevuta comprovante il deposito di titoli di Stato o garantiti dallo Stato (presso la Banca tesoriere sopra indicata);

3) Altre forme di garanzia previste dall'art. 75 , comma 3) della Legge 163/2006 (fidejussione bancaria o assicurativa).

Sono escluse le cauzioni costituite in maniera difforme da quanto indicato ai punti 1, 2 e 3.

I depositi cauzionali provvisori versati a garanzia dell'offerta saranno restituiti alle ditte non risultate aggiudicatarie al termine della gara stessa e comunque non oltre 180 giorni dalla data di scadenza della presentazione offerta.

L'importo di detto deposito cauzionale potrà essere ridotto del 50% nei casi previsti al comma 7 dell'art. 75 del Decreto legislativo 12 aprile 2006 n. 163 e ss. mm e ii.

### **Deposito cauzionale definitivo:**

A garanzia dell'adempimento degli obblighi contrattuali nonché del risarcimento dei danni derivanti dall'inadempimento degli obblighi assunti, la ditta aggiudicataria, prima della stipula del contratto, dovrà costituire un deposito cauzionale definitivo, secondo le modalità sopra descritte, nella misura del 10% (dieci per cento) dell'importo contrattuale ( art. 113 D.L.vo 163/2006 e ss.mm e ii).

Qualora la Ditta aggiudicataria non produca, entro il termine previsto, la documentazione richiesta o non risulti in possesso dei requisiti dichiarati all'atto della presentazione dell'offerta, l'aggiudicazione rimarrà senza effetto e la fornitura potrà essere aggiudicata al secondo classificato in graduatoria.

L'amministrazione appaltante potrà a suo insindacabile giudizio, revocare l'aggiudicazione e procedere ad una nuova gara in danno con l'incameramento del deposito cauzionale provvisorio e/o definitivo, a titolo di penale, salvo eventuali altre azioni da parte degli IFO per maggiori danni.

Il deposito cauzionale definitivo, costituito secondo le modalità sopra riportate, si intende a garanzia di tutti gli obblighi contrattuali, nonché delle eventuali somme pagate in più dall'Amministrazione per conto della Società eventualmente inadempiente, salvo i danni.

La cauzione definitiva versata a garanzia della fornitura resterà vincolata fino a quando, eseguita integralmente la stessa, sarà liquidato il saldo.

Ad ogni buon conto lo svincolo della cauzione provvisoria nonché definitiva sarà effettuato a domanda dell'aggiudicatario senza che il medesimo possa pretendere interessi di sorta.

### ***ART. 12***

#### ***(Termini di consegna e penali)***

In caso di inadempimento delle disposizioni contrattuali, salvo casi di forza maggiore che dovranno essere comprovati e tempestivamente comunicati, nei termini prefissati di cui all'art. 7 del presente capitolato, l'aggiudicatario sarà assoggettato alla penale del 6% del valore dell'ordine.

La Ditta ha l'obbligo di consegnare i prodotti come indicato nel presente Capitolato, alle condizioni economiche e tecniche dell'aggiudicazione.

Il Servizio Farmaceutico ed il Magazzino Economico rifiuteranno i prodotti non conformi a quelli aggiudicati.

Il rifiuto del prodotto e la conseguente restituzione può verificarsi anche in tempi successivi alla consegna nel caso in cui si palesi nel corso del suo utilizzo qualche difetto non rilevabile all'atto della ricezione. In tal caso i prodotti (anche se asportati dal loro imballaggio originario) verranno posti a disposizione del fornitore, che a proprie spese, è tenuto a provvedere al ritiro della merce oggetto di contestazione ed alla sostituzione immediata della stessa con eguale quantità di prodotto idoneo.

### **ART. 13**

#### ***(Controllo qualitativo della fornitura)***

Il regolare utilizzo dei prodotti e la dichiarazione di presa in consegna non esonera comunque l'Azienda da responsabilità per eventuali difetti ed imperfezioni che non siano emersi al momento della consegna, ma vengano accertati al momento dell'impiego.

Nel caso in cui si manifestino frequenti vizi ed imperfezioni durante e/o successivamente all'impiego, il fornitore ha l'obbligo, a richiesta dell'Amministrazione, di sottoporre a verifica, a proprie spese, i rimanenti pezzi della fornitura e sostituire quelli difettosi.

In caso di ripetute inosservanze dei termini contrattuali l'Amministrazione si riserva la risoluzione del contratto senza che la ditta aggiudicataria abbia nulla da eccepire e salvo il risarcimento del maggior danno. Subentrerà nella fornitura la ditta risultata seconda aggiudicataria.

### **Art.14**

#### ***(Risoluzione del contratto)***

L'aggiudicatario è responsabile dell'esatto adempimento delle obbligazioni nascenti dal contratto e della perfetta esecuzione della fornitura.

Si conviene espressamente che il contratto si risolva:

- In caso di **mancata consegna** o **mancata sostituzione** delle forniture, dopo la **seconda contestazione scritta** gli Istituti a loro insindacabile giudizio, si riservano la facoltà di risolvere il contratto, "ipso facto et de jure", ai sensi dell'art. 1456 c.c., mediante lettera raccomandata a.r.;
- In caso di **urgenza** qualora la Ditta non provveda alla consegna nel più breve tempo possibile e, comunque, entro 48 ore;



- Nel caso di **reiterazione di ritardi, formalmente contestati**, nella consegna dei prodotti ordinati;
- Nel caso di **consegne di prodotti qualitativamente e/o quantitativamente difformi rispetto agli ordini**, su segnalazione del Servizio di Farmacia, il fornitore dovrà adeguare la fornitura a quanto ordinato, **alla terza contestazione scritta**, gli Istituti hanno il diritto di dichiarare risolto il contratto ai sensi dell'art. 1456 c.c.

Il contratto inoltre si **risolve di diritto** al verificarsi di una o più delle fattispecie sottoelencate:

- successione o estinzione della Società che potrà determinare la risoluzione del contratto ai sensi dell'art. 1456 cc.;
- fallimento della Ditta che determinerà la risoluzione del contratto ai sensi dell'art.1456 cc. salve le ragioni spettanti agli Istituti con privilegio sulla cauzione definitiva prestata;
- scioglimento o liquidazione della Ditta aggiudicataria, che comporta a insindacabile giudizio degli Istituti, la facoltà di pretendere la risoluzione del contratto, da parte della Società in liquidazione.

In caso di risoluzione di diritto o giudiziale del contratto, la cauzione definitiva sarà incamerata a titolo di penale e di indennizzo, salvo il risarcimento dei maggiori danni, qualora questi siano valutati di importo superiore a quello della cauzione. Per quanto non espressamente previsto o regolamentato dal presente capitolato speciale si rimanda alle disposizioni del codice civile in materia.

#### **ART. 15**

##### ***( Fatturazione e Modalità di pagamento)***

Le fatture dovranno essere intestate a questi Istituti Fisioterapici Ospitalieri, Via Elio Chianesi n. 53 00144 Roma, con l'indicazione del numero di protocollo dell'ordine e dovranno contenere esclusivamente l'addebito di quanto richiesto.

Il pagamento dell'importo delle varie forniture, dedotte le eventuali penalità in cui la Ditta è incorsa, sarà effettuato entro 90 giorni dalla data di ricevimento della fattura;

La ditta aggiudicataria dovrà dichiarare nell'offerta di accettare espressamente il pagamento a 90 giorni data fattura fine mese, in caso di consegne frazionate per uno stesso ordinativo, il termine suddetto decorrerà dall'ultima fattura presentata.

L'I.V.A sarà rimborsata da questa Amministrazione all'atto del pagamento della fattura, se ed in quanto dovuta, nell'aliquota stabilita dalla categoria merceologica dell'oggetto contrattuale.

Per il rilascio della ricevuta di consegna verrà tenuto conto solamente dei quantitativi riscontrati all'atto del ricevimento della merce nei locali indicati. Le fatture non corredate dalle ricevute di consegna vistate dal personale all'uopo preposto non potranno essere liquidate.

Le fatture non corredate dalle ricevute di consegna vistate dal personale di questi Istituti all'uopo incaricato si intenderanno come non presentate ai fini della decorrenza del termine di 90gg.

Il corrispettivo delle forniture di questi Istituti sarà assicurato attraverso l'utilizzazione di risorse proprie degli Istituti stessi.

#### **ART.16**

##### ***(Cessione del contratto – subappalto)***

La cessione parziale o totale del contratto è vietata, pena nullità. Il ricorso al subappalto è consentito a condizione che la ditta concorrente indichi in offerta le parti dell'appalto che intende eventualmente subappaltare a terzi nei limiti e secondo le modalità previste dall'art. 118 del D.L.vo 163/2006 ss. mm e ii;

#### **ART. 17**

##### ***(Cessione dei crediti)***

E' vietata, ai sensi dell'art. 1260 comma 2 del C.C. la cessione a terzi di crediti derivanti dai contratti stipulati a seguito dell'aggiudicazione della presente gara.

#### **ART. 18**

##### ***( Trasferimento d'Azienda – Trasformazione – Cessione - Scissione )***

La Società aggiudicataria dovrà comunicare il trasferimento dell'azienda, anche se concernente il solo ramo relativo all'appalto, nonché qualsiasi atto di trasformazione, cessione o scissione agli Istituti entro e non oltre sette giorni dall'evento stesso. Gli Istituti si riservano la facoltà, ai sensi dell'art. 2558 del codice civile, di recedere dal contratto entro tre mesi dalla data di ricezione della comunicazione inviata con raccomandata r.r. qualora la Società cessionaria e/o subentrante non sia in grado di dimostrare di essere in possesso dei medesimi requisiti dell'impresa aggiudicataria e comunque, di quelli richiesti per partecipare alla gara. Si applicano altresì le disposizioni del D.L.vo 163/2006 e ss. mm. e ii.

#### **ART. 19**

##### ***( Applicazione Legge 136 del 13 agosto 2010)***

Per assicurare la tracciabilità dei flussi finanziari finalizzata a prevenire infiltrazioni criminali (Legge 136 del 13 agosto 2010) gli appaltatori, i subappaltatori ed i subcontraenti della filiera delle

imprese coinvolte nel presente appalto debbono dichiarare (compilando e sottoscrivendo il modulo allegato al presente capitolato):

1. di essere a conoscenza degli obblighi a proprio carico disposti dalla legge 136/2010 e di prendere atto che il mancato rispetto degli obblighi a proprio di tracciabilità dei flussi finanziari, oltre alle sanzioni specifiche, comporta la nullità assoluta dei contratti stipulati con gli Istituti Fisioterapici Ospitalieri di Roma nonché l'esercizio da parte degli stessi della facoltà risolutiva espressa da attivarsi in tutti i casi in cui le transazioni siano state eseguite senza avvalersi di banche o della Società Poste Italiane Spa;
2. che in relazione agli affidamenti in corso con gli Istituti Fisioterapici Ospitalieri di Roma relativi ai lavori servizi e forniture di cui al comma 1 art. 3 Legge 136/2010 provvederà ad assolvere agli obblighi di tracciabilità dei flussi finanziari prescritti verificando che nei contratti sottoscritti con i subappaltatori e i subcontraenti delle filiera delle imprese a qualsiasi titolo interessate ai lavori, ai servizi ed alle forniture suddetti sia inserita, a pena nullità assoluta, una apposita clausola con la quale ciascuno di essi assume gli obblighi di tracciabilità dei flussi finanziari di cui alla legge soprarichiamata;
3. che procederà all'immediata risoluzione del rapporto contrattuale, informandone contestualmente la stazione appaltante e la prefettura – ufficio territoriale del Governo territorialmente competente, qualora venisse a conoscenza dell'inadempimento della propria controparte rispetto agli obblighi di tracciabilità finanziaria di cui all'art. 3 Legge 136/2010.

#### **ART. 20**

##### ***( Norme in materia di sicurezza)***

La Ditta affidataria si impegnerà ad adottare ed osservare tutte le misure infortunistiche previste da leggi o regolamenti vigenti (in particolare opererà nel rispetto del D.L.vo n. 81/2008), nonché tutte le cautele imposte da norme di comune prudenza, con espressa manleva degli Istituti da ogni responsabilità per eventuali danni a persone o cose. A tal proposito è fatto obbligo rapportarsi con il Responsabile del Servizio Prevenzione e Protezione di questi Istituti, Sig. Franco Lufrani.

#### **ART. 21**

##### ***(Controversie)***

Per ogni controversia è competente in via esclusiva il Foro di Roma.

E' fatto obbligo comunque, all'impresa di non interrompere le forniture e di proseguirle secondo i termini contrattuali.

## **ART. 22**

### ***(Riferimenti normativi)***

Per quanto non previsto nel presente capitolato d'oneri trovano applicazione:

- le prescrizioni contenute nel bando di gara
- il D.L.vo 163/2006 sue modifiche ed integrazioni
- le norme contenute nel Codice Civile in materia di appalto.

## **ART.23**

### ***( Trattamento dei dati Personali)***

Il trattamento dei dati personali si svolgerà in conformità alle disposizioni del D.L.vo n. 196 del 30/06/2003 e ss. mm. e ii;

I dati personali forniti dalle ditte partecipanti alla gara saranno raccolti presso gli IFO per le finalità inerenti la gestione delle procedure previste dalla legislazione vigente per l'attività contrattuale e la scelta del contraente. Il titolare del trattamento sono gli IFO di Roma; il responsabile del trattamento è il responsabile del Servizio Acquisizione Beni e Servizi.

Il trattamento sarà effettuato con modalità manuale ed informatizzata.

Il conferimento dei dati è obbligatorio per consentire di dar corso ad ogni genere di prestazione e l'eventuale rifiuto di fornire tali dati comporta l'esclusione dalla gara.

Il trattamento è improntato a principi di correttezza, liceità e trasparenza e tutela della riservatezza e dei diritti previsti dall'art. 7 del D.Lgs citato.

## **ART. 24**

### ***( Comunicazioni ai partecipanti)***

Il Responsabile del procedimento è il Dott. Cristiano Camponi.

Eventuali richieste di chiarimenti e quesiti dovranno essere formulate per iscritto, indirizzate al Direttore dell'U.O.C. Acquisizione Beni e Servizi contemporaneamente ai seguenti indirizzi e mail: **camponi@ifo.it** – **ricci@ifo.it** ed, ove possibile, anche a mezzo fax al n. **06/526666040** entro 12 giorni continuativi antecedenti la data di scadenza per la presentazione dell'offerta.

La Stazione Appaltante non accetterà richieste di chiarimenti e quesiti posti oltre tale termine. Inoltre la Stazione Appaltante risponderà ai chiarimenti ed ai quesiti posti nei termini sopra descritti, esclusivamente attraverso la pubblicazione sul sito informatico degli IFO ([www.ifo.it](http://www.ifo.it) –



gare ed appalti) entro 6 giorni lavorativi antecedenti alla scadenza prevista per la presentazione delle offerte. Eventuali modifiche, chiarimenti e l'esito dell'appalto, verranno pubblicati secondo la normativa in vigore e presso il sito degli IFO [www.ifo.it](http://www.ifo.it).

\*\*\*\*\*

**IL DIRETTORE GENERALE**

*Prof. Clelio Capurso*

Roma, li

**LA SOCIETA'** \_\_\_\_\_

*Per copia conforme all'originale*

*Il Direttore della U.O.C. A.B.S.*

*Avv. Cristiano Camponi*

---

	Capitolato speciale per la fornitura di dispositivi medici per la rianimazione e la camera operatoria degli IFO.	QUANTITA' ANNUA TOTALE PRESUNTA
--	--	--

## lotto 1

<b>Prodotto 1</b>	<b>Circuito respiratorio base per anestesia, terapia intensiva, terapia respiratoria</b>	
	<p><b>Caratteristiche:</b>Circuiti per ventilazione meccanica in PVC atossico e trasparente, sterili e monouso, adattabili ad ogni tipo di respiratore, superficie interna liscia e parete esterna con rinforzo spiralato. I circuiti devono essere non conduttivi, flessibili, leggeri ed indeformabili,privi di lattice con Y saldata al tubo e rami paralleli. Il diametro del tubo deve rimanere costante indipendentemente dal raggio di curvatura a cui il circuito è sottoposto.</p> <p>Bassa compliance inferiore al 2% del volume e bassa permeabilità ai gas anestetici (documentata)</p> <p>I circuiti devono essere confezionati singolarmente.</p>	
	Circuito base adulti 120 cm diametro interno da 19 a 22 mm	10
	Circuito base adulti 150 cm diametro interno da 19 a 22 mm	10
	Circuita base adulti 180 cm diametro interno ad 19 a 22 mm	500
	Circuita base pediatrico 180 cm diametro interno 15 mm	30
<b>Prodotto 2</b>	<b>Circuito respiratorio coassiale</b>	
	Circuito respiratorio coassiale in PVC e POLITENE dotato di linea per il monitoraggio della CO <sub>2</sub> . La linea per la capnometria e quell'inspiratoria devono essere inserite in quell'espiratoria. Tubo interno in PVC ed esterno in politene per contenere il peso. Parte terminale di collegamento al ventilatore estensibile. Disponibilita' di varie lunghezze: 130 cm, 200 cm, 260 cm	
	circuito coassiale 130 cm	20
	circuito coassiale 200 cm	500
	circuito coassiale 260 cm	30
<b>Prodotto 3</b>	<b>Filtro antibatterico/antivirale autoumidificante adulti</b>	
	<p><b>Caratteristiche:</b> Filtro antibatterico, antivirale ed umidificatore, sterile e monouso, per anestesia e rianimazione, con filtrazione mediante membrana idrofobica di tipo elettrostatico, superficie filtrante non inferiore a 20cmq, ampia superficie di scambio, efficienza di filtrazione, ritenzione batterica e virale pari almeno al 99.999%. (Documentata). Test di filtrazione specifici su HIV, Epatite C (HCV) e Tubercolosi. La capacità del filtro di fornire umidità assoluta deve essere di almeno 30mg H<sub>2</sub>O per litro di aria ventilata. (Documentata). Lavoro MHRA Ministero Sanità Inglese. Il filtro antibatterico deve essere leggero e non ingombrante ed avere un peso inferiore a 30grammi, e un volume comprensivo delle connessioni inferiore a 55ml. Il filtro deve avere doppie connessioni 22M/15F lato paziente e 22F/15M lato macchina a norma ISO ed essere corredato di presa Luer Lock per il capnografo con tappo di chiusura. Le resistenze al flusso devono essere inferiori a 3,0cm/H<sub>2</sub>O a 60l/min anche dopo 24 ore di utilizzo. La durata massima d'impiego deve essere di 24 ore, monopaziente.</p>	6000
<b>Prodotto 4</b>	<b>Catetere mount girevole</b>	

	Catetere mount in PVC di grado medicale atossico e trasparente, liscio internamente e spiralato esternamente, bassa compliance inferiore al 2% del volume e bassa permeabilità ai gas anestetici(documentata), il raccordo di cobb deve essere girevole nei due sensi e provvisto di doppio tappo per broncoaspirazione e broncoscopia, deve avere doppia connessione I.S.O.15F/22M. Lunghezza 5 e10 cm.Il diametro del tubo deve rimanere costante indipendentemente dal raggio di curvatura a cui il catetere mount è sottoposto.Confezionato singolarmente.	
	lungo 10 cm	6000
	lungo 5 cm	25
<b>Prodotto 5</b>	<b>Filtro antibatterico/antivirale autoumidificante pediatrico</b>	
	Filtro antibatterico, antivirale ed umidificatore, sterile e monouso, per anestesia, con filtrazione mediante membrana idrofobica di tipo elettrostatico, superficie filtrante non inferiore a 15cmq, ampia superficie di scambio, efficienza di filtrazione, ritenzione batterica e virale pari almeno al 99.99%. (Documentata). La capacità del filtro di fornire umidità assoluta deve essere di almeno 30mg H2O per litro di aria ventilata. (Documentata). Lavoro MHRA Ministero Sanità Inglese. Il filtro antibatterico deve essere leggero e non ingombrante ed avere un peso inferiore a 25grammi, e un volume comprensivo delle connessioni inferiore a 30ml. Il filtro deve avere doppie connessioni 22M/15F lato paziente e 22F/15M lato macchina a norma ISO ed essere corredato di presa Luer Lock per il capnografo con tappo di chiusura. Le resistenze al flusso devono essere inferiori o uguali a 1,5cm/H2O a 15l/min anche dopo 24 ore di utilizzo. La durata massima d'impiego deve essere di 24 ore, monopaziente.	25
<b>Prodotto 6</b>	<b>Tubo tracheale non cuffiato pediatrico</b>	
	Tubo endotracheale per intubazioni orali e nasali pediatriche, pre - curvato, sterile e monouso, non cuffiato e non armato, in PVC trasparente, atossico e particolarmente morbido, con punta atraumatica, smussata e arrotondata con occhio di Murphy incorporato per garantire una maggiore sicurezza. Il tubo deve avere linea radiopaca su tutta la lunghezza, marcature di profondità sulla parte distale ed essere graduato. Misure da 2.5 a 5,5 con aumenti progressivi di 0.5. Confezionato singolarmente	
	2,5mm	20
	3,0mm	20
	3,5mm	20
	4,0mm	10
	4,5mm	10
	5,0mm	10
	5,5mm	10
<b>Prodotto 7</b>	<b>Tubi tracheali cuffiati</b>	
	<b>Caratteristiche:</b> Tubo endotracheale, sterile e monouso, pre - curvato per intubazioni orali e nasali, in PVC atossico e trasparente, termosensibile, con pareti sottili per avere un minimo rapporto diametro interno esterno; deve essere provvisto di cuffia a bassa pressione a pareti sottili ed uniformi per facilitare l' intubazione e ridurre il rischio di danni tracheali, con palloncino di controllo della cuffia e valvola di non ritorno e attacchi standard per siringhe. La cuffia, inoltre, deve avere una minima incidenza sul diametro esterno del tubo quando sgonfiata. La parte distale deve essere atraumatica ed avere punta di Magill nonché essere equipaggiata, su tutte le misure richieste, di occhio di Murphy per garantire maggiore sicurezza. Il tubo deve essere provvisto di linea radiopaca su tutta la lunghezza ed essere graduato, deve avere un raccordo standard idoneo a facilitare il passaggio dei cateteri di aspirazione. Misure del tubo (diametro interno) da 3.0mm a 9.0mm con aumenti progressivi di 0.5mm. Confezionato singolarmente	

	3,0mm	10
	3,5mm	30
	4,0mm	40
	4,5mm	40
	5,0mm	50
	5,5mm	50
	6,0mm	70
	6,5mm	120
	7,0mm	350
	7,5mm	1600
	8,0mm	850
	8,5mm	250
	9,0mm	50
<b>Prodotto 8</b>	<b>Tubi tracheali armati cuffiati</b>	
	<b>Caratteristiche</b> :Descrizione come prodotto 6; il tubo endotracheale deve essere estremamente morbido ma al tempo stesso indeformabile con l'aggiunta dell'armatura inserita nella parete del tubo con tecnica di estrusione per impedirne il collabimento. un mandrino pre - inserito e marcatura di profondità sopra la cuffia per avere un controllo ottimale del posizionamento. Misure del tubo (diametro interno) da 5.0mm a 9.0mm con aumenti progressivi di 0.5mm. Confezionato singolarmente	
	5,0mm	10
	5,5mm	10
	6,0mm	110
	6,5mm	150
	7,0mm	400
	7,5mm	850
	8,0mm	450
	8,5mm	200
	9,0mm	10
<b>Prodotto 9</b>	<b>Tubi tracheali armati non cuffiati</b>	
	<b>Caratteristiche:</b> Per intubazione sia nasale che orale; in PVC atossico, scorrevole, trasparente, termosensibile, con armatura metallica spiralata, radiopaca, estremamente flessibile, morbido e ben adattabile in situ dove mantiene costante il suo lume interno a qualsiasi angolazione venga sottoposto; munito di raccordo standard 15M; con tacche di riferimento di profondità' lungo il tubo, a punta atraumatica aperta, perfettamente arrotondata, levigata; in confezione singola, sterile, monouso; privo di lattice; con certificazione attestante il tempo di massima permanenza in situ.	
	3,0mm	10
	3,5mm	10
	4,0mm	10
	4,5mm	10
	5,0mm	10
	5,5mm	10
	6,0mm	10
	6,5mm	10
	7,0mm	10
<b>Prodotto 10</b>	<b>Tubi per chirurgia laser</b>	



	Tubo tracheale in acciaio inossidabile a tenuta d'aria per Microchirurgia laringea Laser CO <sub>2</sub> e stenosi delle vie respiratorie, non infiammabile, con punta in PVC accuratamente modellata per un'intubazione traumatica ed occhio di Murphy per assicurare la ventilazione anche in caso di occlusione del lume distale. Realizzato in materiale morbido e flessibile, ideale a preformarsi e a mantenere una curvatura, deve essere provvisto di doppia cuffia in linea ad ampio volume a bassa pressione e con parete sottile nonché di palloncini pilota provvisti di valvola unidirezionale dotati di differenti colorazioni per una più facile identificazione. Sterile, privo di lattice. Misure (diametro interno) 4.5-6-0 con aumenti progressivi di 0.5	
	cuffiato mis 4,5	10
	cuffiato mis 5	10
	cuffiato mis 5,5	20
	cuffiato mis 6	20
	non cuffiato mis.3	1
	non cuffiato mis.3,5	1
	non cuffiato mis.4	1
<b>Prodotto 11</b>	<b>Mandrino per intubazione</b>	
	Mandrini per intubazione, monouso, composti da materiale metallico rivestito di polimero plastico, malleabile, con punta distale morbida per ridurre i danni tracheali da intubazione. Misure da 2.5 mm-4.5 mm , da 4.0-6.0, da 5.0-10.0. Confezionamento multiplo per monouso e singolo per mandrino sterile.	
	Piccola	20
	Media	30
	Grande	10
<b>Prodotto 12</b>	<b>Tubi endotracheali con sistema di aspirazione sub-glottidea</b>	
	Tubo endotracheale orale in PVC termosensibile, trasparente, dotato di punta accuratamente modellata per un'intubazione traumatica, con occhio di Murphy per assicurare la ventilazione anche in caso di occlusione del lume distale, e di palloncino pilota provvisto di valvola unidirezionale, nonché di linea radiopaca per la verifica radiologica e graduazione in centimetri per favorire un corretto posizionamento. Dotato di cuffia dal design conico che consente di ridurre l'aspirazione polmonare almeno del 90% (documentato) e di lume addizionale ricavato nella parete posteriore del tubo, per irrigazioni, aspirazioni e somministrazione di farmaci a livello dello spazio sub-glottideo; sterile e privo di lattice.	
	6,0mm	10
	6,5mm	10
	7,0mm	20
	7,5mm	20
	8,0mm	20
	8,5mm	10
	9,0mm	10
<b>Prodotto 13</b>	<b>Tubo bronchiale sinistro</b>	
	Set per intubazione endobronchiale sinistra per la ventilazione polmonare differenziale durante gli interventi di chirurgia toracica, sterile e monouso, in PVC atossico e trasparente, composto da tubo a doppio lume, raccordi semi-montati, cuffia tracheale preferibilmente in poliuretano a bassa pressione con palloncino di controllo, cuffia bronchiale a bassa pressione blu con palloncino di controllo blu, valvole con attacchi standard per siringhe, mandrino, linea radiopaca su tutta la lunghezza e graduazione supplementare per il corretto posizionamento della cuffia graduata. In dotazione: due sondini per bronco-aspirazione con regolazione, due raccordi angolati con raccordi girevoli, cappuccio di chiusura doppia e raccordi normali, un raccordo a Y. Misure 35Ch- 37Ch- 39Ch - 41Ch. Confezionato singolarmente.	
	35ch	30
	37ch	40

	39ch	20
	41ch	20
<b>Prodotto 14</b>	<b>Tubo bronchiale destro</b>	
	Set per intubazione endobronchiale destra per la ventilazione polmonare differenziale durante gli interventi di chirurgia toracica, sterile e monouso, in PVC atossico e trasparente, composto da tubo a doppio lume, raccordi semi-montati, cuffia tracheale preferibilmente in poliuretano a bassa pressione con palloncino di controllo, cuffia bronchiale a bassa pressione blu con palloncino di controllo blu, valvole con attacchi standard per siringhe, mandrino, linea radiopaca su tutta la lunghezza e graduazione supplementare per il corretto posizionamento della cuffia graduata. In dotazione: due sondini per bronco-aspirazione con regolazione, due raccordi angolati con raccordi girevoli, cappuccio di chiusura doppia e raccordi normali, un raccordo a Y. Misure 35Ch- 37Ch- 39Ch - 41Ch. Confezionato singolarmente.	
	35ch	10
	37ch	10
	39ch	20
	41ch	10
<b>Prodotto 15</b>	<b>Tubo per tracheostomia, armato, cuffiato, per laringectomia</b>	
	In PVC atossico, trasparente, termosensibile, con armatura metallica, spiralata, radiopaca, estremamente flessibile, morbido e ben adattabile in situ dove mantiene costante il suo lume interno a qualsiasi angolazione venga sottoposto; munito di raccordo standard 15M; a punta tronca; con cuffia in poliuretano estremamente adattabile all'anatomia della trachea, ad efficace tenuta, a bassa pressione/alto volume, collegata d un palloncino di controllo dotato di valvola autobloccante con attacco luer lock standard per siringa; con indicazione della misura del diametro interno; in confezione singola, sterile monouso; con certificazione attestante il tempo di massima permanenza in situ.	
	7 ch	10
	8ch	40
	9ch	30
	10ch	30
<b>Prodotto 16</b>	<b>Cannula tracheostomica non cuffiata</b>	
	Cannula esterna in PVC o materiale plastico di grado medicale, radiopaco, peformata anatomicamente; con controcanula interna sterile, riutilizzabile, adatta alla cannula, con connettore 15M; con mandrino d'inserimento; flangia di fissaggio morbida, ben adattabile, con occhielli per l'inserimento della fascia di fissaggio; fascia di fissaggio; priva di lattice: in confezione singola, sterile monouso; con certificazione attestante il tempo di massima permanenza in situ.	
	mis 4 ( diametro interno controcanula nel punto piu' stretto)	10
	mis 6 ( diametro interno controcanula nel punto piu' stretto)	10
	mis 8 ( diametro interno controcanula nel punto piu' stretto)	60
	mis 10 ( diametro interno controcanula nel punto piu' stretto)	10
<b>Prodotto 17</b>	<b>Cannula tracheostomica cuffiata</b>	
	Cannula esterna in PVC o materiale plastico di grado medicale, radiopaco, peformata anatomicamente;con cuffia sottile e morbida, ad efficace tenuta, abassa pressione/alto volume, collegata ad un palloncino di controllo dotato di valvola autobloccante con attacco luer lock standard per siringa; con controcanula interna sterile, riutilizzabile, adatta alla cannula, con connettore 15M; con mandrino d'inserimento; flangia di fissaggio morbida, ben adattabile, con occhielli per l'inserimento della fascia di fissaggio; fascia di fissaggio; priva di lattice: in confezione singola, sterile monouso; con certificazione attestante il tempo di massima permanenza in situ.	
	mis 4 ( diametro interno controcanula nel punto piu' stretto)	10
	mis 6 ( diametro interno controcanula nel punto piu' stretto)	10
	mis 8 ( diametro interno controcanula nel punto piu' stretto)	120
	mis 10 ( diametro interno controcanula nel punto piu' stretto)	15
<b>Prodotto 18</b>	<b>Cannula tracheostomica fenestrata non cuffiata</b>	

	Cannula esterna fenestrata in PVC o materiale plastico di grado medicale, radiopaco, peformata anatomicamente; con controcannula interna sterile, fenestrata, riutilizzabile, adatta alla cannula, con connettore 15M; con mandrino d'inserimento; flangia di fissaggio morbida, ben adattabile, con occhielli per l'inserimento della fascia di fissaggio; fascia di fissaggio; priva di lattice: in confezione singola, sterile monouso; con certificazione attestante il tempo di massima permanenza in situ.	
	mis 4 ( diametro interno controcannula nel punto piu' stretto)	10
	mis 6 ( diametro interno controcannula nel punto piu' stretto)	10
	mis 8 ( diametro interno controcannula nel punto piu' stretto)	10
	mis 10 ( diametro interno controcannula nel punto piu' stretto)	10
	mis.9	3
<b>Prodotto 19</b>	<b>Accessori per cannule tracheostomiche</b>	
	Fascette di fissaggio delle cannule; morbide e confortevoli per il paziente; con chiusura a velcro; nelle misure per adulti e bambini.	50
	tappi per decannulazione adattabili alle cannule interne ed esterne delle cannule tracheostomiche aggiudicate; nelle misure da 4 a 10, con codice colore; in confezione sterile.	300
<b>Prodotto 20</b>	<b>Naso artificiale per tracheostomizzati</b>	
	Scambiatore di calore ed umidita' per pazienti adulti e pediatrici, tracheostomizzati in respiro spontaneo; con connettore 15F; con connettore per fonte di ossigeno; con foro di accesso per sondino di aspirazione; privo di lattice; in confezione singola sterile, monouso.	800
<b>Prodotto 21</b>	<b>Naso artificiale</b>	
	Scambiatore di umidita' e calore per pazienti intubati, adulti e pediatrici con connettore 15F/22F per il collegamento al circuito respiratorio; privo di lattice; in confezione singola sterile ; monouso.	50
<b>Prodotto 22</b>	<b>Cannule orofaringee di guedel</b>	
	In materiale plastico, atossico, rigido, con curvatura adatta ad abbassare la lingua in modo efficace; punta aperta, smussa, con bordi perfettamente arrotondati; estremita' prossimale rinforzata, che si allarga perpendicolarmente a forma di disco; misure identificate da codice colore; prive di lattice; in confezione singola sterile monouso	
	mis 000	10
	mis 00	10
	mis 0	10
	mis 1	10
	mis 2	5100
	mis 3	300
	mis 4	10
	mis 5	10
<b>Prodotto 23</b>	<b>Maschere facciali per anestesia monouso</b>	
	In PVC atossico o altro materiale plastico idoneo, trasparente, con cuscinetto anatomico morbido; con codice colore, con anello di fissaggio nucale; prive di lattice; in confezione singola sterile o clinicamente pulita, monouso.	
	mis 0	10
	mis 1	10
	mis 2	10
	mis 3	50
	mis 4	1000
	mis 5	80
<b>Prodotto 24</b>	<b>Unita' respiratoria manuale</b>	

	Circuito per la somministrazione manuale di miscele gassose, sterile e monouso, provvisto di valvola di regolazione dello scarico APL ad apertura geometrica precisa ed affidabile (documentata) con ghiera di regolazione e valvola di non ritorno per non permettere il rebreathing, anche parziale dei gas di scarico, con relativo connettore per l'evacuazione dei gas. L'unità respiratoria (URM) deve essere provvista di pallone e tubo d'ingresso in PVC, atossico e trasparente, lungo 180cm circa, liscio internamente e corrugato esternamente, con raccordi multipli tali da permettere l'adattabilità a vari sistemi di erogazione dell'ossigeno. Con pallone da 0,5l e 2l Confezionata singolarmente.	
	Misura adulti	350
	Misura pediatrica	10
<b>Prodotto 25</b>	<b>Pallone per anestesia privo di lattice</b>	
	In materiale di idonea consistenza, con diametro interno del bocchettone di 22mm, in confezione singola, clinicamente pulita.	
	1l	10
	2l	10
	3l	10
<b>Prodotto 26</b>	<b>Maschera CPAP</b>	
	Maschera in materiale plastico biocompatibile, trasparente, inodore, leggero, con cuscino atraumatico, gonfiabile, con attacco per valvola PEEP; con valvola PEEP regolabile da 0 a 20 cm H <sub>2</sub> O, con valvola di sicurezza per la sovrappressione, in confezione singola, clinicamente pulita.	
	adulti	10
	pediatriche	10
<b>Prodotto 27</b>	<b>Casco per NIV</b>	
	Cilindro in materiale plastico biocompatibile, morbido, leggero, confortevole per il paziente; a volume interno inferiore a 12l; con raccordi di collegamento norme ISO; con valvola di sicurezza; con cerniera per accedere al paziente senza dover togliere il casco; dotato di accesso a tenuta per il sondino nasogastrico e per il fibroscopio da 3 a 20mm; completo di due tubi per il collegamento al ventilatore; con bretelle ascellari regolabili per il corretto ancoraggio del casco; possibile di sistemi di fissaggio alternativi; privo di lattice; in confezione singola, clinicamente pulito.	
	piccolo	20
	medio	20
	grande	20
<b>Prodotto 28</b>	<b>Casco per CPAP</b>	
	Cilindro in materiale plastico biocompatibile, morbido, leggero, confortevole per il paziente; con due o piu' raccordi per il collegamento; con valvola di sicurezza; con cerniera per accedere al paziente senza dover togliere il casco; dotato di accesso a tenuta per il sondino nasogastrico e per il fibroscopio da 3 a 20 mm; completo di circuito per il collegamento al generatore di flusso lungo circa 300cm con al centro attacco per il pallone reservoir; completo di valvola PEEP regolabile da 0 a 20 cm H <sub>2</sub> O e di pallone reservoir da circa 25l; con bretelle ascellari regolabili per il corretto ancoraggio del casco; possibilità di sistemi di ancoraggio alternativi; privo di lattice; in confezione singola, clinicamente pulito.	
	piccolo	20
	medio	20
	grande	20
<b>Prodotto 29</b>	<b>Valvola PEEP</b>	
	Valvola PEEP regolabile da 0 a 20 cm H <sub>2</sub> O, con valvola di sicurezza per la sovrappressione, adattabile a caschi, maschere e circuiti respiratori, priva di lattice, in confezione singola clinicamente pulita	10
<b>Prodotto 30</b>	<b>Nucali per maschera CPAP</b>	20
<b>Prodotto 31</b>	<b>Tubo corrugato in rotoli</b>	10
<b>Prodotto 32</b>	<b>Kit per aerosolterapia</b>	

	Kit per aerosolterapia, monouso, completo di: maschera in materiale plastico atossico e trasparente, specificatamente concepita per aerosolterapia, con connettore e fori laterali, con bordo atraumatico e ricurvo, che assicuri il comfort del paziente e ne permetta il controllo visivo, fettuccia elastica regolabile e clip metallica stringi naso; nebulizzatore di particelle tra 2 e 5 micron in plastica rigida trasparente; tubo di alimentazione ossigeno di materiale plastico, atossico e trasparente, lunghezza minimo 2m, antischiacciamento con connessione standard. Il kit deve essere confezionato singolarmente.	
	adulti	1200
	pediatrica	10
<b>Prodotto 33</b>	<b>Maschere per ossigenoterapia con sistema Venturi</b>	
	Kit per ossigenoterapia multi concentrazione tipo Venturi, monouso, composto da: maschera in materiale plastico atossico e trasparente, con bordo atraumatico e ricurvo, che assicuri il comfort del paziente e ne permetta il controllo visivo, con connettore e fori laterali, fettuccia elastica regolabile e clip metallica stringi naso; minimo 6 diluitori (riduttori) con codice colore ISO, per le diverse concentrazioni di ossigeno da 24% a 60%; tubo corrugato di circa 15cm; ghiera di fissaggio dell'impostazione del flusso, tubo di alimentazione ossigeno di materiale plastico, atossico e trasparente, lunghezza minimo 2mt, antischiacciamento con connessione standard. Il kit deve essere confezionato singolarmente.	
	adulti	2600
	pediatrica	10
<b>Prodotto 34</b>	<b>Occhialini per ossigenoterapia</b>	
	Cannule nasali o occhialini per ossigenoterapia, monouso, in materiale plastico morbido, atossico e trasparente. Il tubo deve essere antingnocchiamento di lunghezza circa 2mt ed avere la connessione universale. I beccucci nasali devono essere sottili e morbidi al tatto e seguire il profilo anatomico del naso del paziente. Privi di lattice; Confezionate singolarmente.	600
<b>Prodotto 35</b>	<b>Set per nebulizzazione</b>	
	Set per nebulizzazione composta da ampolla o nebulizzatore di particella tra 2 e 5 micron, boccaglio, raccordo a T, tubo per O2 antischiacciamento lungo circa 2 mt. Privi di lattice, confezionati singolarmente	100
<b>Prodotto 36</b>	<b>Spirometro incentivatore di flusso per esercizio respiratorio</b>	
	Con corpo trasparente a piu' camere, ciascuna corrispondente ad un livello crescente di inspirazione (da 600 a 1200 cc/sec circa); ogni camera contiene un indicatore caratteristico, che permette di definire il volume di flusso progressivamente inspirato dal paziente; con boccaglio, tubo e filtro per evitare l'inspirazione di particelle; monopaziente, maneggevole nell'uso, in materiale plastico atossico; in confezione singola clinicamente pulita.	50
<b>Prodotto 37</b>	<b>Sensori per saturimetria</b>	
	Sensori per saturimetria Nellcor oximax con la possibilita' da parte	
	adulti	960
	pediatrici	24
	frontali	24

## Lotto 2

<b>Prodotto 38</b>	<b>Maschera laringea monouso per adulti</b>	
	Con tubo di ventilazione in PVC o materiale plastico idoneo, morbido, atraumatico, trasparente di forma adeguata ad impedirne il passaggio attraverso la glottide, con connessione 15M; con cuffia ellittica in silicone o materiale plastico idoneo, estremamente adattabile all'anatomia dell'area sovraglottica, ad efficace tenuta, a bassa pressione/alto volume, collegata ad un palloncino di controllo dotato di valvola autobloccante con attacco luer lock standard per siringa; in confezione sterile, monouso, priva di lattice.	
	misura 3	200

	misura 4	600
	misura 5	200
Prodotto 39	<b>maschera laringea monouso pediatrica</b>	
	misura 2,5	10

## Lotto 3

Prodotto 40	<b>Kit per cateterismo venoso centrale con tecnica di Seldinger</b>	
	Kit composto da: catetere venoso centrale in poliuretano con trattamento antisettico a tre lumi 20cm 7Fr ad alto flusso con punta morbida atraumatica. Il set deve contenere una siringa 5cc, un ago da 22ga lungo 4 cm; un ago a pareti sottili da 18ga lungo 6,5 cm; un filioguida da 0,035" lungo 60cm con marker con punta dritta e a J con dispositivo inseritore; un dilatatore: Il catetere deve garantire i seguenti flussi: portata lume distale 3160 ml/h ; portata lume mediale 1300 ml/h ; portata lume prossimale 1420 ml/h ; volume di lume distale 0,62ml ; volume di lume mediale 0,47 ml ; volume di lume prossimale 0,60 ml.	
	triplo lume 7Fr lungo almeno 200mm	800
Prodotto 41	<b>Kit cateterismo arteria polmonare tipo Swan Ganz</b>	
	Kit per il monitoraggio della pressione del cuore destro e della gittata cardiaca con il metodo della termodiluizione a boli, composto da: catetere in PVC di grado medicale, lungo almeno 110cm, con marcature di profondita', radiopaco, antischiacciamento, con palloncino, a 4 e 5 lumi ciascuno dotato di prolunga con proprio codice colore, connettore luer lock e morsetto; una siringa ad attacco luer lock per il gonfiaggio del palloncino; una siringa ad attacco luer lock di infusione; in confezione singola, apertura Peel Away, sterile monouso.	
	4 lumi 7 Fr lungo almeno 110cm	10
	5 lumi 7,5 Fr lungo almeno 110cm	10
Prodotto 42	<b>Kit introduzione percutanea catetere per termodiluizione tipo Swan Ganz</b>	
	Kit composto da: introduttore 8,5 Fr, comunque compatibile con i cateteri tipo Swan Ganz aggiudicati; lungo almeno 10 cm, in poliuretano o altro materiale plastico biocompatibile, radiopaco, anti inginocchiamento, con valvola emostatica, con via di infusione laterale; guida metallica punta a J; camicia di protezione per il catetere, ago introduttore.	
		10

## lotto 4

Prodotto 43	<b>Port monolume basso profilo</b>	
	Sistema totalmente impiantabile composto da camera in polisulfone e/o titanio, sistema di connessione tra catetere e camera ad alto requisito di sicurezza, profilo della camera basso, catetere in poliuretano o silicone. Confezione completa: ago introduttore, 2 fili guida (50 cm e 70 cm la seconda in nitilon) introduttore e dilatatore in idoneo materiale, ago di sicurezza, lancetta per venipuntura, aghi: dritto smusso e a 90°	
	monolume 6 Fr	350
Prodotto 44	<b>Port bilume basso profilo</b>	
	Sistema totalmente impiantabile a doppio lume composto da camera in polisulfone e/o titanio, sistema di connessione tra catetere e camera ad alto requisito di sicurezza, profilo della camera basso, catetere in poliuretano o silicone. Confezione completa: ago introduttore, 2 fili guida (50 cm e 70 cm la seconda in nitilon) introduttore e dilatatore in idoneo materiale, ago di sicurezza, lancetta per venipuntura, aghi: dritto smusso e a 90°	
		100
Prodotto 45	<b>Port monolume alto flusso alte prestazioni</b>	
	Sistema totalmente impiantabile in grado di sopportare qualunque sia la sua lunghezza la pressione di 300 psi ed un flusso di 5ml/sec.	

	La camera deve essere in idoneo materiale plastico facilmente riconoscibile dall'esterno tramite palpazione di punti di reperi. Scrittura ct posizionata sul fondo della camera per riconoscere il sistema anche ai raggi x	40
Prodotto 46	<b>Port bilume alto flusso alte prestazioni</b>	
	Sistema totalmente impiantabile a doppia camera in grado di sopportare qualunque sia la sua lunghezza la pressione di 300 psi ed un flusso di 5ml/sec. La camera deve essere in idoneo materiale plastico facilmente riconoscibile dall'esterno tramite palpazione di punti di reperi. Scrittura ct posizionata sul fondo della camera per riconoscere il sistema anche ai raggi x	20
Prodotto 47	<b>Port monolume con catetere tipo Groshong</b>	
	sistema totalmente impiantabile con camera in titanio e catetere venoso in silicone radiopaco a lume singolo. Kit provvisto di 2 rubinetti per catetere, un connettore per lavaggio, 1 filo guida con punta a J con raddrizzatore, diametro esterno 0,89 mm( 0,0035") lunghezza 45 cm, un introduttore con dilatatore vasale da 8 Fr, un ago introduttore 18Ga x 7 cm (2,75"), due aghi non-coring da 22 Ga, una siringa, un tunnellizzatore e un set per infusione con alette da 20 Ga.	
	Monolume 8 Fr	40
Prodotto 48	<b>Kit port epidurale</b>	
	Camere in polisulfone e titanio a basso profilo, catetere in poliuretano a punta aperta lungo almeno 90 cm. Ago di Tuohy da 16 G, ago di Huler, ago smusso, siringa a perdita di resistenza, tunnellizzatore, filtro antibatterico.	10
Prodotto 49	<b>Kit port intraspinale</b>	
	Camere in polisulfone e titanio a basso profilo, catetere in poliuretano a punta aperta lungo almeno 90 cm. Ago di Tuohy da 18 G, ago di Huler, ago smusso, siringa a perdita di resistenza, tunnellizzatore, filtro antibatterico.	20
Prodotto 50	<b>Kit da peridurale</b>	
	Catetere trasparente con tre fori laterali provvisto di tracce trasversali per segnalare la lunghezza del catetere. Ago di tuohy provvisto di aletta, filtro antibatterico, siringa a perdita di resistenza.	
	Mis.16 G	30
	Mis.18 G	30
Prodotto 51	<b>Ago epidurale di tuohy provvisto di aletta</b>	
	Mis.16 G	25
	Mis.18 G	25
Prodotto 52	<b>Catetere venoso centrale PICC Groshong un lume</b>	
	Kit contenente catetere in silicone con punta valvolare di tipo Groshong. Microintroduttore Peel- Away, ago, filo guida per tecnica di seldinger, sistema di ancoraggio alla cute adesivo, bisturi. Latex free.	
	Monolume 3 Fr	10
	Monolume 4 Fr	50
	Monolume 5 Fr	30
Prodotto 53	<b>Catetere venoso centrale PICC un lume in silicone</b>	
	Kit contenente catetere in silicone a punta aperta. Microintroduttore Peel- Away, ago, filo guida per tecnica di seldinger, sistema di ancoraggio alla cute adesivo, bisturi. Latex free.	
	Monolume 3 Fr	5
	Monolume 4 Fr	30
	Monolume 5 Fr	50
	Monolume 6 Fr	10
Prodotto 54	<b>Catetere venoso centrale PICC due lumi in silicone</b>	
	Kit contenente catetere in silicone a punta aperta. Microintroduttore Peel- Away, ago, filo guida per tecnica di seldinger, sistema di ancoraggio alla cute adesivo, bisturi. Latex free.	
	Bilume 4 Fr	10
	Bilume 5 Fr	20
Prodotto 55	<b>Catetere venoso centrale PICC un lume poliuretano</b>	

	Kit contenente catetere in poliuretano a punta aperta per somministrazioni ad alto flusso/ alte pressioni, microintroduttore Peel-Away, ago, filo guida per tecnica Seldinger, sistema di ancoraggio alla cute adesivo, bisturi. Il catetere deve supportare pressioni di infusione fino a 325 PSI ed avere flussi da 4 a 7 ml/sec a seconda delle dimensioni del catetere stesso.	
	Monolume 4 fr	40
	Monolume 5 Fr	60
<b>Prodotto 56</b>	<b>Catetere venoso centrale PICC due lumi poliuretano</b>	
	Kit contenente catetere in poliuretano a punta aperta per somministrazioni ad alto flusso/ alte pressioni, microintroduttore Peel-Away, ago, filo guida per tecnica Seldinger, sistema di ancoraggio alla cute adesivo, bisturi. Il catetere deve supportare pressioni di infusione fino a 325 PSI ed avere flussi da 3 a 5 ml/sec a seconda delle dimensioni del catetere stesso.	
	Bilume 4 Fr	20
	Bilume 5 Fr	40
<b>Prodotto 57</b>	<b>Kit guida per ago</b>	
	Il kit deve essere compatibile con l'ecografo in uso. Deve contenere: guide per ago da 18,20 e 21 ga. , coprisonda sterile per ecografo, gel sterile.	200
<b>Prodotto 58</b>	<b>Kit microintroduttore Peel- Away</b>	
	Il deve contenere ago, filo guida per tecnica di Seldinger e microintroduttore Peel-Away	
	Kit da 4 fr	10
	Kit da 5 fr	30
<b>Prodotto 59</b>	<b>Sistema adesivo di ancoraggio alla cute per cateteri venosi</b>	
	Il kit deve contenere il sistema di ancoraggio con alette meccaniche, strip precollante, fiala con soluzione per rimozione alette adesive	1000

## Lotto 5

<b>Prodotto 60</b>	<b>Kit per Tracheotomia percutanea con tecnica dilatativa con dilatatori progressivi con rivestimento idrofilo</b>	
	Il set deve contenere un ago, un ago catetere introduttore, una guida per il posizionamento, un dilatatore per l'introduzione di catetere guida, un dilatatore, dilatatori curvi multipli. Il Kit deve contenere anche tutto l'occorrente per la procedura chirurgica: bisturi, garze, ecc.	
	mis.6	3
	mis.7	5
	mis.8	5
	mis.9	3
<b>Prodotto 61</b>	<b>Scambiatubi</b>	
	Catetere per la sostituzione atraumatica del tubo endotracheale con vari adattatori per l'ossigeno.	
	Adulti mis. 11Fr lunghezza 83 cm	5
	Adulti mis. 14Fr lunghezza 83 cm	10
	Adulti mis. 19Fr lunghezza 83 cm	5
<b>Prodotto 62</b>	<b>Bloccatori bronchiali</b>	
	Bloccatore di Cohen.	10
	Bloccatore di Arndt	10
<b>Prodotto 63</b>	<b>Kit per incannulamento arteria femorale</b>	
	Il kit deve contenere un catetere da 18ga, guida con filo metallico e sistema di ancoraggio alla cute.	10

## Lotto 6

<b>Prodotto 64</b>	<b>Sistemi di riscaldamento liquidi</b>	
--------------------	---	--



	Sistemi di riscaldamento dei liquidi a circuito coassiale con liquido riscaldante e con indicatore di temperatura, la ditta aggiudicataria dei deflussori dovrà fornire 10 apparecchiature in comodato d'uso gratuito.	
	kit monouso x scaldaliquidi	500
<b>Prodotto 65</b>	<b>Sistemi di riscaldamento ad aria forzata</b>	
	Generatore di aria calda forzata, possibilità di variare la temperatura, possibilità di montaggio ad altezza variabile, maneggevole, leggero, silenzioso. Copertine monouso per la parte superiore del corpo, per quella inferiore e total body. La ditta aggiudicataria delle copertine monouso si impegna a fornire 10 riscaldatori in comodato d'uso gratuito.	
	Copertina monouso superiore	300
	Copertina monouso inferiore	300
	Copertina monouso total body	300

**SI PREGA RESTITUIRE LA PRESENTE DICHIARAZIONE, DEBITAMENTE  
TIMBRATA E FIRMATA, ALLEGANDOLA ALLA RESTANTE  
DOCUMENTAZIONE DI GARA.**

**DICHIARAZIONE SOSTITUTIVA AI SENSI D.P.R. 445/2000 E DELLA  
LEGGE 136 DEL 13 AGOSTO 2010 “TRACCIABILITA’ DEI FLUSSI  
FINANZIARI”.**

OGGETTO GARA:

CIG:

In data \_\_\_\_\_ il sottoscritto \_\_\_\_\_ nato a  
\_\_\_\_\_ il \_\_\_\_\_, nella sua qualità di \_\_\_\_\_  
(eventualmente) procura generale/speciale n. rep. \_\_\_\_\_ del \_\_\_\_\_  
quale legale rappresentante dell’impresa:

RAGIONE SOCIALE	P.IVA

con la presente, consapevole delle sanzioni penali previste dall’art. 76 del D.P.R.  
28.12.2000, n. 445 per le ipotesi di falsità in atti e dichiarazioni mendaci ivi indicate,

**DICHIARA:**

1. che gli estremi identificativi dei conti correnti “dedicati” ai pagamenti dei contratti  
stipulati con gli Istituti Fisioterapici Ospitalieri di Roma sono:

1.1.

- Estremi identificativi C/C IBAN \_\_\_\_\_

- Generalità persone delegate ad operare:

Nome e Cognome: \_\_\_\_\_

C.F. \_\_\_\_\_

Nome e Cognome: \_\_\_\_\_

C.F. \_\_\_\_\_

1.2. (nel caso di indicazione di C/C ulteriori dovranno comunque essere specificate le  
stesse informazioni minime distinguendo i conti per contratto)

- Estremi identificativi C/C IBAN \_\_\_\_\_

- Generalità persone delegate ad operare:

Nome e Cognome: \_\_\_\_\_

C.F. \_\_\_\_\_

Nome e Cognome: \_\_\_\_\_

C.F. \_\_\_\_\_

2. di essere a conoscenza degli obblighi a proprio carico disposti dalla legge 136/2010 e di prendere atto che il mancato rispetto degli obblighi di tracciabilità dei flussi finanziari, oltre alle sanzioni specifiche, comporta la nullità assoluta dei contratti stipulati con gli Istituti Fisioterapici Ospitalieri di Roma nonché l'esercizio da parte degli stessi della facoltà risolutiva espressa da attivarsi in tutti i casi in cui le transazioni siano state eseguite senza avvalersi di banche o della società Poste Italiane S.p.A.;

3. che in relazione agli affidamenti in corso con gli Istituti Fisioterapici Ospitalieri di Roma relativi ai lavori, servizi e alle forniture di cui al comma 1 art. 3 legge 136/2010 provvederà ad assolvere gli obblighi di tracciabilità dei flussi finanziari prescritti verificando che nei contratti sottoscritti con i subappaltatori e i subcontraenti della filiera delle imprese a qualsiasi titolo interessate ai lavori, ai servizi e alle forniture suddetti sia inserita, a pena di nullità assoluta, un'apposita clausola con la quale ciascuno di essi assume gli obblighi di tracciabilità dei flussi finanziari di cui alla legge sopra richiamata;

4. che procederà all'immediata risoluzione del rapporto contrattuale, informandone contestualmente la stazione appaltante e la prefettura-ufficio territoriale del Governo territorialmente competente, qualora venisse a conoscenza dell'inadempimento della propria controparte rispetto agli obblighi di tracciabilità finanziaria di cui all'articolo 3 legge 136/2010.

2

**TIMBRO E FIRMA**

*(allegare copia del documento di identità del dichiarante)*

.....