



## FRONTESPIZIO PROTOCOLLO GENERALE

AOO: ASL\_BO  
REGISTRO: Protocollo generale  
NUMERO: 0008870  
DATA: 25/01/2023  
OGGETTO: PROCEDURA APERTA PER LA CONCLUSIONE DI UN ACCORDO QUADRO PER LA FORNITURA DI DISPOSITIVI MEDICI IMPIANTABILI PER INTERVENTI DI CHIRURGIA VERTEBRALE PER LE ESIGENZE DI AZIENDA USL DI BOLOGNA, ISTITUTO ORTOPEDICO RIZZOLI DI BOLOGNA, AZIENDA OSPEDALIERO-UNIVERSITARIA DI BOLOGNA E AZIENDA OSPEDALIERO-UNIVERSITARIA DI FERRARA, APPARTENENTI ALL'AREA VASTA

SOTTOSCRITTO DIGITALMENTE DA:

Antonia Crugliano

CLASSIFICAZIONI:

- [01-07-01]

DOCUMENTI:

File	Firmato digitalmente da	Hash
PG0008870_2023_Lettera_firmata.pdf:	Crugliano Antonia	1EF18379ED66A0889304ECA0838089986 ED225383833161E7DCEB10AB89C1768
PG0008870_2023_Allegato1.pdf:	Crugliano Antonia	99B9D21A1D4D79BF1FC525A2040D8AB9 517E40D121E5D48088EFEF576CE5CE16
PG0008870_2023_Allegato2.pdf:		71183C7421D872F34A760B0DFDBBBC72 95F7009A0C6A764A812A311C224988F9
PG0008870_2023_Allegato3.pdf:		0AC64EFD040311D7AF20903CFD13AE1A B6666338D0532D7B206EE08440C629FD
PG0008870_2023_Allegato4.pdf:		8810A6D2EF0DE00368E06A7F99B95E194 81D5287C3E17C0EF2AB59430EBEA956
PG0008870_2023_Allegato5.pdf:		6307F876537F888F9C202698C779C0D3C B50248E5BE996B00A34E51041C2132B
PG0008870_2023_Allegato6.pdf:		D248FBA0F825FEB449D17D527100BF6E 2E5B575CCE83A8C9567C643AF9E7386F
PG0008870_2023_Allegato7.pdf:		26B4418E5F2B5BCB575844AE1F37F6366 E1E7AE234B0D7DD350E4E58D24AADB8
PG0008870_2023_Allegato8.pdf:		861D6534DAFCAA87F89E2B4E5D1530AC 9E0376E87FC7D4A05CCBFC17E45C1827
PG0008870_2023_Allegato9.pdf:		2A56009363EAE585969B8F2F2E54C36B8 3D6195ED88604C458CF8BB65559CDA9



L'originale del presente documento, redatto in formato elettronico e firmato digitalmente e' conservato a cura dell'ente produttore secondo normativa vigente.

Ai sensi dell'art. 3bis c4-bis Dlgs 82/2005 e s.m.i., in assenza del domicilio digitale le amministrazioni possono predisporre le comunicazioni ai cittadini come documenti informatici sottoscritti con firma digitale o firma elettronica avanzata ed inviare ai cittadini stessi copia analogica di tali documenti sottoscritti con firma autografa sostituita a mezzo stampa predisposta secondo le disposizioni di cui all'articolo 3 del Dlgs 39/1993.



#### File

PG0008870\_2023\_Allegato10.pdf:

PG0008870\_2023\_Allegato11.pdf:

PG0008870\_2023\_Allegato12.pdf:

#### Firmato digitalmente da

#### Hash

D5E59743B22330AD89F77EBD51807A43B  
E422C931B9616C8CBCA09E24E645B5B

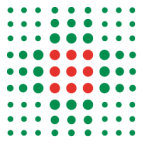
6ECE725A43D2914F3DB1F18F8E8FDB05  
7C4656005DB6F0D9EE43736B22E5BE68

60D70BAB33E20914D2F024847689DCB83  
355358D97ACE6000CF5BA4FC225ED85



L'originale del presente documento, redatto in formato elettronico e firmato digitalmente e' conservato a cura dell'ente produttore secondo normativa vigente.

Ai sensi dell'art. 3bis c4-bis Dlgs 82/2005 e s.m.i., in assenza del domicilio digitale le amministrazioni possono predisporre le comunicazioni ai cittadini come documenti informatici sottoscritti con firma digitale o firma elettronica avanzata ed inviare ai cittadini stessi copia analogica di tali documenti sottoscritti con firma autografa sostituita a mezzo stampa predisposta secondo le disposizioni di cui all'articolo 3 del Dlgs 39/1993.



Servizio Acquisti di Area Vasta - SAAV (SC)

Operatori economici  
Loro sedi, ,

**OGGETTO:** PROCEDURA APERTA PER LA CONCLUSIONE DI UN ACCORDO QUADRO PER LA FORNITURA DI DISPOSITIVI MEDICI IMPIANTABILI PER INTERVENTI DI CHIRURGIA VERTEBRALE PER LE ESIGENZE DI AZIENDA USL DI BOLOGNA, ISTITUTO ORTOPEDICO RIZZOLI DI BOLOGNA, AZIENDA OSPEDALIERO-UNIVERSITARIA DI BOLOGNA E AZIENDA OSPEDALIERO-UNIVERSITARIA DI FERRARA, APPARTENENTI ALL'AREA VASTA

Si invia, in allegato, documentazione di gara relativa alla procedura in oggetto.

Firmato digitalmente da:  
Antonia Crugliano

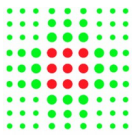
Responsabile procedimento:  
Sonia Regazzi

**Sonia Regazzi**

Servizio Acquisti di Area Vasta - SAAV (SC)  
0516079798  
sonia.regazzi@ausl.bologna.it

**Azienda USL di Bologna**

Sede legale: via Castiglione, 29 - 40124 Bologna  
Tel +39.051.6225111 fax +39.051.6584923  
Codice fiscale e partita Iva 02406911202



**Dipartimento Amministrativo**  
Servizio Acquisti Area Vasta

**Il direttore**

## **DISCIPLINARE DI GARA**

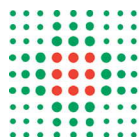
PROCEDURA APERTA PER LA CONCLUSIONE DI UN ACCORDO QUADRO PER LA FORNITURA DI DISPOSITIVI MEDICI IMPIANTABILI PER INTERVENTI DI CHIRURGIA VERTEBRALE PER LE ESIGENZE DI AZIENDA USL DI BOLOGNA, ISTITUTO ORTOPEDICO RIZZOLI DI BOLOGNA, AZIENDA OSPEDALIERO-UNIVERSITARIA DI BOLOGNA E AZIENDA OSPEDALIERO-UNIVERSITARIA DI FERRARA, APPARTENENTI ALL'AREA VASTA.

PERIODO: triennale + 1 anno di rinnovo

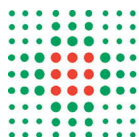
IMPORTO MASSIMO TRIENNALE € 39.470.400,00= IVA esclusa

Codice d'Identificazione Gare (CIG) indicati nell'allegato B – Riepilogo lotti

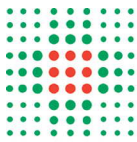
*Il presente documento è stato redatto in conformità al Bando-tipo n. 1/2021 approvato dal Consiglio dell'Autorità Nazionale Anticorruzione con delibera n. 773 del 24 novembre 2021*



PREMESSA.....	4
1. PIATTAFORMA TELEMATICA.....	4
1.1 La piattaforma telematica di negoziazione.....	4
1.2 Dotazioni tecniche.....	6
1.3 Identificazione.....	6
2. DOCUMENTAZIONE DI GARA, CHIARIMENTI E COMUNICAZIONI.....	7
2.1 Documenti di gara.....	7
2.2 Chiarimenti.....	7
2.3 Comunicazioni.....	8
3. OGGETTO DELL'APPALTO, IMPORTO E SUDDIVISIONE IN LOTTI.....	8
3.1 Durata.....	11
3.2 Opzioni e Rinnovi.....	11
3.3 Revisione dei prezzi.....	11
4. SOGGETTI AMMESSI IN FORMA SINGOLA E ASSOCIATA E CONDIZIONI DI PARTECIPAZIONE.....	11
5. REQUISITI GENERALI.....	13
6. REQUISITI SPECIALI E MEZZI DI PROVA.....	13
6.1 Requisiti di Idoneità.....	13
6.2 Requisiti di capacità economica e finanziaria.....	13
6.3 Requisiti di capacità tecnica e professionale.....	13
6.4 Indicazioni raggruppamenti temporanei, consorzi ordinari, aggregazioni imprese di rete, GEIE.....	13
6.5 Indicazioni per i consorzi di cooperative e di imprese artigiane e i consorzi stabili.....	14
7. AVVALIMENTO.....	14
8. SUBAPPALTO.....	14
9. GARANZIA PROVVISORIA.....	14
10. SOPRALLUOGO.....	16
11. PAGAMENTO DEL CONTRIBUTO A FAVORE DELL'ANAC.....	17
12. MODALITÀ DI PRESENTAZIONE DELL'OFFERTA E SOTTOSCRIZIONE DEI DOCUMENTI DI GARA.....	17
12.1 Regole per la presentazione dell'offerta.....	17
13. SOCCORSO ISTRUTTORIO.....	18
14. DOMANDA DI PARTECIPAZIONE E DOCUMENTAZIONE AMMINISTRATIVA.....	19
14.1 Domanda di partecipazione ed eventuale procura.....	19
14.2 Documento di gara unico europeo.....	22
14.3 Dichiarazione integrativa per gli operatori economici ammessi al concordato preventivo con continuità aziendale di cui all'articolo 186 bis del R.d. 16 marzo 1942, n. 267.....	23
14.4 Documentazione in caso di avvalimento.....	23
14.5 Campioni.....	23
14.6 Documentazione ulteriore per i soggetti associati.....	23
15. OFFERTA TECNICA.....	25
16. CONTENUTO DELL'OFFERTA ECONOMICA.....	27
17. CRITERIO DI AGGIUDICAZIONE.....	27
17.1 Criteri di valutazione dell'offerta tecnica.....	28
17.2 Metodo di attribuzione del coefficiente per il calcolo del punteggio dell'offerta tecnica.....	31
17.3 Metodo di attribuzione del coefficiente per il calcolo del punteggio dell'offerta economica.....	32
17.4 Metodo per il calcolo dei punteggi.....	32
18. COMMISSIONE GIUDICATRICE.....	32
19. SVOLGIMENTO DELLE OPERAZIONI DI GARA.....	33
20. VERIFICA DOCUMENTAZIONE AMMINISTRATIVA.....	33
21. VALUTAZIONE DELLE OFFERTE TECNICHE ED ECONOMICHE.....	33
22. VERIFICA DI ANOMALIA DELLE OFFERTE.....	34
23. AGGIUDICAZIONE DELL'APPALTO E STIPULA DEL CONTRATTO.....	35
24. OBBLIGHI RELATIVI ALLA TRACCIABILITÀ DEI FLUSSI FINANZIARI.....	36



25. CLAUSOLA SOCIALE E ALTRE CONDIZIONI PARTICOLARI DI ESECUZIONE.....	37
26. CODICE DI COMPORTAMENTO.....	37
27. ACCESSO AGLI ATTI.....	37
28 DEFINIZIONE DELLE CONTROVERSIE.....	37
29 TRATTAMENTO DEI DATI PERSONALI.....	37
29.1 Informativa.....	37
29.2 Responsabile trattamento dati personali ai sensi del Regolamento U.E. 679/2016.....	39
30. DISPOSIZIONI FINALI.....	39



## **PREMESSA**

Con determina a contrarre n. 205 del 24/01/2023, questa Amministrazione (codice AUSA 0000202387) ha deliberato di affidare, mediante conclusione di un accordo quadro, la fornitura di dispositivi medici impiantabili per interventi di chirurgia vertebrale per le esigenze di Azienda USL di Bologna, Istituto Ortopedico Rizzoli di Bologna, Azienda Ospedaliero-Universitaria di Bologna e Azienda Ospedaliero-Universitaria di Ferrara appartenenti all'Area Vasta.

Bando di gara inviato in data 25/01/2023 all'Ufficio Pubblicazioni Ufficiali della U.E.

Ai sensi dell'articolo 58 del Codice, la presente procedura aperta è interamente svolta tramite il sistema informatico per le procedure telematiche di acquisto SATER (di seguito Piattaforma) accessibile all'indirizzo <http://intercent.regione.emilia-romagna.it> e conforme alle prescrizioni dell'articolo 44 del Codice e del decreto della Presidenza del Consiglio dei Ministri n. 148/2021. Tramite il sito si accede alla procedura nonché alla documentazione di gara.

La procedura in oggetto è finalizzata all'individuazione di più soggetti economici che, sulla base delle risultanze della procedura, risultino idonei a erogare la fornitura oggetto di gara ed alla conclusione di un Accordo Quadro con gli stessi. L'Accordo Quadro verrà stipulato con un numero di operatori economici, prefissato e indicato, distintamente per ciascun lotto, nell'allegato B – Riepilogo lotti, sulla base dell'ordine decrescente del punteggio totale nella graduatoria di aggiudicazione. Nell'ambito di tale numero di operatori economici, i servizi utilizzatori individueranno di volta in volta il dispositivo medico che meglio si adatta alle caratteristiche anatomiche e cliniche dei pazienti, sulla base delle specificità dei diversi casi clinici.

L'affidamento avviene mediante procedura aperta con applicazione del criterio dell'offerta economicamente più vantaggiosa individuata sulla base del miglior rapporto qualità prezzo, ai sensi degli articoli 44, 52, 58, 60 e 95 del Codice.

Il luogo di consegna della fornitura è prevalentemente Bologna e Provincia - codice NUTS ITH55 – oltre a Ferrara e Provincia - codice NUTS ITH56 - e Dipartimento di IOR presso Villa Santa Teresa – situata a Bagheria (PA)

I CIG relativi ai lotti in gara sono dettagliatamente indicati al punto 3 tabella 1 del presente documento e nell'allegato B – Riepilogo lotti .

Il Responsabile del procedimento per la presente procedura è la Dott.ssa Antonia Crugliano, Direttore UOC Servizio Acquisti Area Vasta, indirizzo pec: [servizio.acquisti@pec.ausl.bologna.it](mailto:servizio.acquisti@pec.ausl.bologna.it) .

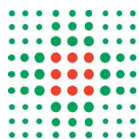
## **1. PIATTAFORMA TELEMATICA**

### **1.1 La piattaforma telematica di negoziazione**

Il funzionamento della Piattaforma avviene nel rispetto della legislazione vigente e, in particolare, del Regolamento UE n. 910/2014 (di seguito Regolamento eIDAS -electronic IDentification Authentication and Signature), del decreto legislativo n. 82/2005 (Codice dell'amministrazione digitale), del decreto legislativo n. 50/2016 e dei suoi atti di attuazione, in particolare il decreto della Presidenza del Consiglio dei Ministri n. 148/2021, e delle Linee guida dell'AGID.

L'utilizzo della Piattaforma comporta l'accettazione tacita ed incondizionata di tutti i termini, le condizioni di utilizzo e le avvertenze contenute nei documenti di gara, nel predetto documento nonché di quanto portato a conoscenza degli utenti tramite le comunicazioni sulla Piattaforma.

L'utilizzo della Piattaforma avviene nel rispetto dei principi di autoresponsabilità e di diligenza



professionale, secondo quanto previsto dall'articolo 1176, comma 2, del Codice Civile ed è regolato, tra gli altri, dai seguenti principi:

- parità di trattamento tra gli operatori economici;
- trasparenza e tracciabilità delle operazioni;
- standardizzazione dei documenti;
- comportamento secondo buona fede, ai sensi dell'articolo 1375 del Codice Civile;
- comportamento secondo correttezza, ai sensi dell'art.1175 del Codice Civile
- segretezza delle offerte e loro immodificabilità una volta scaduto il termine di presentazione della domanda di partecipazione
- gratuità; nessun corrispettivo è dovuto dall'operatore economico e/o aggiudicatario per il mero utilizzo della piattaforma.

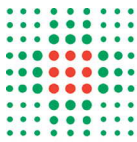
La Stazione appaltante non assume alcuna responsabilità per perdita di documenti e dati, danneggiamento di files e documenti, ritardi nell'inserimento di dati, documenti e/o nella presentazione della domanda, malfunzionamento, danni, pregiudizi derivanti all'operatore economico, da:

- difetti di funzionamento delle apparecchiature e dei sistemi di collegamento e programmi impiegati dal singolo operatore economico per il collegamento alla Piattaforma;
  - utilizzo della Piattaforma da parte dell'operatore economico in maniera non conforme al Disciplinare.
- In caso di mancato funzionamento della Piattaforma o di malfunzionamento della stessa, non dovuti alle predette circostanze, che impediscono la corretta presentazione delle offerte, al fine di assicurare la massima partecipazione, la stazione appaltante può disporre la sospensione del termine di presentazione delle offerte per un periodo di tempo necessario a ripristinare il normale funzionamento della Piattaforma e la proroga dello stesso per una durata proporzionale alla durata del mancato o non corretto funzionamento, tenuto conto della gravità dello stesso, ovvero, se del caso, può disporre di proseguire la gara in altra modalità, dandone tempestiva comunicazione sul proprio sito istituzionale alla seguente pagina <https://www.ausl.bologna.it/operatori-economici/bandi-di-gara> dove sono accessibili i documenti di gara nonché attraverso ogni altro strumento ritenuto idoneo. La stazione appaltante si riserva di agire in tal modo anche quando, esclusa la negligenza dell'operatore economico, non sia possibile accertare la causa del mancato funzionamento o del malfunzionamento. La Piattaforma garantisce l'integrità dei dati, la riservatezza delle offerte e delle domande di partecipazione. La Piattaforma è realizzata con modalità e soluzioni tecniche che impediscono di operare variazioni sui documenti definitivi, sulle registrazioni di sistema e sulle altre rappresentazioni informatiche e telematiche degli atti e delle operazioni compiute nell'ambito delle procedure, sulla base della tecnologia esistente e disponibile.

Le attività e le operazioni effettuate nell'ambito della Piattaforma sono registrate e attribuite all'operatore economico e si intendono compiute nell'ora e nel giorno risultanti dalle registrazioni di sistema. Il sistema operativo della Piattaforma è sincronizzato sulla scala di tempo nazionale di cui al decreto del Ministro dell'industria, del commercio e dell'artigianato 30 novembre 1993, n. 591, tramite protocollo NTP o standard superiore.

L'acquisto, l'installazione e la configurazione dell'hardware, del software, dei certificati digitali di firma, della casella di PEC o comunque di un indirizzo di servizio elettronico di recapito certificato qualificato, nonché dei collegamenti per l'accesso alla rete Internet, restano a esclusivo carico dell'operatore economico.





## 1.2 Dotazioni tecniche

Ai fini della partecipazione alla presente procedura, ogni operatore economico deve dotarsi, a propria cura, spesa e responsabilità, della strumentazione tecnica ed informatica conforme a quella indicata nel presente disciplinare e nei manuali pubblicati sulla piattaforma <https://intercent.regione.emilia-romagna.it> che disciplinano il funzionamento e l'utilizzo della Piattaforma.

In ogni caso è indispensabile:

- a) disporre almeno di un personal computer conforme agli standard aggiornati di mercato, con connessione internet e dotato di un comune browser idoneo ad operare in modo corretto sulla Piattaforma;
- b) disporre di un sistema pubblico per la gestione dell'identità digitale (SPID) di cui all'articolo 64 del decreto legislativo 7 marzo 2005, n. 82 o di altri mezzi di identificazione elettronica per il riconoscimento reciproco transfrontaliero ai sensi del Regolamento eIDAS;
- c) avere un domicilio digitale presente negli indici di cui agli articoli 6-bis e 6 ter del decreto legislativo 7 marzo 2005, n. 82 o, per l'operatore economico transfrontaliero, un indirizzo di servizio elettronico di recapito certificato qualificato ai sensi del Regolamento eIDAS;
- d) avere da parte del legale rappresentante dell'operatore economico (o da persona munita di idonei poteri di firma) un certificato di firma digitale, in corso di validità, rilasciato da:
  - un organismo incluso nell'elenco pubblico dei certificatori tenuto dall'Agenzia per l'Italia Digitale (previsto dall'articolo 29 del decreto legislativo n. 82/05);
  - un certificatore operante in base a una licenza o autorizzazione rilasciata da uno Stato membro dell'Unione europea e in possesso dei requisiti previsti dal Regolamento n. 910/14;
  - un certificatore stabilito in uno Stato non facente parte dell'Unione europea quando ricorre una delle seguenti condizioni:
    - i. il certificatore possiede i requisiti previsti dal Regolamento n. 910/14 ed è qualificato in uno stato membro;
    - ii. il certificato qualificato è garantito da un certificatore stabilito nell'Unione Europea, in possesso dei requisiti di cui al regolamento n. 910/14;
    - iii. il certificato qualificato, o il certificatore, è riconosciuto in forza di un accordo bilaterale o multilaterale tra l'Unione Europea e paesi terzi o organizzazioni internazionali.

## 1.3 Identificazione

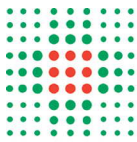
Per poter presentare offerta è necessario accedere alla Piattaforma.

L'accesso è gratuito ed è consentito a seguito dell'identificazione online dell'operatore economico. L'identificazione avviene o mediante il sistema pubblico per la gestione dell'identità digitale di cittadini e imprese (SPID) o attraverso gli altri mezzi di identificazione elettronica per il riconoscimento reciproco transfrontaliero ai sensi del Regolamento eIDAS.

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

E' onere della ditta concorrente provvedere tempestivamente a modificare i recapiti suindicati secondo le modalità esplicitate nelle guide per l'utilizzo della nuova piattaforma "Registrazione e funzioni base" (per la modifica di dati non sensibili, es: tel., mail utente) e "Gestione anagrafica" (per la modifica di dati sensibili) accessibili dal sito <http://intercenter.regione.emilia-romagna.it/agenzia/utilizzo-del-sistema/guide/>.

Eventuali richieste di assistenza di tipo informatico riguardanti l'identificazione e l'accesso alla Piattaforma devono essere effettuate al Numero Verde 800 810 799 - Tel +390899712796



Mobile/Estero -, oppure inviando una e-mail al seguente indirizzo: [info.intercent@regione.emilia-romagna.it](mailto:info.intercent@regione.emilia-romagna.it) .

## **2. DOCUMENTAZIONE DI GARA, CHIARIMENTI E COMUNICAZIONI**

### **2.1 Documenti di gara**

La documentazione di gara comprende:

- Bando di gara
- Disciplinare di gara
- Capitolato speciale di gara
- Allegato A - Domanda di partecipazione
- Allegato B - Riepilogo lotti
- Allegato C - Scheda informativa dispositivi
- Allegato D – Dettaglio prezzi sistemi
- Allegato E – Tracciato record
- Allegato F – Parametri di valutazione
- Allegato G – Schema Accordo Quadro
- Allegato H – Assolvimento imposta di bollo
- Allegato PI - Patto di Integrità di cui a delibera n.41 del 30.01.2015 dell’Azienda USL di Bologna di “Aggiornamento del piano triennale per la prevenzione della corruzione e del programma triennale della trasparenza e dell’integrità dell’Azienda USL di Bologna”
- DGUE – strutturato su piattaforma Sater
- istruzioni operative per accedere alla Piattaforma e regole tecniche per l’utilizzo della stessa consultabili al link <https://intercenter.regione.emilia-romagna.it>

La documentazione di gara è disponibile sul sito <https://intercenter.regione.emilia-romagna.it>, in quanto, per l’espletamento della presente gara, l’Azienda USL si avvale del Sistema Informatico per le Procedure Telematiche di Acquisto di Intercent-er ed è inoltre reperibile, solo per la consultazione, sul profilo del committente dell’Azienda USL di Bologna all’indirizzo: [www.ausl.bologna.it](http://www.ausl.bologna.it) - sezione Bandi di gara e contratti – Bandi di gara.

### **2.2 Chiarimenti**

E’ possibile ottenere chiarimenti sulla presente procedura mediante la proposizione di quesiti scritti da inoltrare unicamente attraverso la sezione della Piattaforma riservata alle richieste di chiarimenti (<http://intercenter.regione.emilia-romagna.it/agenzia/utilizzo-del-sistema/guide/guide>) entro il giorno e l’ora indicata sul portale e previa registrazione alla Piattaforma stessa.

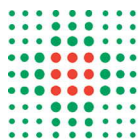
Le richieste di chiarimenti e le relative risposte sono formulate esclusivamente in lingua italiana.

Le risposte alle richieste di chiarimenti presentate in tempo utile sono fornite in formato elettronico almeno 6 giorni prima della scadenza del termine fissato per la presentazione delle offerte, mediante pubblicazione sulla Piattaforma SATER e sul sito istituzionale [www.ausl.bologna.it](http://www.ausl.bologna.it), sezione bandi di gara e contratti, bandi di gara. Si invitano i concorrenti a visionare costantemente tale sezione della Piattaforma o il sito istituzionale.

Non viene fornita risposta alle richieste presentate con modalità diverse da quella sopra indicata.

### **2.3 Comunicazioni**

Tutte le comunicazioni e gli scambi di informazioni di cui alla presente procedura sono eseguiti utilizzando mezzi di comunicazione elettronici.



Le comunicazioni tra stazione appaltante e operatori economici avvengono tramite la Piattaforma e sono accessibili nelle sezioni “comunicazioni”, “avvisi”, “chiarimenti”. È onere esclusivo dell’operatore economico prenderne visione.

Le comunicazioni relative a: a) aggiudicazione, b) esclusione, c) decisione di non aggiudicare l’ appalto, d) data di avvenuta stipulazione del contratto con l’aggiudicatario, e) attivazione del soccorso istruttorio, f) subprocedimento di verifica dell’anomalia dell’offerta, g) richiesta di offerta migliorativa, h) sorteggio di cui all’articolo 21, avvengono utilizzando la Piattaforma.

In caso di raggruppamenti temporanei, GEIE, aggregazioni di rete o consorzi ordinari, anche se non ancora costituiti formalmente, gli operatori economici raggruppati, aggregati o consorziati eleggono domicilio digitale presso il mandatario/capofila al fine della ricezione delle comunicazioni relative alla presente procedura.

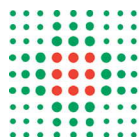
In caso di consorzi di cui all’articolo 45, comma 2, lettera b) e c) del Codice, la comunicazione recapitata, nei modi sopra indicati, al consorzio si intende validamente resa a tutte le consorziate. In caso di avalimento, la comunicazione recapitata all’offerente nei modi sopra indicati si intende validamente resa a tutti gli operatori economici ausiliari.

### 3. OGGETTO DELL’APPALTO, IMPORTO E SUDDIVISIONE IN LOTTI

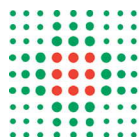
L’appalto è suddiviso in 39 lotti, secondo il dettaglio delle prestazioni di seguito indicate:

Tabella 1

N. lotto	CIG	ANAC Contributo	Descrizione del lotto	CPV	P (principale) S (secondaria)	Importo totale a base di gara nel triennio
1	9602099ECO	200,00 €	SISTEMA FISSAZIONE TORACO-LOMBO-SACRALE E OCCIPITO CERVICALE POSTERIORE PER PATOLOGIA TRAUMATICA A CARICAMENTO DALL'ALTO IN TITANIO	33183100	P	5.446.728,00
2	9602100F93	200,00 €	SISTEMA FISSAZIONE TORACO-LOMBO-SACRALE E OCCIPITO CERVICALE POSTERIORE PER PATOLOGIA DEGENERATIVA E ONCOLOGICA A CARICAMENTO DALL'ALTO IN TITANIO	33183100	P	7.395.360,00
3	96021042 E4	200,00 €	SISTEMA FISSAZIONE TORACO-LOMBARE POSTERIORE PER DEFORMITA' DEL GIOVANE E ADULTO	33183100	P	6.850.032,00
4	96021053B7	140,00 €	SISTEMA FISSAZIONE TORACO-	33183100	P	2.861.610,00



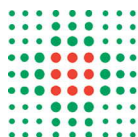
			LOMBARE POSTERIORE PER DEFORMITA' DEL BAMBINO			
5	960210648A	70,00 €	SISTEMA FISSAZIONE LOMBO-SACRALE PER SPONDILOLISTESI CON SISTEMA DI RIDUZIONE ESTRINSECO/ESTERNO	33183100	P	628.560,00
6	960210755D	70,00 €	SISTEMA FISSAZIONE TORACO-LOMBARE POSTERIORE AD INSERIMENTO PERCUTANEO	33183100	P	584.640,00
7	9602108630	20,00 €	PLACCA CERVICALE ANTERIORE	33183100	P	177.840,00
8	9602109703	===	PLACCA CERVICALE ANTERIORE INNOVATIVA	33183100	P	96.000,00
9	96021107D6	===	PLACCA FISSAZIONE DORSO LOMBARE ANTERO-LATERALE	33183100	P	103.740,00
10	96021118A9	35,00 €	CAGE CERVICALI STANDARD	33183100	P	312.975,00
11	960211297C	===	CAGE CERVICALI INNOVATIVE	33183100	P	137.160,00
12	9602114B22	70,00 €	CAGE LOMBARI PLIF STANDARD	33183100	P	508.950,00
13	9602115BF5	80,00 €	CAGE LOMBARI TLIF STANDARD	33183100	P	802.230,00
14	9602116CC8	35,00 €	CAGE DORSO-LOMBARI (XLIF)	33183100	P	301.860,00
15	9602118E6E	20,00 €	CAGE LOMBARI ALIF	33183100	P	182.520,00
16	9602119F41	===	CAGE LOMBARI OLIF	33183100	P	35.100,00
17	9602120019	===	SISTEMA DI AVVITAMENTO ANTERIORE PER DENTE DELL'EPISTROFEO	33183100	P	15.015,00
18	96021210EC	20,00 €	SOSTITUTO CORPO VERTEBRALE CERVICALE ESPANDIBILE/MODULARE	33183100	P	225.000,00
19	96021221BF	140,00 €	SOSTITUTO CORPO VERTEBRALE TORACO-LOMBARE ESPANDIBILE/MODULARE	33183100	P	1.121.400,00
20	9602123292	===	SOSTITUTO CORPO VERTEBRALE CERVICALE E TORACO-LOMBARE TIPO MESH	33183100	P	62.400,00
21	960212650B	===	SISTEMA STABILIZZAZIONE POSTERIORE PER LAMINOPLASTICA	33183100	P	117.390,00
22	96021275DE	===	PROTESI DISCALE CERVICALE	33183100	P	35.250,00
23	96021286B1	===	SISTEMA FISSATORE ESTERNO AL CRANIO TIPO HALO VEST	33183100	P	97.200,00
24	9602129784	===	SISTEMA DI FISSAZIONE SUBLAMINARE CON LACCI	33183100	P	84.150,00
25	9602130857	35,00 €	SISTEMA PER IL TRATTAMENTO DI FRATTURE VERTEBRALI E OSTEOLISI VERTEBRALE (TIPO CIFOPLASTICA)	33183100	P	388.440,00



26	960213192A	140,00 €	SISTEMA PER IL TRATTAMENTO DI FRATTURE VERTEBRALI E OSTEOLISI VERTEBRALE CON STENT PERMANENTE	33183100	P	1.651.320,00
27	96021329FD	70,00 €	SISTEMA PER VERTEBROPLASTICA	33183100	P	555.930,00
28	9602134BA3	140,00 €	SISTEMA PER VERTEBROPLASTICA CON CEMENTO AD ALTISSIMA VISCOSITA'	33183100	P	1.620.000,00
29	9602135C76	70,00 €	SISTEMA PER VERTEBRO-CIFOPLASTICA CON MATERIALE DI RIEMPIMENTO A BASE DI POLIMERO SILICONICO	33183100	P	745.800,00
30	9602136D49	80,00 €	SISTEMA DI STABILIZZAZIONE IN CARBONIO	33183100	P	840.840,00
31	9602137E1C	140,00 €	SISTEMA DI STABILIZZAZIONE CON RIVESTIMENTO ANTIMICROBICO	33183100	P	1.245.000,00
32	9602138EEF	35,00 €	SISTEMA DI VITI DIVERGENTI CORTICO-PEDUNCOLARI TIPO MIDLIF	33183100	P	362.700,00
33	9602139FC2	20,00 €	BARRE ALLUNGABILI MAGNETICHE	33183100	P	218.400,00
34	960214009A	20,00 €	SISTEMA DI FUSIONE SACRO-ILIACA	33183100	P	178.500,00
35	9602142240	70,00 €	SISTEMA DI FISSAZIONE CIRCONFERENZIALE MINI-INVASIVO	33183100	P	578.160,00
36	9602143313	35,00 €	CAGE AD ESPANSIONE XLIF ED OLIF LOMBARI	33183100	P	405.000,00
37	96021443 E6	140,00 €	CAGE AD ESPANSIONE PLIF E TLIF LOMBARI	33183100	P	1.310.400,00
38	96021454B9	20,00 €	CAGE AD ESPANSIONE ALIF	33183100	P	190.800,00
39	960214658C	80,00 €	SISTEMA DI VERTEBRAL BODY TETHERING PER VIA TORACOSCOPICA	33183100	P	996.000,00
A) Importo totale soggetto a ribasso						39.470.400
B) Oneri per la sicurezza da interferenze non soggetti a ribasso						0,00
A) + B) Importo complessivo a base di gara						39.470.400

L'importo complessivo a base di gara, pari a €39.470.400 è al netto di Iva e/o di altre imposte e contributi di legge, nonché degli oneri per la sicurezza dovuti a rischi da interferenze.

L'importo degli oneri per la sicurezza da interferenze è pari a € 0.00 Iva e/o altre imposte e contributi di legge esclusi e non è soggetto a ribasso.



Si precisa che il valore dell'Accordo quadro è frutto di una stima relativa al presumibile fabbisogno delle Aziende sanitarie aderenti che utilizzeranno l'Accordo quadro stesso ed è subordinato a circostanze cliniche e tecnico-scientifiche variabili e non esattamente predeterminabili, pertanto, la predetta stima non è in alcun modo impegnativa né vincolante per le Aziende sanitarie nei confronti degli aggiudicatari.

### 3.1 Durata

La durata della fornitura è di 3 anni, eventualmente rinnovabile per 1 anno, decorrente dalla data di esecutività dell'aggiudicazione.

### 3.2. Opzioni e Rinnovi

Il contratto può essere rinnovato, alle medesime condizioni, per una durata pari a 1 anno, per un importo presunto di €13.156.800,00 al netto di Iva e/o di altre imposte e contributi di legge, nonché degli oneri per la sicurezza dovuti a rischi da interferenze. L'esercizio di tale facoltà è comunicato all'appaltatore almeno 30 giorni prima della scadenza del contratto.

Il valore globale stimato dell'appalto, è pari ad €52.627.200,00 al netto di Iva e/o di altre imposte e contributi di legge, così suddiviso:

Tabella 2

Importo complessivo a base di gara	Importo per rinnovo	Valore globale dell'appalto
€39.470.400,00	€13.156.800,00	€52.627.200,00

### 3.3 Revisione dei prezzi

Per effetto dell'articolo 29 della Legge n. 25 del 28.03.2022 e sino al 31.12.2023, a partire dalla seconda annualità contrattuale, i prezzi potranno essere aggiornati, in aumento o in diminuzione, in misura non superiore alla differenza tra l'indice Istat dei prezzi al consumo per le famiglie di operai e impiegati, al netto dei tabacchi (c.d. FOI), al momento di inizio del secondo anno contrattuale e quello della decorrenza del contratto.

## 4. SOGGETTI AMMESSI IN FORMA SINGOLA E ASSOCIATA E CONDIZIONI DI PARTECIPAZIONE

Gli operatori economici, anche stabiliti in altri Stati membri, possono partecipare alla presente gara in forma singola o associata, secondo le disposizioni dell'art. 45 del Codice, purché in possesso dei requisiti prescritti dai successivi articoli.

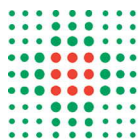
Ai soggetti costituiti in forma associata si applicano le disposizioni di cui agli artt. 47 e 48 del Codice.

**È vietato** ai concorrenti partecipare alla gara in più di un raggruppamento temporaneo o consorzio ordinario di concorrenti o aggregazione di imprese aderenti al contratto di rete (nel prosieguo, aggregazione di imprese di rete).

**È vietato** al concorrente che partecipa alla gara in raggruppamento o consorzio ordinario di concorrenti, partecipare anche in forma individuale.

**È vietato** al concorrente che partecipa alla gara in aggregazione di imprese di rete, partecipare anche in forma individuale. Le imprese retiste non partecipanti alla gara possono presentare offerta, per la medesima gara, in forma singola o associata.

I consorzi di cui all'articolo 45, comma 2, lettere b) e c) del Codice sono tenuti ad indicare, in sede di offerta, per quali consorziati il consorzio concorre; a questi ultimi **è vietato** partecipare, in qualsiasi



altra forma, alla presente gara. In caso di violazione sono esclusi dalla gara sia il consorzio sia il consorziato; in caso di inosservanza di tale divieto si applica l'articolo 353 del codice penale.

In alternativa i consorzi di cui all'articolo 45, comma 2, lettera c) del Codice possono eseguire le prestazioni con la propria struttura.

**È vietato**, ai consorziati designati dal consorzio di cui all'articolo 45, comma 2, lettere b) e c) del Codice, indicare a loro volta, a cascata, un altro soggetto per l'esecuzione.

Qualora il consorziato designato sia, a sua volta, un consorzio di cui all'articolo 45 comma 2, lettera b) è tenuto anch'esso a indicare, in sede di offerta, i consorziati per i quali concorre; a questi ultimi è vietato partecipare, in qualsiasi altra forma, alla presente gara. In caso di violazione sono esclusi dalla gara sia il consorzio sia il consorziato; in caso di inosservanza di tale divieto si applica l'articolo 353 del codice penale.

Le aggregazioni di retisti di cui all'articolo 45, comma 2 lettera f) del Codice, rispettano la disciplina prevista per i raggruppamenti temporanei in quanto compatibile. In particolare:

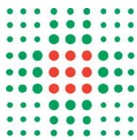
- a) nel caso in cui la rete sia dotata di organo comune con potere di rappresentanza e soggettività giuridica (cd. rete soggetto), l'aggregazione di retisti partecipa a mezzo dell'organo comune, che assume il ruolo del mandatario, qualora in possesso dei relativi requisiti. L'organo comune può indicare anche solo alcuni tra i retisti per la partecipazione alla gara ma deve obbligatoriamente far parte di questi;
- b) nel caso in cui la rete sia dotata di organo comune con potere di rappresentanza ma priva di soggettività giuridica (cd. rete -contratto), l'aggregazione di retisti partecipa a mezzo dell'organo comune, che assume il ruolo del mandatario, qualora in possesso dei requisiti previsti per la mandataria e qualora il contratto di rete rechi mandato allo stesso a presentare domanda di partecipazione o offerta per determinate tipologie di procedure di gara. L'organo comune può indicare anche solo alcuni tra i retisti per la partecipazione alla gara ma deve obbligatoriamente far parte di questi;
- c) nel caso in cui la rete sia dotata di organo comune privo di potere di rappresentanza ovvero sia sprovvista di organo comune, oppure se l'organo comune è privo dei requisiti di qualificazione, l'aggregazione di retisti partecipa nella forma del raggruppamento costituito o costituendo, con applicazione integrale delle relative regole.

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

Il ruolo di mandante/mandataria di un raggruppamento temporaneo di imprese può essere assunto anche da un consorzio di cui all'art. 45, comma 1, lett. b), c) ovvero da una sub-associazione, nelle forme di un RTI o consorzio ordinario costituito oppure di un'aggregazioni di retisti. A tal fine, se la rete è dotata di organo comune con potere di rappresentanza (con o senza soggettività giuridica), tale organo assumerà la veste di mandataria della sub-associazione; se, invece, la rete è dotata di organo comune privo del potere di rappresentanza o è sprovvista di organo comune, il ruolo di mandataria della sub-associazione è conferito dalle imprese retiste partecipanti alla gara, mediante mandato ai sensi dell'art. 48 comma 12 del Codice, dando evidenza della ripartizione delle quote di partecipazione.

L'impresa in concordato preventivo può concorrere anche riunita in RTI purché non rivesta la qualità di mandataria e sempre che le altre imprese aderenti al RTI non siano assoggettate ad una procedura concorsuale.





## 5. REQUISITI GENERALI

Sono **esclusi** dalla gara gli operatori economici per i quali sussistono cause di esclusione di cui all'art. 80 del Codice. In caso di partecipazione di consorzi di cui all'articolo 45, comma 2, lettere b) e c), del Codice la sussistenza dei requisiti di cui all'articolo 80 del Codice è attestata e verificata nei confronti del consorzio e delle consorziate indicate quali esecutrici.

Sono comunque **esclusi** gli operatori economici che abbiano affidato incarichi in violazione dell'art. 53, comma 16-ter, del d.lgs. del 2001 n. 165 a soggetti che hanno esercitato, in qualità di dipendenti, poteri autoritativi o negoziali presso l'amministrazione affidante negli ultimi tre anni.

La mancata accettazione delle clausole contenute nel patto di integrità costituisce causa di esclusione dalla gara, ai sensi dell'art. 1, comma 17 della l. 190/2012.

## 6. REQUISITI SPECIALI E MEZZI DI PROVA

I concorrenti, a pena di esclusione, devono essere in possesso dei requisiti previsti nei commi seguenti. I documenti richiesti agli operatori economici ai fini della dimostrazione dei requisiti devono essere trasmessi mediante AVCPass in conformità alla delibera ANAC n. 464/2022

### 6.1 Requisiti di Idoneità

Costituisce requisito di idoneità l'iscrizione nel Registro delle Imprese oppure nell'Albo delle Imprese artigiane per attività coerenti con quelle oggetto della presente procedura di gara.

Il concorrente non stabilito in Italia ma in un altro Stato Membro o in uno dei Paesi di cui all'articolo 83, comma 3 del Codice, presenta dichiarazione giurata o secondo le modalità vigenti nello Stato nel quale è stabilito.

Per la comprova del requisito sono acquisiti d'ufficio i documenti in possesso di pubbliche amministrazioni, previa indicazione, da parte dell'operatore economico, degli elementi indispensabili per il reperimento delle informazioni o dei dati richiesti.

### 6.2 Requisiti di capacità economica e finanziaria

Per la presente procedura di gara non sono previsti requisiti di capacità economica e finanziaria.

### 6.3 Requisiti di capacità tecnica e professionale

Per la presente procedura di gara non sono previsti requisiti di capacità economica e finanziaria.

### 6.4 Indicazioni raggruppamenti temporanei, consorzi ordinari, aggregazioni imprese di rete, GEIE

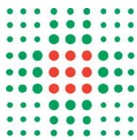
I soggetti di cui all'articolo 45 comma 2, lettera d), e), f) e g) del Codice devono possedere i requisiti di partecipazione nei termini di seguito indicati.

Alle aggregazioni di retisti, ai consorzi ordinari ed ai GEIE si applica la disciplina prevista per i raggruppamenti temporanei. Nei consorzi ordinari la consorziata che assume la quota maggiore di attività esecutive riveste il ruolo di capofila che è assimilata alla mandataria.

Nel caso in cui la mandante/mandataria di un raggruppamento temporaneo sia una sub-associazione, nelle forme di consorzio ordinario costituito oppure di un'aggregazione di retisti, i relativi requisiti di partecipazione sono soddisfatti secondo le medesime modalità indicate per i raggruppamenti.

Il requisito relativo all'iscrizione nel Registro delle Imprese oppure nell'Albo delle Imprese artigiane di cui alla lettera a) deve essere posseduto:





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

### **6.5 Indicazioni per i consorzi di cooperative e di imprese artigiane e i consorzi stabili**

I soggetti di cui all'articolo 45 comma 2, lettere b) e c) del Codice devono possedere i requisiti di partecipazione nei termini di seguito indicati.

Il requisito relativo all'iscrizione nel Registro delle Imprese oppure nell'Albo delle Imprese artigiane di cui al punto 6.1. lettera a) deve essere posseduto dal consorzio e dai consorziati indicati come esecutori.

## **7. AVVALIMENTO**

Per la presente procedura non sono previsti requisiti di carattere economico-finanziario e tecnico professionale di cui ai punti 6.2 e 6.3, pertanto non si applica l'istituto dell'avvalimento.

## **8. SUBAPPALTO**

Non può essere affidata in subappalto l'integrale esecuzione del contratto.

Il concorrente indica all'atto dell'offerta le parti della fornitura che intende subappaltare o concedere in cottimo. In caso di mancata indicazione delle parti da subappaltare il subappalto è vietato.

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

## **9. GARANZIA PROVVISORIA**

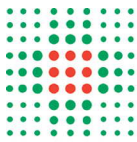
L'offerta è corredata, a pena di esclusione, da:

- a) una garanzia provvisoria, intestata a Azienda USL di Bologna, Via Castiglione 29, 40124 Bologna, pari al 2% dell'importo a base di gara per ciascun lotto a cui si intende partecipare, come calcolato e più dettagliatamente indicato nel documento Allegato B – Riepilogo lotti, allegato al presente disciplinare. Si applicano le riduzioni di cui all'articolo 93, comma 7 del Codice;
- b) una dichiarazione di impegno, da parte di un istituto bancario o assicurativo o altro soggetto di cui all'art. 93, comma 3 del Codice, anche diverso da quello che ha rilasciato la garanzia provvisoria, a rilasciare garanzia fideiussoria definitiva ai sensi dell'articolo 93, comma 8 del Codice, qualora il concorrente risulti affidatario. Tale dichiarazione di impegno non è richiesta alle microimprese, piccole e medie imprese e ai raggruppamenti temporanei o consorzi ordinari esclusivamente dalle medesime costituiti. importo

In caso di partecipazione a più lotti sono prestate tante distinte ed autonome garanzie provvisorie e impegni al rilascio della definitiva quanti sono i lotti cui si intende partecipare ovvero il concorrente può prestare un'unica garanzia cumulativa, purché nella medesima siano indicati specificatamente i lotti cui si partecipa ed i relativi importi.

La garanzia provvisoria è costituita, a scelta del concorrente:

- a) fermo restando il limite all'utilizzo del contante di cui all'articolo 49, comma I del decreto legislativo 21 novembre 2007 n. 231, in contanti, in assegni circolari, con bonifico, con versamento effettuato presso il Tesoriere dell'Azienda Unità Sanitaria Locale di Bologna – Intesa San Paolo spa: codice IBAN IT96D0306902520100000046027.



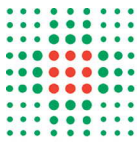
Per depositi cauzionali il codice Ente assegnato all'Azienda da parte del Tesoriere è il 1040039 con sottoconto IT29S0306902520100000300028 collegato al codice IBAN indicato; per pagamenti provenienti dall'estero, Codice BIC: BCITITMM ;

- b) in titoli del debito pubblico garantiti dallo Stato depositati presso una sezione di tesoreria provinciale o presso le aziende autorizzate, a titolo di pegno a favore dell'amministrazione; il valore deve essere al corso del giorno del deposito;
- c) da fideiussione bancaria o assicurativa rilasciata da imprese bancarie o assicurative che rispondano ai requisiti di solvibilità previsti dalle leggi che ne disciplinano le rispettive attività o rilasciata da intermediario finanziario iscritto nell'albo di cui all'articolo 106 del decreto legislativo 1 settembre 1993, n. 385 che svolga, in via esclusiva o prevalente, attività di rilascio di garanzie e che sia sottoposto a revisione contabile da parte di una società di revisione iscritta nell'albo previsto dall'articolo 161 del decreto legislativo 24 febbraio 1998, n. 58 e che abbia i requisiti minimi di solvibilità richiesti dalla vigente normativa bancaria assicurativa, come previsto all'art.93, comma 3 del Codice. Gli operatori economici, prima di procedere alla sottoscrizione della garanzia, sono tenuti a verificare che il soggetto garante sia in possesso dell'autorizzazione al rilascio di garanzie mediante accesso ai seguenti siti internet:  
<http://www.bancaditalia.it/compiti/vigilanza/intermediari/index.html>  
<http://www.bancaditalia.it/compiti/vigilanza/avvisi-pub/garanzie-finanziarie/>  
[http://www.bancaditalia.it/compiti/vigilanza/avvisi-pub/soggetti-non-legittimati/Intermediari\\_non\\_abilitati.pdf](http://www.bancaditalia.it/compiti/vigilanza/avvisi-pub/soggetti-non-legittimati/Intermediari_non_abilitati.pdf) [http://www.ivass.it/ivass/imprese\\_jsp/HomePage.jsp](http://www.ivass.it/ivass/imprese_jsp/HomePage.jsp)

La garanzia fideiussoria deve:

- a) contenere espressa menzione dell'oggetto del contratto di appalto e del soggetto garantito : beneficiario o stazione appaltante – Azienda USL di Bologna CF 02406911202;
- b) prevedere come contraente l'operatore economico interessato, ovvero tutti gli operatori economici del costituito/constituendo raggruppamento temporaneo o consorzio ordinario o GEIE, ovvero tutte le imprese retiste che partecipano alla gara ovvero, in caso di consorzi di cui all'articolo 45, comma 2 lettere b) e c) del Codice, il solo consorzio;
- c) essere conforme allo schema tipo approvato con decreto del Ministro dello sviluppo economico del 19 gennaio 2018 n. 31;
- d) avere validità per 180 gg dalla data di presentazione dell'offerta;
- e) prevedere espressamente:
  - 1. la rinuncia al beneficio della preventiva escussione del debitore principale di cui all'articolo 1944 del codice civile;
  - 2. la rinuncia ad eccepire la decorrenza dei termini di cui all'art. 1957 del codice civile;
  - 3. l'operatività entro quindici giorni a semplice richiesta scritta della stazione appaltante;
- f) essere corredata dall'impegno del garante a rinnovare la garanzia ai sensi dell'articolo 93, comma 5 del Codice, su richiesta della stazione appaltante per ulteriori 180 giorni, nel caso in cui al momento della sua scadenza non sia ancora intervenuta l'aggiudicazione.

La garanzia fideiussoria e la dichiarazione di impegno devono essere sottoscritte da un soggetto in possesso dei poteri necessari per impegnare il garante ed essere inserite sulla Piattaforma in una delle seguenti forme:



- a) originale informatico, ai sensi dell'articolo 1, lett. p) del d.lgs. 7 marzo 2005, n. 82, sottoscritto con firma digitale, o altro tipo di firma elettronica qualificata, dal soggetto in possesso dei poteri necessari per impegnare il garante;
- b) in copia informatica di documento analogico (scansione di documento cartaceo) secondo le modalità previste dall'articolo 22, commi 1 e 2, del d.lgs. n. 82/2005;
- c) in duplicato informatico dell'originale informatico conforme alle disposizioni dell'articolo 23-bis del D.lgs. n.82/2005.

In caso di bonifico il concorrente deve inserire sulla Piattaforma il documento che attesti l'avvenuto versamento in una delle forme sopra indicate. Il documento deve indicare il nominativo dell'operatore economico che ha operato il versamento stesso.

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

Per fruire delle riduzioni di cui all'articolo 93, comma 7 del Codice, il concorrente dichiara nella domanda di partecipazione il possesso dei relativi requisiti, e allega la relativa documentazione.

In caso di partecipazione in forma associata, la riduzione del 50% per il possesso della certificazione del sistema di qualità di cui all'articolo 93, comma 7, si ottiene:

- a) per i soggetti di cui all'articolo 45, comma 2, lettere d), e), f), g), del Codice solo se tutte le imprese che costituiscono il raggruppamento, consorzio ordinario o GEIE, o tutte le imprese retiste che partecipano alla gara siano in possesso della predetta certificazione;
- b) per i consorzi di cui all'articolo 45, comma 2, lettere b) e c) del Codice, se il Consorzio ha dichiarato in fase di offerta che intende eseguire con risorse proprie, sole se il Consorzio possiede la predetta certificazione; se il Consorzio ha indicato in fase di offerta che intende assegnare parte delle prestazioni a una o più consorziate individuate nell'offerta, solo se sia il Consorzio sia la consorziata designata posseggono la predetta certificazione, o in alternativa se il solo Consorzio possiede la predetta certificazione e l'ambito di certificazione del suo sistema gestionale include la verifica che l'erogazione della prestazione da parte della consorziata rispetti gli standard fissati dalla certificazione.

Le altre riduzioni previste dall'articolo 93, comma 7, del Codice si ottengono nel caso di possesso da parte di una sola associata oppure, per i consorzi di cui all'articolo 45, comma 2, lettere b) e c) del Codice, da parte del consorzio e/o delle consorziate.

È sanabile, mediante soccorso istruttorio, la mancata presentazione della garanzia provvisoria e/o dell'impegno a rilasciare garanzia fideiussoria definitiva solo a condizione che siano stati già costituiti nella loro integrità prima della presentazione dell'offerta.

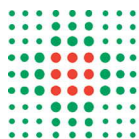
Non è sanabile - e quindi è causa di esclusione - la sottoscrizione della garanzia provvisoria da parte di un soggetto non legittimato a rilasciare la garanzia o non autorizzato ad impegnare il garante.

## **10. SOPRALLUOGO**

Per la presente procedura non è previsto il sopralluogo.

## **11. PAGAMENTO DEL CONTRIBUTO A FAVORE DELL'ANAC**

I concorrenti effettuano, a pena di esclusione, il pagamento del contributo previsto dalla legge in favore dell'Autorità Nazionale Anticorruzione secondo le modalità di cui alla delibera ANAC n. 830 del



21 dicembre 2021 “Attuazione dell'articolo 1, commi 65 e 67, della legge 23 dicembre 2005, n. 266, per l'anno 2022”. Il contributo è dovuto per ciascun lotto per il quale si presenta offerta secondo gli importi descritti nella precedente Tabella 1.

L'importo del contributo è calcolato sul valore stimato d'appalto comprensivo delle eventuali opzioni e rinnovi contrattuali previste nella documentazione di gara.

A comprova dell'avvenuto pagamento, l'offerente allega a sistema copia della ricevuta del versamento effettuato. In caso di mancata presentazione, la stazione appaltante accerta, mediante consultazione del sistema AVCpass, il pagamento del contributo, in mancanza del quale esclude il concorrente dalla procedura di gara per il lotto per il quale non è stato versato il contributo.

## **12. MODALITÀ DI PRESENTAZIONE DELL'OFFERTA E SOTTOSCRIZIONE DEI DOCUMENTI DI GARA**

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

Le dichiarazioni sostitutive si redigono ai sensi degli articoli 19, 46 e 47 del decreto del Presidente della Repubblica n. 445/2000. La documentazione presentata in copia è accompagnata da dichiarazione di conformità all'originale ai sensi del decreto legislativo n. 82/05.

L'offerta deve pervenire entro e non oltre il giorno e l'ora registrati sulla piattaforma SATER come termine ultimo di presentazione dell'offerta. La Piattaforma non accetta offerte presentate dopo tale termine.

Per data e ora di arrivo dell'offerta fa fede l'orario registrato dalla Piattaforma. Le operazioni di inserimento sulla Piattaforma di tutta la documentazione richiesta rimangono ad esclusivo rischio del concorrente. Si invitano pertanto i concorrenti ad avviare tali attività con congruo anticipo rispetto alla scadenza prevista, onde evitare la non completa e quindi mancata trasmissione dell'offerta entro il termine previsto. Qualora si verifichi un mancato funzionamento o un malfunzionamento della Piattaforma si applica quanto previsto al paragrafo 1.1.

Ogni operatore economico per la presentazione dell'offerta ha a disposizione una capacità pari alla dimensione massima di 100 MB per singolo file.

La Piattaforma, di norma, accetta esclusivamente files con i seguenti formati: .pdf, .p7m, .doc, .xls e cartelle compresse .zip.

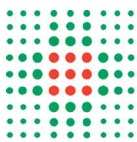
### **12.1 Regole per la presentazione dell'offerta**

L'**OFFERTA** è composta da:

- A – Documentazione amministrativa (unica);
- B – Offerta tecnica (una per ogni Lotto per il quale si intende partecipare)
- C – Offerta economica (una per ogni Lotto per il quale si intende partecipare).

Entro il termine ultimo di presentazione delle offerte, l'operatore economico ha facoltà di inserire nella Piattaforma offerte successive che sostituiscono la precedente, ovvero ritirare l'offerta presentata. La stazione appaltante considererà esclusivamente l'ultima offerta presentata.

Si precisa inoltre che:



- l'offerta è vincolante per il concorrente;
- con la trasmissione dell'offerta, il concorrente accetta tutta la documentazione di gara, allegati e chiarimenti inclusi.

La Piattaforma consente al concorrente di visualizzare l'avvenuta trasmissione della domanda. Al momento della ricezione delle offerte, ai sensi dell'articolo 58, comma 5 del Codice, ciascun concorrente riceve notifica automatica dalla piattaforma SATER di corretto recepimento della documentazione inviata.

Il concorrente che intenda partecipare in forma associata (per esempio raggruppamento temporaneo di imprese/ConSORZI, sia costituiti che costituendi) in sede di presentazione dell'offerta indica la forma di partecipazione e indica gli operatori economici riuniti o consorziati.

La documentazione da produrre deve essere in lingua italiana o, se redatta in lingua straniera, deve essere corredata da traduzione giurata in lingua italiana; per la documentazione redatta in lingua inglese è ammessa la traduzione semplice. In caso di contrasto tra testo in lingua straniera e testo in lingua italiana prevarrà la versione in lingua italiana, essendo a rischio del concorrente assicurare la fedeltà della traduzione. In caso di mancanza, incompletezza o irregolarità della traduzione dei documenti facenti parte della Documentazione Amministrativa, si applica l'art. 83, comma 9 del Codice.

È consentito presentare direttamente in lingua inglese le certificazioni emesse da Enti ufficiali e riconosciuti.

L'offerta vincola il concorrente per 180 giorni dalla scadenza del termine indicato per la presentazione dell'offerta. Nel caso in cui alla data di scadenza della validità delle offerte le operazioni di gara siano ancora in corso, sarà richiesto agli offerenti di confermare la validità dell'offerta sino alla data indicata e di produrre un apposito documento attestante la validità della garanzia prestata in sede di gara fino alla medesima data.

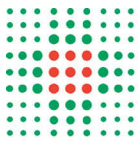
Il mancato riscontro alla richiesta della stazione appaltante, entro il termine fissato da quest'ultima, è considerato come rinuncia del concorrente alla partecipazione alla gara.

### **13. SOCCORSO ISTRUTTORIO**

Le carenze di qualsiasi elemento formale della domanda, e in particolare, la mancanza, l'incompletezza e ogni altra irregolarità essenziale degli elementi e del DGUE, con esclusione di quelle afferenti all'offerta economica e all'offerta tecnica, possono essere sanate attraverso la procedura di soccorso istruttorio di cui all'art. 83, comma 9 del Codice.

L'irregolarità essenziale è sanabile laddove non si accompagni ad una carenza sostanziale del requisito, alla cui dimostrazione era finalizzata la documentazione omessa o irregolarmente prodotta. La successiva correzione o integrazione documentale è ammessa laddove consenta di attestare l'esistenza di circostanze preesistenti, vale a dire requisiti previsti per la partecipazione e documenti/elementi a corredo dell'offerta. Nello specifico valgono le seguenti regole:

- il mancato possesso dei prescritti requisiti di partecipazione non è sanabile mediante soccorso istruttorio e determina l'esclusione dalla procedura di gara;
- l'omessa o incompleta nonché irregolare presentazione delle dichiarazioni sul possesso dei requisiti di partecipazione e ogni altra mancanza, incompletezza o irregolarità del DGUE e della domanda, ivi compreso il difetto di sottoscrizione, sono sanabili, ad eccezione delle false dichiarazioni;



- la mancata presentazione di elementi a corredo dell'offerta (es. garanzia provvisoria e impegno del fideiussore) ovvero di condizioni di partecipazione gara (es. mandato collettivo speciale o impegno a conferire mandato collettivo), entrambi aventi rilevanza in fase di gara, sono sanabili, solo se preesistenti e comprovabili con documenti di data certa, anteriore al termine di presentazione dell'offerta;
- il difetto di sottoscrizione della domanda di partecipazione o delle dichiarazioni richieste o dell'offerta è sanabile.

Ai fini del soccorso istruttorio la stazione appaltante assegna al concorrente un congruo termine, non superiore a dieci giorni, perché siano rese, integrate o regolarizzate le dichiarazioni necessarie, indicando il contenuto e i soggetti che le devono rendere nonché la sezione della Piattaforma dove deve essere inserita la documentazione richiesta.

In caso di inutile decorso del termine, la stazione appaltante procede all'esclusione del concorrente dalla procedura.

Ove il concorrente produca dichiarazioni o documenti non perfettamente coerenti con la richiesta, la stazione appaltante può chiedere ulteriori precisazioni o chiarimenti, limitate alla documentazione presentata in fase di soccorso istruttorio, fissando un termine a pena di esclusione.

#### **14. DOMANDA DI PARTECIPAZIONE E DOCUMENTAZIONE AMMINISTRATIVA**

L'operatore economico inserisce sulla Piattaforma SATER la seguente documentazione:

- 1) domanda di partecipazione, completa di eventuali dichiarazioni integrative allegate, ed eventuale procura;
- 2) capitolato speciale firmato per accettazione;
- 3) garanzia provvisoria e dichiarazione di impegno di un fideiussore;
- 4) in caso di riduzione della garanzia, documentazione a corredo;
- 5) ricevuta di avvenuto pagamento del contributo all'ANAC;
- 6) FVOE (ex PASSoe);
- 7) assolvimento imposta di bollo;
- 8) eventuale documentazione per i soggetti associati di cui al punto 14.6;
- 9) modulo consegne al Centro Logistico AOUBO;
- 10) schema Accordo Quadro, firmato per accettazione;
- 11) DGUE, inserito tramite compilazione direttamente sulla piattaforma.

##### **14.1 Domanda di partecipazione ed eventuale procura**

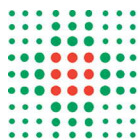
La domanda di partecipazione è redatta secondo il modello di cui all'allegato A.

Nella domanda di partecipazione, il concorrente indica i propri dati identificativi (ragione sociale, codice fiscale, sede), la forma singola o associata con la quale partecipa alla gara e il CCNL applicato con l'indicazione del relativo codice alfanumerico unico di cui all'articolo 16 quater del decreto legge n. 76/20.

In caso di partecipazione in raggruppamento temporaneo di imprese, consorzio ordinario, aggregazione di retisti, GEIE, il concorrente fornisce i dati identificativi (ragione sociale, codice fiscale, sede) e il ruolo di ciascuna impresa (mandataria/mandante; capofila/consorziata).

Nel caso di consorzio di cooperative e imprese artigiane o di consorzio stabile di cui all'articolo 45, comma 2 lettera b) e c) del Codice, il consorzio indica il consorziato per il quale concorre alla gara; qualora il consorziato designato sia, a sua volta, un consorzio di cui all'articolo 45, comma 2, lettera b) del Codice, esso deve indicare il consorziato o i consorziati per il quale o per i quali concorre, in



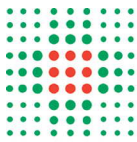


assenza di tale dichiarazione si intende che lo stesso partecipa in nome e per conto proprio .

Nella domanda di partecipazione il concorrente dichiara:

- di non incorrere nelle cause di esclusione di cui all'art. 80, comma 5 lett. f-bis) e f-ter) e all'art. 80, comma 5 lett. c), c-bis) c-ter) del Codice
- i dati identificativi (nome, cognome, data e luogo di nascita, codice fiscale, comune di residenza etc.) dei soggetti di cui all'articolo 80, comma 3 del Codice, ovvero indica la banca dati ufficiale o il pubblico registro da cui i medesimi possono essere ricavati in modo aggiornato alla data di presentazione dell'offerta
- di non partecipare alla medesima gara in altra forma singola o associata, né come ausiliaria per altro concorrente
- di accettare, senza condizione o riserva alcuna, tutte le norme e disposizioni contenute nella documentazione gara
- di essere edotto degli obblighi derivanti dal Codice di comportamento adottato dalla stazione appaltante con Delibera del Direttore Generale n.166 del 29.05.2018, pubblicato nella sezione amministrazione trasparente <https://www.ausl.bologna.it/amministrazione-trasparente/disposizioni-general/atti-general/cdcc> e di impegnarsi, in caso di aggiudicazione, ad osservare e a far osservare ai propri dipendenti e collaboratori, per quanto applicabile, il suddetto codice, pena la risoluzione del contratto
- di accettare il Patto di Integrità approvato con delibera n.41 del 30.01.2015 dell'Azienda USL di Bologna, allegato PI, anche accessibile al seguente link <https://www.ausl.bologna.it/asl-bologna/dipartimento-amministrativo/uoc-servizio-acquisti-metropolitano/trasparenza/atti-general/Patto%20di%20Integrita.pdf>

La mancata accettazione delle clausole contenute nel protocollo di legalità costituisce causa di esclusione dalla gara, ai sensi dell'articolo 83-bis, del decreto legislativo 159/2011
- **nel caso di operatori economici non residenti e privi di stabile organizzazione in Italia** l'impegno ad uniformarsi, in caso di aggiudicazione, alla disciplina di cui agli articoli 17, comma 2, e 53, comma 3 del decreto del Presidente della Repubblica 633/72 e a comunicare alla stazione appaltante la nomina del proprio rappresentante fiscale, nelle forme di legge
- **nel caso di operatori economici non residenti e privi di stabile organizzazione in Italia** il domicilio fiscale ..., il codice fiscale ..., la partita IVA ..., l'indirizzo di posta elettronica certificata o strumento analogo negli altri Stati Membri, ai fini delle comunicazioni di cui all'articolo 76, comma 5 del Codice
- di essere informato ai sensi e per gli effetti dell'art.13 del Regolamento U.E.2016/679, sul trattamento dei dati personali e di essere consapevole che tali dati, anche di natura giudiziaria, sono raccolti e trattati, anche con strumenti informatici, esclusivamente nell'ambito della presente gara e per le finalità descritte al punto 29.1 del Disciplinare di gara, contenente altresì i diritti di cui agli art.15 e successivi del regolamento sopracitato
- eventuali riduzioni di cui all'art.93 comma 7 del Codice per la costituzione della garanzia provvisoria
- il CCNL applicato con l'indicazione del relativo codice alfanumerico unico di cui all'articolo 16 quater del decreto legge n. 76/20
- elenco dei lotti per i quali l'operatore concorre
- modalità di assolvimento dell'imposta di bollo
- eventuali dichiarazioni di cui al punto 14.3, in caso di concordato preventivo



- presa visione dei fascicoli informativi sui rischi specifici delle Aziende Sanitarie di cui alla presente procedura di gara pubblicati sui siti internet, come indicato all'art.18 del capitolato speciale di appalto
- di ritenere remunerativa l'offerta economica presentata giacché per la sua formulazione ha preso atto e tenuto conto:
  - a) delle condizioni contrattuali e degli oneri compresi quelli eventuali relativi in materia di sicurezza, di assicurazione, di condizioni di lavoro e di previdenza e assistenza in vigore nel luogo dove devono essere svolte le forniture
  - b) di tutte le circostanze generali, particolari e locali, nessuna esclusa ed eccettuata, che possono avere influito o influire sia sulla prestazione della fornitura, sia sulla determinazione della propria offerta

In caso di incorporazione, fusione societaria o cessione o affitto d'azienda, le dichiarazioni di cui all'articolo 80, commi 1, 2 e 5, lettera l) del Codice, devono riferirsi anche ai soggetti di cui all'articolo 80 comma 3 del Codice che hanno operato presso la società incorporata, che si è fusa o che ha ceduto o dato in affitto l'azienda nell'anno antecedente la data di pubblicazione del bando di gara.

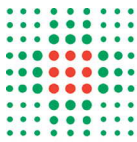
La domanda e le relative dichiarazioni sono sottoscritte ai sensi del decreto legislativo n. 82/2005:

- nel caso di partecipazione in forma singola, dal concorrente;
- nel caso di raggruppamento temporaneo o consorzio ordinario o GEIE costituiti, dalla mandataria/capofila;
- nel caso di raggruppamento temporaneo o consorzio ordinario o GEIE non ancora costituiti, da tutti i soggetti che costituiranno il raggruppamento o il consorzio o il gruppo;
- nel caso di aggregazioni di retisti:
  - a. se la rete è dotata di un organo comune con potere di rappresentanza e con soggettività giuridica, ai sensi dell'articolo 3, comma 4-quater, del decreto legge 10 febbraio 2009, n. 5, la domanda di partecipazione deve essere sottoscritta dal solo operatore economico che riveste la funzione di organo comune;
  - b. se la rete è dotata di un organo comune con potere di rappresentanza ma è priva di soggettività giuridica, ai sensi dell'articolo 3, comma 4-quater, del decreto legge 10 febbraio 2009, n. 5, la domanda di partecipazione deve essere sottoscritta dall'impresa che riveste le funzioni di organo comune nonché da ognuno dei retisti che partecipa alla gara;
  - c. se la rete è dotata di un organo comune privo del potere di rappresentanza o se la rete è sprovvista di organo comune, oppure se l'organo comune è privo dei requisiti di qualificazione richiesti per assumere la veste di mandataria, la domanda di partecipazione deve essere sottoscritta dal retista che riveste la qualifica di mandatario, ovvero, in caso di partecipazione nelle forme del raggruppamento da costituirsi, da ognuno dei retisti che partecipa alla gara;
- nel caso di consorzio di cooperative e imprese artigiane o di consorzio stabile di cui all'articolo 45, comma 2 lettera b) e c) del Codice, la domanda è sottoscritta digitalmente dal consorzio medesimo.

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

In caso di documentazione sottoscritta digitalmente dal procuratore, dovrà essere collocata a Sistema dichiarazione sostitutiva di certificazione di Procura ai sensi dell'art.46 del DPR 445/00 firmata digitalmente oppure nel solo caso in cui dalla visura camerale del concorrente risulti l'indicazione espressa dei poteri rappresentativi conferiti con la procura, la dichiarazione sostitutiva resa dal procuratore attestante la sussistenza dei poteri rappresentativi risultanti dalla visura.





La domanda di partecipazione deve essere presentata nel rispetto di quanto stabilito dal Decreto del Presidente della Repubblica n. 642/72 in ordine all'assolvimento dell'imposta di bollo.

Il concorrente, sulla domanda di partecipazione, dovrà assolvere l'imposta di bollo secondo quanto previsto dall'art.2, della PARTE I, dell'Allegato A – Tariffa, del DPR 26 ottobre 1972, n.642 "Disciplina dell'imposta di bollo" e dal D.L.26/04/2013, n.43, convertito con modificazioni dalla L.24/06/2013, n.71 per adeguamento dell'importo (€ 16,00) e alternativamente presentare:

- dichiarazione, firmata digitalmente dal Legale Rappresentante o da persona avente i poteri di impegnare la ditta o in possesso di Procura, di autorizzazione all'assolvimento virtuale dell'imposta di bollo ai sensi dell'art.15 del DPR 642/1972 con estremi della relativa autorizzazione,

*oppure*

- dichiarazione, firmata digitalmente dal Legale Rappresentante o da persona avente i poteri di impegnare la ditta o in possesso di Procura, di assolvimento dell'imposta di bollo mediante contrassegno con indicazione sulla domanda di partecipazione del codice numerico composto da 14 cifre e rilevabili dal "contrassegno telematico rilasciato dall'intermediario" (Risoluzione n.89/E del 06/10/2016 Agenzia dell'Entrate). L'operatore economico conserverà il contrassegno utilizzato entro il termine di decadenza triennale previsto per l'accertamento da parte dell'Amministrazione finanziaria (articolo 37 del DPR n 642 del 1972). E' possibile rilasciare la presente dichiarazione compilando il modulo "Assolvimento imposta di bollo" di cui all'allegato H.

Il concorrente si assume ogni responsabilità in caso di utilizzo plurimo dei contrassegni.

*In caso di ditte estere:*

Come da Risoluzione dell'Agenzia delle Entrate n. 332 del 07.09.2020 l'operatore economico non residente in Italia potrà assolvere l'imposta di bollo mediante bonifico bancario utilizzando il codice IBAN: IT07Y0100003245348008120501 e specificando nella causale il proprio codice fiscale (in mancanza, la denominazione) e gli estremi della procedura di gara a cui si riferisce. In questo caso presentare la dichiarazione firmata digitalmente dal Legale Rappresentante o da persona avente i poteri di impegnare la ditta o in possesso di Procura, di assolvimento dell'imposta di bollo e copia della ricevuta del bonifico.

#### **14.2 Documento di gara unico europeo**

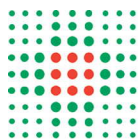
Il concorrente compila il Documento di gara unico europeo strutturato sulla piattaforma SATER. Presenta, eventualmente, il Documento di gara unico europeo anche per ciascuna ausiliaria, dal quale risulti il possesso dei requisiti di cui all'articolo 6.

Il Documento di gara unico europeo deve essere presentato:

- nel caso di raggruppamenti temporanei, consorzi ordinari, GEIE, da tutti gli operatori economici che partecipano alla procedura in forma congiunta;
- nel caso di aggregazioni di imprese di rete da ognuna delle imprese retiste, se l'intera rete partecipa, ovvero dall'organo comune e dalle singole imprese retiste indicate;
- nel caso di consorzi cooperativi, di consorzi artigiani e di consorzi stabili, dal consorzio e dai consorziati per conto dei quali il consorzio concorre.

#### **14.3 Dichiarazione integrativa per gli operatori economici ammessi al concordato preventivo con continuità aziendale di cui all'articolo 186 bis del R.d. 16 marzo 1942, n. 267**

Il concorrente dichiara, ai sensi degli articoli 46 e 47 del decreto del Presidente della Repubblica n.



445/2000, gli estremi degli eventuali provvedimenti di ammissione al concordato e di autorizzazione a partecipare alle gare, nonché dichiara di non partecipare alla gara quale mandataria di un raggruppamento temporaneo di imprese e che le altre imprese aderenti al raggruppamento non sono assoggettate ad una procedura concorsuale ai sensi dell'articolo 186-bis, comma 6 del Regio Decreto 16 marzo 1942, n. 267.

Il concorrente presenta una relazione di un professionista in possesso dei requisiti di cui all'articolo 67, terzo comma, lettera d), del Regio Decreto 16 marzo 1942, n. 267, che attesta la conformità al piano e la ragionevole capacità di adempimento del contratto.

#### **14.4 Documentazione in caso di avvalimento**

L'istituto dell'avvalimento non si applica alla presente procedura di gara.

#### **14.5 Campioni**

Per la presente procedura è previsto l'esame della campionatura dello strumentario chirurgico per l'applicazione degli impianti offerti in gara, al fine di attribuirne il relativo punteggio.

Una o più sedute della Commissione tecnica saranno pertanto dedicate all'incontro con i rappresentanti degli operatori economici offerenti che dovranno sottoporre ed illustrare ai commissari tale campionatura.

Le ditte interessate verranno invitate, con dovuto anticipo, a presentarsi presso la sede del Servizio Acquisti, in Via Gramsci,12 a Bologna, nelle date e orari che saranno definite dalla Commissione nel corso della calendarizzazione delle attività di valutazione previste.

I campioni dovranno essere presentati secondo le modalità che verranno specificate nel suddetto invito ed accompagnati da una distinta che indichi chiaramente la descrizione dello strumentario presentato ed il lotto di riferimento.

La Commissione, in caso di mancata presentazione della Ditta nell'orario e data stabiliti, non attribuirà alcun punteggio al relativo parametro dei lotti interessati.

Per una più completa valutazione tecnica, la Commissione preposta, potrà, a suo insindacabile giudizio, richiedere anche idonea campionatura dei dispositivi offerti.

La campionatura relativa a tali dispositivi, resasi eventualmente necessaria, dovrà essere consegnata a titolo gratuito e con le modalità ed i tempi che saranno indicati nella eventuale lettera di richiesta, pena l'impossibilità da parte della commissione di effettuare le valutazioni. Potrà inoltre essere richiesta la disponibilità a fornire ulteriore campionatura per effettuare prove nei Reparti Ospedalieri a conferma delle caratteristiche già evidenziate.

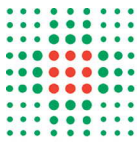
#### **14.6 Documentazione ulteriore per i soggetti associati**

##### **Per i raggruppamenti temporanei già costituiti**

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

##### **Per i consorzi ordinari o GEIE già costituiti**

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



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

- dichiarazione rese da ciascun concorrente, attestante:
  - a. a quale operatore economico, in caso di aggiudicazione, sarà conferito mandato speciale con rappresentanza o funzioni di capogruppo;
  - b. l'impegno, in caso di aggiudicazione, ad uniformarsi alla disciplina vigente con riguardo ai raggruppamenti temporanei o consorzi o GEIE ai sensi dell'articolo 48 comma 8 del Codice conferendo mandato collettivo speciale con rappresentanza all'impresa qualificata come mandataria che stipulerà il contratto in nome e per conto delle mandanti/consorziate;
  - c. le parti del servizio, ovvero la percentuale in caso di servizio indivisibile, che saranno eseguite dai singoli operatori economici riuniti o consorziati.

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

- copia del contratto di rete, con indicazione dell'organo comune che agisce in rappresentanza della rete.
- dichiarazione che indichi per quali imprese la rete concorre;
- dichiarazione sottoscritta con firma digitale delle parti del servizio o della fornitura, ovvero la percentuale in caso di servizio indivisibile, che saranno eseguite dai singoli operatori economici aggregati in rete.

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

- copia del contratto di rete;
- copia del mandato collettivo irrevocabile con rappresentanza conferito all'organo comune;
- dichiarazione delle parti del servizio o della fornitura, ovvero la percentuale in caso di servizio indivisibile che saranno eseguite dai singoli operatori economici aggregati in rete.

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

##### **➤ in caso di raggruppamento temporaneo di imprese costituito:**

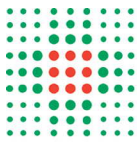
- copia del contratto di rete
- copia del mandato collettivo irrevocabile con rappresentanza conferito alla mandataria
- dichiarazione delle parti del servizio, ovvero la percentuale in caso di servizio indivisibile, che saranno eseguite dai singoli operatori economici aggregati in rete.

##### **➤ in caso di raggruppamento temporaneo di imprese costituendo:**

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

## **15. OFFERTA TECNICA**

L'operatore economico inserisce sulla piattaforma SATER, per ogni singolo lotto, la documentazione

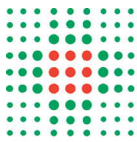


relativa all'offerta tecnica secondo le modalità previste dalla piattaforma stessa. L'offerta tecnica deve essere firmata digitalmente dal legale rappresentante del concorrente o da un suo procuratore come già indicato al precedente punto 14.1.

L'offerta tecnica deve rispettare le caratteristiche minime descritte nell'allegato B "Riepilogo lotti", pena l'esclusione dalla procedura di gara; nel rispetto del principio di equivalenza di cui all'art. 68 del Codice, la Commissione tecnica giudicatrice valuterà prodotti equivalenti che assicurino la stessa funzionalità. Relativamente ad eventuali misure richieste, queste sono indicative dei prodotti attualmente in uso; tuttavia la Commissione tecnica giudicatrice, si riserverà, sulla base di considerazioni di carattere clinico, di valutare la riconducibilità alla stessa destinazione d'uso di prodotti aventi misure simili.

La documentazione tecnica da presentare, per ogni lotto offerto, è la seguente:

1. Scheda informativa dispositivo (allegato C) compilata in ogni sua parte – **firmata digitalmente**.  
Si sottolinea **l'importanza di tale documento** e si raccomanda una puntuale e dettagliata compilazione della tabella - allegato C - con particolare riguardo per le informazioni che determinano attribuzione di punteggi. In particolare, laddove viene richiesto distintamente di indicare un numero (es. "gamma misure"), le informazioni dovranno essere conteggiate ed espresse in forma numerica sull'allegato C, e trovare riscontro nella documentazione tecnica presentata.  
E' possibile completare le informazioni di cui all'allegato C con specifici elenchi solo se dedicati unicamente al parametro trattato.  
Le dichiarazioni dell'allegato C costituiranno pertanto la base per la valutazione dei parametri per punteggi di qualità e idoneità, in particolare di tipo quantitativo e tabellare, ferma restando la facoltà della Commissione giudicatrice di verificarle nella documentazione tecnica presentata.
2. Schede tecniche e depliant illustrativi inerenti i prodotti offerti e relativo strumentario – **non firmate**. Le schede tecniche dovranno contenere tutte le informazioni riguardanti i prodotti offerti in termini di descrizione e funzionamento, ed in particolare, quelle relative a:
  - numero di Repertorio Nazionale dei Dispositivi Medici per i DM commercializzati in Italia dopo il 1maggio 2007 ai sensi del DM 21 dicembre 2009 e, per i DM non obbligatori, dichiarazione / autocertificazione attestante gli obblighi previsti;
  - classificazione Nazionale dei Dispositivi medici – CND
  - classe di rischio
  - marcatura CE
  - indicazioni e controindicazioni all'uso
  - informazioni necessarie per garantire l'utilizzo in totale sicurezza
3. Certificazione – **non firmata** - ovvero autocertificazione o altra documentazione - **firmata digitalmente** - a comprova dell'assenza di nichel;
4. Elenco dei singoli pezzi componenti lo strumentario e gli accessori da fornire in comodato d'uso gratuito (Art. 8 del Capitolato) per ciascuna tipologia di impianto – senza indicazione di prezzo; **-non firmato**;
5. Modalità di applicazione e assemblaggio dei dispositivi, descrizione della tecnica operatoria e qualsiasi altra informazione relativa all'utilizzo del dispositivo - **non firmate**;
6. Indicazioni relative ad eventuali apparecchiature biomediche (Art. 8 del Capitolato) - **non firmate**;



7. Documentazione riguardante la conformità dei dispositivi ai requisiti stabiliti dal Regolamento dei Dispositivi Medici (UE) 2017/745 o alla Direttiva Europea dei dispositivi Medici 93/42/CE (D.Lgs. 46/97) e s.m.i. - **non firmate**;
8. Ogni altra documentazione tecnica atta a desumere le caratteristiche dei prodotti e le informazioni utili ai fini della valutazione dei criteri indicati nell'allegato F e riportati dettagliatamente per ogni lotto nell'allegato B .

Ulteriore documentazione, che potrà essere inserita a sistema anche **una sola volta**, in corrispondenza di uno solo dei lotti offerti:

9. **Catalogo illustrato**, dettagliato ed aggiornato del materiale oggetto della gara prodotto e/o commercializzato dalla Ditta - **non firmato**. Qualora lo spazio sulla piattaforma non fosse sufficiente ad ospitare l'intero catalogo, è consentito inserire l'indirizzo web o un link da cui consultarlo ed eventualmente scaricarlo

La Commissione potrà eventualmente invitare le imprese concorrenti a fornire chiarimenti in ordine alla documentazione presentata nell'ambito degli elaborati tecnici, nel rispetto della par condicio tra i concorrenti.

In caso di carenza sostanziale della documentazione tecnica complessivamente presentata dalla Ditta, tale da non consentire la valutazione dei prodotti offerti, la Commissione attribuirà un punteggio pari a 0 ai relativi criteri.

Si precisa che nella documentazione tecnica non deve essere contenuta nessuna indicazione di prezzo o costo, pena l'esclusione dalla gara.

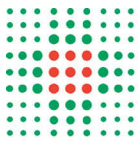
Nel caso di parti dell'offerta da secretare, l'operatore economico dovrà allegare una dichiarazione firmata contenente i dettagli dell'offerta coperti da riservatezza, argomentando in modo congruo le ragioni per cui tali parti sono da secretare. Il concorrente a tal fine allega anche una copia firmata della relazione tecnica adeguatamente oscurata nelle parti ritenute costituenti segreti tecnici e commerciali. Resta ferma, la facoltà della stazione appaltante di valutare la fondatezza delle motivazioni addotte e di chiedere al concorrente di dimostrare la tangibile sussistenza di eventuali segreti tecnici e commerciali.

Al fine di rendere più leggeri e meglio gestibili i files contenenti la documentazione e caricati in piattaforma SATER, si prega di apporre firma digitale unicamente dove richiesto dal presente documento o dalla piattaforma stessa, o se resa indispensabile dal contenuto del file (es. dichiarazioni).

## **16. CONTENUTO DELL'OFFERTA ECONOMICA**

L'operatore economico inserisce sulla piattaforma SATER, per ogni singolo lotto, le informazioni e la documentazione relativa all'offerta economica secondo le modalità previste dalla piattaforma stessa. L'offerta economica firmata secondo le modalità di cui al precedente articolo 14.1, deve indicare, a pena di esclusione, i seguenti elementi:

- 1) numero di repertorio, codice attribuito dal fornitore e casa produttrice del dispositivo offerto



- 2) prezzo unitario relativo all'unità di misura indicata in piattaforma e nell'allegato B. Si precisa che, fatta eccezione per i lotti 10, 12, 13, 14, 15, 16, 17 e 33, l'unità di misura utilizzata è "Impianto" ed il prezzo unitario offerto dovrà  riferirsi all'"impianto tipo" composto secondo quanto dettagliatamente indicato nella descrizione di ogni singolo lotto e così configurato al mero scopo di comparare le offerte presentate e stimare un costo triennale indicativo.  
Verranno prese in considerazione fino a 2 cifre decimali. Si sottolinea che in caso di offerta dello stesso dispositivo per lotti diversi, dovrà essere mantenuto il medesimo prezzo;
- 3) aliquota IVA ;
- 4) allegato D - **da allegare obbligatoriamente per i lotti 1, 2, 3, 4, 5, 6, 14, 25, 27, 28, 29, e 35**  
Solo in caso di offerta ai lotti 1, 2, 3, 4, 5, 6, 14, 25, 27, 28, 29, e 35, si dovrà utilizzare l'allegato D relativo al lotto di volta in volta interessato che dovrà essere completato con i prezzi di offerta dei singoli pezzi che concorrono alla formazione del prezzo totale dell'impianto offerto e inserito in piattaforma. Si sottolinea che anche i prezzi dei singoli pezzi devono rispettare le relative basi d'asta ove previste e indicate nell'allegato stesso - **firmato digitalmente**;
- 5) allegato E - **da allegare** Per ogni lotto offerto dovrà essere compilato ed inserito in piattaforma il foglio excel denominato "tracciato record", allegato E, che dovrà contenere i dati di tutti i singoli dispositivi che la ditta intende come compresi nella propria offerta - **firmato digitalmente**.  
Tali dati sono necessari per l'inserimento degli articoli negli applicativi aziendali che verranno utilizzati dalle aziende sanitarie nel corso della fornitura;
- 6) elenco - **da allegare** - dei singoli pezzi componenti lo strumentario e gli accessori da fornire in comodato d'uso gratuito (Art. 8 del Capitolato) per ciascuna tipologia di impianto – con indicazione di prezzo; - **firmato digitalmente**
- 7) ultimo Listino Prezzi ufficiale - **da allegare** (potrà essere inserito anche una sola volta, in corrispondenza di uno solo dei lotti offerti) – **non firmato**;
- 8) Indicazione della percentuale di sconto a cui l'Ente farà riferimento per acquisto di prodotti non compresi in gara (Art. 6 del capitolato) **da compilare in piattaforma - firmato digitalmente**;

Sono inammissibili le offerte economiche che superino l'importo a base d'asta

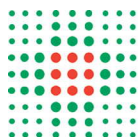
## 17. CRITERIO DI AGGIUDICAZIONE

La presente procedura è riconducibile al cosiddetto "accordo quadro" disciplinato dall'art. 54 del D.Lgs 50/2016. Di conseguenza, la procedura non è finalizzata all'individuazione di un unico aggiudicatario ma alla selezione, in base alle prime posizioni della graduatoria definita al termine delle valutazioni tecniche ed economiche, di più soggetti (il cui numero è indicato, lotto per lotto, all'allegato B) ritenuti idonei a fornire alle Aziende appaltanti i prodotti richiesti.

La graduatoria verrà elaborata, per singolo lotto purché completo, in base al criterio dell'offerta economicamente più vantaggiosa individuata sulla base del miglior rapporto qualità/prezzo, ai sensi dell'art. 95, comma 2 del Codice.

La valutazione dell'offerta tecnica e dell'offerta economica sarà effettuata in base ai seguenti punteggi:





	PUNTEGGIO MASSIMO
Offerta tecnica	70,00
Offerta economica	30,00
TOTALE	<b>100</b>

### 17.1 Criteri di valutazione dell'offerta tecnica

Il punteggio dell'offerta tecnica è attribuito sulla base dei criteri di valutazione elencati nella sottostante tabella e più dettagliatamente, con la relativa ripartizione dei punteggi, nell'allegato B.

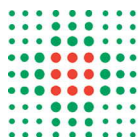
Con la lettera D vengono indicati i "Punteggi discrezionali", vale a dire i punteggi il cui coefficiente è attribuito in ragione dell'esercizio della discrezionalità spettante alla commissione giudicatrice.

Con la lettera Q vengono indicati i "Punteggi quantitativi", vale a dire i punteggi il cui coefficiente è attribuito mediante applicazione di una formula matematica di proporzionalità.

Con la lettera T vengono indicati i "Punteggi tabellari", vale a dire i punteggi fissi e predefiniti che saranno attribuiti o non attribuiti in ragione dell'offerta o mancata offerta di quanto specificamente richiesto.

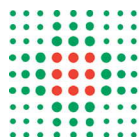
#### **Tabella dei criteri di valutazione dell'offerta tecnica**

Numero	CRITERI DI VALUTAZIONE	Tipo	MODALITA' DI ATTRIBUZIONE DEL PUNTEGGIO
	<b>IL VALORE MAX DEI PUNTI RELATIVI AD OGNI CRITERIO DISCREZIONALE PUO' DIFFERENZIARSI IN BASE AL LOTTO A CUI SI RIFERISCE, PERTANTO SONO STATI INDICATI DETTAGLIATAMENTE, LOTTO PER LOTTO, NELL'ALLEGATO B "Riepilogo lotti"</b>		
1	STRUMENTARIO - Ergonomia, semplicità di utilizzo, versatilità	D	Il punteggio verrà attribuito con riferimento alle caratteristiche dello strumentario indicate nel criterio.
2	STRUMENTARIO - Completezza	D	Il punteggio verrà attribuito con riferimento alle caratteristiche dello strumentario indicate nel criterio.
3	STRUMENTARIO - Qualità della fonte luminosa	D	Il punteggio verrà attribuito con riferimento alle caratteristiche dello strumentario indicate nel criterio.
4	STRUMENTARIO - Qualità del fissaggio tavolo di lavoro	D	Il punteggio verrà attribuito con riferimento alle caratteristiche dello strumentario indicate nel criterio.
5	STRUMENTARIO - Qualità del sistema di distrazione da fissare al tavolo di lavoro	D	Il punteggio verrà attribuito con riferimento alle caratteristiche dello strumentario indicate nel criterio.
6	STRUMENTARIO - Qualità della camera di lavoro	D	Il punteggio verrà attribuito con riferimento alle caratteristiche dello strumentario indicate nel criterio.

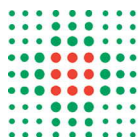


7	STRUMENTARIO - Qualità delle maschere dedicate all'introduzione della vite	D	Il punteggio verrà attribuito con riferimento alle caratteristiche dello strumentario indicate nel criterio.
8	IMPIANTABILE - Viti: ampiezza gamma misure	D	Il punteggio verrà attribuito in base alla più ampia gamma di misure disponibili, tenendo conto anche della possibilità di utilizzo delle diverse misure
9	IMPIANTABILE - Viti: ampiezza gamma tipologie, misure, materiali	D	Il punteggio verrà attribuito in base alla più ampia gamma di misure, materiali e varietà disponibili, tenendo conto anche della possibilità di utilizzo delle diverse opzioni.
10	IMPIANTABILE - Assenza di Nickel (certificata)	T	Il punteggio verrà attribuito a fronte di certificazione atta a dimostrare l'assenza di nickel dal dispositivo
11	IMPIANTABILE - Viti fenestrate	T	Il punteggio verrà attribuito a fronte della disponibilità di viti fenestrate
12	IMPIANTABILE - Viti sacrali/Iliache	T	Il punteggio verrà attribuito a fronte della disponibilità di viti sacrali/Iliache
13	IMPIANTABILE - Viti cementabili	T	Il punteggio verrà attribuito a fronte della disponibilità di viti cementabili
14	IMPIANTABILE - Barre e altri elementi: ampiezza gamma tipologie, misure, materiali	D	Il punteggio verrà attribuito in base alla più ampia gamma di misure, materiali e varietà disponibili, tenendo conto anche della possibilità di utilizzo delle diverse opzioni.
15	IMPIANTABILE - Ampiezza gamma tipologie, misure e materiali	D	Il punteggio verrà attribuito in base alla più ampia gamma di misure, materiali e varietà disponibili, tenendo conto anche della possibilità di utilizzo delle diverse opzioni.
16	IMPIANTABILE - Ampiezza gamma tipologie e misure	D	Il punteggio verrà attribuito in base alla più ampia gamma di misure e varietà disponibili, tenendo conto anche della possibilità di utilizzo delle diverse opzioni.
17	IMPIANTABILE - Ampiezza gamma materiali	D	Il punteggio verrà attribuito in base alla più ampia gamma dei materiali disponibili, tenendo conto anche della possibilità di utilizzo delle diverse opzioni.
18	IMPIANTABILE -Altezza profilo	Q invers	Verrà attribuito il punteggio massimo al dispositivo che presenta il profilo più basso, e proporzionalmente agli altri dispositivi





19	IMPIANTABILE -Qualità del sistema di ritenzione	D	Il punteggio verrà attribuito con riferimento alle caratteristiche indicate nel criterio.
20	IMPIANTABILE - Possibilità e caratteristiche di compressione/distrazione	D	Il punteggio verrà attribuito con riferimento alle caratteristiche indicate nel criterio.
21	IMPIANTABILE - Spazio dedicato al riempimento con sostituto osseo	D	Il punteggio verrà attribuito in base allo spazio dedicato al riempimento con sostituto osseo, tenendo conto di soluzioni diverse che consentano la fusione vertebrale anche con quantità di materiale molto ridotta o assente.
22	IMPIANTABILE - Possibilità variazione inclinazione piatti	T	Il punteggio verrà attribuito a fronte della possibilità di variazione di inclinazione dei piatti
23	IMPIANTABILE - Ampiezza gamma sistemi di ancoraggio vertebrale	D	Il punteggio verrà attribuito in base alla più ampia gamma varietà di dispositivi disponibili, tenendo conto anche della possibilità di utilizzo delle diverse opzioni.
24	IMPIANTABILE - Compatibilità con tutti i tipi di barre (toraciche e cervicali) o sistema di aggancio direttamente alla tulip	T	Il punteggio verrà attribuito a fronte della compatibilità dei dispositivi con tutti i tipi di barre (toraciche e cervicali) o a fronte della presenza di un sistema di aggancio direttamente alla tulip
25	Facilità di applicazione	D	Il punteggio verrà attribuito con riferimento alle caratteristiche indicate nel criterio.
26	Ampiezza gamma tipologie e misure	D	Il punteggio verrà attribuito in base alla più ampia gamma di misure e varietà disponibili, tenendo conto anche della possibilità di utilizzo delle diverse opzioni.
27	Compatibilità RMN	T	<p>Il punteggio verrà attribuito a fronte di dichiarazione atta a dimostrare la compatibilità del dispositivo con RMN e la relativa classe di rischio.</p> <p>La classe di rischio a cui viene fatto riferimento è relativa a quanto riportato dall'American Society for Testing and Materials. Il punteggio verrà attribuito con riferimento al possesso del requisito di compatibilità con risonanza magnetica MR Safe o, considerata la particolare caratteristica dei prodotti in questione che hanno sempre componenti metalliche, al possesso del requisito di compatibilità con risonanza magnetica MR conditional.</p>



28	Caratteristiche del sistema espansione	D	Il punteggio verrà attribuito con riferimento alle caratteristiche indicate nel criterio.
29	Pressione massima di insuflaggio	Q	Verrà attribuito il punteggio massimo al dispositivo che presenta la pressione massima di insuflaggio maggiore, e proporzionalmente agli altri dispositivi
30	Praticità miscelazione	D	Il punteggio verrà attribuito con riferimento alle caratteristiche indicate nel criterio.
31	Ampiezza gamma aghi	D	Il punteggio verrà attribuito in base alla più ampia gamma di misure e varietà di aghi disponibili, tenendo conto anche della possibilità di utilizzo delle diverse opzioni.
32	Ampiezza gamma cementi	D	Il punteggio verrà attribuito in base alla più ampia gamma di misure e varietà di cementi disponibili, tenendo conto anche della possibilità di utilizzo delle diverse opzioni.

Non saranno ammessi alla successiva fase della procedura i concorrenti che non abbiano conseguito per i criteri di valutazione dell'offerta tecnica un punteggio totale inferiore alla soglia minima di sbarramento pari a 38.50 punti.

Il superamento della soglia di sbarramento è calcolato prima della riparametrazione di cui al punto 17.4.

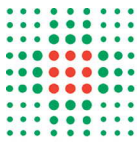
### 17.2 Metodo di attribuzione del coefficiente per il calcolo del punteggio dell'offerta tecnica

A ciascuno degli elementi qualitativi cui è assegnato un punteggio discrezionale, indicato con "D" nella tabella su esposta, viene attribuito un coefficiente variabile da zero ad uno, secondo la tabella sotto riportata, adeguatamente motivato, da parte di ciascun commissario di gara; su tali coefficienti viene calcolata la media aritmetica che sarà assegnata quale coefficiente finale. Successivamente, se necessario, si procederà alla riparametrazione di cui al punto 17.4, attribuendo il valore 1 al coefficiente più elevato e ricalcolando proporzionalmente gli altri coefficienti.

Giudizio	Peso
Inadeguato	0,00
Parzialmente Inadeguato	0,30
Adeguato	0,55
Discreto	0,70
Buono	0,85
Ottimo	1

A ciascuno degli elementi quantitativi cui è assegnato un punteggio nella colonna "Q" della tabella, è attribuito un valore assoluto calcolato proporzionalmente tra l'offerta migliore, che otterrà il massimo punteggio previsto, e le altre offerte, fermo restando il punteggio 0 all'offerta che non dovesse possedere l'attributo valutato.

A ciascuno degli elementi tabellari cui è assegnato un punteggio nella colonna "T" della tabella, è attribuito il valore assoluto previsto in presenza dell'elemento richiesto, o il punteggio 0 in caso di



assenza dell'elemento richiesto.

### **17.3 Metodo di attribuzione del coefficiente per il calcolo del punteggio dell'offerta economica**

Il punteggio relativo al prezzo viene attribuito come segue:

punti 30 verranno attribuiti alla Ditta che avrà offerto il prezzo più basso,

punti 0,00 alla ditta che avrà offerto il prezzo pari all'importo a base d'asta,

per le altre ditte il punteggio del prezzo sarà determinato in misura inversamente proporzionale al prezzo (prezzo offerto: prezzo più basso = 30:x).

### **17.4 Metodo per il calcolo dei punteggi**

La commissione, terminata l'attribuzione dei coefficienti agli elementi qualitativi e quantitativi, procederà, in relazione a ciascuna offerta, all'attribuzione dei punteggi.

Al fine di non alterare i pesi stabiliti tra i vari criteri, se nei singoli criteri discrezionali "D" nessun concorrente ottiene il punteggio massimo, tale punteggio viene riparametrato, singolarmente per ogni criterio D, attribuendo il punteggio massimo previsto all'offerta del concorrente che ha ottenuto il punteggio più alto e ricalcolando proporzionalmente i punteggi per le offerte degli altri concorrenti .

La graduatoria di aggiudicazione sarà formulata in base al punteggio totale, composto dalla somma del punteggio dell'offerta economica e del punteggio dell'offerta tecnica, attribuendo la prima posizione al punteggio più alto e le posizioni successive secondo l'ordine decrescente dei punteggi totali.

## **18. COMMISSIONE GIUDICATRICE**

La commissione giudicatrice, nominata dopo la scadenza del termine per la presentazione delle offerte, sarà composta da un numero pari a n. 3 membri, esperti nello specifico settore cui si riferisce l'oggetto del contratto. In capo ai commissari non devono sussistere cause ostative alla nomina ai sensi dell'art. 77, commi 4, 5 e 6, del Codice. A tal fine viene richiesta, prima del conferimento dell'incarico, apposita dichiarazione.

La composizione della commissione giudicatrice e i curricula dei componenti sono pubblicati sul profilo del committente nella sezione "Amministrazione trasparente".

La commissione giudicatrice è responsabile della valutazione delle offerte tecniche ed economiche dei concorrenti e di regola, lavora a distanza con procedure telematiche che salvaguardino la riservatezza delle comunicazioni.

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

## **19. SVOLGIMENTO DELLE OPERAZIONI DI GARA**

La prima seduta ha luogo il giorno e l'ora indicata sulla Piattaforma.

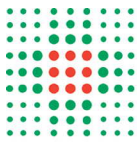
L'aggiornamento, se necessario, di tale termine, così come le date delle successive sedute, sono comunicate ai concorrenti tramite la piattaforma SATER.

La piattaforma consente inoltre la pubblicità delle sedute di gara preordinate all'apertura:

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

e la riservatezza delle sedute che non sono pubbliche.

La pubblicità delle sedute è garantita mediante collegamento dei concorrenti da remoto nell'apposita sezione "SEDUTA VIRTUALE" della piattaforma per consentire a ciascun soggetto interessato di



visualizzare le operazioni della seduta.

## **20. VERIFICA DOCUMENTAZIONE AMMINISTRATIVA**

Nella prima seduta, il seggio di gara accede e sblocca la documentazione amministrativa di ciascun concorrente, mentre l'offerta tecnica e l'offerta economica restano, chiuse, segrete e bloccate dal sistema. In seguito si procederà a:

- a) controllare la completezza della documentazione amministrativa presentata;
- b) verificare la conformità della documentazione amministrativa a quanto richiesto nel presente disciplinare;
- c) redigere apposito verbale.

Ad esito delle verifiche di cui sopra, il RUP provvede a:

- a) attivare la procedura di soccorso istruttorio di cui al precedente punto 14;
- b) adottare il provvedimento che determina le esclusioni e le ammissioni dalla procedura di gara, provvedendo altresì alla sua pubblicazione sul sito della stazione appaltante, nella sezione "Amministrazione trasparente" e alla sua comunicazione immediata e comunque entro un termine non superiore a cinque giorni.

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

La prosecuzione della procedura è limitata ai soli concorrenti ammessi.

## **21. VALUTAZIONE DELLE OFFERTE TECNICHE ED ECONOMICHE**

La data e l'ora della seduta pubblica in cui si procede allo sblocco delle offerte tecniche sono comunicate, tramite la piattaforma, ai concorrenti ammessi, ai sensi dell'articolo 20, e saranno inoltre pubblicate sul profilo del committente dell'Azienda USL di Bologna, all'indirizzo [www.ausl.bologna.it](http://www.ausl.bologna.it), Sezione Bandi di gara e contratti - Procedure in corso.

La commissione giudicatrice procede, in più sedute successive, in modalità riservata, all'esame e valutazione delle offerte presentate dai predetti concorrenti e all'assegnazione dei relativi punteggi, applicando i criteri e le formule indicati nel bando e nel presente disciplinare. Gli esiti della valutazione sono registrati dalla piattaforma.

La commissione procede alla riparametrazione dei punteggi secondo quanto indicato al punto 17.4.

La commissione giudicatrice rende visibile ai concorrenti, con le modalità di cui all'articolo 19:

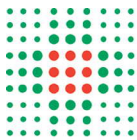
- a) i punteggi tecnici attribuiti alle singole offerte tecniche;
- b) le eventuali esclusioni dalla gara dei concorrenti.

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

La commissione giudicatrice procede, in seduta pubblica, all'apertura delle offerte economiche di ciascun lotto e, quindi, alla loro valutazione, secondo i criteri e le modalità descritte al punto 17, fino all'individuazione del punteggio totale, unico parametro numerico finale per la formulazione della graduatoria.

Nel caso in cui le offerte di due o più concorrenti ottengano lo stesso punteggio totale, ma punteggi parziali differenti, verrà avvantaggiato il concorrente che ha ottenuto il miglior punteggio sull'offerta tecnica.

Nel caso in cui le offerte di due o più concorrenti ottengano lo stesso punteggio complessivo e gli stessi punteggi parziali per il prezzo e per l'offerta tecnica, i predetti concorrenti, su richiesta della



stazione appaltante, presentano un'offerta migliorativa sul prezzo entro 5 giorni. La richiesta è effettuata secondo le modalità previste all'articolo 2.3. Il vantaggio in graduatoria verrà attribuito alla migliore nuova offerta economica e le altre a seguire, secondo il medesimo criterio. Ove permanga l'ex aequo la commissione procede ad individuare le posizioni in graduatoria mediante la funzione di sorteggio automatico a disposizione sulla piattaforma. La stazione appaltante comunica il giorno e l'ora del sorteggio, secondo le modalità previste all'articolo 2.3.

La commissione giudicatrice rende visibile ai concorrenti, con le modalità di cui all'articolo 19, i prezzi offerti. All'esito delle operazioni di cui sopra, la commissione, redige la graduatoria e comunica la proposta di aggiudicazione al RUP.

Qualora individui offerte che superano la soglia di anomalia di cui all'articolo 97, comma 3 del Codice, e in ogni altro caso in cui, in base a elementi specifici, l'offerta appaia anormalmente bassa, la commissione chiude la seduta dando comunicazione al RUP, che procede alla verifica dell'anomalia.

In qualsiasi fase delle operazioni di valutazione delle offerte tecniche ed economiche, la commissione provvede a comunicare tempestivamente all'Ufficio Competente i casi di esclusione da disporre per:

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

## **22. VERIFICA DI ANOMALIA DELLE OFFERTE**

Al ricorrere dei presupposti di cui all'art. 97, comma 3, del Codice, e in ogni altro caso in cui, in base a elementi specifici, l'offerta appaia anormalmente bassa, il RUP, avvalendosi, se ritenuto necessario, della commissione, valuta la congruità, serietà, sostenibilità e realizzabilità delle offerte che appaiono anormalmente basse.

Si procede a verificare la prima migliore offerta anormalmente bassa.

Il RUP richiede al concorrente la presentazione, per iscritto, delle spiegazioni, se del caso indicando le componenti specifiche dell'offerta ritenute anomale e, a tal fine, assegna un termine non inferiore a quindici giorni dal ricevimento della richiesta.

Il RUP, esaminate le spiegazioni fornite dall'offerente, ove le ritenga non sufficienti ad escludere l'anomalia, può chiedere, anche mediante audizione orale, ulteriori chiarimenti, assegnando un termine perentorio per il riscontro.

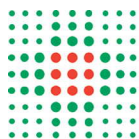
Il RUP esclude le offerte che, in base all'esame degli elementi forniti con le spiegazioni, risultino nel complesso inaffidabili.

Qualora l'offerta oggetto di tale verifica risulti anomala, si procede con le stesse modalità nei confronti delle successive offerte, fino ad individuare la migliore offerta ritenuta non anomala.

## **23. AGGIUDICAZIONE DELL'APPALTO E STIPULA DEL CONTRATTO**

La commissione invia al RUP la proposta di aggiudicazione in favore del concorrente che ha presentato la migliore offerta.

Qualora vi sia stata verifica di congruità delle offerte anomale, la proposta di aggiudicazione è formulata dal RUP al termine del relativo procedimento.



Qualora nessuna offerta risulti conveniente o idonea in relazione all'oggetto del contratto, non si procede all'aggiudicazione.

La proposta di aggiudicazione è approvata entro 30 giorni dal suo ricevimento. Il termine è interrotto dalla richiesta di chiarimenti o documenti e inizia nuovamente a decorrere da quando i chiarimenti o documenti pervengono all'organo richiedente. Decorso tale termine la proposta di aggiudicazione si intende approvata.

L'aggiudicazione diventa efficace all'esito positivo della verifica del possesso dei requisiti prescritti dal presente disciplinare.

In caso di esito negativo delle verifiche, si procede alla revoca dell'aggiudicazione, alla segnalazione all'ANAC nonché all'incameramento della garanzia provvisoria. L'appalto viene aggiudicato, quindi, al successivo graduato procedendo altresì, alle verifiche nei termini sopra indicati. Nell'ipotesi in cui l'appalto non possa essere aggiudicato neppure a favore di quest'ultimo concorrente, l'appalto viene aggiudicato, nei termini sopra detti, scorrendo la graduatoria.

La stipulazione del contratto è subordinata al positivo esito delle procedure previste dalla normativa vigente in materia di lotta alla mafia, fatto salvo quanto previsto dall'art. 88 comma 4-bis e 89 e dall'art. 92 comma 3 del d.lgs. 159/2011.

Come da protocollo di Legalità del 19/06/2018 con la Prefettura di Bologna, in deroga alle soglie di valore previste dalla normativa vigente, quest'Azienda USL procederà a richiedere alla ditta aggiudicataria informazione antimafia ex artt.84 e 91 D.lgs 159/2011, tramite Banca Dati Nazionale Antimafia (B.D.N.A.), per tutti gli importi di aggiudicazione superiori a 50.000,00 euro.

La sottoscrizione del contratto, ovvero le concessioni o le autorizzazioni, effettuate prima dell'acquisizione delle informazioni di cui al D.lgs 159/2011, anche al di fuori delle soglie di valore ivi previste, sono corrisposte sotto condizione risolutiva e questa Azienda USL procederà alla revoca della concessione e allo scioglimento del contratto qualora dovessero intervenire informazioni interdittive.

La stipula del contratto avviene entro 60 giorni dall'intervenuta efficacia dell'aggiudicazione.

A seguito di richiesta motivata proveniente dall'aggiudicatario, la data di stipula del contratto può essere differita purché ritenuta compatibile con la sollecita esecuzione del contratto stesso.

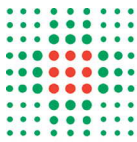
La garanzia provvisoria è svincolata, all'aggiudicatario, automaticamente al momento della stipula del contratto; agli altri concorrenti, è svincolata tempestivamente e comunque entro trenta giorni dalla comunicazione dell'avvenuta aggiudicazione.

Il contratto è stipulato trascorsi 35 giorni dall'invio dell'ultima delle comunicazioni del provvedimento di aggiudicazione. All'atto della stipulazione del contratto, l'aggiudicatario deve presentare la garanzia definitiva da calcolare sull'importo contrattuale, secondo le misure e le modalità previste dall'articolo 103 del Codice.

L'aggiudicatario, se del caso, deposita, prima o contestualmente alla sottoscrizione del contratto di appalto, i contratti continuativi di cooperazione, servizio e/o fornitura di cui all'articolo 105, comma 3, lettera c bis) del Codice. L'affidatario comunica, per ogni sub-contratto che non costituisce subappalto, l'importo e l'oggetto del medesimo, nonché il nome del sub-contraente, prima dell'inizio della prestazione.

Il contratto è stipulato in modalità elettronica mediante scrittura privata.





Le spese obbligatorie relative alla pubblicazione del bando e dell'avviso sui risultati della procedura di affidamento sono a carico dell'aggiudicatario e devono essere rimborsate entro il termine di sessanta giorni dall'aggiudicazione secondo modalità che verranno successivamente comunicate.

L'importo massimo presunto delle spese obbligatorie di pubblicazione è pari a €1.704,50= .

Saranno comunicati all'aggiudicatario eventuali scostamenti dall'importo indicato.

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

#### **24. OBBLIGHI RELATIVI ALLA TRACCIABILITÀ DEI FLUSSI FINANZIARI**

Il contratto d'appalto è soggetto agli obblighi in tema di tracciabilità dei flussi finanziari di cui alla Legge 13 agosto 2010, n. 136. L'affidatario deve comunicare alla stazione appaltante:

- gli estremi identificativi dei conti correnti bancari o postali dedicati, con l'indicazione dell'opera/servizio/fornitura alla quale sono dedicati;
- le generalità e il codice fiscale delle persone delegate ad operare sugli stessi;
- ogni modifica relativa ai dati trasmessi.

La comunicazione deve essere effettuata entro sette giorni dall'accensione del conto corrente ovvero, nel caso di conti correnti già esistenti, dalla loro prima utilizzazione in operazioni finanziarie relative ad una commessa pubblica. In caso di persone giuridiche, la comunicazione de quo deve essere sottoscritta da un legale rappresentante ovvero da un soggetto munito di apposita procura. L'omessa, tardiva o incompleta comunicazione degli elementi informativi comporta, a carico del soggetto inadempiente, l'applicazione di una sanzione amministrativa pecuniaria da 500 a 3.000 euro.

Il mancato adempimento agli obblighi previsti per la tracciabilità dei flussi finanziari relativi all'appalto comporta la risoluzione di diritto del contratto.

In occasione di ogni pagamento all'appaltatore o di interventi di controllo ulteriori si procede alla verifica dell'assolvimento degli obblighi relativi alla tracciabilità dei flussi finanziari. Il contratto è sottoposto alla condizione risolutiva in tutti i casi in cui le transazioni siano state eseguite senza avvalersi di banche o di Società Poste Italiane S.p.a. o anche senza strumenti diversi dal bonifico bancario o postale che siano idonei a garantire la piena tracciabilità delle operazioni per il corrispettivo dovuto in dipendenza del presente contratto.

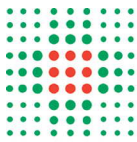
#### **25. CLAUSOLA SOCIALE E ALTRE CONDIZIONI PARTICOLARI DI ESECUZIONE**

Non applicabile al presente contratto.

#### **26. CODICE DI COMPORTAMENTO**

Nello svolgimento delle attività oggetto del contratto di appalto, l'aggiudicatario deve uniformarsi ai principi e, per quanto compatibili, ai doveri di condotta richiamati nel Decreto del Presidente della Repubblica 16 aprile 2013 n. 62 e nel codice di comportamento di questa stazione appaltante e nel Piano Triennale di Prevenzione della Corruzione e della Trasparenza.

In seguito alla comunicazione di aggiudicazione e prima della stipula del contratto, l'aggiudicatario ha l'onere di prendere visione dei predetti documenti pubblicati sul sito della stazione appaltante <https://www.ausl.bologna.it/amministrazione-trasparente/disposizioni-general/atti-general/cdcc>.



## **27. ACCESSO AGLI ATTI**

L'accesso agli atti della procedura è consentito nel rispetto di quanto previsto dall'articolo 53 del Codice e dalle vigenti disposizioni in materia di diritto di accesso ai documenti amministrativi procedendo attraverso la piattaforma.

## **28 DEFINIZIONE DELLE CONTROVERSIE**

Per le controversie derivanti dal contratto è competente il Tribunale Amministrativo di Bologna.

## **29 TRATTAMENTO DEI DATI PERSONALI**

### **29.1 Informativa**

Ai sensi dell'art.13 del Regolamento UE/2016/679 (GDPR) si informa che il trattamento dei dati personali conferiti nell'ambito della procedura di acquisizione di beni o servizi, o comunque raccolti dall'Azienda USL di Bologna a tale scopo, è finalizzato unicamente all'espletamento della predetta procedura, nonché delle attività ad essa correlate e conseguenti.

L'Azienda, per le finalità sopra descritte, raccoglie e tratta: Dati personali di cui all'art. 4 paragrafo 1, Categorie particolari di dati personali di cui all'art.9 paragrafo 1 e Dati giudiziari, di cui all'art. 10 del Regolamento UE, relativi a condanne penali o a reati, il cui trattamento è effettuato esclusivamente per valutare il possesso dei requisiti e delle qualità previsti dalla vigente normativa per permettere la partecipazione alla procedura di gara e l'eventuale aggiudicazione.

In relazione alle descritte finalità, il trattamento dei dati personali avviene mediante strumenti manuali, informatici e telematici, con logiche strettamente correlate alle finalità predette e, comunque, in modo da garantire la sicurezza e la riservatezza dei dati stessi. I dati potranno essere trattati anche in base ai criteri qualitativi, quantitativi e temporali di volta in volta individuati.

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

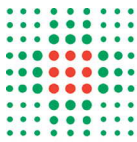
I dati conferiti sono trattati dagli operatori dell'Azienda individuati quali Incaricati del trattamento, a cui sono impartite idonee istruzioni in ordine a misure, accorgimenti, modus operandi, tutti volti alla concreta tutela dei dati personali.

I dati raccolti potranno altresì essere conosciuti da:

- Soggetti esterni, i cui nominativi sono a disposizione degli interessati, facenti parte della Commissione;
- Soggetti terzi fornitori di servizi per l'Azienda, o comunque ad essa legati da rapporto contrattuale, unicamente per le finalità sopra descritte, previa designazione in qualità di Responsabili del trattamento e comunque garantendo il medesimo livello di protezione;
- Altre Amministrazioni pubbliche, cui i dati potranno essere comunicati per adempimenti legali e procedurali;
- Altri concorrenti che facciano richiesta di accesso ai documenti di gara, secondo le modalità e nei limiti di quanto previsto dalla vigente normativa in materia di appalti;
- Legali incaricati per la tutela dell'Azienda in sede giudiziaria.

I dati relativi al concorrente aggiudicatario della gara ed il prezzo di aggiudicazione dell'appalto saranno pubblicati, come da normativa sugli appalti, sul profilo del committente dell'Azienda USL di Bologna [www.ausl.bologna.it](http://www.ausl.bologna.it) - bandi di gara e contratti -.





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

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

Il periodo di conservazione dei dati, ad esclusione di quelli soggetti a conservazione illimitata ai sensi di legge, è di norma 10 anni dalla conclusione dell'esecuzione del contratto comunque per un arco di tempo non superiore a quello necessario all'adempimento degli obblighi normativi.

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

In qualunque momento l'interessato può esercitare i diritti previsti dagli artt 15 e seguenti del Regolamento UE/2016/679. In particolare, l'interessato ha il diritto di ottenere la conferma dell'esistenza o meno dei propri dati e di conoscerne il contenuto, l'origine e le finalità del trattamento, di verificarne l'esattezza o chiederne l'integrazione o l'aggiornamento, oppure la rettifica, i destinatari cui i dati saranno comunicati, il periodo di conservazione degli stessi; ha altresì il diritto di chiedere la cancellazione o la limitazione al trattamento, la trasformazione in forma anonima o il blocco dei dati trattati in violazione di legge, nonché di opporsi in ogni caso, per motivi legittimi, al loro trattamento ovvero revocare il trattamento. La relativa richiesta va rivolta all'Azienda USL di Bologna – Via Castiglione 29 – 40124 Bologna.

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

Titolare del trattamento dei dati personali di cui alla presente informativa è l'Azienda USL di Bologna, con sede in Bologna, Via Castiglione 29, CAP 40124.

Il Referente privacy della procedura di gara è la Dott.ssa Antonia Crugliano, Direttore del Servizio Acquisti Area Vasta.

Il Responsabile della protezione dei dati è la Dott.ssa Federica Filippini ([dpo@aosp.bo.it](mailto:dpo@aosp.bo.it); [PEC dpo@pec.aosp.bo.it](mailto:dpo@pec.aosp.bo.it)) – tel. 051 214 1453.

## **29.2 Responsabile trattamento dati personali ai sensi del Regolamento U.E. 679/2016**

Non applicabile al presente contratto.

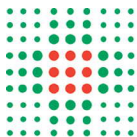
## **30. DISPOSIZIONI FINALI**

In caso di modificazione dell'assetto societario o gestionale dell'impresa la ditta aggiudicataria, nel termine di trenta giorni dall'intervenuta modificazione, dovrà trasmettere all'Ufficio Territoriale del Governo di Bologna, copia degli atti dai quali risulta l'intervenuta modificazione relativamente ai soggetti destinatari di verifiche antimafia (art. 86 D.lgs 6/9/11 n.159).

La Ditta aggiudicataria è tenuta a inoltrare tale comunicazione anche all'Azienda USL di Bologna.

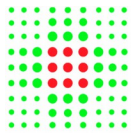
L'Azienda capofila – AUSL di Bologna - procederà all'espletamento dell'intera procedura fino all'efficacia dell'aggiudicazione; sarà poi posto in capo alle Aziende Sanitarie di Ferrara l'adozione dell'atto di recepimento dell'esito, la contabilizzazione della spesa ai propri Conti Economici, gli adempimenti connessi con la garanzia definitiva, la stipulazione del contratto, la fatturazione, solleciti, contestazioni fino a eventuale risoluzione dello stesso, preceduto peraltro da comunicazioni informative al Servizio Acquisti Area Vasta.

S'informa, inoltre, che gli atti amministrativi sono resi pubblici, per opportuna conoscenza, dalla data di pubblicazione all'Albo Informatico consultabile sul sito istituzionale dell'Azienda USL di Bologna.



Distinti saluti.

IL DIRETTORE DEL  
SERVIZIO ACQUISTI AREA VASTA



**SERVIZIO SANITARIO REGIONALE**  
**EMILIA-ROMAGNA**  
Azienda Unità Sanitaria Locale di Bologna

**Istituto delle Scienze Neurologiche**  
Istituto di Ricovero e Cura a Carattere Scientifico

**Dipartimento Amministrativo**  
Servizio Acquisti Area Vasta

Settore Beni Sanitari

**Il direttore**

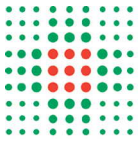
## **CAPITOLATO SPECIALE**

PROCEDURA APERTA PER LA CONCLUSIONE DI UN ACCORDO QUADRO PER LA FORNITURA DI DISPOSITIVI MEDICI IMPIANTABILI PER INTERVENTI DI CHIRURGIA VERTEBRALE PER LE ESIGENZE DI AZIENDA USL DI BOLOGNA, ISTITUTO ORTOPEDICO RIZZOLI DI BOLOGNA, AZIENDA OSPEDALIERO-UNIVERSITARIA DI BOLOGNA E AZIENDA OSPEDALIERO-UNIVERSITARIA DI FERRARA, APPARTENENTI ALL'AREA VASTA.

PERIODO: triennale + 1 anno di rinnovo

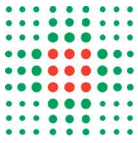
IMPORTO MASSIMO TRIENNALE € 39.470.400,00= IVA esclusa

Codice d'Identificazione Gare (CIG) indicati nell'allegato B – Riepilogo lotti



## INDICE

Art. 1) Oggetto della Gara.....	3
Art. 2) Durata della fornitura.....	3
Art. 3) Quantitativi.....	3
Art. 4) Conformità dei prodotti.....	3
Art. 5) Aggiornamento tecnologico.....	5
Art. 6) Variazioni della normativa.....	5
Art. 7) Brevetti industriali e diritti d'autore.....	5
Art. 8) Acquisto di prodotti non assegnati in gara.....	5
Art. 9) Consulenza tecnica.....	5
Art.10) Strumentario in comodato d'uso gratuito.....	6
Art.11) Stoccaggio di base / conto deposito.....	7
Art.12) Periodo di prova.....	8
Art.13) Obblighi dell'aggiudicatario.....	8
Art.14) Personale e obblighi previdenziali, fiscali e assicurativi della ditta.....	8
Art.15) Confezionamento.....	9
Art.16) Consegna.....	9
Art.17) Controlli e resi per merci non conformi.....	10
Art.18) Acquisto in danno.....	10
Art.19) Obbligo di Riservatezza dei dati.....	10
Art.20) Obblighi in materia di sicurezza e salute sul lavoro.....	11
Art.21) Penalità.....	11
Art.22) Risoluzione del contratto.....	12
Art.23) Responsabilità.....	12
Art.24) Fatturazione, Pagamento, Ordini e documenti di trasporto.....	13
Art.25) Modifiche del contratto e subappalto.....	16
Art.26) Recesso dal contratto.....	16
Art.27) Clausole contrattuali di cui a Intesa per la Legalità 19.06.2018 Prefettura Bologna.....	16
Art.28) Controversie e Foro competente.....	18



### **Art. 1) Oggetto della Gara**

L'affidamento della fornitura ha per oggetto dispositivi medici impiantabili per chirurgia vertebrale per le esigenze di Azienda USL di Bologna, Istituto Ortopedico Rizzoli di Bologna, Azienda Ospedaliero-Universitaria di Bologna e Azienda Ospedaliero-Universitaria di Ferrara appartenenti all'Area Vasta e sarà regolato dalle norme del presente capitolato speciale.

La procedura in oggetto è finalizzata all'individuazione di più soggetti economici che, sulla base delle risultanze della procedura, risultino idonei a erogare la fornitura oggetto di gara.

Nell'ambito dell'Accordo Quadro, le singole forniture di somministrazione saranno richieste ai soggetti che risulteranno aggiudicatari, distintamente per ciascun lotto, nel cui ambito i Servizi utilizzatori individueranno di volta in volta il dispositivo medico che meglio si adatta alle caratteristiche anatomiche e cliniche dei pazienti, sulla base delle specificità dei diversi casi clinici.

Le caratteristiche dei prodotti da fornire per ciascun lotto sono analiticamente descritte nel documento Allegato B – Riepilogo lotti, allegato al disciplinare.

Le quantità previste sono solo ai fini della qualificazione delle ditte idonee a partecipare all'Accordo Quadro: i fabbisogni, stimati sulla base del consumo normale delle Aziende Sanitarie, sono indicativi e non impegnativi, essendo subordinati a circostanze cliniche e tecnico-scientifiche variabili e non esattamente predeterminabili, per cui il fornitore dovrà somministrare solo quei prodotti che ogni Azienda Sanitaria richiederà.

### **Art. 2) Durata della fornitura**

L'Accordo Quadro che sarà stipulato con le ditte aggiudicatarie/qualificate della presente procedura avrà la durata di 3 anni, eventualmente rinnovabile per un ulteriore anno.

Durante il periodo contrattuale l'Azienda Sanitaria si riserva la facoltà di modificare o rescindere il contratto qualora, dietro segnalazione dell'organo tecnico, vi siano variazioni connesse con fondata motivazione o venga attivata apposita convenzione dell'Agenzia Regionale Intercent-ER o di Consip.

### **Art. 3) Quantitativi**

Richiamato quanto riportato all'art.1, le ditte accreditate alla fornitura saranno tenute a fornire, alle condizioni economiche e tecnico-organizzative risultanti in sede di gara, solo ed esclusivamente le quantità di prodotti che verranno effettivamente ordinate, senza poter avanzare alcuna eccezione o reclamo relativamente alle quantità ordinate.

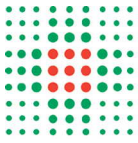
Qualora in corso di esecuzione del contratto si rendesse necessario un aumento o una diminuzione delle quantità previste, la stazione appaltante potrà imporre, ai sensi del comma 12, art. 106, D.lgs 50/2016, l'esecuzione delle stesse fino a concorrenza del quinto dell'importo del contratto, alle stesse condizioni previste nel contratto originario.

### **Art. 4) Conformità dei prodotti**

I prodotti offerti dovranno corrispondere a quanto descritto nell'allegato B Riepilogo lotti e possedere tutte le caratteristiche richieste.

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

In particolare, i prodotti offerti devono risultare conformi ai requisiti stabiliti dal Regolamento dei Dispositivi Medici (UE) 2017/745 o alla Direttiva Europea dei dispositivi Medici 93/42/CE (D.Lgs. 46/97) e s.m.i. In caso l'offerente presenti in gara prodotti con marcatura conforme alla Direttiva Europea dei dispositivi Medici 93/42/CE (D.Lgs. 46/97), si rileva fin da ora che tali prodotti potranno essere utilizzati per l'esecuzione contrattuale solo fino al 26/05/2024, dopo tale data dovranno essere utilizzati nell'esecuzione contrattuale, solo prodotti conformi ai requisiti stabiliti dal Regolamento dei Dispositivi Medici (UE) 2017/745.



In ciascun involucro di confezione (pacchi, buste, ecc.) deve essere apposta una etichetta portante il contrassegno della ditta, il nome del prodotto, il quantitativo (espresso in peso o in misura) e dovranno essere comunque riportate tutte le indicazioni fissate dalla vigente normativa per il materiale oggetto della presente gara.

La Ditta dovrà inoltre garantire un sistema **di rintracciabilità** che consenta un rapido blocco del lotto oggetto della segnalazione ed una rapida sostituzione dello stesso, senza alcun onere aggiuntivo.

Qualora, nel corso della fornitura, si verificassero incidenti con l'utilizzo dei dispositivi forniti, il Fornitore è tenuto all'immediata sostituzione del lotto di appartenenza del dispositivo e alla trasmissione al Responsabile Vigilanza sui Dispositivi Medici dell'Azienda sanitaria contraente di copia del rapporto finale trasmesso al Ministero della Salute con le risultanze dell'indagine e le eventuali azioni correttive intraprese.

Considerato l'obbligo normativo in carico al fabbricante relativo alle procedure sistematiche idonee a consentire l'applicazione delle misure correttive necessarie in caso di problemi di sicurezza nell'utilizzo dei DM, si richiede agli operatori economici offerenti, se non fabbricanti, di fornire evidenza di un eventuale accordo specifico relativo all'assunzione di responsabilità in luogo del fabbricante riguardo alla normativa vigente sulla sicurezza.

La garanzia sui materiali dovrà essere completa; qualora sui prodotti siano rilevati difetti funzionali o strutturali, la Ditta aggiudicataria si impegna a ritirare i prodotti forniti, non richiedere il pagamento per quelli già utilizzati e sostituirli allo stesso prezzo di aggiudicazione. La ditta aggiudicataria deve ritenersi impegnata a portare a conoscenza dell'Amministrazione tutte le comunicazioni tecniche provenienti dal produttore relative ai materiali forniti e a informare le Aziende sanitarie contraenti su qualsiasi inconveniente e/o difetto verificatosi sui materiali oggetto della fornitura.

Tutti i prodotti offerti, salvo diversa specifica espressamente indicata nella scheda tecnica, dovranno essere privi di lattice (LATEX FREE). La presenza o l'assenza di lattice dovrà essere riportata espressamente nell'Allegato C - Scheda informativa dispositivi e trovare riscontro nella scheda tecnica di ciascun prodotto offerto.

Le confezioni dovranno essere quelle eventualmente richieste per ogni singolo tipo di materiale.

Le etichette dei prodotti, sia sulla confezione singola, sia sull'imballaggio esterno, devono riportare la marcatura CE e le indicazioni previste da tale marcatura, secondo le disposizioni di cui al punto 13.3 dell'allegato I del D.L. 46/97 e successivo aggiornamento (D.L. 95/98) quali:

- denominazione di vendita del prodotto
- descrizione
- dimensioni e materiali
- nome ed indirizzo della officina di produzione
- data e numero di lotto di fabbricazione

Inoltre, laddove possibile, si ritiene utile, ai fini della gestione informatizzata dei magazzini dell'Azienda, la presenza, da indicare nell'Allegato C - Scheda informativa dispositivi, di specifico codice a barre o QRcode identificativo di REF, lotto, scadenza e numero di serie sia nel confezionamento primario sia nel confezionamento secondario.

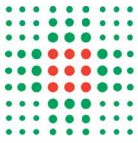
Per i prodotti sterili e monouso:

le etichette dovranno riportare anche

- metodo di sterilizzazione
- dicitura "sterile e monouso"
- data di scadenza o validità del prodotto;

se la sterilizzazione è a ossido di etilene devono essere fornite le certificazioni del controllo dei residui sui singoli lotti.

Se trattasi di prodotti risterilizzabili e pluriuso:



- gli strumenti e il materiale devono essere sterilizzabili in autoclavi a calore umido utilizzando fasi di prevuoto, con cicli regolamentati dalla normativa europea UNI EN ISO 17665.
- gli strumenti e il materiale, se trattabili con lavaggio automatizzato, devono poter essere lavabili con cicli definiti all'interno delle strutture sanitarie in relazione al ciclo di "Sinner" e regolamentati dalla normativa europea UNI EN ISO 15883

Le ditte assegnatarie devono fornire, se richieste, tutte le certificazioni relative ai controlli di qualità ed alle analisi chimico-fisiche previste dalla normativa. I fornitori si assumono tutte le responsabilità conseguenti agli obblighi della registrazione, laddove questa sia richiesta per legge.

#### **Art. 5) Aggiornamento tecnologico**

Qualora, in corso di fornitura, la ditta aggiudicataria dovesse commercializzare nuovi prodotti, analoghi a quelli oggetto della fornitura (anche a seguito di modifiche normative), che presentino migliori caratteristiche di rendimento, oppure nel caso in cui fosse interrotta la produzione dei prodotti offerti e venissero sostituiti con altri, potrà proporre alle Aziende Sanitarie la sostituzione dei prodotti alle stesse condizioni di fornitura ovvero migliorative. Il fornitore dovrà sottoporre questi ultimi al parere tecnico della Commissione Dispositivi Medici AVEC, secondo le modalità che verranno comunicate alle ditte aggiudicatarie, e, in caso di parere favorevole, previo accordi con l'UO aziendale competente, procedere alla fornitura.

#### **Art. 6) Variazioni della normativa**

Qualora venga emanata una normativa specifica ovvero i Ministeri competenti arrivino ad un pronunciamento ufficiale sulle certificazioni necessarie di contenuto sostanzialmente diverso o in contrasto con quello espresso nel presente Capitolato e in generale nella documentazione di gara, prima dell'aggiudicazione della presente gara, l'aggiudicazione verrà sospesa.

Se tale caso dovesse invece verificarsi nel corso della durata dell'Accordo Quadro, le Aziende Sanitarie si riservano, fatte le opportune valutazioni, il diritto di risolvere l'accordo.

#### **Art. 7) Brevetti industriali e diritti d'autore**

Le Ditte aggiudicatarie si assumono ogni responsabilità conseguente all'uso di dispositivi o all'adozione di soluzioni tecniche o di altra natura che violino diritti di brevetto, di autore ed in genere di privativa altrui.

Qualora venga promossa nei confronti dell'Azienda Sanitaria una azione giudiziaria da parte di terzi che vantino diritti su beni oggetto della fornitura prevista del presente disciplinare, gli aggiudicatari si obbligano a manlevare e tenere indenne la stessa, assumendo a proprio carico tutti gli oneri conseguenti, inclusi i danni verso terzi, le spese giudiziali e legali a carico delle medesime.

L'Azienda sanitaria si impegna ad informare prontamente gli aggiudicatari delle iniziative giudiziarie di cui al precedente comma; in caso di difesa congiunta, gli aggiudicatari riconoscono alla medesima la facoltà di nominare propri legali di fiducia, da affiancare ai difensori scelti dagli aggiudicatari.

#### **Art. 8) Acquisto di prodotti non assegnati in gara**

L' Azienda sanitaria si riserva di acquistare dalla Ditta aggiudicataria prodotti non richiesti in sede di offerta ma riferibili alla categoria merceologica / tipologia aggiudicata, usufruendo del listino depositato e applicando la percentuale di sconto offerta in sede di gara.

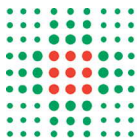
Nel caso di richiesta di prodotti, inseriti in listini successivi, dovrà comunque essere applicata la medesima percentuale di sconto offerta in sede di gara.

#### **Art. 9) Consulenza tecnica**

In fase d'avvio del contratto, la ditta aggiudicataria dovrà garantire adeguata formazione riguardante il corretto uso del materiale da parte degli utilizzatori.

La ditta aggiudicataria, per tutta la durata del contratto, dovrà garantire il servizio di consulenza tecnica relativa alle nuove tipologie di materiali e prestare assistenza tecnica in collaborazione con gli organi dell'Azienda Sanitaria nell'attività di controllo e revisione della merce ed effettuare





gratuitamente corsi di formazione al personale interessato delle Aziende Sanitarie in relazione ai dispositivi di nuova introduzione.

Nel caso in cui l'assistenza postvendita preveda la presenza di "specialist" presso le Sale Operatorie, il Fornitore si impegna al rispetto delle regole previste dalla normativa vigente e dalle disposizioni emanate dalle singole Aziende sanitarie in materia.

#### **Art.10) Strumentario in comodato d'uso gratuito**

Contestualmente alla fornitura degli impianti la Ditta aggiudicataria dovrà fornire in comodato d'uso gratuito, secondo le indicazioni che verranno fornite dalle diverse UU.OO.delle Aziende Sanitarie interessate, e nella misura necessaria e sufficiente allo scopo per l'intero periodo contrattuale, lo strumentario di applicazione dei dispositivi, già compiutamente elencato, con indicazione del valore scontato, in sede di gara.

Gli strumentari dovranno essere sempre tempestivamente mantenuti nella dotazione concordata a cura della Ditta aggiudicataria, la qual cosa dovrà avvenire con la consegna di quanto necessario entro i tempi previsti per l'utilizzo dei relativi impianti. Lo strumentario dovrà comunque e sempre garantire la possibilità di applicazione corretta e più agevole dei dispositivi aggiudicati. Le Aziende sanitarie interessate si riservano di adeguare la dotazione dello strumentario e delle attrezzature in comodato d'uso in relazione alle effettive esigenze dei servizi. Allo scopo di evitare ritardi sarà comunque necessario concordare una scorta minima suppletiva di strumentario di applicazione da mantenere a magazzino in accordo con le singole Aziende sanitarie interessate.

In tale elenco la ditta dovrà indicare anche eventuale materiale di consumo che fosse necessario all'applicazione di quanto offerto e all'utilizzo degli strumentari, oltre ad ulteriori possibili accessori forniti in comodato d'uso gratuito, tenendone presente l'eventuale compatibilità con gli strumentari di proprietà di ogni Azienda sanitaria. La verifica circa tale compatibilità sarà fatta successivamente all'aggiudicazione.

Al cessare dell'utilizzo degli impianti, gli strumentari verranno restituiti alla Ditta nelle condizioni d'uso e nei quantitativi esistenti, a meno che le Aziende sanitarie interessate non ritengano opportuno mantenerli in tutto o in parte.

Qualora le tecniche relative all'utilizzo degli impianti subiscano modifiche che richiedano la disponibilità di ulteriori strumenti e attrezzature o, totalmente o parzialmente, diversi da quelli già disponibili, la Ditta si impegna a fornirli in uso secondo le modalità previste dal presente capitolato.

Alla scadenza contrattuale, la situazione esistente a livello di strumentari e attrezzature deve essere sottoposta a inventariazione congiunta e, qualora la Ditta risulti ancora aggiudicataria nella successiva fornitura, la inventariazione finale costituirà la base di partenza del nuovo rapporto.

Nel caso in cui la Ditta non risulti più aggiudicataria nella successiva fornitura verrà reso quanto risulta dall'inventariazione stessa. La Ditta s'impegna a ritirare a propria cura e spesa, alla scadenza del contratto, gli strumentari forniti in comodato d'uso gratuito. Al momento della restituzione, lo strumentario verrà decontaminato e sterilizzato secondo le prescrizioni della ditta e/o le norme di legge in materia.

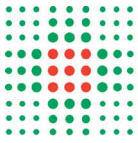
Qualora dalla inventariazione risultino delle mancanze nella dotazione dello strumentario e delle attrezzature fornite, queste saranno fatturate, ma non reintegrate, dalla Ditta aggiudicataria all'Azienda sanitaria al valore dichiarato dalla Ditta, progressivamente ridotto del 15% per ogni anno di utilizzo a partire dal 2° anno.

Si conviene che non sarà effettuata dalle Aziende sanitarie interessate alcuna manutenzione ordinaria sullo strumentario e l'attrezzatura, ma la Ditta aggiudicataria provvederà alla sua sostituzione ogniqualvolta non siano perfettamente idonei allo scopo.

E' compito della Ditta aggiudicataria specificare dettagliatamente le caratteristiche di strumentario e attrezzature utili al loro utilizzo.

Per strumentario e attrezzature di particolare complessità, la Ditta è tenuta ad effettuare opportuni sopralluoghi al fine di verificare le peculiari condizioni di utilizzo ed evidenziarle anche mediante la presentazione di apposita relazione.





Inoltre la Ditta aggiudicataria dovrà provvedere alla istruzione del personale dipendente delle Aziende Sanitarie interessate mediante la diretta assistenza di personale specializzato, sia per quanto riguarda l'utilizzo sia per quanto riguarda le misure conservative del bene.

### **Eventuali apparecchiature biomediche a supporto della fornitura**

Qualora la fornitura di Dispositivi Medici monouso o pluriuso necessiti la presenza di apparecchiature biomediche per assicurarne il funzionamento (apparecchiature a supporto) e quest'ultime non siano esplicitamente menzionate tra i prodotti richiesti dall'Azienda, la Ditta proponente dovrà indicare:

- la tipologia di apparecchiatura
- il motivo che ne rende obbligatoria la fornitura
- la disponibilità a fornire dette apparecchiature in noleggio gratuito per la l'intera durata del contratto, senza alcun onere per l'Azienda Sanitaria.

Le apparecchiature a supporto devono anch'esse essere classificate come Dispositivi Medici secondo quanto previsto dalle vigenti normative nazionali e comunitarie e devono essere registrate in DB/RDM con le sole eccezioni previste dal Decreto 21/12/2009.

Per le apparecchiature a supporto sono da intendersi a totale carico della ditta fornitrice e senza oneri per l'Azienda Sanitaria - per l'intera durata del contratto – consegna, installazione, collaudo, addestramento del personale, manutenzioni preventive e correttive (incluso materiale, a titolo esemplificativo batterie), ritiro al termine del contratto. Per particolari tipologie di apparecchiature (ad esempio programmatori di dispositivi impiantabili) la durata è vincolata anche al ciclo di vita utile dei DM impiantati.

Qualora le apparecchiature a supporto siano elettromedicali, il fornitore deve mettere a disposizione le verifiche di sicurezza elettrica eseguite secondo la norma CEI EN 62353 e il manuale d'uso in italiano.

Completata l'installazione il fornitore provvederà a rilasciare documentazione di regolare messa in funzione firmata e datata. Tale documento consentirà all'Ingegneria Clinica di completare le verifiche di accettazione che verranno svolte entro 7 giorni solari dalla data di ricezione, dando comunicazione di nulla osta all'utilizzo alla Unità Operativa consegnataria a cui è demandata la verifica dell'addestramento del personale.

Per tutta la durata del contratto (o del ciclo di vita dei DM impiantabili) la ditta dovrà assicurare l'effettuazione delle attività periodiche volte a garantirne la sicurezza e il rispetto dei requisiti indicati dal fabbricante (manutenzioni periodiche, verifiche di sicurezza e funzionalità con frequenza annuale). E' obbligo della ditta aggiudicataria comunicare tempestivamente, anche per le apparecchiature di supporto, ogni richiamo, alert o difetto assicurando la continuità dell'erogazione dei servizi e comunicando ai referenti aziendali Vigilanza i rapporti di lavoro a risoluzione delle azioni correttive poste in essere.

Al termine della durata contrattuale la ditta è tenuta al ritiro delle apparecchiature a supporto.

### **Art.11) Stoccaggio di base / conto deposito**

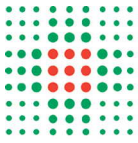
La fornitura dei prodotti offerti dovrà essere effettuata in conto deposito qualora le singole Aziende Sanitarie optino per tale modalità gestionale, tenendo conto anche della natura dei dispositivi e delle quantità richieste che possono giustificare la difficoltà a costituire tale deposito presso le Aziende Sanitarie.

In tal caso, la Ditta aggiudicataria dovrà costituire deposito, presso ogni Azienda sanitaria, di tutti i dispositivi medici aggiudicati in relazione alle modalità di applicazione ed ai quantitativi di utilizzo.

Le scorte dei prodotti saranno concordate con i responsabili individuati dalle Aziende sanitarie tenendo conto dei pareri e delle situazioni oggettivamente riscontrabili a livello di utilizzazione.

Nel corso del rapporto le Aziende sanitarie, sulla base di effettive necessità e di razionalizzazione interna, potranno richiedere modifiche o cessare l'utilizzo del materiale in oggetto.

I prodotti verranno ordinati dai Servizi competenti delle Aziende sanitarie alle ditte aggiudicatrici che provvederanno ad emettere bolla e relativa fattura.



Le aziende sanitarie interessate si impegnano alla custodia del materiale, sia presso i magazzini sia presso le sale operatorie, con la diligenza e la cura del buon padre di famiglia e a restituire quello non utilizzato nello stato di integrità e di funzionalità.

La restituzione del materiale non utilizzato sarà effettuata, al termine del rapporto contrattuale, presso i magazzini individuati dalle singole Aziende sanitarie .

Di detta operazione dovrà essere redatto verbale sottoscritto dalle parti e copia dello stesso dovrà essere inoltrata ai Servizi Acquisti delle Aziende sanitarie interessate a chiusura del rapporto contrattuale e per l'assunzione di eventuali atti formali concernenti differenze riscontrate nella rilevazione.

#### **Art.12) Periodo di prova**

L'impresa aggiudicataria è soggetta ad un periodo di prova di 180 giorni a far data dall'inizio effettivo della fornitura. Qualora, durante tale periodo, la consegna della fornitura non risponda alle norme previste dal presente Capitolato e/o all'offerta tecnica proposta dall'impresa in fase di gara, la Stazione appaltante comunicherà alla Ditta le motivazioni che ostano al superamento del periodo di prova, con diffida ad adempiere. Persistendo i motivi che ostano al superamento positivo del periodo di prova, la Stazione Appaltante ha la facoltà di risolvere il contratto, con lettera raccomandata A/R o comunicazione a mezzo PEC, e di aggiudicare la fornitura all'impresa che segue in classifica, senza che l'Impresa precedentemente aggiudicataria possa richiedere danni (**Art. 1456** Clausola risolutiva espressa).

In tal caso la ditta aggiudicataria:

- dovrà proseguire nella fornitura fino alla data comunicata dall'Azienda interessata;
- avrà diritto esclusivamente al pagamento dei consumabili fino a quel momento ordinati.

#### **Art.13) Obblighi dell'aggiudicatario**

La ditta con la sottoscrizione del presente capitolato speciale si impegna a:

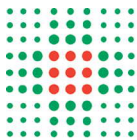
- consegnare materiali di recente produzione e se soggetti a scadenza, con almeno 2/3 della loro validità al momento della consegna;
- comunicare all'Ufficio Ordini, in via formale, al momento del ricevimento dell'ordine, l'eventuale impossibilità di consegna entro il termine previsto all'art.14 del presente capitolato;
- fornire i prodotti della stessa casa produttrice indicata in offerta per tutta la durata della fornitura;
- inviare ciascun prodotto offerto appartenente possibilmente ad un unico lotto di produzione e comunque ad indicare sulla bolla di consegna il/i numero/i di lotto/i e la /e data/e di scadenza; in caso contrario l'accettazione sarà rimessa al Farmacista/Magazziniere incaricato del controllo in entrata;
- comunicare tempestivamente alla Farmacia interna e/o l'U.O. di competenza di ciascuna Azienda Sanitaria interessata, qualsiasi variazione eventualmente intervenuta relativa ai prodotti aggiudicati;
- ricevere estemporaneamente prodotti resi dalla Farmacia/Economato anche nella eventualità di revoca, di ridotta o cessata movimentazione o prossimi alla scadenza e a concordare con il Servizio interessato l'accredito di pari valore o la sostituzione con uguali prodotti a scadenza differita;
- effettuare gratuitamente corsi di formazione al personale interessato delle Aziende Sanitarie in parola, particolarmente in caso di dispositivi di nuova introduzione.

#### **Art.14) Personale e obblighi previdenziali, fiscali e assicurativi della ditta**

La Ditta dovrà esibire su richiesta e con cadenza annuale regolare, la documentazione da cui risulta la costanza della regolarità contributiva.

Sono a carico della ditta tutti gli oneri di competenza in osservanza delle leggi, disposizioni, regolamenti, contratti normativi e salariali, previdenziali ed assicurativi, disciplinanti il rapporto di lavoro del settore.

In caso di mancato adempimento dei suddetti obblighi, accertato dall'Azienda USL o ad essa segnalato dall'Ispettorato del Lavoro, l'Azienda USL procederà ad una detrazione, sui pagamenti da



effettuarsi, della somma occorrente per l'adempimento degli obblighi di cui sopra, senza che la ditta possa opporre eccezione né abbia titolo a pretendere risarcimento dei danni. Le detrazioni proseguiranno finché l'Ispettorato del Lavoro non abbia comunicato l'avvenuta regolarizzazione della posizione della ditta.

La ditta ha comunque l'obbligo di rispettare tutte le norme inerenti la sicurezza del personale, assumendosi tutte le responsabilità dell'adempimento delle vigenti norme igieniche ed infortunistiche, esonerando di conseguenza l'Azienda USL da ogni e qualsiasi responsabilità in merito.

Inoltre, qualora gli Operatori della Ditta aggiudicataria utilizzino, in caso di necessità, veicoli di proprietà dell'Azienda U.S.L., la copertura del rischio assicurativo sarà a carico dell'Azienda appaltante.

### **Art.15) Confezionamento**

I prodotti devono essere confezionati in modo tale da garantirne la corretta conservazione, anche durante le fasi di trasporto, in conformità alle norme vigenti.

Gli imballi dovranno essere gratis e a norma di legge.

All'atto di ogni consegna potranno essere prelevati da parte del personale dei Servizi di Farmacia/Economato campioni dei prodotti consegnati su cui effettuare i relativi controlli.

Gli imballi dovranno essere "a perdere"; quelli che, a giudizio del predetto personale, presentassero difetti, lacerazioni o qualsiasi traccia di manomissione, saranno rifiutati e la ditta fornitrice dovrà provvedere alla loro immediata sostituzione.

Se la consegna dovesse avvenire a pallet, questi dovranno essere tassativamente di tipo EURONORM / EPAL da cm 120 x 80cm, correttamente imballato con cellophane di altezza max.160cm (compreso il pallet), con i colli perfettamente allineati non debordanti dalla sagoma del pallet. Devono essere scaricati a terra con mezzo dotato di sponda idraulica.

Sull'imballaggio esterno e, su ogni confezione singola, **deve essere facilmente visibile** il contrassegno della ditta, il nome del prodotto, la descrizione, le dimensioni e materiali, il nome e l'indirizzo dell'officina di produzione, data e numero del lotto di fabbricazione, il quantitativo espresso nell'unità propria del prodotto e preferibilmente il codice a barre.

La ditta dovrà inoltre provvedere a proprie spese al ritiro ed allo smaltimento di tutti gli imballi e/o contenitori resisi necessari per la consegna dei beni.

### **Art.16) Consegna**

La consegna della merce dovrà essere effettuata dalla ditta aggiudicataria, a proprio rischio, diligenza e spese di qualunque natura, franco terra magazzino, **entro e non oltre 48 ore** dal ricevimento dell'ordine, di volta in volta trasmesso dal servizio competente per iscritto o via fax, presso il Magazzino indicato in calce all'ordine, ovvero, per il materiale in conto deposito il reintegro dovrà avvenire entro 48 ore dalla comunicazione al fornitore di avvenuto utilizzo.

I magazzini di riferimento sono:

#### **Ausl di Bologna:**

Magazzino Farmacia Centralizzata Ospedale Maggiore, L.go Nigrisoli,2 Edificio G – 40133 Bologna

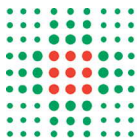
#### **Istituto Ortopedico Rizzoli di Bologna:**

Farmacia – Via Pupilli, 1 – 40136 Bologna

*Si ricorda che, dall'01/01/2012 l'Istituto Ortopedico Rizzoli di Bologna ha aperto un Dipartimento presso Villa Santa Teresa – situata a Bagheria (PA); pertanto, qualora lo IOR ne ravvisasse la necessità, la Ditta s'impegnerà a fornire il materiale in oggetto al Dipartimento IOR Sicilia, alle medesime condizioni contrattuali ed economiche.*

*Qualora la ditta ritenga di non effettuare direttamente le consegne alla sede di Bagheria, ma di avvalersi di un terzo distributore, dovrà segnalare tempestivamente il nominativo, la ragione sociale, il codice fiscale dello stesso e la tipologia contrattuale (subentro, cessione ...etc) affinché questa Amministrazione possa porre in essere i controlli di legge e autorizzare formalmente il diverso fornitore dei prodotti aggiudicati.*

#### **Azienda Ospedaliero-Universitaria di Bologna Policlinico S.Orsola-Malpighi:**



Centro Logistico dei Beni Sanitari ed Economici - Area S. Orsola: Viale Ercolani, 4 - 40138 Bologna - Padiglione n. 12 (si rimanda all'allegato Modello consegne AOU BO).

**Aziende Sanitarie di Ferrara :**

Magazzino Centrale – Via Fossato di Mortara, 70 – Ferrara

La merce dovrà essere accompagnata da una distinta, in duplice copia, con l'esatta indicazione della qualità e quantità fornita; copia della distinta sarà restituita per ricevuta.

La firma per ricevuta della merce non impegna l'Azienda U.S.L..

Nel caso non fosse possibile periziare tutta la merce all'atto dell'arrivo, la ditta fornitrice dovrà accettare le eventuali contestazioni sulle qualità e quantità dei prodotti forniti anche a distanza di tempo dalla consegna, quando cioè, all'apertura degli imballaggi e delle confezioni, ne sarà possibile il controllo.

**Art.17) Controlli e resi per merci non conformi**

L'accettazione dei prodotti forniti avverrà ad insindacabile giudizio degli organi competenti delle Aziende Sanitarie.

Qualora al controllo quali-quantitativo risultasse la non rispondenza ai requisiti contrattuali, si procederà a restituire la merce chiedendone la sostituzione, entro 48 ore, con altra avente le caratteristiche richieste.

In caso di mancato ritiro da parte della ditta del reso entro 10 gg. dalla comunicazione, l'Azienda Sanitaria interessata, si riserva la facoltà di rendere, franco destino, la merce risultata non conforme e non ritirata.

Le forniture dovranno corrispondere al quantitativo richiesto; eventuali eccedenze non autorizzate non verranno riconosciute e, di conseguenza, non saranno pagate.

L'accettazione della merce al momento della sua consegna indica solo una corrispondenza fra il numero dei colli consegnati e quanto riportato nella bolla di accompagnamento.

La ditta fornitrice dovrà accettare le eventuali contestazioni sulle quantità e qualità dei prodotti forniti anche a distanza di tempo dalla consegna, quando cioè, all'apertura degli imballaggi e delle confezioni, ne sarà possibile il controllo. Pertanto il fornitore è responsabile delle proprie obbligazioni relativamente a tutti i vizi della merce non rilevati all'atto della consegna, fino all'utilizzazione del materiale.

Le Aziende Sanitarie si riservano di effettuare controlli sul prodotto fornito in un momento successivo a quello della consegna; tali controlli potranno consistere anche in analisi tecniche la cui esecuzione sarà affidata a laboratori legalmente riconosciuti il cui risultato dovrà essere accettato dalla ditta fornitrice. Qualora vengano riscontrate delle non conformità rispetto alle specifiche tecniche, le spese delle analisi saranno a carico del fornitore.

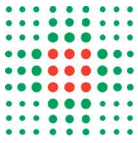
**Art.18) Acquisto in danno**

Qualora le Aziende Sanitarie (Farmacie) riscontrassero, anche in sede di prima fornitura, la non conformità, nella qualità o nella quantità, della merce ai requisiti richiesti e pattuiti, o qualora non venissero rispettati i termini di consegna previsti dal capitolato, invieranno formale contestazione con specifica delle motivazioni e con invito a conformarsi nel termine che sarà ritenuto congruo.

Inoltre le Aziende avranno il diritto di acquistare presso altre ditte i prodotti occorrenti a danno del fornitore inadempiente; resterà cioè a carico dell'inadempiente sia la differenza per l'eventuale maggiore prezzo rispetto a quello convenuto sia ogni altro maggiore onere o danno comunque derivante alle Aziende a causa dell'inadempienza stessa.

**Art.19) Obbligo di Riservatezza dei dati**

Il Fornitore ha l'obbligo di mantenere riservati i dati e le informazioni, ivi comprese quelle che transitano per le apparecchiature di elaborazione dati, di cui venga in possesso e comunque a conoscenza, anche tramite l'esecuzione del contratto, di non divulgarli in alcun modo e in qualsiasi forma, di non farne oggetto di utilizzazione a qualsiasi titolo per scopi diversi da quelli strettamente necessari all'esecuzione del Contratto e di non farne oggetto di comunicazione o trasmissione senza l'espressa autorizzazione dell'Azienda. L'obbligo di cui sopra sussiste, altresì, relativamente a tutto il



materiale originario o predisposto in esecuzione del Contratto. Tali obblighi non concernono i dati che siano o divengano di pubblico dominio.

Il Fornitore è responsabile per l'esatta osservanza da parte dei propri dipendenti, consulenti e collaboratori, nonché di subappaltatori e dei dipendenti, consulenti e collaboratori di questi ultimi, degli obblighi di segretezza di cui sopra e risponde nei confronti dell'Azienda per eventuali violazioni dell'obbligo di riservatezza commesse dai suddetti soggetti.

In caso di inosservanza degli obblighi descritti l'Azienda ha facoltà di dichiarare risolto di diritto il Contratto, fermo restando che il Fornitore sarà tenuto a risarcire tutti i danni che ne dovessero derivare.

Il Fornitore può utilizzare servizi di cloud pubblici ove memorizzare i dati e le informazioni trattate nell'espletamento dell'incarico affidato, solo previa autorizzazione dell'Azienda.

Sarà possibile ogni operazione di auditing da parte dell'Azienda attinente le procedure adottate dal Contraente in materia di riservatezza e degli altri obblighi assunti dal presente contratto.

Il Fornitore non potrà conservare copia di dati e programmi dell'Azienda, né alcuna documentazione inerente ad essi dopo la scadenza del Contratto e dovrà, su richiesta, ritrasmetterli all'Azienda.

Il Fornitore s'impegna, altresì, a rispettare quanto previsto dal regolamento UE 2016/679 e dal D.lgs n.51/2018. Il fornitore, in relazione a quanto oggetto di prestazione e alle informazioni e documenti dei quali sia venuto in possesso, a qualsiasi titolo, nell'esecuzione delle prestazioni oggetto del presente appalto, si impegna, fatto salvo in ogni caso il diritto al risarcimento dei danni subiti dall'interessato, ad attuare nell'ambito della propria struttura e di quella degli eventuali collaboratori, sotto la propria responsabilità, ai sensi del regolamento UE 2016/679, tutte quelle misure e norme di sicurezza e di controllo atte ad evitare il rischio di alterazione, distruzione o perdita, anche parziale, nonché d'accesso non autorizzato, o di trattamento non consentito, o non conforme alle finalità del presente contratto.

#### **Art.20) Obblighi in materia di sicurezza e salute sul lavoro**

Le Aziende Sanitarie come previsto dall'art. 26 c. 1-lettera b) del D.Lgs. n. 81/2008 e s.m.i., in un fascicolo informativo, forniscono alle ditte partecipanti dettagliate informazioni sui rischi specifici esistenti negli ambienti in cui sono destinate ad operare e sulle misure di prevenzione e di emergenza adottate in relazione alla propria attività.

Tali fascicoli sono disponibili sui siti delle Aziende, come segue:

**Azienda USL di Bologna:** [www.ausl.bologna.it/](http://www.ausl.bologna.it/) sezione informazioni per operatori economici e gare d'appalto – documentazione,

**Istituto Ortopedico Rizzoli:** al link <http://www.ior.it/il-rizzoli/servizi-e-uffici/servizio-prevenzione-e-protezione>.

**Azienda Ospedaliero Universitaria di Bologna:**

al link [http://www.aosp.bo.it/files/documento\\_informativo\\_art26.pdf](http://www.aosp.bo.it/files/documento_informativo_art26.pdf),

**Aziende Sanitarie di Ferrara:** il Fascicolo Informativo può essere richiesto al Dipartimento Interaziendale di Prevenzione e Protezione, Via Arginone 179, Ferrara tel. 0532-250301-[dip.prevenzione@ospfe.it](mailto:dip.prevenzione@ospfe.it).

Restano immutati gli obblighi a carico delle imprese e dei lavoratori autonomi in merito alla salute e alla sicurezza sul lavoro.

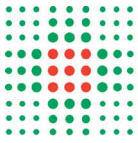
L'AUSL di Bologna, l'Istituto Ortopedico Rizzoli, l'Azienda Ospedaliera Universitaria di Bologna S. Orsola – Malpighi e l'Azienda Ospedaliera Universitaria di Ferrara, se necessario, invieranno alla ditta aggiudicataria, allegato al contratto di appalto, il Documento Unico di Valutazione dei Rischi Interferenti (D.U.V.R.I.) specifico per la propria azienda.

#### **Art.21) Penalità**

L'Azienda Sanitaria si riserva la facoltà di procedere nel senso sotto indicato, senza esclusione di eventuali conseguenze penali, nei seguenti casi:

- a) ritardo nella consegna rispetto ai termini di cui all'art. 16 del presente capitolato; in tal caso, la penale prevista è pari al 5% dell'importo della merce non consegnata per ogni giorno di ritardo;





- b) merce che a seguito del controllo quali-quantitativo risultasse priva delle qualità essenziali richieste o viziata al punto da renderla inidonea all'uso, e la ditta fornitrice non avesse provveduto alla sua sostituzione nel termine perentorio sopra indicato dalla data di comunicazione del rifiuto; in tal caso, la penale prevista è pari al 5% dell'importo della merce non consegnata per ogni giorno di ritardo;
- c) se in seguito a rifiuto della merce, la Ditta non abbia provveduto a sostituire la stessa nel termine di 5 giorni e/o al ritiro della merce rifiutata presso il luogo ove è avvenuta l'operazione di collaudo; la penale prevista in tal caso, è pari al 2% dell'importo della merce non ritirata.

Ciascuna Azienda Sanitaria è esonerata da ogni responsabilità per l'eventuale deterioramento della merce non ritirata, fatto salvo il richiamo alle norme contenute nel Capitolato Generale d'Oneri.

L'applicazione delle penali avverrà in modo automatico attraverso l'emissione da parte degli uffici amministrativi di una nota di addebito ai sensi dell'art. 15, I comma, del D.P.R. n. 633/72.

La Ditta prende atto che l'applicazione delle penali previste dal presente articolo non preclude il diritto dell'Azienda Sanitaria a richiedere il risarcimento degli eventuali maggiori danni.

### **Art.22) Risoluzione del contratto**

L'Azienda Sanitaria avrà la facoltà di risolvere "*ipso facto et jure*" il contratto, mediante semplice dichiarazione stragiudiziale, intimata a mezzo pec, secondo quanto stabilito all'art.108 del Codice e nelle seguenti ipotesi:

- a) avvalendosi della facoltà di recesso consentita dall'art.1671 C.C.;
- b) in caso di frode, di grave negligenza, di contravvenzione nell'esecuzione degli obblighi e condizioni contrattuali;
- c) in caso di cessazione dell'attività, oppure in caso di procedure concorsuali o fallimentari intraprese a carico dell'aggiudicatario;
- d) qualora venga emanata una normativa specifica ovvero i Ministeri competenti arrivino ad un pronunciamento ufficiale sulle certificazioni necessarie, di contenuto sostanzialmente diverso / in contrasto con quanto espresso nel presente Capitolato e in generale nella documentazione di gara;
- e) in caso di cessione del contratto senza comunicazione all'Azienda USL;
- f) in caso di subappalto non autorizzato dall'Azienda USL;
- g) qualora l'Azienda capofila notifichi n. 2 diffide ad adempiere senza che la Ditta ottemperi a quanto intimato;
- h) in caso di violazione dell'obbligo di riservatezza;
- i) per mancato superamento del periodo di prova;
- j) per motivi di interesse pubblico, adeguatamente specificati nell'atto dispositivo;
- k) qualora venga attivata apposita convenzione dell'Agenzia Regionale Intercent-ER o di Consip;
- l) in caso di violazione degli obblighi di cui al Codice di Comportamento Aziendale, cui sono tenute le imprese fornitrici, secondo le modalità previste dall'Azienda Usl di Bologna.

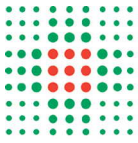
In caso di risoluzione del contratto l'Azienda USL applicherà quanto previsto all'art.110 del Codice.

Nei casi di violazione degli obblighi contrattuali (ritardo o mancata consegna, non conformità o altro) l'Azienda Sanitaria interessata incamererà il deposito cauzionale, salvo e impregiudicato il risarcimento degli eventuali maggiori oneri e danni, senza che la parte concorrente possa pretendere risarcimenti, indennizzi o compensi di sorta.

### **Art.23) Responsabilità**

L'Azienda Sanitaria è esonerata da ogni responsabilità per danni, infortuni o altro che dovesse accadere al personale della Ditta aggiudicataria nell'esecuzione del contratto, convenendosi a tale riguardo che qualsiasi eventuale onere è già compensato e compreso nel corrispettivo del contratto stesso.

La Ditta aggiudicataria risponde pienamente per danni a persone e/o cose che potessero derivare dall'espletamento delle prestazioni contrattuali e imputabili a essa e ai suoi dipendenti e dei quali danni fosse chiamata a rispondere l'Azienda USL che fin da ora s'intende sollevata ed indenne da ogni pretesa o molestia.



#### **Art.24) Fatturazione, Pagamento, Ordini e documenti di trasporto**

Ai sensi di quanto previsto dall'art.1, commi da 209 a 213 della Legge 24/12/2007 n. 244, e successive modificazioni, e dal Regolamento in materia di emissione, trasmissione e ricevimento della fattura elettronica da applicarsi alle amministrazioni pubbliche di cui al Decreto del Ministero dell'Economia e delle Finanze 3 aprile 2013, n. 55, le fatture devono essere trasmesse alle Aziende Sanitarie interessate esclusivamente in formato elettronico, attraverso il Sistema Di Interscambio (SDI).

L'obbligo di fatturazione elettronica ricade nei confronti dei soggetti italiani titolari di Partita IVA. Sono pertanto esclusi dall'applicazione tutti i fornitori privi di Partita IVA e i fornitori esteri.

Di seguito si riportano i dati essenziali per la trasmissione delle fatture:

#### **Azienda USL di Bologna :**

I.P.A. (indice delle Pubbliche Amministrazioni) asl\_bo  
codice univoco ufficio (per ricevimento fatture) UFVSRG

#### **Istituto Rizzoli di Bologna:**

I.P.A. (indice delle Pubbliche Amministrazioni) IOR  
codice univoco ufficio (per ricevimento fatture) UFZSSP

#### **Azienda Osped. Universitaria di Bologna:**

I.P.A. (indice delle Pubbliche Amministrazioni) aopso\_bo  
codice univoco ufficio (per ricevimento fatture) UFR9WK

#### **Azienda Osped. Universitaria di Ferrara:**

I.P.A. (indice delle Pubbliche Amministrazioni) aou\_fe  
codice univoco ufficio (per ricevimento fatture) UFX3JZ.

Gli originali delle fatture dovranno essere così intestati:

#### PER L'AZIENDA USL DI BOLOGNA:

AZIENDA U.S.L. DI BOLOGNA  
Codice fiscale: 02406911202  
Sede Legale: Via Castiglione 29 – 40124 BOLOGNA

#### PER L'ISTITUTO ORTOPEDICO RIZZOLI:

ISTITUTO ORTOPEDICO RIZZOLI  
Codice Fiscale: 00302030374  
Sede Legale: Via di Barbiano 1/10 – 40136 BOLOGNA

#### PER L'AZIENDA OSPEDALIERO-UNIVERSITARIA DI BOLOGNA:

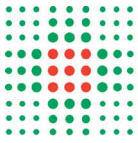
AZIENDA OSPEDALIERO-UNIVERSITARIA DI BOLOGNA  
POLICLINICO S. ORSOLA-MALPIGHI  
Codice fiscale: 92038610371  
Sede Legale: Via Albertoni 15 – 40138 BOLOGNA

#### PER L'AZIENDA OSPEDALIERA DI FERRARA:

AZIENDA OSPEDALIERO UNIVERSITARIA DI FERRARA  
P.I. 01295950388  
Sede Legale: Via Aldo Moro 8 - 44124 Loc. CONA FERRARA

Inoltre ai sensi dell'art. 25 del Decreto Legge n. 66/2014, al fine di garantire l'effettiva tracciabilità dei pagamenti da parte delle pubbliche amministrazioni, le fatture elettroniche emesse verso le PA devono riportare il codice identificativo di gara (CIG), tranne i casi di esclusione dall'obbligo di tracciabilità di cui alla Legge n. 136 del 13 agosto 2010;





Non si potrà procedere al pagamento delle fatture elettroniche qualora le stesse non riportino CIG e CUP ove previsto.

PER L'AZIENDA USL DI BOLOGNA:

Le fatture dovranno, inoltre, contenere tassativamente gli importanti seguenti elementi:

- indicazione dettagliata della merce consegnata
- indicazione della determina dell'Ente appaltante che ha dato luogo all'ordine
- indicazione del numero dell'ordine aziendale informatizzato

In caso di aggiudicazione a fornitore non residente in Italia, le fatture dovranno essere inviate a mezzo posta elettronica al seguente indirizzo: [bilancio.fattureestere@ausl.bo.it](mailto:bilancio.fattureestere@ausl.bo.it); al fornitore estero aggiudicatario saranno date ulteriori indicazioni sulla fatturazione nella comunicazione di aggiudicazione.

PER L'ISTITUTO ORTOPEDICO RIZZOLI:

Le fatture dovranno, inoltre, contenere tassativamente gli importanti seguenti elementi:

- indicazione dettagliata della merce consegnata/servizio prestato
- indicazione della determina dell'Ente appaltante che ha dato luogo all'ordine
- indicazione dell'ordine completo di anno e numero o, in mancanza, di ogni altro documento idoneo ad individuare la prestazione
- in caso di aggiudicazione a fornitore non residente in Italia, le fatture devono essere inviate al seguente indirizzo di posta elettronica: [fatture@pec.ior.it](mailto:fatture@pec.ior.it)

PER L'AZIENDA OSPEDALIERO-UNIVERSITARIA DI BOLOGNA:

I documenti contabili (fatture, documenti di trasporto, verbali, ecc.) dovranno, inoltre, contenere tassativamente gli importanti seguenti elementi:

- indicazione degli estremi dell'ordine (numero, data, sigle dell'operatore, i riferimenti del sottoconto, della richiesta e del progetto),
- indicazione di: referente, telefono, Direzione/Dipartimento/Unità Operativa presso cui è stato consegnato il bene o svolto il servizio

Inoltre, ai sensi della Legge 23 dicembre 2014, n.190 (legge di stabilità per il 2015), le Aziende Sanitarie rientrano fra le Pubbliche Amministrazioni tenute ad applicare lo Split Payment IVA, pertanto il pagamento delle fatture per la cessione di beni e la prestazioni di servizi dei fornitori sarà effettuato separando i pagamenti, ossia versando l'imponibile al fornitore e l'IVA (ancorché regolarmente esposta in fattura) direttamente all'Erario.

A tale scopo dovrà essere riportata in fattura la dicitura seguente "Scissione dei pagamenti – art.17 TER DPR 633/72 (Decreto MEF 23/01/2015).

L'applicazione dello split payment non si applica ai fornitori esteri.

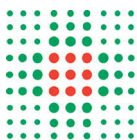
Il mancato rispetto delle disposizioni sopra esplicitate non consentirà il pagamento delle fatture.

Per ulteriori informazioni, relative al pagamento delle fatture, contattare direttamente il Servizio Unico Metropolitano Contabilità e Finanza – Ufficio Contabilità Fornitori– tel.n.0516079538 .

Le Aziende Sanitarie procederanno ai pagamenti delle fatture secondo le normative vigenti in materia.

La Ditta aggiudicataria di un contratto di somministrazione non dovrà opporre eccezioni al fine di ritardare o evitare la prestazione dovuta anche in caso di ritardato pagamento.

La ditta rinuncia a far valere, nei casi previsti dal presente articolo, qualsiasi eccezione d'inadempimento di cui all'art.1460 del Codice Civile. Ogni caso di arbitraria interruzione delle prestazioni contrattuali sarà ritenuto contrario alla buona fede e la ditta sarà considerata diretta responsabile di eventuali danni causati all'Azienda Sanitaria e dipendenti da tale interruzione. Tale divieto nasce dalla necessità e dall'importanza di garantire il buon andamento dell'Ente Pubblico, nonché di tutelare gli interessi collettivi dei quali l' Azienda USL è portatrice.



- I corrispettivi saranno pagati con le modalità previste dal presente capitolato e saranno subordinati:
- alla regolarità contributiva della ditta (qualora la ditta aggiudicataria risultasse debitrice il pagamento delle fatture sarà in ogni caso subordinato alla regolarizzazione del debito stesso; è fatto salvo, in caso di mancata regolarizzazione dei debiti verso l'INPS il diritto dell'Istituto di trattenere dalle somme dovute alla ditta appaltatrice gli importi di contributi omessi e relativi accessori);
  - alla verifica di cui all'articolo 48 bis del DPR 602/73.

La Ditta aggiudicataria, ai sensi dell'art.3, della Legge 136 del 13/08/2010 e s.m., assume l'obbligo di tracciabilità dei flussi finanziari.

In base alle disposizioni della legge regionale n.11/2004 e s.m.i. e dei successivi atti attuativi, le Aziende sanitarie dovranno emettere, con decorrenza 30 giugno 2016, gli ordini esclusivamente in forma elettronica. Inoltre, a partire da tale data il fornitore dovrà garantire l'invio dei documenti di trasporto elettronici a fronte degli ordini ricevuti e delle consegne effettuate.

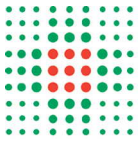
Il fornitore dovrà, pertanto, dotarsi degli strumenti informatici idonei alla gestione dei nuovi adempimenti telematici. Per i dettagli tecnici si rinvia alla sezione dedicata al sito dell'Agenzia Intercent-ER <http://intercenter.regione.emilia-romagna.it>, che contiene tutti i riferimenti del Sistema Regionale per la dematerializzazione del Ciclo Passivo degli Acquisti (formato dei dati, modalità di colloquio, regole tecniche, ecc.), nonché al Nodo telematico di Interscambio No TI-ER.

In alternativa, le imprese potranno utilizzare le funzionalità per la ricezione degli ordini e l'invio dei documenti di trasporto elettronici che saranno messe a disposizione sulla piattaforma di Intercent-ER all'indirizzo <https://piattaformaintercenter.regione.emila-romagna.it/portale/> previa registrazione.

Le spese di bonifico applicate dall'Istituto Tesoriere, secondo quanto previsto dalla convenzione in essere alla data di pagamento, sono a carico della ditta aggiudicataria.

Inoltre, ai sensi delle disposizioni previste dall'art 9-ter, comma 8, del Decreto Legge 19 giugno 2015 n. 78, come modificato dall'articolo 1, comma 557 della legge 30 dicembre 2018, n.145 e dalle indicazioni operative di cui alla circolare interministeriale prot. 2051-P-08/02/2019, le fatture elettroniche relative ai Dispositivi Medici dovranno altresì riportare la valorizzazione degli elementi componenti il codice articolo, come sotto dettagliato:

<Codice Tipo>	'DMX, con X=[1 2 0] a seconda del tipo di dispositivo medico oggetto dell'operazione. Quindi: 1 per "Dispositivo medico o Dispositivo diagnostico in vitro" 2 per "Sistema o kit Assemblato" 0 nel caso in cui non si sia in grado di identificare il numero di repertorio
<Codice Valore>	Numero di registrazione attribuito al dispositivo medico nella Banca dati e Repertorio Dispositivi Medici, ai sensi del decreto del Ministro della salute 21 dicembre 2009 (GU n.17 del 22 gennaio 2010) o decreto del Ministro della salute 23 dicembre 2013 (G.U. Serie Generale, n. 103 del 06 maggio 2014). Per i dispositivi medici e i dispositivi diagnostici in vitro che, sulla base delle disposizioni previste, dal decreto del Ministro della salute 21 dicembre 2009 e dal decreto del Ministro della salute 23 dicembre 2013 non sono tenuti all'iscrizione nella Banca dati/ Repertorio dei dispositivi medici, o per i quali le aziende fornitrici di dispositivi medici alle strutture del Servizio Sanitario Nazionale non sono in grado di identificare il numero di repertorio, il campo è trasmesso con il valore 0.



### **Art.25) Modifiche del contratto e subappalto**

Per le modifiche contrattuali durante il periodo di efficacia del contratto si applica quanto previsto all'art. 106 del D.lgs 50/2016.

E' ammesso il subappalto nei limiti e con le modalità previste dall'art.105 del D.Lgs.50/2016.

Le Aziende Sanitarie corrisponderanno gli importi della fornitura subappaltata direttamente al subappaltatore.

Il contratto tra appaltatore e subappaltatore/subcontraente ai sensi della legge 13 agosto 2010, n.136 e s.m., dovrà contenere le seguenti clausole:

1. *L'impresa (...), in qualità di subappaltatore/subcontraente dell'impresa (...) nell'ambito del contratto sottoscritto con l'Ente (...), identificato con il CIG n. (...)/CUP n. (...), assume tutti gli obblighi di tracciabilità dei flussi finanziari di cui all'articolo 3 della legge 13 agosto 2010, n. 136 e s.m..*
2. *L'impresa (...), in qualità di subappaltatore/subcontraente dell'impresa (...), si impegna a dare immediata comunicazione all'Ente (...) della notizia dell'inadempimento della propria controparte agli obblighi di tracciabilità finanziaria.*
3. *L'impresa (...), in qualità di subappaltatore/subcontraente dell'impresa (...), si impegna ad inviare copia del presente contratto all'Ente (...).*

### **Art.26) Recesso dal contratto**

Qualora l'impresa aggiudicataria dovesse recedere dal contratto prima della scadenza convenuta, le Aziende Sanitarie, oltre a incamerare il deposito cauzionale, si riservano di addebitare le eventuali maggiori spese insorgenti per l'assegnazione ad altra ditta.

L'Ente Appaltante potrà altresì recedere dal contratto ai sensi dell'art.109 del D.lgs 50/2016.

### **Art.27) Clausole contrattuali di cui a Intesa per la Legalità 19.06.2018 Prefettura Bologna**

#### **Clausola n. 1**

L'impresa dichiara di essere a conoscenza di tutte le norme pattizie di cui alla Intesa per la Legalità, sottoscritta il 19.06.2018 con la Prefettura di Bologna, tra l'altro consultabile al sito <http://www.prefettura.it/bologna/multidip/index.htm>, e che qui si intendono integralmente riportate, e di accettarne incondizionatamente il contenuto e gli effetti.

#### **Clausola n. 2**

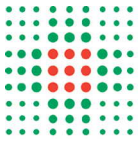
L'impresa si impegna a comunicare alla stazione appaltante l'elenco delle imprese coinvolte nel piano di affidamento nell'esecuzione dei lavori, servizi o forniture con riguardo alle forniture ed ai servizi di cui all'art. 3, lett. a) dell'Intesa, nonché ogni eventuale variazione successivamente intervenuta per qualsiasi motivo.

Ove i suddetti affidamenti riguardino i settori di attività a rischio di cui all'art. 1, comma 53, della L. 190/2012, la sottoscritta impresa si impegna ad accertare preventivamente l'avvenuta o richiesta iscrizione della ditta subaffidataria negli elenchi prefettizi dei fornitori, prestatori di servizi ed esecutori di lavori non soggetti a tentativi di infiltrazione mafiosa.

#### **Clausola n. 3**

L'impresa si impegna a denunciare immediatamente alle Forze di Polizia o all'Autorità Giudiziaria ogni illecita richiesta di denaro, prestazione o altra utilità ovvero offerta di protezione nei confronti dell'imprenditore, degli eventuali componenti la compagine sociale o dei rispettivi familiari (richiesta di tangenti, pressioni per indirizzare l'assunzione di personale o l'affidamento di lavorazioni, forniture o servizi a determinate imprese, danneggiamenti, furti di beni personali o di cantiere).

#### **Clausola n. 4**



La sottoscritta impresa si impegna a segnalare alla Prefettura l'avvenuta formalizzazione della denuncia di cui alla precedente clausola 3 e ciò al fine di consentire, nell'immediato, eventuali iniziative di competenza.

#### **Clausola n. 5**

La sottoscritta impresa dichiara di conoscere e di accettare la clausola risolutiva espressa che prevede la risoluzione immediata ed automatica del contratto, ovvero la revoca dell'autorizzazione al subappalto o subcontratto, qualora dovessero essere comunicate dalla Prefettura, successivamente alla stipula del contratto o subcontratto, informazioni interdittive analoghe a quelle di cui agli artt. 91 e 94 del D.Lgs. 159/2011, ovvero la sussistenza di ipotesi di collegamento formale e/o sostanziale o di accordi con altre imprese partecipanti alle procedure concorsuali d'interesse.

Qualora il contratto sia stato stipulato nelle more dell'acquisizione delle informazioni del Prefetto, sarà applicata a carico dell'impresa, oggetto dell'informativa interdittiva successiva, anche una penale nella misura del 10% del valore del contratto ovvero, qualora lo stesso non sia determinato o determinabile, una penale pari al valore delle prestazioni al momento eseguite; le predette penali saranno applicate mediante automatica detrazione, da parte della stazione appaltante, del relativo importo dalle somme dovute all'impresa in relazione alle prestazioni eseguite.

#### **Clausola n. 6**

La sottoscritta impresa dichiara di conoscere e di accettare la clausola risolutiva espressa che prevede la risoluzione immediata ed automatica del contratto, ovvero la revoca dell'autorizzazione al subappalto o subcontratto, in caso di grave e reiterato inadempimento delle disposizioni in materia di collocamento, igiene e sicurezza sul lavoro anche con riguardo alla nomina del responsabile della sicurezza e di tutela dei lavoratori in materia contrattuale e sindacale.

#### **Clausola n. 7**

La sottoscritta impresa dichiara di essere a conoscenza del divieto per le stazioni appaltanti pubbliche, come previsto dall'art. 105, comma 4 del Codice degli Appalti, di autorizzare subappalti a favore delle imprese partecipanti alle operazioni di selezione e non risultate aggiudicatari, salvo le ipotesi di lavorazioni altamente specialistiche o nei casi in cui l'accordo per l'affidamento del subappalto sia intervenuto successivamente all'aggiudicazione.

#### **Clausola n. 8**

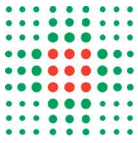
La sottoscritta impresa si impegna a dare comunicazione tempestiva alla Prefettura e all'Autorità giudiziaria di tentativi di concussione che si siano, in qualsiasi modo, manifestati nei confronti dell'imprenditore, degli organi sociali o dei dirigenti di impresa. Dichiara altresì di essere a conoscenza che il predetto adempimento ha natura essenziale ai fini dell'esecuzione del contratto e che il relativo inadempimento darà luogo alla risoluzione espressa del contratto stesso, ai sensi dell'art. 1456 c.c. ogni qualvolta nei confronti di pubblici amministratori e di funzionari che abbiano esercitato funzioni relative alla stipula ed esecuzione del contratto, sia stata disposta misura cautelare e sia intervenuto rinvio a giudizio per il delitto previsto dall'art. 317 c.p.

#### **Clausola n. 9**

La sottoscritta impresa dichiara di conoscere e di accettare la clausola risolutiva espressa, di cui all'art. 1456 c.c., ogni qualvolta nei confronti dell'imprenditore o dei componenti la compagine sociale o dei dirigenti dell'impresa, sia stata disposta misura cautelare o sia intervenuto rinvio a giudizio per taluno dei delitti di cui agli artt. 317 c.p., 318 c.p., 319 c.p., 319 bis c.p., 319 ter c.p., 319 quater c.p., 320 c.p., 322 c.p., 322 bis c.p., 346 bis c.p., 353 c.p. e 353 bis c.p."

#### **Clausola n. 10**

La sottoscritta impresa si obbliga ad inserire in tutti i subcontratti la clausola risolutiva espressa nel caso in cui emergano informative interdittive a carico dell'altro subcontraente; tale clausola dovrà essere espressamente accettata dalla impresa subcontraente.

**Clausola n. 11**

La sottoscritta impresa dichiara di conoscere e di accettare la clausola risolutiva espressa ovvero la revoca dell'autorizzazione al subappalto o subcontratto, in caso di grave e reiterato inadempimento delle disposizioni in materia di collocamento, igiene e sicurezza sul lavoro anche con riguardo alla nomina del responsabile della sicurezza e di tutela dei lavoratori in materia contrattuale e sindacale.

**Art.28) Controversie e Foro competente**

Le controversie su diritti soggettivi, derivanti dall'esecuzione del presente contratto, non saranno deferite ad arbitri.

Per ogni controversia giudiziale relativa alla presente gara è competente esclusivamente il Foro di Bologna, mentre per le controversie che dovessero insorgere nell'esecuzione della fornitura è competente, esclusivamente, il Foro in cui ha sede l'Azienda Sanitaria che è parte in causa.

I mezzi per la comunicazione e lo scambio d'informazioni con le imprese partecipanti alla presente procedura di gara sono: la pubblicazione sul sito aziendale della AUSL di Bologna ([www.ausl.bologna.it](http://www.ausl.bologna.it)), la piattaforma SATER e la posta elettronica certificata ([servizio.acquisti@pec.ausl.bologna.it](mailto:servizio.acquisti@pec.ausl.bologna.it)).

Distinti saluti.

**PER ACCETTAZIONE**

(timbro della Ditta e firma del Legale Rappresentante)

-----



PROCEDURA APERTA PER LA CONCLUSIONE DI UN ACCORDO QUADRO PER LA FORNITURA DI DISPOSITIVI MEDICI IMPIANTABILI PER INTERVENTI DI CHIRURGIA VERTEBRALE PER LE ESIGENZE DI AZIENDA USL DI BOLOGNA, ISTITUTO ORTOPEDICO RIZZOLI DI BOLOGNA, AZIENDA OSPEDALIERO-UNIVERSITARIA DI BOLOGNA E AZIENDA OSPEDALIERO-UNIVERSITARIA DI FERRARA, APPARTENENTI ALL'AREA VASTA

**Il Concorrente**\_\_

---



---



---



---



---

*(Il concorrente indica la forma singola o associata con la quale l'impresa partecipa alla gara (impresa singola, consorzio, RTI, aggregazione di imprese di rete, GEIE).*

*In caso di partecipazione in RTI, consorzio ordinario, aggregazione di imprese di rete, GEIE, il concorrente fornisce i dati identificativi (ragione sociale, codice fiscale, sede) e il ruolo di ciascuna impresa (mandataria/mandante; capofila/consorziata).*

*Nel caso di consorzio di cooperative e imprese artigiane o di consorzio stabile di cui all'art. 45, comma 2 lett. b) e c) del Codice, il consorzio indica il consorziato per il quale concorre alla gara; qualora il consorzio non indichi per quale/i consorziato/i concorre, si intende che lo stesso partecipa in nome e per conto proprio].*

con sede legale in

---

e sede amministrativa (se diversa) in

---

P.IVA \_\_\_\_\_ CODICE FISCALE \_\_\_\_\_

N. tel. Ufficio gare \_\_\_\_\_

Indirizzo di posta elettronica certificata (PEC) inserito a Sistema in sede di registrazione

---

**Nella persona del suo Legale Rappresentante /Procuratore Speciale**

---

nato a \_\_\_\_\_ il \_\_\_\_\_

residente a \_\_\_\_\_ Via \_\_\_\_\_

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

Estremi procura speciale (se procuratore) \_\_\_\_\_

### CHIEDE

**di potere partecipare alla gara di cui all'oggetto** e a tal fine, avvalendosi delle disposizioni di cui agli art. 46 e 47 del D.P.R.28/12/00 n.445, nel rilascio delle dichiarazioni sostitutive di certificazione e di notorietà che seguono, con la consapevolezza delle sanzioni previste dall'art.76 della Legge indicata, per le ipotesi di falsità in atti e dichiarazioni mendaci ivi indicate, sotto la propria personale responsabilità

### DICHIARA:

1. di non incorrere nelle cause di esclusione di cui all'art. 80, comma 5 lett. f-bis) e f-ter) del Codice;
2. di non incorrere nelle cause di esclusione di cui all'art. 80, comma 5 lett. c), c-bis) c-ter) del Codice;
3. i dati identificativi (*allegare elenco contenente nome, cognome, data e luogo di nascita, codice fiscale, comune di residenza etc.*) dei soggetti di cui all'art. 80, comma 3 del Codice, ovvero indica la banca dati ufficiale o il pubblico registro da cui i medesimi possono essere ricavati in modo aggiornato alla data di presentazione dell'offerta: \_\_\_\_\_;
4. di non partecipare alla medesima gara in altra forma singola o associata, né come ausiliaria per altro concorrente;
5. di accettare, senza condizione o riserva alcuna, tutte le norme e disposizioni contenute nella documentazione gara;
6. di essere edotto dagli obblighi derivanti dal "Codice di comportamento per il personale operante nell'Azienda USL di Bologna" di cui a Delibera del Direttore Generale n.166 del 29.05.2018, pubblicato nella sezione amministrazione trasparente:  
<https://www.ausl.bologna.it/amministrazione-trasparente/disposizioni-general/atti-general/cdcc>  
e di impegnarsi, in caso di aggiudicazione, ad osservare e a fare osservare ai propri dipendenti e collaboratori, per quanto applicabile, il suddetto codice, pena la risoluzione del contratto;
7. di accettare il Patto di Integrità di cui a delibera n.41 del 30.01.2015 dell'Azienda USL di Bologna di "Aggiornamento del piano triennale per la prevenzione della corruzione e del programma triennale della trasparenza e dell'integrità dell'Azienda USL di Bologna per il triennio 2015 – 2017 accessibile al seguente link <https://www.ausl.bologna.it/asl-bologna/dipartimento-amministrativo/uoc-servizio-acquisti-metropolitano/trasparenza/atti-general/Patto%20di%20Integrita.pdf>;
8. solo per gli operatori economici **non residenti** e privi di stabile organizzazione in Italia  
di impegnarsi ad uniformarsi, in caso di aggiudicazione, alla disciplina di cui agli articoli 17, comma 2, e 53, comma 3 del d.p.r. 633/1972 e a comunicare alla stazione appaltante la nomina del proprio rappresentante fiscale, nelle forme di legge;
9. solo per gli operatori economici **non residenti** e privi di stabile organizzazione in Italia



Il domicilio fiscale \_\_\_\_\_, il codice fiscale \_\_\_\_\_, la partita IVA \_\_\_\_\_, l'indirizzo di posta elettronica certificata indirizzo o strumento analogo negli altri stati membri ai fini delle comunicazioni di cui all'art. 76, comma 5 del Codice, che è il medesimo indicato in sede di registrazione sul Sistema, \_\_\_\_\_;

10. di essere informato ai sensi e per gli effetti dell'art.13 del Regolamento U.E.2016/679, sul trattamento dei dati personali e di essere consapevole che tali dati, anche di natura giudiziaria, sono raccolti e trattati, anche con strumenti informatici, esclusivamente nell'ambito della presente gara e per le finalità descritte al punto 29.1 del Disciplinare di gara, contenente altresì i diritti di cui agli art.15 e successivi del regolamento sopracitato;
11. di fruire delle riduzioni di cui all'art.93 comma 7 del Codice per la costituzione della garanzia provvisoria;
12. il CCNL applicato con l'indicazione del relativo codice alfanumerico unico di cui all'articolo 16 quater del decreto legge n. 76/20: \_\_\_\_\_;
13. di partecipare ai seguenti lotti  
\_\_\_\_\_;
14. di presentare dichiarazione (*da allegare*), firmata digitalmente dal Legale Rappresentante o da persona avente i poteri di impegnare la ditta o in possesso di Procura, di autorizzazione all'assolvimento virtuale dell'imposta di bollo ai sensi dell'art.15 del DPR 642/1972 con estremi della relativa autorizzazione; in questo caso riportare estremi anche nella domanda di partecipazione in alto a destra "casella bollo"

**oppure**

di presentare dichiarazione (*da allegare*), firmata digitalmente dal Legale Rappresentante o da persona avente i poteri di impegnare la ditta o in possesso di Procura, di assolvimento dell'imposta di bollo mediante contrassegno con indicazione sulla domanda di partecipazione del codice numerico composto da 14 cifre e rilevabili dal "contrassegno telematico rilasciato dall'intermediario" (Risoluzione n.89/E del 06/10/2016 Agenzia dell'Entrate). L'operatore economico conserverà il contrassegno utilizzato entro il termine di decadenza triennale previsto per l'accertamento da parte dell'Amministrazione finanziaria (articolo 37 del DPR n 642 del 1972).

**In caso di ditte estere:**

Come da Risoluzione dell'Agenzia delle Entrate n. 332 del 07.09.2020 l'operatore economico non residente in Italia potrà assolvere l'imposta di bollo mediante bonifico bancario utilizzando il codice IBAN: IT07Y0100003245348008120501 e specificando nella causale il proprio codice fiscale (in mancanza, la denominazione) e gli estremi della procedura di gara a cui si riferisce. In questo caso allegare dichiarazione, firmata digitalmente dal Legale Rappresentante o da persona avente i poteri di impegnare la ditta o in possesso di Procura, di assolvimento dell'imposta di bollo con copia della ricevuta del bonifico.

15. in caso di concordato preventivo

- gli estremi del provvedimento di ammissione al concordato e del provvedimento di autorizzazione a partecipare alle gare:

\_\_\_\_\_

- di non partecipare alla gara quale mandataria di un raggruppamento temporaneo di imprese e che le altre imprese aderenti al raggruppamento non sono assoggettate ad una procedura concorsuale ai sensi dell'articolo 186-bis, comma 6 del Regio Decreto 16 marzo 1942, n. 267,
- di allegare una relazione di un professionista in possesso dei requisiti di cui all'articolo 67, terzo comma, lettera d), del Regio Decreto 16 marzo 1942, n. 267, che attesta la conformità al piano e la ragionevole capacità di adempimento del contratto;

16. di aver preso visione dei fascicoli informativi sui rischi specifici delle Aziende Sanitarie di cui alla presente procedura di gara pubblicati sui siti internet, come indicato all'art.18 del capitolato speciale di appalto;

17. remunerativa l'offerta economica presentata giacché per la sua formulazione ha preso atto e tenuto conto:

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

**Dovrà essere collocata a sistema la presente domanda di partecipazione debitamente compilata e completa dei relativi eventuali allegati.**

**(Sottoscrizione digitale) \*\***

**\*\*** [La domanda è firmata digitalmente:

- nel caso di raggruppamento temporaneo o consorzio ordinario costituiti, dalla mandataria/capofila.
- nel caso di raggruppamento temporaneo o consorzio ordinario non ancora costituiti, da tutti i soggetti che costituiranno il raggruppamento o consorzio;
- nel caso di aggregazioni di imprese aderenti al contratto di rete si fa riferimento alla disciplina prevista per i raggruppamenti temporanei di imprese, in quanto compatibile. In particolare:
  - a. **se la rete è dotata di un organo comune con potere di rappresentanza e con soggettività giuridica**, ai sensi dell'art. 3, comma 4-*quater*, del d.l. 10 febbraio 2009, n. 5, la domanda di partecipazione deve essere firmata digitalmente dal solo operatore economico che riveste la funzione di organo comune;

- b. **se la rete è dotata di un organo comune con potere di rappresentanza ma è priva di soggettività giuridica**, ai sensi dell'art. 3, comma 4-*quater*, del d.l. 10 febbraio 2009, n. 5, la domanda di partecipazione deve essere firmata digitalmente dall'impresa che riveste le funzioni di organo comune nonché da ognuna delle imprese aderenti al contratto di rete che partecipano alla gara;
- c. **se la rete è dotata di un organo comune privo del potere di rappresentanza o se la rete è sprovvista di organo comune, oppure se l'organo comune è privo dei requisiti di qualificazione richiesti per assumere la veste di mandataria**, la domanda di partecipazione deve essere firmata digitalmente dall'impresa aderente alla rete che riveste la qualifica di mandataria, ovvero, in caso di partecipazione nelle forme del raggruppamento da costituirsi, da ognuna delle imprese aderenti al contratto di rete che partecipa alla gara.

Nel caso di consorzio di cooperative e imprese artigiane o di consorzio stabile di cui all'art. 45, comma 2 lett. b) e c) del Codice, **la domanda è firmata digitalmente dal consorzio medesimo**]

LOTTO 1	SISTEMA FISSAZIONE TORACO-LOMBO-SACRALE E OCCIPITO CERVICALE POSTERIORE PER <u>PATOLOGIA TRAUMATICA A CARICAMENTO DALL'ALTO</u> IN TITANIO								TOTALE FABB	Prezzo a base d'asta	Importo a base d'asta	IMPORTO CAUZIONE	CIG AQ	IMPORTO CONTRIBUTO ANAC	Parametri di valutazione	
ACCORDO QUADRO 4 DITTE	DESCRIZIONE	Impianto tipo	UM	Fabb. triennale AUSL BO	Fabb. triennale IOR	Fabb. triennale AOU BO	Fabb. triennale AOU FE Ortopedia	Fabb. triennale AOU FE Neurochirurgia					9602099ECO	200,00 €	<b>STRUMENTARIO -35 PUNTI</b> 20 Ergonomia, semplicità di utilizzo, versatilità 15 Completezza  <b>IMPIANTABILE - 35 PUNTI</b> 20 Viti: ampiezza gamma misure 5 Assenza di Nickel (certificata) 5 Viti fenestrate 5 Viti sacrali / Iliache	
	<b>E' requisito di ammissione la presenza di tutte le tipologie di prodotti: viti monoassiali e/o uniplanari trasverse o che permettano di ottenere gli stessi benefici, poliassiali, da riduzione o sistemi analoghi, e per fissazione iliaca, barre standard e a diametro variabile, uncini, connettori</b>															
	<b>COMPOSIZIONE DELL'IMPIANTO TIPO</b>		Viti per stabilizzazione vertebrale, applicabili nei peduncoli o nelle masse articolari, con incremento progressivo di diametro disponibili in un range che includa almeno la misura 3,5 mm (cervicale) come valore minimo e almeno la misura 8 o 8,5 mm come valore massimo di diametro	N. VITI 8 (con dado)							475 € qualsiasi tipologia di vite, incluso sistema di chiusura eventualment e presente					
			Barre in titanio standard (lunghezza fino a 500 mm)	N. BARRE 2							130,00 €					
		Crosslink in titanio	N. CROSSLINK 1							490,00 €						
a)	<b>Totale Impianti tipo Toraco-Lombo-Sacrale</b>			Impianto	390	390	45	75	0	900	4.550,00 €	4.095.000,00 €				
<b>COMPOSIZIONE DELL'IMPIANTO TIPO</b>		Placca e barre per fissazione occipitale comprese viti o uncini per fissazione di barra e placca all'occipite	1 Placca+4 viti + 2 dadi di fissaggio delle barre occipitali							2.470,00 €						
		Barre occipitali in titanio	2 barre							130,00 €						
		Uncini in titanio di varie fogge	2 uncini							474,00 €						
		connettori paralleli e/o cilindrici	1 connettore							494,00 €						
b)	<b>Totale Impianti tipo Occipito Cervicale Posteriore</b>			Impianto	135	180	9	0	0	324	4.172,00 €	1.351.728,00 €				
<b>TOTALE LOTTO</b>											5.446.728,00 €	108.934,56 €				

LOTTO 2	SISTEMA FISSAZIONE TORACO-LOMBO-SACRALE E OCCIPITO CERVICALE POSTERIORE PER <u>PATOLOGIA DEGENERATIVA E ONCOLOGICA A CARICAMENTO DALL'ALTO</u> IN TITANIO								TOTALE FABB	Prezzo a base d'asta	Importo a base d'asta	IMPORTO CAUZIONE	CIG AQ	IMPORTO CONTRIBUTO ANAC	Parametri di valutazione	
ACCORDO QUADRO 4 DITTE	DESCRIZIONE	Impianto tipo	UM	Fabb. triennale AUSL BO	Fabb. triennale IOR	Fabb. triennale AOU BO	Fabb. triennale AOU FE Ortopedia	Fabb. triennale AOU FE Neurochirurgia					9602100F93	200,00 €	<b>STRUMENTARIO -35 PUNTI</b> 20 Ergonomia, semplicità di utilizzo, versatilità 15 Completezza  <b>IMPIANTABILE - 35 PUNTI</b> 20 Viti: ampiezza gamma misure 5 Assenza di Nickel	
	<b>E' requisito di ammissione la presenza di tutte le tipologie di prodotti: viti monoassiali e/o uniplanari trasverse o che permettano di ottenere gli stessi benefici, poliassiali, da riduzione o sistemi analoghi, e per fissazione iliaca, barre standard e a diametro variabile, uncini, connettori</b>															
	<b>COMPOSIZIONE DELL'IMPIANTO TIPO</b>		Viti per stabilizzazione vertebrale, applicabili nei peduncoli o nelle masse articolari, con incremento progressivo di diametro disponibili in un range che includa almeno la misura di 3,5mm (cervicale) come valore minimo e almeno la misura di 8 o 8,5 mm come valore massimo di diametro	N. VITI 8							475 € qualsiasi tipologia di vite, incluso sistema di chiusura eventualment e presente					
			Barre in titanio standard (lunghezza fino a 500 mm)	N. BARRE 2							130,00 €					
		Crosslink in titanio	N. CROSSLINK 1							490,00 €						
a)	<b>Totale Impianti tipo Toraco-Lombo-Sacrale</b>			Impianto	129	960	45	120	0	1254	4.550,00 €	5.705.700,00 €				



ACCORDO QUADRO 3 DITTE	DESCRIZIONE	Impianto tipo	UM	Fabb. triennale AUSL BO	Fabb. triennale IOR	Fabb. triennale AOU BO	Fabb. triennale AOU FE Ortopedia	Fabb. triennale AOU FE Neurochirurgia	TOTALE FABB	Prezzo a base d'asta	Importo a base d'asta	IMPORTO CAUZIONE	CIG AQ	IMPORTO CONTRIBUTO ANAC	Parametri di valutazione
	Sistema di riduzione estrinseco/esterno														
	Viti per stabilizzazione vertebrale, applicabili nei peduncoli, con incremento progressivo di diametro disponibili in un range che include almeno la misura di 4,5 mm come valore minimo e almeno la misura di 8 o 8,5 mm come valore massimo di diametro	N. VITI 4								475 € <i>qualsiasi tipologia di vite, incluso sistema di chiusura eventualment e presente</i>					
	Barre in titanio	N. BARRE 2								130,00 €					
	Totale Impianti tipo		Impianto	36	240	0	15	0	291	2.160,00 €	628.560,00 €	12.571,20 €	960210648A	70,00 €	<b>STRUMENTARIO -35 PUNTI</b> 20 Ergonomia, semplicità di utilizzo, versatilità 15 Completezza <b>IMPIANTABILE - 35 PUNTI</b> 20 Viti: ampiezza gamma tipologie, misure, materiali 10 Barre e altri elementi: ampiezza gamma tipologie, misure, materiali 5 Assenza di Nickel (certificata)

LOTTO 6  
SISTEMA FISSAZIONE TORACO-LOMBARE POSTERIORE AD INSERIMENTO PERCUTANEO

ACCORDO QUADRO 3 DITTE	DESCRIZIONE	Impianto tipo	UM	Fabb. triennale AUSL BO	Fabb. triennale IOR	Fabb. triennale AOU BO	Fabb. triennale AOU FE Ortopedia	Fabb. triennale AOU FE Neurochirurgia	TOTALE FABB	Prezzo a base d'asta	Importo a base d'asta	IMPORTO CAUZIONE	CIG AQ	IMPORTO CONTRIBUTO ANAC	Parametri di valutazione
	<b>La presenza di tutte le tipologie di prodotti: viti monoassiali e/o uniplanari trasverse o che permettano di ottenere gli stessi benefici, poliassiali, da riduzione o sistemi analoghi, è un requisito di ammissione</b>														
	Viti per stabilizzazione vertebrale, applicabili nei peduncoli, con incremento progressivo di diametro disponibili in un range che include almeno la misura di 5,5 mm come valore minimo e almeno la misura di 7,5 mm come valore massimo di diametro	N. VITI 6								475 € <i>qualsiasi tipologia di vite, incluso sistema di chiusura eventualment e presente</i>					
	Barre in titanio	N. BARRE 2								130,00 €					
	Fili guida in titanio o sistema similare in materiale differente	N.FILI 2								100,00 €					
	Trocar / ago percutaneo	N. aghi 1								50,00 €					
	Totale Impianti tipo		Impianto	72	30	12	60	0	174	3.360,00 €	584.640,00 €	11.692,80 €	960210755D	70,00 €	<b>STRUMENTARIO -35 PUNTI</b> 20 Ergonomia, semplicità di utilizzo, versatilità 15 Completezza <b>IMPIANTABILE - 35 PUNTI</b> 15 Viti: ampiezza gamma tipologie, misure, materiali 10 Barre e altri elementi: ampiezza gamma tipologie, misure, materiali 5 Viti cementabili 5 Assenza di Nickel (certificata)

LOTTO 7  
PLACCA CERVICALE ANTERIORE

ACCORDO QUADRO 3 DITTE	DESCRIZIONE	Impianto tipo	UM	Fabb. triennale AUSL BO	Fabb. triennale IOR	Fabb. triennale AOU BO	Fabb. triennale AOU FE Ortopedia	Fabb. triennale AOU FE Neurochirurgia	TOTALE FABB	Prezzo a base d'asta	Importo a base d'asta	IMPORTO CAUZIONE	CIG AQ	IMPORTO CONTRIBUTO ANAC	Parametri di valutazione
	Placca fissazione cervicale anteriore completa accessori fissaggio	placca + 4 viti	Impianto	84	42	18	0	0	144	1.235,00 €	177.840,00 €	3.556,80 €	9602108630	20,00 €	<b>STRUMENTARIO -35 PUNTI</b> 20 Ergonomia, semplicità di utilizzo, versatilità 15 Completezza <b>IMPIANTABILE - 35 PUNTI</b> 15 Ampiezza gamma tipologie, misure, materiali 10 Altezza profilo 5 Qualità del sistema di ritenzione 5 Assenza di Nickel (certificata)

LOTTO 8  
PLACCA CERVICALE ANTERIORE INNOVATIVA\*

ACCORDO  
QUADRO 3 DITTE

DESCRIZIONE	Impianto tipo	UM	Fabb. triennale AUSL BO	Fabb. triennale IOR	Fabb. triennale AOU BO	Fabb. triennale AOU FE Ortopedia	Fabb. triennale AOUFE Neurochirurgia	TOTALE FABB	Prezzo a base d'asta	Importo a base d'asta	IMPORTO CAUZIONE	CIG AQ	IMPORTO CONTRIBUTO ANAC	Parametri di valutazione
Placca fissazione cervicale anteriore completa accessori fissaggio	placca + 4 viti	Impianto	0	60	0	0	0	60	1.600,00 €	96.000,00 €	1.920,00 €	9602109703	0,00 €	<b>STRUMENTARIO -35 PUNTI</b> 20 Ergonomia, semplicità di utilizzo, versatilità 15 Completezza <b>IMPIANTABILE - 35 PUNTI</b> 20 Ampiezza gamma tipologie, misure, materiali 10 Altezza profilo 5 Qualità del sistema di ritenzione
*Ad esempio: in carbonio o materiali diversi.														

LOTTO 9

PLACCA FISSAZIONE DORSO LOMBARE ANTERO-LATERALE

ACCORDO  
QUADRO 3 DITTE

DESCRIZIONE	Impianto tipo	UM	Fabb. triennale AUSL BO	Fabb. triennale IOR	Fabb. triennale AOU BO	Fabb. triennale AOU FE Ortopedia	Fabb. triennale AOUFE Neurochirurgia	TOTALE FABB	Prezzo a base d'asta	Importo a base d'asta	IMPORTO CAUZIONE	CIG AQ	IMPORTO CONTRIBUTO ANAC	Parametri di valutazione
Placca fissazione dorso-lombare antero-laterale completa di accessori di fissaggio	placca e/o barre + viti+ accessori	Impianto	18	15	0	9	0	42	2.470,00 €	103.740,00 €	2.074,80 €	96021107D6	0,00 €	<b>STRUMENTARIO - 35 PUNTI</b> 20 Ergonomia, semplicità di utilizzo, versatilità 15 Completezza <b>IMPIANTABILE - 35 PUNTI</b> 15 Ampiezza gamma tipologie, misure, materiali 15 Possibilità e caratteristiche di compressione/distrazione e 5 Assenza di Nickel (certificata)

LOTTO 10

CAGE CERVICALI STANDARD

ACCORDO  
QUADRO 3 DITTE

DESCRIZIONE	UM	Fabb. triennale AUSL BO	Fabb. triennale IOR	Fabb. triennale AOU BO	Fabb. triennale AOU FE Ortopedia	Fabb. triennale AOUFE Neurochirurgia	TOTALE FABB	Prezzo a base d'asta	Importo a base d'asta	IMPORTO CAUZIONE	CIG AQ	IMPORTO CONTRIBUTO ANAC	Parametri di valutazione
Cage cervicale in peek	PZ	261	60	0	0	0	321	975,00 €	312.975,00 €	6.259,50 €	96021118A9	35,00 €	<b>STRUMENTARIO -35 PUNTI</b> 20 Ergonomia, semplicità di utilizzo, versatilità 15 Completezza <b>IMPIANTABILE - 35 PUNTI</b> 20 Ampiezza gamma tipologie, misure, materiali 10 spazio dedicato al riempimento con sostituto osseo 5 Assenza di Nickel (certificata)

LOTTO 11

CAGE CERVICALI INNOVATIVE\*

ACCORDO  
QUADRO 3 DITTE

DESCRIZIONE	Impianto tipo	UM	Fabb. triennale AUSL BO	Fabb. triennale IOR	Fabb. triennale AOU BO	Fabb. triennale AOU FE Ortopedia	Fabb. triennale AOUFE Neurochirurgia	TOTALE FABB	Prezzo a base d'asta	Importo a base d'asta	IMPORTO CAUZIONE	CIG AQ	IMPORTO CONTRIBUTO ANAC	Parametri di valutazione





Cage dorso lombare (XLIF)		PZ	84	30	0	15	0	129	2.340,00 €	301.860,00 €	6.037,20 €	9602116CC8	35,00 €	<b>STRUMENTARIO -35 PUNTI</b> 20 Ergonomia, semplicità di utilizzo, versatilità 5 Qualità del fissaggio al tavolo di lavoro 5 Qualità della fonte luminosa 5 Qualità della camera di lavoro <b>IMPIANTABILE - 35 PUNTI</b> 20 Ampiezza gamma tipologie, misure, materiali 10 spazio dedicato al riempimento con sostituto osseo 5 Assenza di Nickel (certificata)
---------------------------	--	----	----	----	---	----	---	-----	------------	--------------	------------	------------	---------	---

**Nota:**  
IL PREZZO A BASE D'ASTA SI RIFERISCE ALLA SINGOLA CAGE E **NON INCLUDE** IL MONITORAGGIO INTRAOPERATORIO PER L'INSERIMENTO DELLA CAGE che, pertanto, **NON CONCORRERÀ** all'attribuzione del punteggio economico.  
A fini informativi, tale opzione, se non riconducibile al materiale in comodato d'uso gratuito di cui all'art. 8 del Capitolato speciale di gara, dovrà essere comunque quotata a parte nell'offerta economica.

LOTTO 15

CAGE LOMBARI ALIF

DESCRIZIONE	UM	Fabb. triennale AUSL BO	Fabb. triennale IOR	Fabb. triennale AOU BO	Fabb. triennale AOU FE Ortopedia	Fabb. triennale AOU FE Neurochirurgia	TOTALE FABB	Prezzo a base d'asta	Importo a base d'asta	IMPORTO CAUZIONE	CIG AQ	IMPORTO CONTRIBUTO ANAC	Parametri di valutazione
													STRUMENTARIO -35 PUNTI 20 Ergonomia, semplicità di utilizzo, versatilità 15 Completezza <b>IMPIANTABILE - 35 PUNTI</b> 20 Ampiezza gamma tipologie, misure, materiali 10 spazio dedicato al riempimento con sostituto osseo 5 Assenza di Nickel (certificata)
Cage lombare (ALIF)	PZ	18	60	0	0	0	78	2.340,00 €	182.520,00 €	3.650,40 €	9602118E6E	20,00 €	

LOTTO 16

CAGE LOMBARI OLIF

DESCRIZIONE	UM	Fabb. triennale AUSL BO	Fabb. triennale IOR	Fabb. triennale AOU BO	Fabb. triennale AOU FE Ortopedia	Fabb. triennale AOU FE Neurochirurgia	TOTALE FABB	Prezzo a base d'asta	Importo a base d'asta	IMPORTO CAUZIONE	CIG AQ	IMPORTO CONTRIBUTO ANAC	Parametri di valutazione
													STRUMENTARIO -35 PUNTI 20 Ergonomia, semplicità di utilizzo, versatilità 15 Completezza <b>IMPIANTABILE - 35 PUNTI</b> 20 Ampiezza gamma tipologie e misure 10 Ampiezza gamma materiali 5 Assenza di Nickel (certificata)
Cage lombari OLIF	PZ	0	15	0	0	0	15	2.340,00 €	35.100,00 €	702,00 €	9602119F41	0,00 €	

LOTTO 17

SISTEMA DI AVVITAMENTO ANTERIORE PER DENTE DELL'EPISTROFEO

DESCRIZIONE	Impianto tipo	UM	Fabb. triennale AUSL BO	Fabb. triennale IOR	Fabb. triennale AOU BO	Fabb. triennale AOU FE Ortopedia	Fabb. triennale AOUFE Neurochirurgia	TOTALE FABB	Prezzo a base d'asta	Importo a base d'asta	IMPORTO CAUZIONE	CIG AQ	IMPORTO CONTRIBUTO ANAC	Parametri di valutazione
Sistema di avvntamento anteriore per dente dell'epistrofeo incluso filo-guida	1 VITE	PZ	27	6	0	0	0	33	455,00 €	15.015,00 €	300,30 €	9602120019	0,00 €	<b>STRUMENTARIO -35 PUNTI</b> 20 Ergonomia, semplicità di utilizzo, versatilità 15 Completezza <b>IMPIANTABILE - 35 PUNTI</b> 20 Ampiezza gamma tipologie e misure 10 Ampiezza gamma materiali 5 Assenza di Nickel (certificata)

SOSTITUTO CORPO VERTEBRALE CERVICALE ESPANDIBILE/MODULARE

DESCRIZIONE	Impianto tipo	UM	Fabb. triennale AUSL BO	Fabb. triennale IOR	Fabb. triennale AOU BO	Fabb. triennale AOU FE Ortopedia	Fabb. triennale AOUFE Neurochirurgia	TOTALE FABB	Prezzo a base d'asta	Importo a base d'asta	IMPORTO CAUZIONE	CIG AQ	IMPORTO CONTRIBUTO ANAC	Parametri di valutazione
Sostituto corpo vertebrale cervicale espandibile /modulare completo	1 livello	Impianto	15	60	0	0	0	75	3.000,00 €	225.000,00 €	4.500,00 €	96021210EC	20,00 €	<b>STRUMENTARIO -35 PUNTI</b> 20 Ergonomia, semplicità di utilizzo, versatilità 15 Completezza <b>IMPIANTABILE - 35 PUNTI</b> 20 Ampiezza gamma tipologie e misure 10 Ampiezza gamma materiali 5 Assenza di Nickel (certificata)
<i>Nota: 1 livello circa 16 mm</i>														

SOSTITUTO CORPO VERTEBRALE TORACO-LOMBARE ESPANDIBILE/MODULARE

DESCRIZIONE	Impianto tipo	UM	Fabb. triennale AUSL BO	Fabb. triennale IOR	Fabb. triennale AOU BO	Fabb. triennale AOU FE Ortopedia	Fabb. triennale AOUFE Neurochirurgia	TOTALE FABB	Prezzo a base d'asta	Importo a base d'asta	IMPORTO CAUZIONE	CIG AQ	IMPORTO CONTRIBUTO ANAC	Parametri di valutazione
<b>a) Versione standard</b>														
Sostituto corpo vertebrale toraco-lombare espandibile /modulare completo	1 livello (2 piatti + 1 sostituto corpo certebrale)	Impianto	0	210	0	12	0	222	3.000,00 €	666.000,00 €		96021221BF	140,00 €	<b>STRUMENTARIO -35 PUNTI</b> 20 Ergonomia, semplicità di utilizzo, versatilità 15 Completezza <b>IMPIANTABILE - 35 PUNTI</b> 15 Ampiezza gamma misure 15 Possibilità variazione inclinazione piatti 5 Assenza di Nickel (certificata)
<i>Nota: 1 livello circa 30 mm</i>														
<b>b) Versione mininvasiva</b>														
Sostituto corpo vertebrale toraco-lombare espandibile /modulare completo	1 livello (2 piatti + 1 sostituto corpo vertebrale) + filo guida+fonte luminosa+accessori monouso (es: bisturi, annulotomo ecc...)	Impianto	42	6	18	0	0	66	6.900,00 €	455.400,00 €				
<i>Nota: 1 livello circa 30 mm</i>														
<b>TOTALE LOTTO</b>										1.121.400,00 €	22.428,00 €			

SOSTITUTO CORPO VERTEBRALE CERVICALE E TORACO-LOMBARE TIPO MESH

DESCRIZIONE	Impianto tipo	UM	Fabb. triennale AUSL BO	Fabb. triennale IOR	Fabb. triennale AOU BO	Fabb. triennale AOU FE Ortopedia	Fabb. triennale AOU FE Neurochirurgia	TOTALE FABB	Prezzo a base d'asta	Importo a base d'asta	IMPORTO CAUZIONE	CIG AQ	IMPORTO CONTRIBUTO ANAC	Parametri di valutazione
Sostituto corpo vertebrale cervicale tipo MESH	1 livello	Impianto	60	30	6	0	0	96	650,00 €	62.400,00 €	1.248,00 €	9602123292	0,00 €	<b>STRUMENTARIO -35 PUNTI</b> 20 Ergonomia, semplicità di utilizzo, versatilità 15 Completezza <b>IMPIANTABILE - 35 PUNTI</b> 20 Ampiezza gamma tipologie e misure 10 Ampiezza gamma materiali 5 Assenza di Nickel (certificata)
Nota: 1 livello circa 30 mm														

SISTEMA STABILIZZAZIONE POSTERIORE PER LAMINOPLASTICA

DESCRIZIONE	Impianto tipo	UM	Fabb. triennale AUSL BO	Fabb. triennale IOR	Fabb. triennale AOU BO	Fabb. triennale AOU FE Ortopedia	Fabb. triennale AOU FE Neurochirurgia	TOTALE FABB	Prezzo a base d'asta	Importo a base d'asta	IMPORTO CAUZIONE	CIG AQ	IMPORTO CONTRIBUTO ANAC	Parametri di valutazione
Sistema stabilizzazione posteriore per laminoplastica (mini-placche)	4 placche e relative viti	Impianto	9	30	3	0	0	42	2.795,00 €	117.390,00 €	2.347,80 €	9602126508	0,00 €	<b>STRUMENTARIO -35 PUNTI</b> 20 Ergonomia, semplicità di utilizzo, versatilità 15 Completezza <b>IMPIANTABILE - 35 PUNTI</b> 20 Ampiezza gamma tipologie e misure 10 Ampiezza gamma materiali 5 Assenza di Nickel (certificata)

PROTESI DISCALE CERVICALE

DESCRIZIONE	Impianto tipo	UM	Fabb. triennale AUSL BO	Fabb. triennale IOR	Fabb. triennale AOU BO	Fabb. triennale AOU FE Ortopedia	Fabb. triennale AOU FE Neurochirurgia	TOTALE FABB	Prezzo a base d'asta	Importo a base d'asta	IMPORTO CAUZIONE	CIG AQ	IMPORTO CONTRIBUTO ANAC	Parametri di valutazione
Protesi discale cervicale TOTALE	1 protesi	Impianto	9	6	0	0	0	15	2.350,00 €	35.250,00 €	705,00 €	96021275DE	0,00 €	<b>STRUMENTARIO -35 PUNTI</b> 20 Ergonomia, semplicità di utilizzo, versatilità 15 Completezza <b>IMPIANTABILE - 35 PUNTI</b> 20 Ampiezza gamma tipologie e misure 10 Ampiezza gamma sistemi di ancoraggio vertebrale 5 Assenza di Nickel (certificata)

SISTEMA FISSATORE ESTERNO AL CRANIO TIPO HALO VEST

DESCRIZIONE	Impianto tipo	UM	Fabb. triennale AUSL BO	Fabb. triennale IOR	Fabb. triennale AOU BO	Fabb. triennale AOU FE Ortopedia	Fabb. triennale AOU FE Neurochirurgia	TOTALE FABB	Prezzo a base d'asta	Importo a base d'asta	IMPORTO CAUZIONE	CIG AQ	IMPORTO CONTRIBUTO ANAC	Parametri di valutazione

Sistema fissatore esterno al cranio tipo HALO VEST	Corsetto ortopedico (almeno 5 misure: 2 pediatriche e 3 adulti) + cerchio + viti monouso con rottura dinamometrica + accessori	Impianto	21	6	0	0	0	27	3.600,00 €	97.200,00 €	1.944,00 €	9602128681	0,00 €	<b>TOTALE 70 PUNTI</b> 20 Facilità di applicazione 30 Ampiezza gamma tipologie e misure 20 Compatibilità RMN
<i>Nota: Deve essere fornita in comodato d'uso apposita chiave dinamometrica</i>														

LOTTO 24

SISTEMA DI FISSAZIONE SUBLAMINARE CON LACCI

DESCRIZIONE	Impianto tipo	UM	Fabb. triennale AUSL BO	Fabb. triennale IOR	Fabb. triennale AOU BO	Fabb. triennale AOU FE Ortopedia	Fabb. triennale AOU FE Neurochirurgia	TOTALE FABB	Prezzo a base d'asta	Importo a base d'asta	IMPORTO CAUZIONE	CIG AQ	IMPORTO CONTRIBUTO ANAC	Parametri di valutazione
Sistema di fissazione sublaminaire con lacci	Laccio completo di sistema per vincolo alla barra.	Impianto	9	60	0	30	0	99	850,00 €	84.150,00 €	1.683,00 €	9602129784	0,00 €	<b>STRUMENTARIO -35 PUNTI</b> 20 Ergonomia, semplicità di utilizzo, versatilità 15 Completezza <b>IMPIANTABILE - 35 PUNTI</b> 20 Ampiezza gamma tipologie e misure 10 Compatibilità con tutti i tipi di barre (toraciche e cervicali) o sistema di aggancio direttamente alla tulip 5 Assenza di Nickel (certificata)

LOTTO 25

SISTEMA PER IL TRATTAMENTO DI FRATTURE VERTEBRALI E OSTEOLISI VERTEBRALE (TIPO CIFOPLASTICA)

DESCRIZIONE	Impianto tipo	UM	Fabb. triennale AUSL BO	Fabb. triennale IOR	Fabb. triennale AOU BO	Fabb. triennale AOU FE Ortopedia	Fabb. triennale AOU FE Neurochirurgia	TOTALE FABB	Prezzo a base d'asta	Importo a base d'asta	IMPORTO CAUZIONE	CIG AQ	IMPORTO CONTRIBUTO ANAC	Parametri di valutazione
a) Kit singolo accesso	- 1 sistema creazione cavità e/o canale d'accesso - 1 trocar - sist. estrusione cemento - drill - set miscelazione - cemento acrilico - Kit biopsia	Impianto	36	15	0	0	3	54	2.210,00 €	119.340,00 €		9602130857	35,00 €	<b>TOTALE 70 PUNTI</b> 20 Caratteristiche del sistema espansione 5 Pressione massima di insuflaggio 15 Praticità miscelazione 5 Ampiezza gamma aghi 25 Ampiezza gamma cementi
b) Kit doppio accesso	- 2 sistemi creazione cavità e/o canale d'accesso - 2 trocar - sist. estrusione cemento - drill - set miscelazione - cemento acrilico - Kit biopsia	Impianto	0	6	0	60	3	69	3.900,00 €	269.100,00 €				
<b>TOTALE LOTTO</b>										388.440,00 €	7.768,80 €			

*Nota 1 : Si chiede la possibilità di avere separatamente i singoli componenti qualora, per taluni interventi, il materiale del kit non fosse sufficiente (es. secondo ago trocar)*

**Nota 2 :** in caso di sistemi a palloncino deve essere previsto dispositivo di gonfiaggio con misuratore della pressione e del volume di liquido iniettato

LOTTO 26		SISTEMA PER IL TRATTAMENTO DI FRATTURE VERTEBRALI E OSTEOLISI VERTEBRALE CON STENT PERMANENTE													
DESCRIZIONE	Impianto tipo	UM	Fabb. triennale	Fabb. triennale	Fabb. triennale	Fabb. triennale	Fabb. triennale	Fabb. triennale	TOTALE FABB	Prezzo a base d'asta	Importo a base d'asta	IMPORTO CAUZIONE	CIG AQ	IMPORTO CONTRIBUTO ANAC	Parametri di valutazione
			AUSL BO	IOR	AOU BO	AOU FE	AOU FE	AOU FE							
Sistemi di augmentation del corpo vertebrale mediante Stent biportale (incluso cemento)	Impianto		201	45	57	90	3	396	4.170,00 €	1.651.320,00 €	33.026,40 €	960213192A	140,00 €	<b>TOTALE 70 PUNTI</b> 30 Ampiezza gamma tipologie e misure 35 Ampiezza gamma cementi 5 Assenza di Nickel (certificata)	

LOTTO 27		SISTEMA PER VERTEBROPLASTICA													
DESCRIZIONE	Impianto tipo	UM	Fabb. triennale	Fabb. triennale	Fabb. triennale	Fabb. triennale	Fabb. triennale	Fabb. triennale	TOTALE FABB	Prezzo a base d'asta	Importo a base d'asta	IMPORTO CAUZIONE	CIG AQ	IMPORTO CONTRIBUTO ANAC	Parametri di valutazione
			AUSL BO	IOR	AOU BO	AOU FE	AOU FE	AOU FE							
Kit completo con cemento standard	Impianto		435	60	108	60	120	783	710,00 €	555.930,00 €	11.118,60 €	96021329FD	70,00 €	<b>TOTALE 70 PUNTI</b> 30 Praticità miscelazione 10 Ampiezza gamma aghi 30 Ampiezza gamma cementi	
<b>Nota :</b> Si chiede la possibilità di avere separatamente i singoli componenti qualora, per taluni interventi, il materiale del kit non fosse sufficiente (es. secondo ago trocar)															

LOTTO 28		SISTEMA PER VERTEBROPLASTICA CON CEMENTO AD ALTISSIMA VISCOSITA'													
DESCRIZIONE	Impianto tipo	UM	Fabb. triennale	Fabb. triennale	Fabb. triennale	Fabb. triennale	Fabb. triennale	Fabb. triennale	TOTALE FABB	Prezzo a base d'asta	Importo a base d'asta	IMPORTO CAUZIONE	CIG AQ	IMPORTO CONTRIBUTO ANAC	Parametri di valutazione
			AUSL BO	IOR	AOU BO	AOU FE	AOU FE	AOU FE							
Kit completo con cemento ad altissima viscosità (tipo CONFIDENCE)	Impianto		150	900	30	30	240	1350	1.200,00 €	1.620.000,00 €	32.400,00 €	96021348A3	140,00 €	<b>TOTALE 70 PUNTI</b> 30 Praticità miscelazione 10 Ampiezza gamma aghi 30 Ampiezza gamma cementi	
<b>Nota :</b> Si chiede la possibilità di avere separatamente i singoli componenti qualora, per taluni interventi, il materiale del kit non fosse sufficiente (es. secondo ago trocar)															

LOTTO 29		SISTEMA PER VERTEBRO-CIFOPLASTICA CON MATERIALE DI RIEMPIMENTO A BASE DI POLIMERO SILICONICO													
DESCRIZIONE	Impianto tipo	UM	Fabb. triennale	Fabb. triennale	Fabb. triennale	Fabb. triennale	Fabb. triennale	Fabb. triennale	TOTALE FABB	Prezzo a base d'asta	Importo a base d'asta	IMPORTO CAUZIONE	CIG AQ	IMPORTO CONTRIBUTO ANAC	Parametri di valutazione
			AUSL BO	IOR	AOU BO	AOU FE	AOU FE	AOU FE							





Sistema di stabilizzazione con viti divergenti cortico-peduncolari	4 viti con dado+ 2 barre+fonte luminosa+ cage+ accessori monouso per completare la procedura	Impianto	51	6	6	30	0	93	3.900,00 €	362.700,00 €	7.254,00 €	9602138EEF	35,00 €	<b>STRUMENTARIO -35 PUNTI</b> <b>5</b> Qualità della fonte luminosa <b>5</b> Qualità del fissaggio al tavolo di lavoro <b>10</b> Qualità del sistema di distrazione da fissare al tavolo di lavoro <b>5</b> Qualità delle maschere dedicate all'introduzione della vite o di accessori dedicati funzionalmente sovrapponibili <b>10</b> Completezza <b>IMPIANTABILE - 35 PUNTI</b> <b>20</b> Ampiezza gamma tipologie e misure <b>10</b> Ampiezza gamma materiali <b>5</b> Assenza di Nickel (certificata)
--	--	----------	----	---	---	----	---	----	------------	--------------	------------	------------	---------	---

LOTTO 33

BARRE ALLUNGABILI MAGNETICHE

ACCORDO QUADRO 3 DITTE

DESCRIZIONE	Impianto tipo	UM	Fabb. triennale AUSL BO	Fabb. triennale IOR	Fabb. triennale AOU BO	Fabb. triennale AOU FE Ortopedia	Fabb. triennale AOU FE Neurochirurgia	TOTALE FABB	Prezzo a base d'asta	Importo a base d'asta	IMPORTO CAUZIONE	CIG AQ	IMPORTO CONTRIBUTO ANAC	Parametri di valutazione
Barre allungabili magnetiche	PZ	0	12	0	0	0	0	12	18.200,00 €	218.400,00 €	4.368,00 €	9602139FCZ	20,00 €	<b>STRUMENTARIO -35 PUNTI</b> <b>20</b> Ergonomia, semplicità di utilizzo, versatilità <b>15</b> Completezza <b>IMPIANTABILE - 35 PUNTI</b> <b>20</b> Ampiezza gamma tipologie e misure <b>10</b> Ampiezza gamma materiali <b>5</b> Assenza di Nickel (certificata)

LOTTO 34

SISTEMA DI FUSIONE SACRO-ILIACA

ACCORDO QUADRO 3 DITTE

DESCRIZIONE	Impianto tipo	UM	Fabb. triennale AUSL BO	Fabb. triennale IOR	Fabb. triennale AOU BO	Fabb. triennale AOU FE Ortopedia	Fabb. triennale AOU FE Neurochirurgia	TOTALE FABB	Prezzo a base d'asta	Importo a base d'asta	IMPORTO CAUZIONE	CIG AQ	IMPORTO CONTRIBUTO ANAC	Parametri di valutazione
Impianto per fusione sacro iliaca	Impianto	0	15	0	90	0	0	105	1.700,00 €	178.500,00 €	3.570,00 €	960214009A	20,00 €	<b>STRUMENTARIO -35 PUNTI</b> <b>20</b> Ergonomia, semplicità di utilizzo, versatilità <b>15</b> Completezza <b>IMPIANTABILE - 35 PUNTI</b> <b>20</b> Ampiezza gamma tipologie e misure <b>10</b> Ampiezza gamma materiali <b>5</b> Assenza di Nickel (certificata)

LOTTO 35

SISTEMA DI FISSAZIONE CIRCONFERENZIALE MINI-INVASIVO

ACCORDO QUADRO 3 DITTE

DESCRIZIONE	Impianto tipo	UM	Fabb. triennale AUSL BO	Fabb. triennale IOR	Fabb. triennale AOU BO	Fabb. triennale AOU FE Ortopedia	Fabb. triennale AOU FE Neurochirurgia	TOTALE FABB	Prezzo a base d'asta	Importo a base d'asta	IMPORTO CAUZIONE	CIG AQ	IMPORTO CONTRIBUTO ANAC	Parametri di valutazione
Composto da VITI +BARRE +CAGE +PORTALE DEDICATO												9602142240	70,00 €	
Vite	4 VITI +4 dadi								475,00 €			9602142240		<b>STRUMENTARIO -35 PUNTI</b> <b>5</b> Qualità della fonte



DESCRIZIONE	Impianto tipo	UM	Fabb. triennale AUSL BO	Fabb. triennale IOR	Fabb. triennale AOU BO	Fabb. triennale AOU FE Ortopedia	Fabb. triennale AOUFE Neurochirurgia	TOTALE FABB	Prezzo a base d'asta	Importo a base d'asta	IMPORTO CAUZIONE	CIG AQ	IMPORTO CONTRIBUTO ANAC	Parametri di valutazione
cage ALIF	cage +2 viti	Impianto	9	60	3	0	0	72	2.650,00 €	190.800,00 €	3.816,00 €	96021454B9	20,00 €	<b>STRUMENTARIO -35 PUNTI</b> 20 Ergonomia, semplicità di utilizzo, versatilità 15 Completezza <b>IMPIANTABILE - 35 PUNTI</b> 20 Ampiezza gamma tipologie, misure, materiali 10 spazio dedicato al riempimento con sostituto osseo 5 Assenza di Nickel (certificata)

SISTEMA DI VERTEBRAL BODY TETHERING PER VIA TORACOSCOPICA

DESCRIZIONE	Impianto tipo	UM	Fabb. triennale AUSL BO	Fabb. triennale IOR	Fabb. triennale AOU BO	Fabb. triennale AOU FE Ortopedia	Fabb. triennale AOUFE Neurochirurgia	TOTALE FABB	Prezzo a base d'asta	Importo a base d'asta	IMPORTO CAUZIONE	CIG AQ	IMPORTO CONTRIBUTO ANAC	Parametri di valutazione
Sistema Viti dadi e Corda	8 VITI											960214658C	80,00 €	<b>STRUMENTARIO -35 PUNTI</b> 20 Ergonomia, semplicità di utilizzo, versatilità 15 Completezza <b>IMPIANTABILE - 35 PUNTI</b> 20 Viti: ampiezza gamma tipologie, misure, materiali 10 Barre e altri elementi: ampiezza gamma tipologie, misure, materiali 5 Assenza di Nickel (certificata)
	8 CAMBRE o GRAFFETTE													
	8 DADI													
	1 CORDA													
Totale Impianto tipo		Impianto	0	60	0	0	0	60	16.600,00 €	996.000,00 €	19.920,00 €			

Importo complessivo triennale

39.470.400,00 €



















# LOTTO 1

SISTEMA FISSAZIONE TORACO-LOMBO-SACRALE E OCCIPITO CERVICALE POSTERIORE PER PATOLOGIA TRAUMATICA A CARICAMENTO DALL'ALTO IN TITANIO		
SCHEDA INFORMATIVA DEL DISPOSITIVO		
	Nome commerciale e modello attribuito dal FORNITORE	
	Codice attribuito dal FORNITORE	
	Codice del dispositivo secondo la CND (codice classificazione nazionale dei dispositivi medici )	
	N° identificativo di iscrizione nel repertorio dei dispositivi medici	
	Denominazione del FABBRICANTE, indirizzo, cap, località, luogo di produzione.	
	Nome commerciale e modello attribuito dal FABBRICANTE	
	Codice DM attribuito dal FABBRICANTE	
	Destinazione d'uso attribuita dal Fabbricante secondo certificazione CE	
	Descrizione dei materiali costituenti il dispositivo, se di origine animale specificare la provenienza.	
	<b>Indicare se latex free</b>	SI NO
	<b>Indicare se nichel free</b>	SI NO
	Confezione minima di vendita , ove prevista (si intende la confezione minima, o multipli di essa, ordinabile)	
	Confezionamento (tipologia) e condizioni specifiche di conservazione e manipolazione, ove previste	
	Doppio confezionamento	SI NO
	Indicazione del tipo di sterilizzazione ove previsto e le modalità di sterilizzazione qualora i prodotti non siano sterili	
	Presenza del codice a barre sul confezionamento di distribuzione	SI NO
	Presenza del QR code sul confezionamento di distribuzione	SI NO
	Classe di appartenenza secondo le direttive comunitarie sui dispositivi medici	
	Compatibilità con RMN	SI NO

REQUISITI D'AMMISSIONE			Riferimento della pagina e del nome del documento presentato
Il sistema presenta le seguenti tipologie di prodotti:			
	viti monoassiali e/o uniplanari trasverse o che permettano di ottenere gli stessi benefici	SI NO	
	viti poliassiali	SI NO	
	da riduzione o sistemi analoghi	SI NO	
	viti monoassiali/poliassiali per fissazione iliaca	SI NO	
	barre standard	SI NO	
	barre a diametro variabile	SI NO	
	uncini	SI NO	
	connettori	SI NO	
	viti con dado per stabilizzazione vertebrale, applicabili nei peduncoli o nelle masse articolari, con incremento progressivo di diametro disponibili in un range che includa almeno la misura 3,5 mm (cervicale) come valore minimo e almeno la misura 8 o 8,5 mm come valore massimo di diametro	SI NO	
	barre standard in titanio (lunghezza fino a 500 mm)	SI NO	
	crosslink in titanio	SI NO	
	viti o uncini per fissazione di barra e placca all'occipite	SI NO	
	dadi di fissaggio delle barre occipitali	SI NO	
	barre occipitali in titanio	SI NO	
	uncini in titanio di varie fogge	SI NO	
	connettori paralleli e/o cilindrici	SI NO	

Dichiarazioni relative ai parametri di valutazione			Riferimento della pagina e del nome del documento presentato
	VITI - Tipologie e Misure Indicare le tipologie ed il <b>numero</b> di misure disponibili all'interno di ogni tipologia indicata. E' possibile fornire tali informazioni allegando specifici elenchi <b>solo se dedicati unicamente al parametro trattato</b> .		
	Disponibilità di viti fenestrate	SI NO	
	Disponibilità di viti sacrali/iliache	SI NO	

# LOTTO 2

SISTEMA FISSAZIONE TORACO-LOMBO-SACRALE E OCCIPITO CERVICALE POSTERIORE PER PATOLOGIA DEGENERATIVA E ONCOLOGICA A CARICAMENTO DALL'ALTO IN TITANIO		
SCHEDA INFORMATIVA DEL DISPOSITIVO		
Nome commerciale e modello attribuito dal FORNITORE		
Codice attribuito dal FORNITORE		
Codice del dispositivo secondo la CND (codice classificazione nazionale dei dispositivi medici )		
N° identificativo di iscrizione nel repertorio dei dispositivi medici		
Denominazione del FABBRICANTE, indirizzo, cap, località, luogo di produzione.		
Nome commerciale e modello attribuito dal FABBRICANTE		
Codice DM attribuito dal FABBRICANTE		
Destinazione d'uso attribuita dal Fabbricante secondo certificazione CE		
Descrizione dei materiali costituenti il dispositivo, se di origine animale specificare la provenienza.		
<b>Indicare se latex free</b>	SI	NO
<b>Indicare se nichel free</b>	SI	NO
Confezione minima di vendita , ove prevista (si intende la confezione minima, o multipli di essa, ordinabile)		
Confezionamento (tipologia) e condizioni specifiche di conservazione e manipolazione, ove previste		
Doppio confezionamento	SI	NO
Indicazione del tipo di sterilizzazione ove previsto e le modalità di sterilizzazione qualora i prodotti non siano sterili		
Presenza del codice a barre sul confezionamento di distribuzione	SI	NO
Presenza del QR code sul confezionamento di distribuzione	SI	NO
Classe di appartenenza secondo le direttive comunitarie sui dispositivi medici		
Compatibilità con RMN	SI	NO



REQUISITI D'AMMISSIONE			Riferimento della pagina e del nome del documento presentato
Il sistema presenta le seguenti tipologie di prodotti:			
	viti monoassiali e/o uniplanari trasverse o che permettano di ottenere gli stessi benefici	SI NO	
	viti poliassiali	SI NO	
	da riduzione o sistemi analoghi	SI NO	
	viti monoassiali/poliassiali per fissazione iliaca	SI NO	
	barre standard	SI NO	
	barre a diametro variabile	SI NO	
	uncini	SI NO	
	connettori	SI NO	
	viti per stabilizzazione vertebrale, applicabili nei peduncoli o nelle masse articolari, con incremento progressivo di diametro disponibili in un range che includa almeno la misura 3,5 mm (cervicale) come valore minimo e almeno la misura 8 o 8,5 mm come valore massimo di diametro	SI NO	
	barre standard in titanio (lunghezza fino a 500 mm)	SI NO	
	crosslink in titanio	SI NO	
	viti o uncini per fissazione di barra e placca all'occipite	SI NO	
	barre occipitali in titanio	SI NO	
	uncini in titanio di varie fogge	SI NO	
	connettori paralleli e/o cilindrici	SI NO	

Dichiarazioni relative ai parametri di valutazione			Riferimento della pagina e del nome del documento presentato
	VITI - Tipologie e Misure Indicare le tipologie ed il <b>numero</b> di misure disponibili all'interno di ogni tipologia indicata. E' possibile fornire tali informazioni allegando specifici elenchi <b>solo se dedicati unicamente al parametro trattato</b> .		
	Disponibilità di viti fenestrate	SI NO	
	Disponibilità di viti sacrali/iliache	SI NO	

# LOTTO 3

SISTEMA FISSAZIONE TORACO-LOMBARE POSTERIORE PER DEFORMITA' DEL GIOVANE E ADULTO		
SCHEDA INFORMATIVA DEL DISPOSITIVO		
Nome commerciale e modello attribuito dal FORNITORE		
Codice attribuito dal FORNITORE		
Codice del dispositivo secondo la CND (codice classificazione nazionale dei dispositivi medici )		
N° identificativo di iscrizione nel repertorio dei dispositivi medici		
Denominazione del FABBRICANTE, indirizzo, cap, località, luogo di produzione.		
Nome commerciale e modello attribuito dal FABBRICANTE		
Codice DM attribuito dal FABBRICANTE		
Destinazione d'uso attribuita dal Fabbricante secondo certificazione CE		
Descrizione dei materiali costituenti il dispositivo, se di origine animale specificare la provenienza.		
<b>Indicare se latex free</b>	SI	NO
<b>Indicare se nichel free</b>	SI	NO
Confezione minima di vendita , ove prevista (si intende la confezione minima, o multipli di essa, ordinabile)		
Confezionamento (tipologia) e condizioni specifiche di conservazione e manipolazione, ove previste		
Doppio confezionamento	SI	NO
Indicazione del tipo di sterilizzazione ove previsto e le modalità di sterilizzazione qualora i prodotti non siano sterili		
Presenza del codice a barre sul confezionamento di distribuzione	SI	NO
Presenza del QR code sul confezionamento di distribuzione	SI	NO
Classe di appartenenza secondo le direttive comunitarie sui dispositivi medici		
Compatibilità con RMN	SI	NO

REQUISITI D'AMMISSIONE			Riferimento della pagina e del nome del documento presentato
Il sistema presenta le seguenti tipologie di prodotti:			
	viti monoassiali e/o uniplanari trasverse o che permettano di ottenere gli stessi benefici	SI NO	
	viti poliassiali	SI NO	
	da riduzione o sistemi analoghi	SI NO	
	viti monoassiali/poliassiali per fissazione iliaca	SI NO	
	uncini	SI NO	
	connettori	SI NO	
	viti per stabilizzazione vertebrale, applicabili nei peduncoli o nelle masse articolari, con incremento progressivo di diametro disponibili in un range che includa almeno la misura 3,5 mm (cervicale) come valore minimo e almeno la misura 8 o 8,5 mm come valore massimo di diametro	SI NO	
	barre standard in titanio (lunghezza fino a 500 mm)	SI NO	
	crosslink in titanio	SI NO	
	uncini in titanio di varie fogge	SI NO	
	connettori paralleli e/o cilindrici	SI NO	

Dichiarazioni relative ai parametri di valutazione			Riferimento della pagina e del nome del documento presentato
	VITI - Tipologie e Misure Indicare le tipologie ed il <b>numero</b> di misure disponibili all'interno di ogni tipologia indicata. E' possibile fornire tali informazioni allegando specifici elenchi <b>solo se dedicati unicamente al parametro trattato</b> .		
	Disponibilità di viti fenestrate	SI NO	
	Disponibilità di viti sacrali/iliache	SI NO	

# LOTTO 4

SISTEMA FISSAZIONE TORACO-LOMBARE POSTERIORE PER DEFORMITA' DEL BAMBINO		
SCHEDA INFORMATIVA DEL DISPOSITIVO		
Nome commerciale e modello attribuito dal FORNITORE		
Codice attribuito dal FORNITORE		
Codice del dispositivo secondo la CND (codice classificazione nazionale dei dispositivi medici )		
N° identificativo di iscrizione nel repertorio dei dispositivi medici		
Denominazione del FABBRICANTE, indirizzo, cap, località, luogo di produzione.		
Nome commerciale e modello attribuito dal FABBRICANTE		
Codice DM attribuito dal FABBRICANTE		
Destinazione d'uso attribuita dal Fabbricante secondo certificazione CE		
Descrizione dei materiali costituenti il dispositivo, se di origine animale specificare la provenienza.		
<b>Indicare se latex free</b>	SI	NO
<b>Indicare se nichel free</b>	SI	NO
Confezione minima di vendita , ove prevista (si intende la confezione minima, o multipli di essa, ordinabile)		
Confezionamento (tipologia) e condizioni specifiche di conservazione e manipolazione, ove previste		
Doppio confezionamento	SI	NO
Indicazione del tipo di sterilizzazione ove previsto e le modalità di sterilizzazione qualora i prodotti non siano sterili		
Presenza del codice a barre sul confezionamento di distribuzione	SI	NO
Presenza del QR code sul confezionamento di distribuzione	SI	NO
Classe di appartenenza secondo le direttive comunitarie sui dispositivi medici		
Compatibilità con RMN	SI	NO

REQUISITI D'AMMISSIONE			Riferimento della pagina e del nome del documento presentato
Il sistema presenta le seguenti tipologie di prodotti:			
	viti monoassiali e/o uniplanari trasverse o che permettano di ottenere gli stessi benefici	SI NO	
	viti poliassiali	SI NO	
	da riduzione o sistemi analoghi	SI NO	
	viti monoassiali/poliassiali per fissazione iliaca	SI NO	
	uncini,	SI NO	
	connettori	SI NO	
	Viti vertebrali in titanio diametro da 4,5 mm a 6,5 mm con basso profilo	SI NO	
	Dichiarare la misura del profilo		
	barre in titanio 4,5 mm e 5,5 mm	SI NO	
	crosslink in titanio	SI NO	
	uncini in titanio di varie fogge	SI NO	
	connettori paralleli e/o cilindrici	SI NO	

Dichiarazioni relative ai parametri di valutazione			Riferimento della pagina e del nome del documento presentato
	VITI - Tipologie e Misure Indicare le tipologie ed il <b>numero</b> di misure disponibili all'interno di ogni tipologia indicata. E' possibile fornire tali informazioni allegando specifici elenchi <b>solo se dedicati unicamente al parametro trattato</b> .		
	BARRE e altri elementi Indicare le tipologie ed il <b>numero</b> di misure disponibili all'interno di ogni tipologia indicata. E' possibile fornire tali informazioni allegando specifici elenchi <b>solo se dedicati unicamente al parametro trattato</b> .		

# LOTTO 5

SISTEMA FISSAZIONE LOMBO-SACRALE PER SPONDILOLISTESI CON SISTEMA DI RIDUZIONE ESTRINSECO/ESTERNO		
SCHEDA INFORMATIVA DEL DISPOSITIVO		
Nome commerciale e modello attribuito dal FORNITORE		
Codice attribuito dal FORNITORE		
Codice del dispositivo secondo la CND (codice classificazione nazionale dei dispositivi medici )		
N° identificativo di iscrizione nel repertorio dei dispositivi medici		
Denominazione del FABBRICANTE, indirizzo, cap, località, luogo di produzione.		
Nome commerciale e modello attribuito dal FABBRICANTE		
Codice DM attribuito dal FABBRICANTE		
Destinazione d'uso attribuita dal Fabbricante secondo certificazione CE		
Descrizione dei materiali costituenti il dispositivo, se di origine animale specificare la provenienza.		
<b>Indicare se latex free</b>	SI	NO
<b>Indicare se nichel free</b>	SI	NO
Confezione minima di vendita , ove prevista (si intende la confezione minima, o multipli di essa, ordinabile)		
Confezionamento (tipologia) e condizioni specifiche di conservazione e manipolazione, ove previste		
Doppio confezionamento	SI	NO
Indicazione del tipo di sterilizzazione ove previsto e le modalità di sterilizzazione qualora i prodotti non siano sterili		
Presenza del codice a barre sul confezionamento di distribuzione	SI	NO
Presenza del QR code sul confezionamento di distribuzione	SI	NO
Classe di appartenenza secondo le direttive comunitarie sui dispositivi medici		
Compatibilità con RMN	SI	NO

REQUISITI D'AMMISSIONE		Riferimento della pagina e del nome del documento presentato	
Il sistema presenta le seguenti tipologie di prodotti:			
Viti per stabilizzazione vertebrale, applicabili nei peduncoli, con incremento progressivo di diametro disponibili in un range che includa almeno la misura di 4,5 mm come valore minimo e almeno la misura di 8 o 8,5 mm come valore massimo di diametro	SI	NO	
barre in titanio	SI	NO	

Dichiarazioni relative ai parametri di valutazione		Riferimento della pagina e del nome del documento presentato	
VITI - Tipologie e Misure Indicare le tipologie ed il <b>numero</b> di misure disponibili all'interno di ogni tipologia indicata. E' possibile fornire tali informazioni allegando specifici elenchi <b>solo se dedicati unicamente al parametro trattato</b> .			
BARRE e altri elementi Indicare le tipologie ed il <b>numero</b> di misure disponibili all'interno di ogni tipologia indicata. E' possibile fornire tali informazioni allegando specifici elenchi <b>solo se dedicati unicamente al parametro trattato</b> .			



# LOTTO 6

SISTEMA FISSAZIONE TORACO-LOMBARE POSTERIORE AD INSERIMENTO PERCUTANEO		
SCHEDA INFORMATIVA DEL DISPOSITIVO		
Nome commerciale e modello attribuito dal FORNITORE		
Codice attribuito dal FORNITORE		
Codice del dispositivo secondo la CND (codice classificazione nazionale dei dispositivi medici )		
N° identificativo di iscrizione nel repertorio dei dispositivi medici		
Denominazione del FABBRICANTE, indirizzo, cap, località, luogo di produzione.		
Nome commerciale e modello attribuito dal FABBRICANTE		
Codice DM attribuito dal FABBRICANTE		
Destinazione d'uso attribuita dal Fabbricante secondo certificazione CE		
Descrizione dei materiali costituenti il dispositivo, se di origine animale specificare la provenienza.		
<b>Indicare se latex free</b>	SI	NO
<b>Indicare se nichel free</b>	SI	NO
Confezione minima di vendita , ove prevista (si intende la confezione minima, o multipli di essa, ordinabile)		
Confezionamento (tipologia) e condizioni specifiche di conservazione e manipolazione, ove previste		
Doppio confezionamento	SI	NO
Indicazione del tipo di sterilizzazione ove previsto e le modalità di sterilizzazione qualora i prodotti non siano sterili		
Presenza del codice a barre sul confezionamento di distribuzione	SI	NO
Presenza del QR code sul confezionamento di distribuzione	SI	NO
Classe di appartenenza secondo le direttive comunitarie sui dispositivi medici		
Compatibilità con RMN	SI	NO

REQUISITI D'AMMISSIONE			Riferimento della pagina e del nome del documento presentato
Il sistema presenta le seguenti tipologie di prodotti:			
	viti monoassiali e/o uniplanari trasverse o che permettano di ottenere gli stessi benefici	SI NO	
	viti poliassiali,	SI NO	
	da riduzione o sistemi analoghi,	SI NO	
	Viti per stabilizzazione vertebrale, applicabili nei peduncoli, con incremento progressivo di diametro disponibili in un range che includa almeno la misura di 5,5 mm come valore minimo e almeno la misura di 7,5 mm come valore massimo di diametro	SI NO	
	barre in titanio	SI NO	
	fili guida in titanio o sistema similare in materiale differente	SI NO	
	Trocar / ago percutaneo	SI NO	

Dichiarazioni relative ai parametri di valutazione			Riferimento della pagina e del nome del documento presentato
	VITI - Tipologie e Misure Indicare le tipologie ed il <b>numero</b> di misure disponibili all'interno di ogni tipologia indicata. E' possibile fornire tali informazioni allegando specifici elenchi <b>solo se dedicati unicamente al parametro trattato</b> .		
	BARRE e altri elementi Indicare le tipologie ed il <b>numero</b> di misure disponibili all'interno di ogni tipologia indicata. E' possibile fornire tali informazioni allegando specifici elenchi <b>solo se dedicati unicamente al parametro trattato</b> .		
	Viti cementabili	SI NO	

# LOTTO 7

PLACCA CERVICALE ANTERIORE		
SCHEDA INFORMATIVA DEL DISPOSITIVO		
Nome commerciale e modello attribuito dal FORNITORE		
Codice attribuito dal FORNITORE		
Codice del dispositivo secondo la CND (codice classificazione nazionale dei dispositivi medici )		
N° identificativo di iscrizione nel repertorio dei dispositivi medici		
Denominazione del FABBRICANTE, indirizzo, cap, località, luogo di produzione.		
Nome commerciale e modello attribuito dal FABBRICANTE		
Codice DM attribuito dal FABBRICANTE		
Destinazione d'uso attribuita dal Fabbricante secondo certificazione CE		
Descrizione dei materiali costituenti il dispositivo, se di origine animale specificare la provenienza.		
<b>Indicare se latex free</b>	SI	NO
<b>Indicare se nichel free</b>	SI	NO
Confezione minima di vendita , ove prevista (si intende la confezione minima, o multipli di essa, ordinabile)		
Confezionamento (tipologia) e condizioni specifiche di conservazione e manipolazione, ove previste		
Doppio confezionamento	SI	NO
Indicazione del tipo di sterilizzazione ove previsto e le modalità di sterilizzazione qualora i prodotti non siano sterili		
Presenza del codice a barre sul confezionamento di distribuzione	SI	NO
Presenza del QR code sul confezionamento di distribuzione	SI	NO
Classe di appartenenza secondo le direttive comunitarie sui dispositivi medici		
Compatibilità con RMN	SI	NO

REQUISITI D'AMMISSIONE		Riferimento della pagina e del nome del documento presentato
La placca offerta è comprensiva degli accessori di fissaggio	SI NO	

Dichiarazioni relative ai parametri di valutazione		Riferimento della pagina e del nome del documento presentato
	Elencare le tipologie di placca ed il <b>numero</b> di misure disponibili all'interno di ogni tipologia elencata. E' possibile fornire tali informazioni allegando specifici elenchi <b>solo se dedicati unicamente al parametro trattato.</b>	
	Indicare l'altezza del profilo della placca in mm	
	Indicare in quale punto della documentazione tecnica presentata è possibile evincere le caratteristiche del sistema di ritenzione	

# LOTTO 8

PLACCA CERVICALE ANTERIORE INNOVATIVA		
SCHEDA INFORMATIVA DEL DISPOSITIVO		
	Nome commerciale e modello attribuito dal FORNITORE	
	Codice attribuito dal FORNITORE	
	Codice del dispositivo secondo la CND (codice classificazione nazionale dei dispositivi medici )	
	N° identificativo di iscrizione nel repertorio dei dispositivi medici	
	Denominazione del FABBRICANTE, indirizzo, cap, località, luogo di produzione.	
	Nome commerciale e modello attribuito dal FABBRICANTE	
	Codice DM attribuito dal FABBRICANTE	
	Destinazione d'uso attribuita dal Fabbricante secondo certificazione CE	
	Descrizione dei materiali costituenti il dispositivo, se di origine animale specificare la provenienza.	
	<b>Indicare se latex free</b>	SI NO
	<b>Indicare se nichel free</b>	SI NO
	Confezione minima di vendita , ove prevista (si intende la confezione minima, o multipli di essa, ordinabile)	
	Confezionamento (tipologia) e condizioni specifiche di conservazione e manipolazione, ove previste	
	Doppio confezionamento	SI NO
	Indicazione del tipo di sterilizzazione ove previsto e le modalità di sterilizzazione qualora i prodotti non siano sterili	
	Presenza del codice a barre sul confezionamento di distribuzione	SI NO
	Presenza del QR code sul confezionamento di distribuzione	SI NO
	Classe di appartenenza secondo le direttive comunitarie sui dispositivi medici	
	Compatibilità con RMN	SI NO

REQUISITI D'AMMISSIONE		Riferimento della pagina e del nome del documento presentato
La placca offerta è comprensiva degli accessori di fissaggio	SI NO	
Indicare le caratteristiche tecniche che rendono la placca innovativa (ad esempio: materiali diversi, carbonio, ecc)		

Dichiarazioni relative ai parametri di valutazione		Riferimento della pagina e del nome del documento presentato
Elencare le tipologie di placca ed il <b>numero</b> di misure disponibili all'interno di ogni tipologia elencata. E' possibile fornire tali informazioni allegando specifici elenchi <b>solo se dedicati unicamente al parametro trattato.</b>		
Indicare l'altezza del profilo della placca in mm		
Indicare in quale punto della documentazione tecnica presentata è possibile evincere le caratteristiche del sistema di ritenzione		

# LOTTO 9

PLACCA FISSAZIONE DORSO LOMBARE ANTERO-LATERALE		
SCHEDA INFORMATIVA DEL DISPOSITIVO		
Nome commerciale e modello attribuito dal FORNITORE		
Codice attribuito dal FORNITORE		
Codice del dispositivo secondo la CND (codice classificazione nazionale dei dispositivi medici )		
N° identificativo di iscrizione nel repertorio dei dispositivi medici		
Denominazione del FABBRICANTE, indirizzo, cap, località, luogo di produzione.		
Nome commerciale e modello attribuito dal FABBRICANTE		
Codice DM attribuito dal FABBRICANTE		
Destinazione d'uso attribuita dal Fabbricante secondo certificazione CE		
Descrizione dei materiali costituenti il dispositivo, se di origine animale specificare la provenienza.		
<b>Indicare se latex free</b>	SI	NO
<b>Indicare se nichel free</b>	SI	NO
Confezione minima di vendita , ove prevista (si intende la confezione minima, o multipli di essa, ordinabile)		
Confezionamento (tipologia) e condizioni specifiche di conservazione e manipolazione, ove previste		
Doppio confezionamento	SI	NO
Indicazione del tipo di sterilizzazione ove previsto e le modalità di sterilizzazione qualora i prodotti non siano sterili		
Presenza del codice a barre sul confezionamento di distribuzione	SI	NO
Presenza del QR code sul confezionamento di distribuzione	SI	NO
Classe di appartenenza secondo le direttive comunitarie sui dispositivi medici		
Compatibilità con RMN	SI	NO

REQUISITI D'AMMISSIONE		Riferimento della pagina e del nome del documento presentato
La placca offerta è comprensiva degli accessori di fissaggio	SI NO	

Dichiarazioni relative ai parametri di valutazione		Riferimento della pagina e del nome del documento presentato
	Elencare le tipologie di placca e/o barra indicando il <b>numero</b> di misure disponibili all'interno di ogni tipologia elencata E' possibile fornire tali informazioni allegando specifici elenchi <b>solo se dedicati unicamente al parametro trattato.</b>	
	Indicare in quale punto della documentazione tecnica presentata è possibile evincere le caratteristiche di compressione e distrazione della placca	



# LOTTO 10

CAGE CERVICALI STANDARD		
SCHEDA INFORMATIVA DEL DISPOSITIVO		
	Nome commerciale e modello attribuito dal FORNITORE	
	Codice attribuito dal FORNITORE	
	Codice del dispositivo secondo la CND (codice classificazione nazionale dei dispositivi medici )	
	N° identificativo di iscrizione nel repertorio dei dispositivi medici	
	Denominazione del FABBRICANTE, indirizzo, cap, località, luogo di produzione.	
	Nome commerciale e modello attribuito dal FABBRICANTE	
	Codice DM attribuito dal FABBRICANTE	
	Destinazione d'uso attribuita dal Fabbricante secondo certificazione CE	
	Descrizione dei materiali costituenti il dispositivo, se di origine animale specificare la provenienza.	
	<b>Indicare se latex free</b>	SI NO
	<b>Indicare se nichel free</b>	SI NO
	Confezione minima di vendita , ove prevista (si intende la confezione minima, o multipli di essa, ordinabile)	
	Confezionamento (tipologia) e condizioni specifiche di conservazione e manipolazione, ove previste	
	Doppio confezionamento	SI NO
	Indicazione del tipo di sterilizzazione ove previsto e le modalità di sterilizzazione qualora i prodotti non siano sterili	
	Presenza del codice a barre sul confezionamento di distribuzione	SI NO
	Presenza del QR code sul confezionamento di distribuzione	SI NO
	Classe di appartenenza secondo le direttive comunitarie sui dispositivi medici	
	Compatibilità con RMN	SI NO

Dichiarazioni relative ai parametri di valutazione		Riferimento della pagina e del nome del documento presentato
	Elencare le tipologie ed il <b>numero</b> di misure disponibili all'interno di ogni tipologia elencata. E' possibile fornire tali informazioni allegando specifici elenchi <b>solo se dedicati unicamente al parametro trattato.</b>	
	Indicare il volume dello spazio dedicato al riempimento con sostituto osseo	

# LOTTO 11

CAGE CERVICALI INNOVATIVE		
SCHEDA INFORMATIVA DEL DISPOSITIVO		
	Nome commerciale e modello attribuito dal FORNITORE	
	Codice attribuito dal FORNITORE	
	Codice del dispositivo secondo la CND (codice classificazione nazionale dei dispositivi medici )	
	N° identificativo di iscrizione nel repertorio dei dispositivi medici	
	Denominazione del FABBRICANTE, indirizzo, cap, località, luogo di produzione.	
	Nome commerciale e modello attribuito dal FABBRICANTE	
	Codice DM attribuito dal FABBRICANTE	
	Destinazione d'uso attribuita dal Fabbricante secondo certificazione CE	
	Descrizione dei materiali costituenti il dispositivo, se di origine animale specificare la provenienza.	
	<b>Indicare se latex free</b>	SI NO
	<b>Indicare se nichel free</b>	SI NO
	Confezione minima di vendita , ove prevista (si intende la confezione minima, o multipli di essa, ordinabile)	
	Confezionamento (tipologia) e condizioni specifiche di conservazione e manipolazione, ove previste	
	Doppio confezionamento	SI NO
	Indicazione del tipo di sterilizzazione ove previsto e le modalità di sterilizzazione qualora i prodotti non siano sterili	
	Presenza del codice a barre sul confezionamento di distribuzione	SI NO
	Presenza del QR code sul confezionamento di distribuzione	SI NO
	Classe di appartenenza secondo le direttive comunitarie sui dispositivi medici	
	Compatibilità con RMN	SI NO

REQUISITI D'AMMISSIONE		Riferimento della pagina e del nome del documento presentato
Indicare le caratteristiche tecniche che rendono la placca innovativa (ad esempio: sistema autobloccante o, se necessario, con viti o altro sistema di fissaggio, materiali diversi, ecc)		

Dichiarazioni relative ai parametri di valutazione		Riferimento della pagina e del nome del documento presentato
Elencare le tipologie ed il <b>numero</b> di misure disponibili all'interno di ogni tipologia elencata. E' possibile fornire tali informazioni allegando specifici elenchi <b>solo se dedicati unicamente al parametro trattato.</b>		

# LOTTO 12

CAGE LOMBARI PLIF STANDARD		
SCHEDA INFORMATIVA DEL DISPOSITIVO		
	Nome commerciale e modello attribuito dal FORNITORE	
	Codice attribuito dal FORNITORE	
	Codice del dispositivo secondo la CND (codice classificazione nazionale dei dispositivi medici )	
	N° identificativo di iscrizione nel repertorio dei dispositivi medici	
	Denominazione del FABBRICANTE, indirizzo, cap, località, luogo di produzione.	
	Nome commerciale e modello attribuito dal FABBRICANTE	
	Codice DM attribuito dal FABBRICANTE	
	Destinazione d'uso attribuita dal Fabbricante secondo certificazione CE	
	Descrizione dei materiali costituenti il dispositivo, se di origine animale specificare la provenienza.	
	<b>Indicare se latex free</b>	SI NO
	<b>Indicare se nichel free</b>	SI NO
	Confezione minima di vendita , ove prevista (si intende la confezione minima, o multipli di essa, ordinabile)	
	Confezionamento (tipologia) e condizioni specifiche di conservazione e manipolazione, ove previste	
	Doppio confezionamento	SI NO
	Indicazione del tipo di sterilizzazione ove previsto e le modalità di sterilizzazione qualora i prodotti non siano sterili	
	Presenza del codice a barre sul confezionamento di distribuzione	SI NO
	Presenza del QR code sul confezionamento di distribuzione	SI NO
	Classe di appartenenza secondo le direttive comunitarie sui dispositivi medici	
	Compatibilità con RMN	SI NO

Dichiarazioni relative ai parametri di valutazione		Riferimento della pagina e del nome del documento presentato
	<p>Elencare le tipologie ed il <b>numero</b> di misure disponibili all'interno di ogni tipologia elencata.</p> <p>E' possibile fornire tali informazioni allegando specifici elenchi <b>solo se dedicati unicamente al parametro trattato.</b></p>	
	<p>Indicare il volume dello spazio dedicato al riempimento con sostituto osseo</p>	

# LOTTO 13

CAGE LOMBARI TLIF STANDARD		
SCHEDA INFORMATIVA DEL DISPOSITIVO		
	Nome commerciale e modello attribuito dal FORNITORE	
	Codice attribuito dal FORNITORE	
	Codice del dispositivo secondo la CND (codice classificazione nazionale dei dispositivi medici )	
	N° identificativo di iscrizione nel repertorio dei dispositivi medici	
	Denominazione del FABBRICANTE, indirizzo, cap, località, luogo di produzione.	
	Nome commerciale e modello attribuito dal FABBRICANTE	
	Codice DM attribuito dal FABBRICANTE	
	Destinazione d'uso attribuita dal Fabbricante secondo certificazione CE	
	Descrizione dei materiali costituenti il dispositivo, se di origine animale specificare la provenienza.	
	<b>Indicare se latex free</b>	SI NO
	<b>Indicare se nichel free</b>	SI NO
	Confezione minima di vendita , ove prevista (si intende la confezione minima, o multipli di essa, ordinabile)	
	Confezionamento (tipologia) e condizioni specifiche di conservazione e manipolazione, ove previste	
	Doppio confezionamento	SI NO
	Indicazione del tipo di sterilizzazione ove previsto e le modalità di sterilizzazione qualora i prodotti non siano sterili	
	Presenza del codice a barre sul confezionamento di distribuzione	SI NO
	Presenza del QR code sul confezionamento di distribuzione	SI NO
	Classe di appartenenza secondo le direttive comunitarie sui dispositivi medici	
	Compatibilità con RMN	SI NO

Dichiarazioni relative ai parametri di valutazione		Riferimento della pagina e del nome del documento presentato
	<p>Elencare le tipologie ed il <b>numero</b> di misure disponibili all'interno di ogni tipologia elencata.  E' possibile fornire tali informazioni allegando specifici elenchi <b>solo se dedicati unicamente al parametro trattato.</b></p>	
	<p>Indicare il volume dello spazio dedicato al riempimento con sostituto osseo</p>	



# LOTTO 14

CAGE DORSO-LOMBARI (XLIF)		
SCHEDA INFORMATIVA DEL DISPOSITIVO		
	Nome commerciale e modello attribuito dal FORNITORE	
	Codice attribuito dal FORNITORE	
	Codice del dispositivo secondo la CND (codice classificazione nazionale dei dispositivi medici )	
	N° identificativo di iscrizione nel repertorio dei dispositivi medici	
	Denominazione del FABBRICANTE, indirizzo, cap, località, luogo di produzione.	
	Nome commerciale e modello attribuito dal FABBRICANTE	
	Codice DM attribuito dal FABBRICANTE	
	Destinazione d'uso attribuita dal Fabbricante secondo certificazione CE	
	Descrizione dei materiali costituenti il dispositivo, se di origine animale specificare la provenienza.	
	<b>Indicare se latex free</b>	SI NO
	<b>Indicare se nichel free</b>	SI NO
	Confezione minima di vendita , ove prevista (si intende la confezione minima, o multipli di essa, ordinabile)	
	Confezionamento (tipologia) e condizioni specifiche di conservazione e manipolazione, ove previste	
	Doppio confezionamento	SI NO
	Indicazione del tipo di sterilizzazione ove previsto e le modalità di sterilizzazione qualora i prodotti non siano sterili	
	Presenza del codice a barre sul confezionamento di distribuzione	SI NO
	Presenza del QR code sul confezionamento di distribuzione	SI NO
	Classe di appartenenza secondo le direttive comunitarie sui dispositivi medici	
	Compatibilità con RMN	SI NO

Dichiarazioni relative ai parametri di valutazione			Riferimento della pagina e del nome del documento presentato
	Indicare in quale punto della documentazione tecnica presentata è possibile evincere le caratteristiche dell'eventuale portale dedicato per la procedura (fonte luminosa, fissaggio al tavolo, camera di lavoro, ecc...)		
	Elencare le tipologie ed il <b>numero</b> di misure disponibili all'interno di ogni tipologia elencata. E' possibile fornire tali informazioni allegando specifici elenchi <b>solo se dedicati unicamente al parametro trattato.</b>		
	Indicare il volume dello spazio dedicato al riempimento con sostituto osseo		

# LOTTO 15

CAGE LOMBARI ALIF		
SCHEDE INFORMATIVE DEL DISPOSITIVO		
	Nome commerciale e modello attribuito dal FORNITORE	
	Codice attribuito dal FORNITORE	
	Codice del dispositivo secondo la CND (codice classificazione nazionale dei dispositivi medici )	
	N° identificativo di iscrizione nel repertorio dei dispositivi medici	
	Denominazione del FABBRICANTE, indirizzo, cap, località, luogo di produzione.	
	Nome commerciale e modello attribuito dal FABBRICANTE	
	Codice DM attribuito dal FABBRICANTE	
	Destinazione d'uso attribuita dal Fabbricante secondo certificazione CE	
	Descrizione dei materiali costituenti il dispositivo, se di origine animale specificare la provenienza.	
	<b>Indicare se latex free</b>	SI NO
	<b>Indicare se nichel free</b>	SI NO
	Confezione minima di vendita , ove prevista (si intende la confezione minima, o multipli di essa, ordinabile)	
	Confezionamento (tipologia) e condizioni specifiche di conservazione e manipolazione, ove previste	
	Doppio confezionamento	SI NO
	Indicazione del tipo di sterilizzazione ove previsto e le modalità di sterilizzazione qualora i prodotti non siano sterili	
	Presenza del codice a barre sul confezionamento di distribuzione	SI NO
	Presenza del QR code sul confezionamento di distribuzione	SI NO
	Classe di appartenenza secondo le direttive comunitarie sui dispositivi medici	
	Compatibilità con RMN	SI NO

Dichiarazioni relative ai parametri di valutazione		Riferimento della pagina e del nome del documento presentato
	<p>Elencare le tipologie ed il <b>numero</b> di misure disponibili all'interno di ogni tipologia elencata.  E' possibile fornire tali informazioni allegando specifici elenchi <b>solo se dedicati unicamente al parametro trattato.</b></p>	
	<p>Indicare il volume dello spazio dedicato al riempimento con sostituto osseo</p>	

# LOTTO 16

CAGE LOMBARI OLIF		
SCHEDA INFORMATIVA DEL DISPOSITIVO		
	Nome commerciale e modello attribuito dal FORNITORE	
	Codice attribuito dal FORNITORE	
	Codice del dispositivo secondo la CND (codice classificazione nazionale dei dispositivi medici )	
	N° identificativo di iscrizione nel repertorio dei dispositivi medici	
	Denominazione del FABBRICANTE, indirizzo, cap, località, luogo di produzione.	
	Nome commerciale e modello attribuito dal FABBRICANTE	
	Codice DM attribuito dal FABBRICANTE	
	Destinazione d'uso attribuita dal Fabbricante secondo certificazione CE	
	Descrizione dei materiali costituenti il dispositivo, se di origine animale specificare la provenienza.	
	<b>Indicare se latex free</b>	SI NO
	<b>Indicare se nichel free</b>	SI NO
	Confezione minima di vendita , ove prevista (si intende la confezione minima, o multipli di essa, ordinabile)	
	Confezionamento (tipologia) e condizioni specifiche di conservazione e manipolazione, ove previste	
	Doppio confezionamento	SI NO
	Indicazione del tipo di sterilizzazione ove previsto e le modalità di sterilizzazione qualora i prodotti non siano sterili	
	Presenza del codice a barre sul confezionamento di distribuzione	SI NO
	Presenza del QR code sul confezionamento di distribuzione	SI NO
	Classe di appartenenza secondo le direttive comunitarie sui dispositivi medici	
	Compatibilità con RMN	SI NO

Dichiarazioni relative ai parametri di valutazione		Riferimento della pagina e del nome del documento presentato
	<p>Elencare le tipologie disponibili, distinte in base agli eventuali <b>diversi materiali</b> che le costituiscono e indicando il <b>numero</b> di misure disponibili all'interno di ogni tipologia elencata  E' possibile fornire tali informazioni allegando specifici elenchi <b>solo se dedicati unicamente al parametro trattato.</b></p>	

# LOTTO 17

SISTEMA DI AVVITAMENTO ANTERIORE PER DENTE DELL'EPISTROFEO		
SCHEDA INFORMATIVA DEL DISPOSITIVO		
Nome commerciale e modello attribuito dal FORNITORE		
Codice attribuito dal FORNITORE		
Codice del dispositivo secondo la CND (codice classificazione nazionale dei dispositivi medici )		
N° identificativo di iscrizione nel repertorio dei dispositivi medici		
Denominazione del FABBRICANTE, indirizzo, cap, località, luogo di produzione.		
Nome commerciale e modello attribuito dal FABBRICANTE		
Codice DM attribuito dal FABBRICANTE		
Destinazione d'uso attribuita dal Fabbricante secondo certificazione CE		
Descrizione dei materiali costituenti il dispositivo, se di origine animale specificare la provenienza.		
<b>Indicare se latex free</b>	SI	NO
<b>Indicare se nichel free</b>	SI	NO
Confezione minima di vendita , ove prevista (si intende la confezione minima, o multipli di essa, ordinabile)		
Confezionamento (tipologia) e condizioni specifiche di conservazione e manipolazione, ove previste		
Doppio confezionamento	SI	NO
Indicazione del tipo di sterilizzazione ove previsto e le modalità di sterilizzazione qualora i prodotti non siano sterili		
Presenza del codice a barre sul confezionamento di distribuzione	SI	NO
Presenza del QR code sul confezionamento di distribuzione	SI	NO
Classe di appartenenza secondo le direttive comunitarie sui dispositivi medici		
Compatibilità con RMN	SI	NO

REQUISITI D'AMMISSIONE		Riferimento della pagina e del nome del documento presentato
Il sistema include il filo guida	SI NO	
Dichiarazioni relative ai parametri di valutazione		Riferimento della pagina e del nome del documento presentato
	<p>Elencare le tipologie disponibili, distinte in base agli eventuali diversi materiali che le costituiscono e indicando il <b>numero</b> di misure disponibili all'interno di ogni tipologia elencata.</p> <p>E' possibile fornire tali informazioni allegando specifici elenchi <b>solo se dedicati unicamente al parametro trattato.</b></p>	



# LOTTO 18

SOSTITUTO CORPO VERTEBRALE CERVICALE ESPANDIBILE/MODULARE		
SCHEDA INFORMATIVA DEL DISPOSITIVO		
Nome commerciale e modello attribuito dal FORNITORE		
Codice attribuito dal FORNITORE		
Codice del dispositivo secondo la CND (codice classificazione nazionale dei dispositivi medici )		
N° identificativo di iscrizione nel repertorio dei dispositivi medici		
Denominazione del FABBRICANTE, indirizzo, cap, località, luogo di produzione.		
Nome commerciale e modello attribuito dal FABBRICANTE		
Codice DM attribuito dal FABBRICANTE		
Destinazione d'uso attribuita dal Fabbricante secondo certificazione CE		
Descrizione dei materiali costituenti il dispositivo, se di origine animale specificare la provenienza.		
<b>Indicare se latex free</b>	SI	NO
<b>Indicare se nichel free</b>	SI	NO
Confezione minima di vendita , ove prevista (si intende la confezione minima, o multipli di essa, ordinabile)		
Confezionamento (tipologia) e condizioni specifiche di conservazione e manipolazione, ove previste		
Doppio confezionamento	SI	NO
Indicazione del tipo di sterilizzazione ove previsto e le modalità di sterilizzazione qualora i prodotti non siano sterili		
Presenza del codice a barre sul confezionamento di distribuzione	SI	NO
Presenza del QR code sul confezionamento di distribuzione	SI	NO
Classe di appartenenza secondo le direttive comunitarie sui dispositivi medici		
Compatibilità con RMN	SI	NO

<b>REQUISITI D'AMMISSIONE</b>		Riferimento della pagina e del nome del documento presentato
Indicare la misura in mm di 1 livello		
<b>Dichiarazioni relative ai parametri di valutazione</b>		Riferimento della pagina e del nome del documento presentato
	<p>Elencare le tipologie disponibili, distinte in base agli eventuali diversi materiali che le costituiscono e indicando il <b>numero</b> di misure disponibili all'interno di ogni tipologia elencata.  E' possibile fornire tali informazioni allegando specifici elenchi <b>solo se dedicati unicamente al parametro trattato.</b></p>	

# LOTTO 19

SOSTITUTO CORPO VERTEBRALE TORACO-LOMBARE ESPANDIBILE/MODULARE		
SCHEDA INFORMATIVA DEL DISPOSITIVO		
Nome commerciale e modello attribuito dal FORNITORE		
Codice attribuito dal FORNITORE		
Codice del dispositivo secondo la CND (codice classificazione nazionale dei dispositivi medici )		
N° identificativo di iscrizione nel repertorio dei dispositivi medici		
Denominazione del FABBRICANTE, indirizzo, cap, località, luogo di produzione.		
Nome commerciale e modello attribuito dal FABBRICANTE		
Codice DM attribuito dal FABBRICANTE		
Destinazione d'uso attribuita dal Fabbricante secondo certificazione CE		
Descrizione dei materiali costituenti il dispositivo, se di origine animale specificare la provenienza.		
<b>Indicare se latex free</b>	SI	NO
<b>Indicare se nichel free</b>	SI	NO
Confezione minima di vendita , ove prevista (si intende la confezione minima, o multipli di essa, ordinabile)		
Confezionamento (tipologia) e condizioni specifiche di conservazione e manipolazione, ove previste		
Doppio confezionamento	SI	NO
Indicazione del tipo di sterilizzazione ove previsto e le modalità di sterilizzazione qualora i prodotti non siano sterili		
Presenza del codice a barre sul confezionamento di distribuzione	SI	NO
Presenza del QR code sul confezionamento di distribuzione	SI	NO
Classe di appartenenza secondo le direttive comunitarie sui dispositivi medici		
Compatibilità con RMN	SI	NO

REQUISITI D'AMMISSIONE		Riferimento della pagina e del nome del documento presentato	
Indicare la misura in mm di 1 livello			
Dichiarazioni relative ai parametri di valutazione		Riferimento della pagina e del nome del documento presentato	
	Elencare le tipologie disponibili, indicando il <b>numero</b> di misure disponibili all'interno di ogni tipologia elencata E' possibile fornire tali informazioni allegando specifici elenchi <b>solo se dedicati unicamente al parametro trattato.</b>		
	Possibilità variazione inclinazione piatti	SI NO	

# LOTTO 20

SOSTITUTO CORPO VERTEBRALE CERVICALE E TORACO-LOMBARE TIPO MESH		
SCHEDA INFORMATIVA DEL DISPOSITIVO		
Nome commerciale e modello attribuito dal FORNITORE		
Codice attribuito dal FORNITORE		
Codice del dispositivo secondo la CND (codice classificazione nazionale dei dispositivi medici )		
N° identificativo di iscrizione nel repertorio dei dispositivi medici		
Denominazione del FABBRICANTE, indirizzo, cap, località, luogo di produzione.		
Nome commerciale e modello attribuito dal FABBRICANTE		
Codice DM attribuito dal FABBRICANTE		
Destinazione d'uso attribuita dal Fabbricante secondo certificazione CE		
Descrizione dei materiali costituenti il dispositivo, se di origine animale specificare la provenienza.		
<b>Indicare se latex free</b>	SI	NO
<b>Indicare se nichel free</b>	SI	NO
Confezione minima di vendita , ove prevista (si intende la confezione minima, o multipli di essa, ordinabile)		
Confezionamento (tipologia) e condizioni specifiche di conservazione e manipolazione, ove previste		
Doppio confezionamento	SI	NO
Indicazione del tipo di sterilizzazione ove previsto e le modalità di sterilizzazione qualora i prodotti non siano sterili		
Presenza del codice a barre sul confezionamento di distribuzione	SI	NO
Presenza del QR code sul confezionamento di distribuzione	SI	NO
Classe di appartenenza secondo le direttive comunitarie sui dispositivi medici		
Compatibilità con RMN	SI	NO

<b>REQUISITI D'AMMISSIONE</b>		Riferimento della pagina e del nome del documento presentato
Indicare la misura in mm di 1 livello		
<b>Dichiarazioni relative ai parametri di valutazione</b>		Riferimento della pagina e del nome del documento presentato
	<p>Elencare le tipologie disponibili, <u>distinte in base agli eventuali diversi materiali</u> che le costituiscono e indicando il <b>numero</b> di misure disponibili all'interno di ogni tipologia elencata.  E' possibile fornire tali informazioni allegando specifici elenchi <b>solo se dedicati unicamente al parametro trattato.</b></p>	

# LOTTO 21

SISTEMA STABILIZZAZIONE POSTERIORE PER LAMINOPLASTICA		
SCHEDA INFORMATIVA DEL DISPOSITIVO		
	Nome commerciale e modello attribuito dal FORNITORE	
	Codice attribuito dal FORNITORE	
	Codice del dispositivo secondo la CND (codice classificazione nazionale dei dispositivi medici )	
	N° identificativo di iscrizione nel repertorio dei dispositivi medici	
	Denominazione del FABBRICANTE, indirizzo, cap, località, luogo di produzione.	
	Nome commerciale e modello attribuito dal FABBRICANTE	
	Codice DM attribuito dal FABBRICANTE	
	Destinazione d'uso attribuita dal Fabbricante secondo certificazione CE	
	Descrizione dei materiali costituenti il dispositivo, se di origine animale specificare la provenienza.	
	<b>Indicare se latex free</b>	SI NO
	<b>Indicare se nichel free</b>	SI NO
	Confezione minima di vendita , ove prevista (si intende la confezione minima, o multipli di essa, ordinabile)	
	Confezionamento (tipologia) e condizioni specifiche di conservazione e manipolazione, ove previste	
	Doppio confezionamento	SI NO
	Indicazione del tipo di sterilizzazione ove previsto e le modalità di sterilizzazione qualora i prodotti non siano sterili	
	Presenza del codice a barre sul confezionamento di distribuzione	SI NO
	Presenza del QR code sul confezionamento di distribuzione	SI NO
	Classe di appartenenza secondo le direttive comunitarie sui dispositivi medici	
	Compatibilità con RMN	SI NO

Dichiarazioni relative ai parametri di valutazione		Riferimento della pagina e del nome del documento presentato
	<p>Elencare le tipologie disponibili, <u>distinte in base agli eventuali diversi materiali</u> che le costituiscono e <u>indicando il numero</u> di misure disponibili all'interno di ogni tipologia elencata  E' possibile fornire tali informazioni allegando specifici elenchi <b>solo se dedicati unicamente al parametro trattato.</b></p>	



# LOTTO 22

PROTESI DISCALE CERVICALE		
SCHEDA INFORMATIVA DEL DISPOSITIVO		
	Nome commerciale e modello attribuito dal FORNITORE	
	Codice attribuito dal FORNITORE	
	Codice del dispositivo secondo la CND (codice classificazione nazionale dei dispositivi medici )	
	N° identificativo di iscrizione nel repertorio dei dispositivi medici	
	Denominazione del FABBRICANTE, indirizzo, cap, località, luogo di produzione.	
	Nome commerciale e modello attribuito dal FABBRICANTE	
	Codice DM attribuito dal FABBRICANTE	
	Destinazione d'uso attribuita dal Fabbricante secondo certificazione CE	
	Descrizione dei materiali costituenti il dispositivo, se di origine animale specificare la provenienza.	
	<b>Indicare se latex free</b>	SI NO
	<b>Indicare se nichel free</b>	SI NO
	Confezione minima di vendita , ove prevista (si intende la confezione minima, o multipli di essa, ordinabile)	
	Confezionamento (tipologia) e condizioni specifiche di conservazione e manipolazione, ove previste	
	Doppio confezionamento	SI NO
	Indicazione del tipo di sterilizzazione ove previsto e le modalità di sterilizzazione qualora i prodotti non siano sterili	
	Presenza del codice a barre sul confezionamento di distribuzione	SI NO
	Presenza del QR code sul confezionamento di distribuzione	SI NO
	Classe di appartenenza secondo le direttive comunitarie sui dispositivi medici	
	Compatibilità con RMN	SI NO

Dichiarazioni relative ai parametri di valutazione		Riferimento della pagina e del nome del documento presentato
	<p>Elencare le tipologie disponibili, indicando il <b>numero</b> di misure disponibili all'interno di ogni tipologia elencata</p> <p>E' possibile fornire tali informazioni allegando specifici elenchi <b>solo se dedicati unicamente al parametro trattato.</b></p>	
	<p>Elencare i sistemi di ancoraggio disponibili</p> <p>E' possibile fornire tali informazioni allegando specifici elenchi <b>solo se dedicati unicamente al parametro trattato.</b></p>	

# LOTTO 23

SISTEMA FISSATORE ESTERNO AL CRANIO TIPO HALO VEST		
SCHEDA INFORMATIVA DEL DISPOSITIVO		
	Nome commerciale e modello attribuito dal FORNITORE	
	Codice attribuito dal FORNITORE	
	Codice del dispositivo secondo la CND (codice classificazione nazionale dei dispositivi medici )	
	N° identificativo di iscrizione nel repertorio dei dispositivi medici	
	Denominazione del FABBRICANTE, indirizzo, cap, località, luogo di produzione.	
	Nome commerciale e modello attribuito dal FABBRICANTE	
	Codice DM attribuito dal FABBRICANTE	
	Destinazione d'uso attribuita dal Fabbricante secondo certificazione CE	
	Descrizione dei materiali costituenti il dispositivo, se di origine animale specificare la provenienza.	
	<b>Indicare se latex free</b>	SI NO
	<b>Indicare se nichel free</b>	SI NO
	Confezione minima di vendita , ove prevista (si intende la confezione minima, o multipli di essa, ordinabile)	
	Confezionamento (tipologia) e condizioni specifiche di conservazione e manipolazione, ove previste	
	Doppio confezionamento	SI NO
	Indicazione del tipo di sterilizzazione ove previsto e le modalità di sterilizzazione qualora i prodotti non siano sterili	
	Presenza del codice a barre sul confezionamento di distribuzione	SI NO
	Presenza del QR code sul confezionamento di distribuzione	SI NO
	Classe di appartenenza secondo le direttive comunitarie sui dispositivi medici	

REQUISITI D'AMMISSIONE		Riferimento della pagina e del nome del documento presentato	
Disponibilità del dispositivo in almeno 5 misure, di cui 2 pediatriche e 3 per adulti	SI	NO	
Viene fornita in comodato d'uso apposita chiave dinamometrica	SI	NO	
Dichiarazioni relative ai parametri di valutazione		Riferimento della pagina e del nome del documento presentato	
	Indicare in quale punto della documentazione tecnica presentata è possibile evincere le modalità di applicazione del fissatore		
	Elencare le tipologie disponibili, indicando il <b>numero</b> di misure disponibili all'interno di ogni tipologia elencata E' possibile fornire tali informazioni allegando specifici elenchi <b>solo se dedicati unicamente al parametro trattato.</b>		
	Compatibilità con RMN - INDICARE LA CLASSE DI RISCHIO La classe di rischio a cui viene fatto riferimento è relativa a quanto riportato dall'American Society for Testing and Materials. Il punteggio verrà attribuito con riferimento al possesso del requisito di compatibilità con risonanza magnetica MR Safe o, considerata la particolare caratteristica dei prodotti in questione che hanno sempre componenti metalliche, al possesso del requisito di compatibilità con risonanza magnetica MR conditional.		

# LOTTO 24

SISTEMA DI FISSAZIONE SUBLAMINARE CON LACCI		
SCHEDA INFORMATIVA DEL DISPOSITIVO		
	Nome commerciale e modello attribuito dal FORNITORE	
	Codice attribuito dal FORNITORE	
	Codice del dispositivo secondo la CND (codice classificazione nazionale dei dispositivi medici )	
	N° identificativo di iscrizione nel repertorio dei dispositivi medici	
	Denominazione del FABBRICANTE, indirizzo, cap, località, luogo di produzione.	
	Nome commerciale e modello attribuito dal FABBRICANTE	
	Codice DM attribuito dal FABBRICANTE	
	Destinazione d'uso attribuita dal Fabbricante secondo certificazione CE	
	Descrizione dei materiali costituenti il dispositivo, se di origine animale specificare la provenienza.	
	<b>Indicare se latex free</b>	SI NO
	<b>Indicare se nichel free</b>	SI NO
	Confezione minima di vendita , ove prevista (si intende la confezione minima, o multipli di essa, ordinabile)	
	Confezionamento (tipologia) e condizioni specifiche di conservazione e manipolazione, ove previste	
	Doppio confezionamento	SI NO
	Indicazione del tipo di sterilizzazione ove previsto e le modalità di sterilizzazione qualora i prodotti non siano sterili	
	Presenza del codice a barre sul confezionamento di distribuzione	SI NO
	Presenza del QR code sul confezionamento di distribuzione	SI NO
	Classe di appartenenza secondo le direttive comunitarie sui dispositivi medici	
	Compatibilità con RMN	SI NO

Dichiarazioni relative ai parametri di valutazione			Riferimento della pagina e del nome del documento presentato
	Elencare le tipologie disponibili, indicando il <b>numero</b> di misure disponibili all'interno di ogni tipologia elencata E' possibile fornire tali informazioni allegando specifici elenchi <b>solo se dedicati unicamente al parametro trattato.</b>		
	Il sistema è compatibile con tutti i tipi di barre (toraciche e cervicali)	SI NO	
	Il sistema prevede aggancio direttamente alla tulip	SI NO	

# LOTTO 25

SISTEMA PER IL TRATTAMENTO DI FRATTURE VERTEBRALI E OSTEOLISI VERTEBRALE (TIPO CIFOPLASTICA)		
SCHEDA INFORMATIVA DEL DISPOSITIVO		
Nome commerciale e modello attribuito dal FORNITORE		
Codice attribuito dal FORNITORE		
Codice del dispositivo secondo la CND (codice classificazione nazionale dei dispositivi medici )		
N° identificativo di iscrizione nel repertorio dei dispositivi medici		
Denominazione del FABBRICANTE, indirizzo, cap, località, luogo di produzione.		
Nome commerciale e modello attribuito dal FABBRICANTE		
Codice DM attribuito dal FABBRICANTE		
Destinazione d'uso attribuita dal Fabbricante secondo certificazione CE		
Descrizione dei materiali costituenti il dispositivo, se di origine animale specificare la provenienza.		
<b>Indicare se latex free</b>	SI	NO
<b>Indicare se nichel free</b>	SI	NO
Confezione minima di vendita , ove prevista (si intende la confezione minima, o multipli di essa, ordinabile)		
Confezionamento (tipologia) e condizioni specifiche di conservazione e manipolazione, ove previste		
Doppio confezionamento	SI	NO
Indicazione del tipo di sterilizzazione ove previsto e le modalità di sterilizzazione qualora i prodotti non siano sterili		
Presenza del codice a barre sul confezionamento di distribuzione	SI	NO
Presenza del QR code sul confezionamento di distribuzione	SI	NO
Classe di appartenenza secondo le direttive comunitarie sui dispositivi medici		
Compatibilità con RMN	SI	NO

REQUISITI D'AMMISSIONE		Riferimento della pagina e del nome del documento presentato
Elencare i singoli componenti del KIT SINGOLO ACCESSO		
Elencare i singoli componenti del KIT DOPPIO ACCESSO		
<p><b>Nota :</b> <i>in caso di sistemi a palloncino deve essere previsto dispositivo di gonfiaggio con misuratore della pressione e del volume di liquido iniettato</i></p>		

Dichiarazioni relative ai parametri di valutazione		Riferimento della pagina e del nome del documento presentato
Indicare la lunghezza del sistema di espansione		
Indicare la pressione massima di insuflaggio		
Indicare in quale punto della documentazione tecnica presentata è possibile evincere le modalità di miscelazione		
Elencare le tipologie di aghi disponibili, indicando il <b>numero</b> di misure disponibili all'interno di ogni tipologia elencata E' possibile fornire tali informazioni allegando specifici elenchi <b>solo se dedicati unicamente al parametro trattato.</b>		
Elencare le tipologie di cementi disponibili E' possibile fornire tali informazioni allegando specifici elenchi <b>solo se dedicati unicamente al parametro trattato.</b>		



# LOTTO 26

SISTEMA PER IL TRATTAMENTO DI FRATTURE VERTEBRALI E OSTEOLISI VERTEBRALE CON STENT PERMANENTE		
SCHEDA INFORMATIVA DEL DISPOSITIVO		
Nome commerciale e modello attribuito dal FORNITORE		
Codice attribuito dal FORNITORE		
Codice del dispositivo secondo la CND (codice classificazione nazionale dei dispositivi medici )		
N° identificativo di iscrizione nel repertorio dei dispositivi medici		
Denominazione del FABBRICANTE, indirizzo, cap, località, luogo di produzione.		
Nome commerciale e modello attribuito dal FABBRICANTE		
Codice DM attribuito dal FABBRICANTE		
Destinazione d'uso attribuita dal Fabbricante secondo certificazione CE		
Descrizione dei materiali costituenti il dispositivo, se di origine animale specificare la provenienza.		
<b>Indicare se latex free</b>	SI	NO
<b>Indicare se nichel free</b>	SI	NO
Confezione minima di vendita , ove prevista (si intende la confezione minima, o multipli di essa, ordinabile)		
Confezionamento (tipologia) e condizioni specifiche di conservazione e manipolazione, ove previste		
Doppio confezionamento	SI	NO
Indicazione del tipo di sterilizzazione ove previsto e le modalità di sterilizzazione qualora i prodotti non siano sterili		
Presenza del codice a barre sul confezionamento di distribuzione	SI	NO
Presenza del QR code sul confezionamento di distribuzione	SI	NO
Classe di appartenenza secondo le direttive comunitarie sui dispositivi medici		
Compatibilità con RMN	SI	NO

REQUISITI D'AMMISSIONE		Riferimento della pagina e del nome del documento presentato
Il sistema offerto è comprensivo di cemento	SI NO	

Dichiarazioni relative ai parametri di valutazione		Riferimento della pagina e del nome del documento presentato
Elencare le tipologie disponibili, indicando il <b>numero</b> di misure disponibili all'interno di ogni tipologia elencata E' possibile fornire tali informazioni allegando specifici elenchi <b>solo se dedicati unicamente al parametro trattato.</b>		
Elencare la gamma di cementi disponibili E' possibile fornire tali informazioni allegando specifici elenchi <b>solo se dedicati unicamente al parametro trattato.</b>		

# LOTTO 27

SISTEMA PER VERTEBROPLASTICA		
SCHEDA INFORMATIVA DEL DISPOSITIVO		
Nome commerciale e modello attribuito dal FORNITORE		
Codice attribuito dal FORNITORE		
Codice del dispositivo secondo la CND (codice classificazione nazionale dei dispositivi medici )		
N° identificativo di iscrizione nel repertorio dei dispositivi medici		
Denominazione del FABBRICANTE, indirizzo, cap, località, luogo di produzione.		
Nome commerciale e modello attribuito dal FABBRICANTE		
Codice DM attribuito dal FABBRICANTE		
Destinazione d'uso attribuita dal Fabbricante secondo certificazione CE		
Descrizione dei materiali costituenti il dispositivo, se di origine animale specificare la provenienza.		
<b>Indicare se latex free</b>	SI	NO
<b>Indicare se nichel free</b>	SI	NO
Confezione minima di vendita , ove prevista (si intende la confezione minima, o multipli di essa, ordinabile)		
Confezionamento (tipologia) e condizioni specifiche di conservazione e manipolazione, ove previste		
Doppio confezionamento	SI	NO
Indicazione del tipo di sterilizzazione ove previsto e le modalità di sterilizzazione qualora i prodotti non siano sterili		
Presenza del codice a barre sul confezionamento di distribuzione	SI	NO
Presenza del QR code sul confezionamento di distribuzione	SI	NO
Classe di appartenenza secondo le direttive comunitarie sui dispositivi medici		
Compatibilità con RMN	SI	NO

REQUISITI D'AMMISSIONE		Riferimento della pagina e del nome del documento presentato
Elencare i singoli componenti del KIT completo		

Dichiarazioni relative ai parametri di valutazione		Riferimento della pagina e del nome del documento presentato
Indicare in quale punto della documentazione tecnica presentata è possibile evincere le modalità di miscelazione		
Elencare le tipologie di aghi disponibili, indicando il <b>numero</b> di misure disponibili all'interno di ogni tipologia elencata E' possibile fornire tali informazioni allegando specifici elenchi <b>solo se dedicati unicamente al parametro trattato.</b>		
Elencare le tipologie di cementi disponibili E' possibile fornire tali informazioni allegando specifici elenchi <b>solo se dedicati unicamente al parametro trattato.</b>		

# LOTTO 28

SISTEMA PER VERTEBROPLASTICA CON CEMENTO AD ALTISSIMA VISCOSITA'		
SCHEDA INFORMATIVA DEL DISPOSITIVO		
Nome commerciale e modello attribuito dal FORNITORE		
Codice attribuito dal FORNITORE		
Codice del dispositivo secondo la CND (codice classificazione nazionale dei dispositivi medici )		
N° identificativo di iscrizione nel repertorio dei dispositivi medici		
Denominazione del FABBRICANTE, indirizzo, cap, località, luogo di produzione.		
Nome commerciale e modello attribuito dal FABBRICANTE		
Codice DM attribuito dal FABBRICANTE		
Destinazione d'uso attribuita dal Fabbricante secondo certificazione CE		
Descrizione dei materiali costituenti il dispositivo, se di origine animale specificare la provenienza.		
<b>Indicare se latex free</b>	SI	NO
<b>Indicare se nichel free</b>	SI	NO
Confezione minima di vendita , ove prevista (si intende la confezione minima, o multipli di essa, ordinabile)		
Confezionamento (tipologia) e condizioni specifiche di conservazione e manipolazione, ove previste		
Doppio confezionamento	SI	NO
Indicazione del tipo di sterilizzazione ove previsto e le modalità di sterilizzazione qualora i prodotti non siano sterili		
Presenza del codice a barre sul confezionamento di distribuzione	SI	NO
Presenza del QR code sul confezionamento di distribuzione	SI	NO
Classe di appartenenza secondo le direttive comunitarie sui dispositivi medici		
Compatibilità con RMN	SI	NO

REQUISITI D'AMMISSIONE		Riferimento della pagina e del nome del documento presentato
	Elencare i singoli componenti del KIT completo	

Dichiarazioni relative ai parametri di valutazione		Riferimento della pagina e del nome del documento presentato
	Indicare in quale punto della documentazione tecnica presentata è possibile evincere le modalità di miscelazione	
	Elencare le tipologie di aghi disponibili, indicando il <b>numero</b> di misure disponibili all'interno di ogni tipologia elencata E' possibile fornire tali informazioni allegando specifici elenchi <b>solo se dedicati unicamente al parametro trattato.</b>	
	Elencare le tipologie di cementi disponibili E' possibile fornire tali informazioni allegando specifici elenchi <b>solo se dedicati unicamente al parametro trattato.</b>	

# LOTTO 29

SISTEMA PER VERTEBRO-CIFOPLASTICA CON MATERIALE DI RIEMPIMENTO A BASE DI POLIMERO SILICONICO		
SCHEDA INFORMATIVA DEL DISPOSITIVO		
Nome commerciale e modello attribuito dal FORNITORE		
Codice attribuito dal FORNITORE		
Codice del dispositivo secondo la CND (codice classificazione nazionale dei dispositivi medici )		
N° identificativo di iscrizione nel repertorio dei dispositivi medici		
Denominazione del FABBRICANTE, indirizzo, cap, località, luogo di produzione.		
Nome commerciale e modello attribuito dal FABBRICANTE		
Codice DM attribuito dal FABBRICANTE		
Destinazione d'uso attribuita dal Fabbricante secondo certificazione CE		
Descrizione dei materiali costituenti il dispositivo, se di origine animale specificare la provenienza.		
<b>Indicare se latex free</b>	SI	NO
<b>Indicare se nichel free</b>	SI	NO
Confezione minima di vendita , ove prevista (si intende la confezione minima, o multipli di essa, ordinabile)		
Confezionamento (tipologia) e condizioni specifiche di conservazione e manipolazione, ove previste		
Doppio confezionamento	SI	NO
Indicazione del tipo di sterilizzazione ove previsto e le modalità di sterilizzazione qualora i prodotti non siano sterili		
Presenza del codice a barre sul confezionamento di distribuzione	SI	NO
Presenza del QR code sul confezionamento di distribuzione	SI	NO
Classe di appartenenza secondo le direttive comunitarie sui dispositivi medici		
Compatibilità con RMN	SI	NO

REQUISITI D'AMMISSIONE			Riferimento della pagina e del nome del documento presentato
	Elencare i singoli componenti del sistema		
<p><b>Nota</b> : in caso di sistemi a palloncino deve essere previsto il dispositivo di gonfiaggio con misuratore della pressione e del volume di liquido iniettato</p>			

Dichiarazioni relative ai parametri di valutazione			Riferimento della pagina e del nome del documento presentato
	Indicare la lunghezza del sistema di espansione		
	Indicare la pressione massima di insuflaggio		
	Indicare in quale punto della documentazione tecnica presentata è possibile evincere le modalità di miscelazione		
	Elencare le tipologie di aghi disponibili, indicando il <b>numero</b> di misure disponibili all'interno di ogni tipologia elencata E' possibile fornire tali informazioni allegando specifici elenchi <b>solo se dedicati unicamente al parametro trattato.</b>		



# LOTTO 30

SISTEMA DI STABILIZZAZIONE IN CARBONIO		
SCHEDA INFORMATIVA DEL DISPOSITIVO		
Nome commerciale e modello attribuito dal FORNITORE		
Codice attribuito dal FORNITORE		
Codice del dispositivo secondo la CND (codice classificazione nazionale dei dispositivi medici )		
N° identificativo di iscrizione nel repertorio dei dispositivi medici		
Denominazione del FABBRICANTE, indirizzo, cap, località, luogo di produzione.		
Nome commerciale e modello attribuito dal FABBRICANTE		
Codice DM attribuito dal FABBRICANTE		
Destinazione d'uso attribuita dal Fabbricante secondo certificazione CE		
Descrizione dei materiali costituenti il dispositivo, se di origine animale specificare la provenienza.		
<b>Indicare se latex free</b>	SI	NO
<b>Indicare se nichel free</b>	SI	NO
Confezione minima di vendita , ove prevista (si intende la confezione minima, o multipli di essa, ordinabile)		
Confezionamento (tipologia) e condizioni specifiche di conservazione e manipolazione, ove previste		
Doppio confezionamento	SI	NO
Indicazione del tipo di sterilizzazione ove previsto e le modalità di sterilizzazione qualora i prodotti non siano sterili		
Presenza del codice a barre sul confezionamento di distribuzione	SI	NO
Presenza del QR code sul confezionamento di distribuzione	SI	NO
Classe di appartenenza secondo le direttive comunitarie sui dispositivi medici		
Compatibilità con RMN	SI	NO

Dichiarazioni relative ai parametri di valutazione		Riferimento della pagina e del nome del documento presentato
	Elencare le tipologie disponibili, indicando il <b>numero</b> di misure disponibili all'interno di ogni tipologia elencata E' possibile fornire tali informazioni allegando specifici elenchi <b>solo se dedicati unicamente al parametro trattato.</b>	
	Il sistema è compatibile con tutti i tipi di barre (toraciche e cervicali)	SI NO
	Il sistema prevede aggancio direttamente alla tulip	SI NO

# LOTTO 31

SISTEMA DI STABILIZZAZIONE CON RIVESTIMENTO ANTIMICROBICO		
SCHEDA INFORMATIVA DEL DISPOSITIVO		
	Nome commerciale e modello attribuito dal FORNITORE	
	Codice attribuito dal FORNITORE	
	Codice del dispositivo secondo la CND (codice classificazione nazionale dei dispositivi medici )	
	N° identificativo di iscrizione nel repertorio dei dispositivi medici	
	Denominazione del FABBRICANTE, indirizzo, cap, località, luogo di produzione.	
	Nome commerciale e modello attribuito dal FABBRICANTE	
	Codice DM attribuito dal FABBRICANTE	
	Destinazione d'uso attribuita dal Fabbricante secondo certificazione CE	
	Descrizione dei materiali costituenti il dispositivo, se di origine animale specificare la provenienza.	
	<b>Indicare se latex free</b>	SI NO
	<b>Indicare se nichel free</b>	SI NO
	Confezione minima di vendita , ove prevista (si intende la confezione minima, o multipli di essa, ordinabile)	
	Confezionamento (tipologia) e condizioni specifiche di conservazione e manipolazione, ove previste	
	Doppio confezionamento	SI NO
	Indicazione del tipo di sterilizzazione ove previsto e le modalità di sterilizzazione qualora i prodotti non siano sterili	
	Presenza del codice a barre sul confezionamento di distribuzione	SI NO
	Presenza del QR code sul confezionamento di distribuzione	SI NO
	Classe di appartenenza secondo le direttive comunitarie sui dispositivi medici	
	Compatibilità con RMN	SI NO

Dichiarazioni relative ai parametri di valutazione		Riferimento della pagina e del nome del documento presentato
	Elencare le tipologie disponibili, indicando il <b>numero</b> di misure disponibili all'interno di ogni tipologia elencata E' possibile fornire tali informazioni allegando specifici elenchi <b>solo se dedicati unicamente al parametro trattato.</b>	
	Il sistema è compatibile con tutti i tipi di barre (toraciche e cervicali)	SI NO
	Il sistema prevede aggancio direttamente alla tulip	SI NO

# LOTTO 32

SISTEMA DI VITI DIVERGENTI CORTICO-PEDUNCOLARI TIPO MIDLIF		
SCHEDA INFORMATIVA DEL DISPOSITIVO		
Nome commerciale e modello attribuito dal FORNITORE		
Codice attribuito dal FORNITORE		
Codice del dispositivo secondo la CND (codice classificazione nazionale dei dispositivi medici )		
N° identificativo di iscrizione nel repertorio dei dispositivi medici		
Denominazione del FABBRICANTE, indirizzo, cap, località, luogo di produzione.		
Nome commerciale e modello attribuito dal FABBRICANTE		
Codice DM attribuito dal FABBRICANTE		
Destinazione d'uso attribuita dal Fabbricante secondo certificazione CE		
Descrizione dei materiali costituenti il dispositivo, se di origine animale specificare la provenienza.		
<b>Indicare se latex free</b>	SI	NO
<b>Indicare se nichel free</b>	SI	NO
Confezione minima di vendita , ove prevista (si intende la confezione minima, o multipli di essa, ordinabile)		
Confezionamento (tipologia) e condizioni specifiche di conservazione e manipolazione, ove previste		
Doppio confezionamento	SI	NO
Indicazione del tipo di sterilizzazione ove previsto e le modalità di sterilizzazione qualora i prodotti non siano sterili		
Presenza del codice a barre sul confezionamento di distribuzione	SI	NO
Presenza del QR code sul confezionamento di distribuzione	SI	NO
Classe di appartenenza secondo le direttive comunitarie sui dispositivi medici		
Compatibilità con RMN	SI	NO

Dichiarazioni relative ai parametri di valutazione		Riferimento della pagina e del nome del documento presentato
	Indicare in quale punto della documentazione tecnica presentata è possibile evincere le caratteristiche dell'eventuale portale dedicato per la procedura, in particolare: fonte luminosa, fissaggio al tavolo, sistema di distrazione da fissare al tavolo di lavoro, maschere dedicate all'introduzione della vite o accessori dedicati funzionalmente sovrapponibili	
	Elencare le tipologie disponibili, <u>distinte in base agli eventuali diversi materiali</u> che le costituiscono e indicando il <b>numero</b> di misure disponibili all'interno di ogni tipologia elencata E' possibile fornire tali informazioni allegando specifici elenchi <b>solo se dedicati unicamente al parametro trattato.</b>	

# LOTTO 33

BARRE ALLUNGABILI MAGNETICHE		
SCHEDA INFORMATIVA DEL DISPOSITIVO		
	Nome commerciale e modello attribuito dal FORNITORE	
	Codice attribuito dal FORNITORE	
	Codice del dispositivo secondo la CND (codice classificazione nazionale dei dispositivi medici )	
	N° identificativo di iscrizione nel repertorio dei dispositivi medici	
	Denominazione del FABBRICANTE, indirizzo, cap, località, luogo di produzione.	
	Nome commerciale e modello attribuito dal FABBRICANTE	
	Codice DM attribuito dal FABBRICANTE	
	Destinazione d'uso attribuita dal Fabbricante secondo certificazione CE	
	Descrizione dei materiali costituenti il dispositivo, se di origine animale specificare la provenienza.	
	<b>Indicare se latex free</b>	SI NO
	<b>Indicare se nichel free</b>	SI NO
	Confezione minima di vendita , ove prevista (si intende la confezione minima, o multipli di essa, ordinabile)	
	Confezionamento (tipologia) e condizioni specifiche di conservazione e manipolazione, ove previste	
	Doppio confezionamento	SI NO
	Indicazione del tipo di sterilizzazione ove previsto e le modalità di sterilizzazione qualora i prodotti non siano sterili	
	Presenza del codice a barre sul confezionamento di distribuzione	SI NO
	Presenza del QR code sul confezionamento di distribuzione	SI NO
	Classe di appartenenza secondo le direttive comunitarie sui dispositivi medici	
	Compatibilità con RMN	SI NO

Dichiarazioni relative ai parametri di valutazione		Riferimento della pagina e del nome del documento presentato
	<p>Elencare le tipologie disponibili, <u>distinte in base agli eventuali diversi materiali</u> che le costituiscono e indicando il <b>numero</b> di misure disponibili all'interno di ogni tipologia elencata  E' possibile fornire tali informazioni allegando specifici elenchi <b>solo se dedicati unicamente al parametro trattato.</b></p>	



# LOTTO 34

SISTEMA DI FUSIONE SACRO-ILIACA		
SCHEDA INFORMATIVA DEL DISPOSITIVO		
Nome commerciale e modello attribuito dal FORNITORE		
Codice attribuito dal FORNITORE		
Codice del dispositivo secondo la CND (codice classificazione nazionale dei dispositivi medici )		
N° identificativo di iscrizione nel repertorio dei dispositivi medici		
Denominazione del FABBRICANTE, indirizzo, cap, località, luogo di produzione.		
Nome commerciale e modello attribuito dal FABBRICANTE		
Codice DM attribuito dal FABBRICANTE		
Destinazione d'uso attribuita dal Fabbricante secondo certificazione CE		
Descrizione dei materiali costituenti il dispositivo, se di origine animale specificare la provenienza.		
<b>Indicare se latex free</b>	SI	NO
<b>Indicare se nichel free</b>	SI	NO
Confezione minima di vendita , ove prevista (si intende la confezione minima, o multipli di essa, ordinabile)		
Confezionamento (tipologia) e condizioni specifiche di conservazione e manipolazione, ove previste		
Doppio confezionamento	SI	NO
Indicazione del tipo di sterilizzazione ove previsto e le modalità di sterilizzazione qualora i prodotti non siano sterili		
Presenza del codice a barre sul confezionamento di distribuzione	SI	NO
Presenza del QR code sul confezionamento di distribuzione	SI	NO
Classe di appartenenza secondo le direttive comunitarie sui dispositivi medici		
Compatibilità con RMN	SI	NO

Dichiarazioni relative ai parametri di valutazione		Riferimento della pagina e del nome del documento presentato
<p>Elencare le tipologie disponibili, <u>distinte in base agli eventuali diversi materiali</u> che le costituiscono e indicando il <b>numero</b> di misure disponibili all'interno di ogni tipologia elencata  E' possibile fornire tali informazioni allegando specifici elenchi <b>solo se dedicati unicamente al parametro trattato.</b></p>		

# LOTTO 35

SISTEMA DI FISSAZIONE CIRCONFERENZIALE MINI-INVASIVO		
SCHEDA INFORMATIVA DEL DISPOSITIVO		
	Nome commerciale e modello attribuito dal FORNITORE	
	Codice attribuito dal FORNITORE	
	Codice del dispositivo secondo la CND (codice classificazione nazionale dei dispositivi medici )	
	N° identificativo di iscrizione nel repertorio dei dispositivi medici	
	Denominazione del FABBRICANTE, indirizzo, cap, località, luogo di produzione.	
	Nome commerciale e modello attribuito dal FABBRICANTE	
	Codice DM attribuito dal FABBRICANTE	
	Destinazione d'uso attribuita dal Fabbricante secondo certificazione CE	
	Descrizione dei materiali costituenti il dispositivo, se di origine animale specificare la provenienza.	
	<b>Indicare se latex free</b>	SI NO
	<b>Indicare se nichel free</b>	SI NO
	Confezione minima di vendita , ove prevista (si intende la confezione minima, o multipli di essa, ordinabile)	
	Confezionamento (tipologia) e condizioni specifiche di conservazione e manipolazione, ove previste	
	Doppio confezionamento	SI NO
	Indicazione del tipo di sterilizzazione ove previsto e le modalità di sterilizzazione qualora i prodotti non siano sterili	
	Presenza del codice a barre sul confezionamento di distribuzione	SI NO
	Presenza del QR code sul confezionamento di distribuzione	SI NO
	Classe di appartenenza secondo le direttive comunitarie sui dispositivi medici	
	Compatibilità con RMN	SI NO

REQUISITI D'AMMISSIONE		Riferimento della pagina e del nome del documento presentato
Il sistema è completo di portale dedicato	SI NO	

Dichiarazioni relative ai parametri di valutazione		Riferimento della pagina e del nome del documento presentato
	Indicare in quale punto della documentazione tecnica presentata è possibile evincere le caratteristiche dell'eventuale portale dedicato per la procedura, in particolare: fonte luminosa, fissaggio al tavolo, sistema di distrazione da fissare al tavolo di lavoro.	
	Elencare le tipologie disponibili, <u>distinte in base agli eventuali diversi materiali</u> che le costituiscono e indicando il <b>numero</b> di misure disponibili all'interno di ogni tipologia elencata E' possibile fornire tali informazioni allegando specifici elenchi <b>solo se dedicati unicamente al parametro trattato.</b>	

# LOTTO 36

CAGE AD ESPANSIONE XLIF ED OLIF LOMBARI		
SCHEDA INFORMATIVA DEL DISPOSITIVO		
Nome commerciale e modello attribuito dal FORNITORE		
Codice attribuito dal FORNITORE		
Codice del dispositivo secondo la CND (codice classificazione nazionale dei dispositivi medici )		
N° identificativo di iscrizione nel repertorio dei dispositivi medici		
Denominazione del FABBRICANTE, indirizzo, cap, località, luogo di produzione.		
Nome commerciale e modello attribuito dal FABBRICANTE		
Codice DM attribuito dal FABBRICANTE		
Destinazione d'uso attribuita dal Fabbricante secondo certificazione CE		
Descrizione dei materiali costituenti il dispositivo, se di origine animale specificare la provenienza.		
<b>Indicare se latex free</b>	SI	NO
<b>Indicare se nichel free</b>	SI	NO
Confezione minima di vendita , ove prevista (si intende la confezione minima, o multipli di essa, ordinabile)		
Confezionamento (tipologia) e condizioni specifiche di conservazione e manipolazione, ove previste		
Doppio confezionamento	SI	NO
Indicazione del tipo di sterilizzazione ove previsto e le modalità di sterilizzazione qualora i prodotti non siano sterili		
Presenza del codice a barre sul confezionamento di distribuzione	SI	NO
Presenza del QR code sul confezionamento di distribuzione	SI	NO
Classe di appartenenza secondo le direttive comunitarie sui dispositivi medici		
Compatibilità con RMN	SI	NO

Dichiarazioni relative ai parametri di valutazione		Riferimento della pagina e del nome del documento presentato
	Indicare in quale punto della documentazione tecnica presentata è possibile evincere le caratteristiche dell'eventuale portale dedicato per la procedura, in particolare: fonte luminosa, fissaggio al tavolo di lavoro, camera di lavoro.	
	Elencare le tipologie disponibili, <u>distinte in base agli eventuali diversi materiali</u> che le costituiscono e indicando il <b>numero</b> di misure disponibili all'interno di ogni tipologia elencata E' possibile fornire tali informazioni allegando specifici elenchi <b>solo se dedicati unicamente al parametro trattato.</b>	
	Indicare il volume dello spazio dedicato al riempimento con sostituto osseo	

# LOTTO 37

CAGE AD ESPANSIONE PLIF E TLIF LOMBARI		
SCHEDA INFORMATIVA DEL DISPOSITIVO		
Nome commerciale e modello attribuito dal FORNITORE		
Codice attribuito dal FORNITORE		
Codice del dispositivo secondo la CND (codice classificazione nazionale dei dispositivi medici )		
N° identificativo di iscrizione nel repertorio dei dispositivi medici		
Denominazione del FABBRICANTE, indirizzo, cap, località, luogo di produzione.		
Nome commerciale e modello attribuito dal FABBRICANTE		
Codice DM attribuito dal FABBRICANTE		
Destinazione d'uso attribuita dal Fabbricante secondo certificazione CE		
Descrizione dei materiali costituenti il dispositivo, se di origine animale specificare la provenienza.		
<b>Indicare se latex free</b>	SI	NO
<b>Indicare se nichel free</b>	SI	NO
Confezione minima di vendita , ove prevista (si intende la confezione minima, o multipli di essa, ordinabile)		
Confezionamento (tipologia) e condizioni specifiche di conservazione e manipolazione, ove previste		
Doppio confezionamento	SI	NO
Indicazione del tipo di sterilizzazione ove previsto e le modalità di sterilizzazione qualora i prodotti non siano sterili		
Presenza del codice a barre sul confezionamento di distribuzione	SI	NO
Presenza del QR code sul confezionamento di distribuzione	SI	NO
Classe di appartenenza secondo le direttive comunitarie sui dispositivi medici		
Compatibilità con RMN	SI	NO

Dichiarazioni relative ai parametri di valutazione		Riferimento della pagina e del nome del documento presentato
	<p>Elencare le tipologie disponibili, <u>distinte in base agli eventuali diversi materiali</u> che le costituiscono e indicando il <b>numero</b> di misure disponibili all'interno di ogni tipologia elencata</p> <p>E' possibile fornire tali informazioni allegando specifici elenchi <b>solo se dedicati unicamente al parametro trattato.</b></p>	
	<p>Indicare il volume dello spazio dedicato al riempimento con sostituto osseo</p>	



# LOTTO 38

CAGE AD ESPANSIONE ALIF		
SCHEDA INFORMATIVA DEL DISPOSITIVO		
	Nome commerciale e modello attribuito dal FORNITORE	
	Codice attribuito dal FORNITORE	
	Codice del dispositivo secondo la CND (codice classificazione nazionale dei dispositivi medici )	
	N° identificativo di iscrizione nel repertorio dei dispositivi medici	
	Denominazione del FABBRICANTE, indirizzo, cap, località, luogo di produzione.	
	Nome commerciale e modello attribuito dal FABBRICANTE	
	Codice DM attribuito dal FABBRICANTE	
	Destinazione d'uso attribuita dal Fabbricante secondo certificazione CE	
	Descrizione dei materiali costituenti il dispositivo, se di origine animale specificare la provenienza.	
	<b>Indicare se latex free</b>	SI NO
	<b>Indicare se nichel free</b>	SI NO
	Confezione minima di vendita , ove prevista (si intende la confezione minima, o multipli di essa, ordinabile)	
	Confezionamento (tipologia) e condizioni specifiche di conservazione e manipolazione, ove previste	
	Doppio confezionamento	SI NO
	Indicazione del tipo di sterilizzazione ove previsto e le modalità di sterilizzazione qualora i prodotti non siano sterili	
	Presenza del codice a barre sul confezionamento di distribuzione	SI NO
	Presenza del QR code sul confezionamento di distribuzione	SI NO
	Classe di appartenenza secondo le direttive comunitarie sui dispositivi medici	
	Compatibilità con RMN	SI NO

Dichiarazioni relative ai parametri di valutazione		Riferimento della pagina e del nome del documento presentato
	<p>Elencare le tipologie disponibili, <u>distinte in base agli eventuali diversi materiali</u> che le costituiscono e indicando il <b>numero</b> di misure disponibili all'interno di ogni tipologia elencata</p> <p>E' possibile fornire tali informazioni allegando specifici elenchi <b>solo se dedicati unicamente al parametro trattato.</b></p>	
	<p>Indicare il volume dello spazio dedicato al riempimento con sostituto osseo</p>	

# LOTTO 39

SISTEMA DI VERTEBRAL BODY TETHERING PER VIA TORACOSCOPICA		
SCHEDA INFORMATIVA DEL DISPOSITIVO		
Nome commerciale e modello attribuito dal FORNITORE		
Codice attribuito dal FORNITORE		
Codice del dispositivo secondo la CND (codice classificazione nazionale dei dispositivi medici )		
N° identificativo di iscrizione nel repertorio dei dispositivi medici		
Denominazione del FABBRICANTE, indirizzo, cap, località, luogo di produzione.		
Nome commerciale e modello attribuito dal FABBRICANTE		
Codice DM attribuito dal FABBRICANTE		
Destinazione d'uso attribuita dal Fabbricante secondo certificazione CE		
Descrizione dei materiali costituenti il dispositivo, se di origine animale specificare la provenienza.		
<b>Indicare se latex free</b>	SI	NO
<b>Indicare se nichel free</b>	SI	NO
Confezione minima di vendita , ove prevista (si intende la confezione minima, o multipli di essa, ordinabile)		
Confezionamento (tipologia) e condizioni specifiche di conservazione e manipolazione, ove previste		
Doppio confezionamento	SI	NO
Indicazione del tipo di sterilizzazione ove previsto e le modalità di sterilizzazione qualora i prodotti non siano sterili		
Presenza del codice a barre sul confezionamento di distribuzione	SI	NO
Presenza del QR code sul confezionamento di distribuzione	SI	NO
Classe di appartenenza secondo le direttive comunitarie sui dispositivi medici		
Compatibilità con RMN	SI	NO

Dichiarazioni relative ai parametri di valutazione		Riferimento della pagina e del nome del documento presentato
VITI - Tipologie, Misure, Materiali	<p>elencare le tipologie di viti disponibili indicando il <b>numero</b> di misure disponibili all'interno di ogni tipologia elencata</p> <p>E' possibile fornire tali informazioni allegando specifici elenchi <b>solo se dedicati unicamente al parametro trattato.</b></p>	
BARRE e altri elementi - Tipologie, Misure, Materiali	<p>elencare le tipologie disponibili indicando il numero di <b>misure</b> disponibili all'interno di ogni tipologia elencata</p> <p>E' possibile fornire tali informazioni allegando specifici elenchi <b>solo se dedicati unicamente al parametro trattato.</b></p>	

**DA ALLEGARE UNICAMENTE ALL'OFFERTA ECONOMICA**

INDICARE I SINGOLI PREZZI CHE CONCORRONO ALLA FORMAZIONE DEL PREZZO  
TOTALE DELL'IMPIANTO OFFERTO

LOTTO 1	SISTEMA FISSAZIONE TORACO-LOMBO-SACRALE E OCCIPITO CERVICALE POSTERIORE PER <u>PATOLOGIA TRAUMATICA</u> A CARICAMENTO DALL'ALTO IN TITANIO				
	DESCRIZIONE	Impianto tipo	UM	Prezzo a base d'asta	PREZZO DI OFFERTA
COMPOSIZIONE DELL'IMPIANTO TIPO	Viti per stabilizzazione vertebrale, applicabili nei peduncoli o nelle masse articolari, con incremento progressivo di diametro disponibili in un range che includa almeno la misura 3,5 mm (cervicale) come valore minimo e almeno la misura 8 o 8,5 mm come valore massimo di diametro	N. VITI 8 (con dado)	VITE	475 € <i>qualsiasi tipologia di vite, incluso sistema di chiusura eventualmente presente</i>	
	Barre in titanio standard (lunghezza fino a 500 mm)	N. BARRE 2	BARRA	130,00 €	
	Crosslink in titanio	N. CROSSLINK 1	CROSSLINK	490,00 €	
a)	Totale Impianto tipo Toraco-Lombo-Sacrale		Impianto	4.550,00 €	
COMPOSIZIONE DELL'IMPIANTO TIPO	Placca e barre per fissazione occipitale comprese viti o uncini per fissazione di barra e placca all'occipite	1 Placca+4 viti + 2 dadi di fissaggio delle barre occipitali	1 Placca+4 viti + 2 dadi	2.470,00 €	
	Barre occipitali in titanio	2 barre	BARRA	130,00 €	
	Uncini in titanio di varie fogge	2 uncini	UNCINO	474,00 €	
	connettori paralleli e/o cilindrici	1 connettore	CONNETTORE	494,00 €	
b)	Totale Impianti tipo Occipito Cervicale Posteriore		Impianto	4.172,00 €	

**DA ALLEGARE UNICAMENTE ALL'OFFERTA ECONOMICA**INDICARE I SINGOLI PREZZI CHE CONCORRONO ALLA FORMAZIONE DEL PREZZO  
TOTALE DELL'IMPIANTO OFFERTO

LOTTO 2	SISTEMA FISSAZIONE TORACO-LOMBO-SACRALE E OCCIPITO CERVICALE POSTERIORE PER PATOLOGIA DEGENERATIVA E ONCOLOGICA A CARICAMENTO DALL'ALTO IN TITANIO				
	DESCRIZIONE	Impianto tipo	UM	Prezzo a base d'asta	PREZZO DI OFFERTA
COMPOSIZIONE DELL'IMPIANTO TIPO	Viti per stabilizzazione vertebrale, applicabili nei peduncoli o nelle masse articolari, con incremento progressivo di diametro disponibili in un range che includa almeno la misura di 3,5mm (cervicale) come valore minimo e almeno la misura di 8 o 8,5 mm come valore massimo di diametro	N. VITI 8	VITE	475 € <i>qualsiasi tipologia di vite, incluso sistema di chiusura eventualmente presente</i>	
	Barre in titanio standard (lunghezza fino a 500 mm)	N. BARRE 2	BARRA	130,00 €	
	Crosslink in titanio	N. CROSSLINK 1	CROSSLINK	490,00 €	
a)	Totale Impianti tipo Toraco-Lombo-Sacrale		Impianto	4.550,00 €	
COMPOSIZIONE DELL'IMPIANTO TIPO	placca e barre per fissazione occipitale comprese viti o uncini per fissazione di barra e placca all'occipite	1 Placca+4 viti + 2 dadi di fissaggio delle barre occipitali	1 Placca+4 viti e 2 dadi	2.470,00 €	
	Barre occipitali in titanio	2 barre	BARRA	130,00 €	
	Uncini in titanio di varie fogge	2 uncini	UNCINO	474,00 €	
	connettori paralleli e/o cilindrici	1 connettore	CONNETTORE	494,00 €	
b)	Totale Impianti tipo Occipito-Cervicale		Impianto	4.172,00 €	

**DA ALLEGARE UNICAMENTE ALL'OFFERTA ECONOMICA**

INDICARE I SINGOLI PREZZI CHE CONCORRONO ALLA FORMAZIONE DEL PREZZO TOTALE DELL'IMPIANTO OFFERTO

LOTTO 3	SISTEMA FISSAZIONE TORACO-LOMBARE POSTERIORE PER DEFORMITA' DEL GIOVANE E ADULTO				
	DESCRIZIONE	Impianto tipo	UM	Prezzo a base d'asta	PREZZO DI OFFERTA
COMPOSIZIONE DELL'IMPIANTO TIPO	Viti per stabilizzazione vertebrale, applicabili nei peduncoli o nelle masse articolari, con incremento progressivo di diametro disponibili in un range che includa almeno la misura di 4,5 mm come valore minimo e almeno la misura di 8 o 8,5 mm come valore massimo di diametro	N. VITI 28	VITE	475 € <i>qualsiasi tipologia di vite, incluso sistema di chiusura eventualmente presente</i>	
	Barre in titanio standard (lunghezza fino a 500 mm)	N. BARRE 2	BARRA	130,00 €	
	Crosslink in titanio		CROSSLINK	494,00 €	
	Uncini in titanio di varie fogge		UNCINO	474,00 €	
	connettori paralleli e/o cilindrici		CONNETTORE	494,00 €	
	Totale Impianto tipo		Impianto	15.022,00 €	

**DA ALLEGARE UNICAMENTE ALL'OFFERTA ECONOMICA**

INDICARE I SINGOLI PREZZI CHE CONCORRONO ALLA FORMAZIONE DEL PREZZO TOTALE DELL'IMPIANTO OFFERTO

LOTTO 4	SISTEMA FISSAZIONE TORACO-LOMBARE POSTERIORE PER DEFORMITA' DEL BAMBINO				
	DESCRIZIONE	Impianto tipo	UM	Prezzo a base d'asta	PREZZO DI OFFERTA
COMPOSIZIONE DELL'IMPIANTO TIPO	Viti vertebrali in titanio diametro da 4,5mm a 6,5mm CON BASSO PROFILO	N. VITI 20	VITE	475 € <i>qualsiasi tipologia di vite, incluso sistema di chiusura eventualmente presente</i>	
	Barre in titanio 4,5mm e 5,5mm	N. BARRE 2	BARRA	130,00 €	
	Crosslink in titanio		CROSSLINK	494,00 €	
	Uncini in titanio di varie fogge		UNCINO	474,00 €	
	connettori paralleli e/o cilindrici		CONNETTORE	494,00 €	
	Totale Impianto tipo		Impianto	11.222,00 €	



**DA ALLEGARE UNICAMENTE ALL'OFFERTA ECONOMICA**

INDICARE I SINGOLI PREZZI CHE CONCORRONO ALLA FORMAZIONE DEL PREZZO TOTALE DELL'IMPIANTO OFFERTO

LOTTO 5					
SISTEMA FISSAZIONE LOMBO-SACRALE PER SPONDILOLISTESI CON SISTEMA DI RIDUZIONE ESTRINSECO/ESTERNO					
	DESCRIZIONE	Impianto tipo	UM	Prezzo a base d'asta	PREZZO DI OFFERTA
	Sistema di riduzione estrinseco/esterno				
COMPOSIZIONE DELL'IMPIANTO TIPO	Viti per stabilizzazione vertebrale, applicabili nei peduncoli, con incremento progressivo di diametro disponibili in un range che includa almeno la misura di 4,5 mm come valore minimo e almeno la misura di 8 o 8,5 mm come valore massimo di diametro	N. VITI 4	VITE	475 € <i>qualsiasi tipologia di vite, incluso sistema di chiusura eventualmente presente</i>	
	Barre in titanio	N. BARRE 2	BARRA	130,00 €	
	<b>Totale Impianto tipo</b>		Impianto	2.160,00 €	

**DA ALLEGARE UNICAMENTE ALL'OFFERTA ECONOMICA**

INDICARE I SINGOLI PREZZI CHE CONCORRONO ALLA FORMAZIONE DEL PREZZO TOTALE DELL'IMPIANTO OFFERTO

LOTTO 6	SISTEMA FISSAZIONE TORACO-LOMBARE POSTERIORE AD INSERIMENTO PERCUTANEO				
	DESCRIZIONE	Impianto tipo	UM	Prezzo a base d'asta	PREZZO DI OFFERTA
COMPOSIZIONE DELL'IMPIANTO TIPO	Viti per stabilizzazione vertebrale, applicabili nei peduncoli, con incremento progressivo di diametro disponibili in un range che includa almeno la misura di 5,5 mm come valore minimo e almeno la misura di 7,5 mm come valore massimo di diametro	N. VITI 6	VITE	475 € <i>qualsiasi tipologia di vite, incluso sistema di chiusura eventualmente presente</i>	
	Barre in titanio	N. BARRE 2	BARRA	130,00 €	
	Fili guida in titanio o sistema similare in materiale differente	N.FILI 2	FILO	100,00 €	
	Trocar / ago percutaneo	N. AGHI 1	AGO	50,00 €	
	Totale Impianto tipo		Impianto	3.360,00 €	

**DA ALLEGARE UNICAMENTE ALL'OFFERTA ECONOMICA**

INDICARE IL PREZZO RICHIESTO

LOTTO 14	CAGE DORSO-LOMBARI (XLIF)	
	DESCRIZIONE	PREZZO DI OFFERTA
	MONITORAGGIO INTRAOPERATORIO PER L'INSERIMENTO DELLA CAGE se non riconducibile al materiale in comodato d'uso gratuito di cui all'art. 8 del Capitolato speciale di gara	

**DA ALLEGARE UNICAMENTE ALL'OFFERTA ECONOMICA**

*Indicare i prezzi d'offerta dei singoli componenti del kit, qualora, per taluni interventi, il materiale del kit non fosse sufficiente e fosse pertanto necessario ordinare componenti aggiuntivi (es. secondo ago trocar)*

LOTTO 25	SISTEMA PER IL TRATTAMENTO DI FRATTURE VERTEBRALI E OSTEOLISI VERTEBRALE (TIPO CIFOPLASTICA)				
	DESCRIZIONE	Composizione base del kit	UM	Prezzo a base d'asta	PREZZO DI OFFERTA
a)	Kit singolo accesso	- 1 sistema creazione cavità e/o canale d'accesso - 1 trocar - sist. estrusione cemento - drill - set miscelazione - cemento acrilico - Kit biopsia	kit	2.210,00 €	
			sistema creazione cavità e/o canale d'accesso		
			trocar		
			sist. estrusione cemento		
			drill		
			set miscelazione		
			cemento acrilico		
			Kit biopsia		
b)	Kit doppio accesso	- 2 sistemi creazione cavità e/o canale d'accesso - 2 trocar - sist. estrusione cemento - drill - set miscelazione - cemento acrilico - Kit biopsia	Impianto	3.900,00 €	
			sistema creazione cavità e/o canale d'accesso		
			trocar		
			sist. estrusione cemento		
			drill		
			set miscelazione		
			cemento acrilico		
			Kit biopsia		

*Si ricorda che in caso di sistemi a palloncino deve essere previsto dispositivo di gonfiaggio con misuratore della pressione e del volume di liquido iniettato*

**DA ALLEGARE UNICAMENTE ALL'OFFERTA ECONOMICA**

*Indicare i prezzi d'offerta dei singoli componenti del kit, qualora, per taluni interventi, il materiale del kit non fosse sufficiente e fosse pertanto necessario ordinare componenti aggiuntivi (es. secondo ago trocar)*

LOTTO 27	SISTEMA PER VERTEBROPLASTICA			
DESCRIZIONE	Composizione base del kit	UM	Prezzo a base d'asta	PREZZO DI OFFERTA
Kit completo con cemento standard	1 set introduzione comprensivo di ago trocar o Bevel + 1 set miscelazione cemento + cemento acrilico + kit biopsia + sistema di iniezione del cemento	kit	710,00 €	
		trocar		
		set miscelazione		
		cemento acrilico		
		Kit biopsia		
		Sistema di iniezione del cemento		

**DA ALLEGARE UNICAMENTE ALL'OFFERTA ECONOMICA**

*Indicare i prezzi d'offerta dei singoli componenti del kit, qualora, per taluni interventi, il materiale del kit non fosse sufficiente e fosse pertanto necessario ordinare componenti aggiuntivi (es. secondo ago trocar)*

LOTTO 28	SISTEMA PER VERTEBROPLASTICA CON CEMENTO AD ALTISSIMA VISCOSITA'				
	DESCRIZIONE	Composizione base del kit	UM	Prezzo a base d'asta	PREZZO DI OFFERTA
	Kit completo con cemento ad altissima viscosità (tipo CONFIDENCE)	1 set introduzione comprensivo di ago trocar + 1 set miscelazione cemento + cemento ad altissima viscosità + kit biopsia + sistema di iniezione del cemento	kit	1.200,00 €	
			trocar		
			set miscelazione		
			cemento ad altissima viscosità		
			Kit biopsia		
			Sistema di iniezione del cemento		

**DA ALLEGARE UNICAMENTE ALL'OFFERTA ECONOMICA**

Indicare i prezzi d'offerta dei singoli componenti del kit, qualora, per taluni interventi, il materiale del kit non fosse sufficiente e fosse pertanto necessario ordinare componenti aggiuntivi (es. secondo ago trocar)

LOTTO 29	SISTEMA PER VERTEBRO-CIFOPLASTICA CON MATERIALE DI RIEMPIMENTO A BASE DI POLIMERO SILICONICO				
	DESCRIZIONE	Composizione base del kit	UM	Prezzo a base d'asta	PREZZO DI OFFERTA
	SISTEMA	- 1 miscelatore - 1 cemento elastico siliconico - Kit accesso vertebrale 11G - sistema estrusione cemento - drill - Pallone - Applicatore Idraulico - Ago Biopsia 14G	kit	2.200,00 €	
			miscelatore		
			cemento elastico siliconico		
			Kit accesso vertebrale 11G		
			sistema estrusione cemento		
			drill		
			pallone		
			applicatore idraulico		
			Ago Biopsia 14G		

Si ricorda che in caso di sistemi a palloncino deve essere previsto dispositivo di gonfiaggio con misuratore della pressione e del volume di liquido iniettato

**DA ALLEGARE UNICAMENTE ALL'OFFERTA ECONOMICA**

INDICARE I SINGOLI PREZZI CHE CONCORRONO ALLA FORMAZIONE DEL PREZZO TOTALE DELL'IMPIANTO OFFERTO

LOTTO 35	SISTEMA DI FISSAZIONE CIRCONFERENZIALE MINI-INVASIVO				
	DESCRIZIONE	Impianto tipo	UM	Prezzo a base d'asta	PREZZO DI OFFERTA
	Composto da VITI +BARRE +CAGE +PORTALE DEDICATO				
COMPOSIZIONE DELL'IMPIANTO TIPO		4 VITI +4 dadi	Vite con dado	475,00 €	
		2 BARRE	Barra	195,00 €	
		1 CAGE INTERSOMATICACA	Cage intersomatica	1.950,00 €	
		LUCE MONOUSO	Luce monouso	1.285,00 €	
		CAMERA DI LAVORO	Camera di lavoro	315,00 €	
	Totale Impianto tipo		Impianto	5.840,00 €	







Allegato F - Parametri di valutazione

PARAMETRI		CRITERI DI VALUTAZIONE	MODALITA' DI ATTRIBUZIONE DEL PUNTEGGIO	PUNTI
1	D	STRUMENTARIO - Ergonomia, semplicità di utilizzo, versatilità	Il punteggio verrà attribuito con riferimento alle caratteristiche dello strumentario indicate nel criterio.	INDICATI DETTAGLIATAMENTE PER OGNI LOTTO NELL'ALLEGATO B Riepilogo lotti
2	D	STRUMENTARIO - Completezza	Il punteggio verrà attribuito con riferimento alle caratteristiche dello strumentario indicate nel criterio.	
3	D	STRUMENTARIO - Qualità della fonte luminosa	Il punteggio verrà attribuito con riferimento alle caratteristiche dello strumentario indicate nel criterio.	
4	D	STRUMENTARIO - Qualità del fissaggio tavolo di lavoro	Il punteggio verrà attribuito con riferimento alle caratteristiche dello strumentario indicate nel criterio.	
5	D	STRUMENTARIO - Qualità del sistema di distrazione da fissare al tavolo di lavoro	Il punteggio verrà attribuito con riferimento alle caratteristiche dello strumentario indicate nel criterio.	
6	D	STRUMENTARIO - Qualità della camera di lavoro	Il punteggio verrà attribuito con riferimento alle caratteristiche dello strumentario indicate nel criterio.	
7	D	STRUMENTARIO - Qualità delle maschere dedicate all'introduzione della vite o di accessori dedicati funzionalmente sovrapponibili	Il punteggio verrà attribuito con riferimento alle caratteristiche dello strumentario indicate nel criterio.	
8	D	IMPIANTABILE - Viti: ampiezza gamma misure	Il punteggio verrà attribuito in base alla più ampia gamma di misure disponibili, tenendo conto anche della possibilità di utilizzo delle diverse misure	
9	D	IMPIANTABILE - Viti: ampiezza gamma tipologie, misure, materiali	Il punteggio verrà attribuito in base alla più ampia gamma di misure, materiali e varietà disponibili, tenendo conto anche della possibilità di utilizzo delle diverse opzioni.	
10	T	IMPIANTABILE - Assenza di Nickel (certificata)	Il punteggio verrà attribuito a fronte di certificazione atta a dimostrare l'assenza di nickel dal dispositivo	
11	T	IMPIANTABILE - Viti fenestrate	Il punteggio verrà attribuito a fronte della disponibilità di viti fenestrate	
12	T	IMPIANTABILE - Viti sacrali/Iliache	Il punteggio verrà attribuito a fronte della disponibilità di viti sacrali/Iliache	
13	T	IMPIANTABILE - Viti cementabili	Il punteggio verrà attribuito a fronte della disponibilità di viti cementabili	
14	D	IMPIANTABILE - Barre e altri elementi: ampiezza gamma tipologie, misure, materiali	Il punteggio verrà attribuito in base alla più ampia gamma di misure, materiali e varietà disponibili, tenendo conto anche della possibilità di utilizzo delle diverse opzioni.	
15	D	IMPIANTABILE - Ampiezza gamma tipologie, misure e materiali	Il punteggio verrà attribuito in base alla più ampia gamma di misure, materiali e varietà disponibili, tenendo conto anche della possibilità di utilizzo delle diverse opzioni.	
16	D	IMPIANTABILE - Ampiezza gamma tipologie e misure	Il punteggio verrà attribuito in base alla più ampia gamma di misure e varietà disponibili, tenendo conto anche della possibilità di utilizzo delle diverse opzioni.	

17	D	IMPIANTABILE - Ampiezza gamma materiali	Il punteggio verrà attribuito in base alla più ampia gamma dei materiali disponibili, tenendo conto anche della possibilità di utilizzo delle diverse opzioni.
18	Q invers	IMPIANTABILE -Altezza profilo	Verrà attribuito il punteggio massimo al dispositivo che presenta il profilo più basso, e proporzionalmente agli altri dispositivi
19	D	IMPIANTABILE -Qualità del sistema di ritenzione	Il punteggio verrà attribuito con riferimento alle caratteristiche indicate nel criterio.
20	D	IMPIANTABILE - Possibilità e caratteristiche di compressione/distrazione	Il punteggio verrà attribuito con riferimento alle caratteristiche indicate nel criterio.
21	D	IMPIANTABILE - Spazio dedicato al riempimento con sostituto osseo	Il punteggio verrà attribuito in base allo spazio dedicato al riempimento con sostituto osseo, tenendo conto di soluzioni diverse che consentano la fusione vertebrale anche con quantità di materiale molto ridotta o assente.
22	T	IMPIANTABILE - Possibilità variazione inclinazione piatti	Il punteggio verrà attribuito a fronte della possibilità di variazione di inclinazione dei piatti
23	D	IMPIANTABILE - Ampiezza gamma sistemi di ancoraggio vertebrale	Il punteggio verrà attribuito in base alla più ampia gamma varietà di dispositivi disponibili, tenendo conto anche della possibilità di utilizzo delle diverse opzioni.
24	T	IMPIANTABILE - Compatibilità con tutti i tipi di barre (toraciche e cervicali) o sistema di aggancio direttamente alla tulip	Il punteggio verrà attribuito a fronte della compatibilità dei dispositivi con tutti i tipi di barre (toraciche e cervicali) o a fronte della presenza di un sistema di aggancio direttamente alla tulip
25	D	Facilità di applicazione	Il punteggio verrà attribuito con riferimento alle caratteristiche indicate nel criterio.
26	D	Ampiezza gamma tipologie e misure	Il punteggio verrà attribuito in base alla più ampia gamma di misure e varietà disponibili, tenendo conto anche della possibilità di utilizzo delle diverse opzioni.
27	T	Compatibilità RMN	Il punteggio verrà attribuito a fronte di dichiarazione atta a dimostrare la compatibilità del dispositivo con RMN La classe di rischio a cui viene fatto riferimento è relativa a quanto riportato dall'American Society for Testing and Materials. Il punteggio verrà attribuito con riferimento al possesso del requisito di compatibilità con risonanza magnetica MR Safe o, considerata la particolare caratteristica dei prodotti in questione che hanno sempre componenti metalliche, al possesso del requisito di compatibilità con risonanza magnetica MR conditional.
28	D	Caratteristiche del sistema espansione	Il punteggio verrà attribuito con riferimento alle caratteristiche indicate nel criterio.
29	Q	Pressione massima di insuflaggio	Verrà attribuito il punteggio massimo al dispositivo che presenta la pressione massima di insuflaggio maggiore, e proporzionalmente agli altri dispositivi
30	D	Praticità miscelazione	Il punteggio verrà attribuito con riferimento alle caratteristiche indicate nel criterio.

INDICATI DETTAGLIATAMENTE PER OGNI LOTTO NELL'ALLEGATO B Riepilogo lotti

31	D	Ampiezza gamma aghi	Il punteggio verrà attribuito in base alla più ampia gamma di misure e varietà di aghi disponibili, tenendo conto anche della possibilità di utilizzo delle diverse opzioni.
32	D	Ampiezza gamma cementi	Il punteggio verrà attribuito in base alla più ampia gamma di misure e varietà di cementi disponibili, tenendo conto anche della possibilità di utilizzo delle diverse opzioni.

Dipartimento Amministrativo  
Servizio Acquisti Area Vasta

Settore Beni e Servizi

Il direttore



**Allegato G**

## ACCORDO QUADRO

TRA

L'Azienda USL di Bologna, P.I. n. 02406911202, con sede legale in via Castiglione, 29, rappresentata, per delega del Direttore Generale, di cui alle deliberazioni nn. 52 del 13/02/2017 e 146 del 30/06/2011, dal Direttore del Servizio Acquisti Area Vasta, D.ssa Rosanna Campa, per la carica domiciliata in via Gramsci n.12

E

La ditta ....., P.I. n. 000000000000000000, Registro delle Imprese n.xxxxxxxxxxxxxx – CCIAA di XXXXXXX n. con sede legale a ....., via ....., rappresentata dal Legale Rappresentante / Procuratore munito di apposita procura, nato a.....

## PREMESSO

- ⇒ Che l'Azienda USL di Bologna, a seguito di procedura aperta PI ....., ha aggiudicato, con determina n.xxxxxxx del xxxxxxxxxxxx la fornitura di dispositivi medici impiantabili per interventi di chirurgia vertebrale per le esigenze di Istituto Ortopedico Rizzoli di Bologna, Azienda USL di Bologna, Azienda Ospedaliero-Universitaria di Bologna e Azienda Ospedaliero-Universitaria di Ferrara appartenenti all'Area Vasta, per un importo di €.....(oneri fiscali esclusi);
- ⇒ Che con nota prot.n. xxxxxx del xx/xx/xxxxx è stata inviata comunicazione di aggiudicazione di fornitura

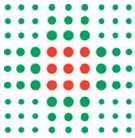
## TUTTO CIO' PREMESSO

Le parti convengono e stipulano quanto segue:

### ARTICOLO 1. VALORE DELLA PREMESSA

Si richiamano gli atti che sono ad ogni effetto parte integrante del presente accordo:

1. il Capitolato speciale d'appalto sottoscritto dalla ditta;
2. gli allegati tecnici al capitolato speciale d'appalto, sottoscritti dalla ditta;
3. lettera di comunicazione di aggiudicazione;
4. l'offerta economica presentata dalla Ditta;
5. le polizze di garanzia.



Si allegano al presente accordo:

- il capitolato speciale d'appalto sottoscritto dalla ditta,
- l'offerta economica presentata dalla ditta,
- il codice di comportamento aziendale
- il patto di integrità

## ARTICOLO 2. OGGETTO DELL'ACCORDO QUADRO

L'accordo quadro disciplina, mediante condizioni generali stabilite in via preventiva, gli eventuali futuri contratti applicativi, che potranno assumere la forma dell'ordinativo di fornitura, per la fornitura di dispositivi medici impiantabili per interventi di chirurgia vertebrale.

La stipulazione dell'Accordo Quadro, non essendo fonte di immediata obbligazione tra le parti, giacché rappresenta il vincolo che disciplina le modalità di affidamento degli appalti, demanda ai successivi Contratti Attuativi o ordinativi di fornitura l'esecuzione della fornitura di cui ai lotti indicati nel prospetto allegato.

I contratti applicativi o ordinativi di fornitura saranno sottoscritti o emessi dalla struttura organizzativa competente.

Ciascun contratto applicativo o ordinativo di fornitura conterrà ameno gli elementi sotto indicati:

- l'oggetto dei beni da fornire con il riferimento al lotto di gara
- l'importo della fornitura
- i prezzi definiti in sede di aggiudicazione della gara
- il luogo di consegna
- i termini di consegna
- CIG ai fini della tracciabilità

L'Appaltatore non avrà nulla a pretendere in relazione al presente Accordo, fintantoché non si stipuleranno i contratti applicativi o si emetteranno gli ordini di fornitura.

## ARTICOLO 3. NORME REGOLATRICI DELL'ACCORDO QUADRO

L'accordo quadro è regolato dalle norme del Capitolato Speciale allegato alla presente.

Ulteriori successive variazioni dovranno essere poste per iscritto e sottoscritte dalle parti.

## ARTICOLO 4. AMMONTARE DELL'ACCORDO QUADRO

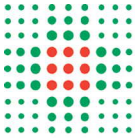
L'importo dei lotti aggiudicati ammonta a € ..... (euro .....) al netto dell'I.V.A.

I prezzi unitari offerti dall'Appaltatore in sede di gara costituiscono prezzi contrattuali.

## ARTICOLO 5. DURATA DELL'ACCORDO QUADRO

L'accordo quadro ha una durata fino al xx/xx/xx, con decorrenza .....

## ARTICOLO 6. ORDINI E DOCUMENTI DI TRASPORTO



In base alle disposizioni della legge regionale n.11/2004 e s.m.i. e dei successivi atti attuativi, l'Azienda USL di Bologna deve emettere gli ordini esclusivamente in formato elettronico; altresì il fornitore deve garantire l'invio dei documenti di trasporto elettronici a fronte degli ordini ricevuti e delle consegne effettuate.

Il fornitore deve, pertanto, dotarsi degli strumenti informatici idonei alla gestione dei nuovi adempimenti telematici. Per i dettagli tecnici si rinvia alla sezione dedicata al sito dell'Agenzia Intercent-ER <http://intercenter.regione.emilia-romagna.it> , che contiene tutti i riferimenti del Sistema Regionale per la dematerializzazione del Ciclo Passivo degli Acquisti (formato dei dati, modalità di colloquio, regole tecniche, ecc.), nonché al Nodo telematico di Interscambio No TI-ER.

In alternativa, le imprese potranno utilizzare le funzionalità per la ricezione degli ordini e l'invio dei documenti di trasporto elettronici che saranno messe a disposizione sulla piattaforma di Intercent-ER all'indirizzo <https://piattaformaintercenter.regione.emila-romagna.it/portale/> previa registrazione.

#### ARTICOLO 7. OBBLIGHI DELL'APPALTATORE RELATIVI ALLA TRACCIABILITA' DEI FLUSSI FINANZIARI

L'appaltatore (...) assume tutti gli obblighi di tracciabilità dei flussi finanziari di cui all'articolo 3 della legge 13 agosto 2010, n.136 e successive modifiche.

L'appaltatore si impegna a dare immediata comunicazione alla stazione appaltante ed alla prefettura-ufficio territoriale del Governo della provincia di Bologna della notizia dell'inadempimento della propria controparte (subappaltatore/subcontraente) agli obblighi di tracciabilità finanziaria.

Il mancato utilizzo del bonifico bancario o postale ovvero degli altri strumenti idonei a consentire la piena tracciabilità delle operazioni costituisce causa di risoluzione.

Al fine di consentire la corretta tracciabilità dei flussi finanziari sono stati assunti i seguenti codici CIG relativi all'importo di ogni lotto aggiudicato, egualmente suddiviso tra gli operatori coinvolti nell'accordo quadro, a cui faranno riferimento i singoli contratti attuativi – ordini di fornitura - del presente accordo.

Lotto 1 – CIG.....

Lotto 2 – CIG .....

Tale codice dovrà essere indicato nelle fatture relative ad ogni contratto attuativo.

#### ARTICOLO 8. SUBAPPALTO

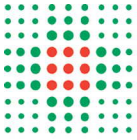
Il contratto non può essere ceduto, a pena di nullità, fatto salvo quanto previsto dall'articolo 106, comma 1, lettera d).

Ai sensi dell'art. 105 del Codice dei contratti e stante la dichiarazione rilasciata dalla ditta in sede di gara, per questo contratto è ammesso/non è ammesso il subappalto

#### ARTICOLO 9. CODICE DI COMPORTAMENTO

Ai sensi dell'art.2 del D.P.R. n.62/2013 e del Codice di Comportamento Aziendale adottato con Delibera del Direttore Generale n.7 del 31 gennaio 2014, la violazione degli obblighi derivanti dal Codice stesso può essere causa di risoluzione o decadenza del rapporto contrattuale.





#### ARTICOLO 10. PATTO DI INTEGRITA'

La violazione da parte dell'aggiudicatario di uno degli impegni previsti a suo carico dall'articolo 2 del Patto di Integrità sottoscritto in sede di partecipazione alla gara, può comportare, secondo la gravità della violazione accertata, la risoluzione dell'accordo.

Questa amministrazione potrà non avvalersi della risoluzione qualora la ritenga pregiudizievole agli interessi pubblici, è fatto salvo in ogni caso l'eventuale diritto al risarcimento del danno.

#### ARTICOLO 11. SPESE DI CONTRATTO

Tutte le spese di bollo inerenti il presente contratto sono a totale carico dell'Appaltatore.

*(Inserire frase se bollo assolto con contrassegni)*

Il contratto d'appalto sarà registrato solo in caso d'uso e la relativa imposta di registro sarà a carico dell'Appaltatore.

#### ARTICOLO 12. TRATTAMENTO DEI DATI

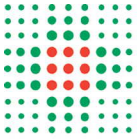
Con la sottoscrizione del presente accordo, le parti, in relazione ai trattamenti di dati personali effettuati in esecuzione dell'accordo medesimo, dichiarano di essersi reciprocamente comunicate tutte le informazioni previste dal Regolamento UE/2016/679 (GDPR), ivi comprese quelle relative alle modalità di esercizio dei diritti dell'interessato.

In particolare il Fornitore dichiara di aver preso visione, prima della sottoscrizione del presente accordo, le informazioni di cui all'art. 13 del Regolamento UE/2016/679 circa la raccolta ed il trattamento dei dati personali conferiti per la sottoscrizione e l'esecuzione dell'accordo stesso, nonché di essere pienamente a conoscenza dei diritti riconosciuti ai sensi della predetta normativa.

L'informativa è contenuta al punto 26.1 del Disciplinare di Gara che deve intendersi integralmente trascritto in questa sede.

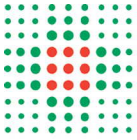
Con la sottoscrizione dell'accordo il rappresentante legale del Fornitore si impegna ad adempiere agli obblighi di rilascio dell'informativa e di richiesta del consenso, ove necessario, nei confronti delle persone fisiche interessate di cui sono forniti dati personali nell'ambito dell'esecuzione dell'accordo, per le finalità descritte nel Disciplinare di gara in precedenza richiamate.

I trattamenti dei dati sono improntati, in particolare, ai principi di correttezza, liceità e trasparenza ed avvengono nel rispetto delle misure di sicurezza previste dall' art 32 Regolamento UE/2016/679. Ai fini della suddetta normativa, le parti dichiarano che i dati personali forniti con il presente atto sono esatti e corrispondono al vero, esonerandosi reciprocamente da qualsivoglia responsabilità per errori materiali di compilazione ovvero per errori derivanti da una inesatta imputazione dei dati stessi negli archivi elettronici e cartacei, fermi restando i diritti dell'interessato di cui agli artt. 15 e seguenti del Regolamento UE/2016/679 (GDPR).



Qualora, in relazione all'esecuzione del presente accordo vengano affidati al Fornitore trattamenti di dati personali di cui l'Azienda risulta titolare, il Fornitore stesso è da ritenersi designato quale Responsabile del trattamento ai sensi e per gli effetti dell'art. 28, Regolamento UE/2016/679 (GDPR). In coerenza con quanto previsto dalla normativa richiamata, il Fornitore si impegna ad improntare il trattamento dei dati ai principi di correttezza, liceità e trasparenza nel pieno rispetto di quanto disposto dall'art. 5 del Regolamento UE/2016/679 e dalle ulteriori norme regolamentari in materia, limitandosi ad eseguire i soli trattamenti funzionali, necessari e pertinenti all'esecuzione delle prestazioni contrattuali e, in qualsiasi caso, non incompatibili con le finalità per cui i dati sono stati raccolti.

1. Il Fornitore qualora venga nominato "Responsabile del trattamento" si impegna inoltre a:
  - a) adempiere all'incarico attribuito adottando idonee e preventive misure di sicurezza, con particolare riferimento a quanto stabilito dall'art. 32 Regolamento UE/2016/679 (GDPR);
  - b) tenere un registro del trattamento conforme a quanto previsto dall'art. 30 del Regolamento UE/2016/679 ed a renderlo tempestivamente consultabile dal Titolare del trattamento. Il Fornitore dovrà consentire all'Azienda contraente di eseguire, anche tramite terzi incaricati, le verifiche sulla corretta applicazione delle norme in materia di trattamento dei dati personali;
  - c) predisporre, qualora l'incarico comprenda la raccolta di dati personali, l'informativa di cui all'art 13 del Regolamento UE/2016/679 (GDPR) e verificare che siano adottate le modalità operative necessarie affinché la stessa sia effettivamente portata a conoscenza degli interessati;
  - d) dare direttamente riscontro orale, anche tramite propri incaricati, alle richieste verbali dell'interessato;
  - e) trasmettere all'Azienda, con la massima tempestività, le istanze dell'interessato per l'esercizio dei diritti di cui agli artt. 15 e seguenti del Regolamento UE/2016/679 (GDPR) che necessitino di riscontro scritto, in modo da consentire all'Azienda di dare riscontro all'interessato nei termini; nel fornire altresì all'Azienda tutta l'assistenza necessaria, nell'ambito dell'incarico affidato, per soddisfare le predette richieste;
  - f) individuare le persone autorizzate al trattamento dei dati personali, impartendo agli stessi le istruzioni necessarie per il corretto trattamento dei dati, sovrintendendo e vigilando sull'attuazione delle istruzioni impartite;
  - g) consentire all'Azienda, in quanto Titolare del trattamento, l'effettuazione di verifiche periodiche circa il rispetto delle vigenti disposizioni in materia di trattamento dei dati personali, fornendo alla stessa piena collaborazione;
  - h) richiedere al Titolare del trattamento specifica autorizzazione scritta, qualora ricorra ad altro Responsabile del Trattamento (c.d. Sub-responsabile del trattamento) per l'esecuzione di specifiche attività di trattamento per conto del Titolare, connesse al presente accordo.
2. Il Fornitore si impegna ad adottare le misure di sicurezza di natura fisica, tecnica e organizzativa necessarie a garantire un livello di sicurezza adeguato al rischio, nonché ad osservare le vigenti disposizioni in materia di sicurezza e privacy ed a farle osservare ai propri dipendenti e collaboratori, opportunamente autorizzati al trattamento dei Dati personali.



### ARTICOLO 13. FORO COMPETENTE

Le controversie su diritti soggettivi, derivanti dall'esecuzione del presente contratto, non saranno deferite ad arbitri.

Per la risoluzione di eventuali controversie che dovessero insorgere tra l'Azienda USL e la Ditta nell'esecuzione del contratto, unico Foro competente è quello di Bologna

Il presente accordo si compone di .... pagine e di ..... allegati da ritenersi a tutti gli effetti parte integrante ed essenziale del presente atto.

Letto confermato e sottoscritto.

***Firmato digitalmente per accettazione***

MODULO PER L'ATTESTAZIONE DI PAGAMENTO DELL'IMPOSTA DI BOLLO CON CONTRASSEGNO TELEMATICO RELATIVO ALL'OFFERTA DI SISTEMI DISPOSITIVI MEDICI IMPIANTABILI PER INTERVENTI DI CHIRURGIA VERTEBRALE PER LE ESIGENZE DELLE AZIENDE SANITARIE APPARTENENTI ALL'AREA VASTA.

*Spazio per l'apposizione  
del contrassegno  
telematico*

Cognome

Nome

Nato a

Prov.:

Il

Residente in

Prov.:

CAP

Via/Piazza

N.

Tel.

Fax

Cod. Fisc.

**IN QUALITÀ DI**

Persona fisica

Procuratore speciale

Legale rappresentante della Persona giuridica

**DICHIARA**

che, ad integrazione del documento, l'imposta di bollo è stata assolta in modo virtuale tramite apposizione del contrassegno telematico su questo cartaceo trattenuto, in originale, presso il mittente, a disposizione degli organi di controllo. A tal proposito dichiara inoltre che la marca da bollo di euro \_\_\_\_\_ applicata ha: IDENTIFICATIVO n. \_\_\_\_\_ e data \_\_\_\_\_

di essere a conoscenza che potranno essere effettuati controlli sulle pratiche presentate e pertanto si impegna a conservare il presente documento e a renderlo disponibile ai fini dei successivi controlli.

Luogo e data

Firma digitale

**AVVERTENZE:**

*Il presente modello, provvisto di contrassegno sostitutivo del bollo deve essere debitamente compilato e sottoscritto con firma digitale del dichiarante o del procuratore speciale ed allegato sul SATER come indicato nella documentazione di gara.*

Servizio Acquisti Area Vasta

## **Allegato PI – Patto Integrità**

### **PATTO DI INTEGRITA'**

relativo alla procedura aperta per la conclusione di un accordo quadro per la fornitura di dispositivi medici impiantabili per interventi di chirurgia vertebrale per le esigenze di Azienda USL di Bologna, Istituto Ortopedico Rizzoli di Bologna, Azienda Ospedaliero-Universitaria di Bologna e Azienda Ospedaliero-Universitaria di Ferrara, appartenenti all'Area Vasta

#### **Art. 1. Finalità**

Il presente Patto d'integrità stabilisce la reciproca e formale obbligazione, tra l'Amministrazione aggiudicatrice e gli operatori economici, di improntare i propri comportamenti ai principi di lealtà, trasparenza e correttezza. Per i consorzi ordinari o raggruppamenti temporanei l'obbligo riguarda tutti i consorziati o partecipanti al raggruppamento o consorzio.

Il Patto di integrità costituirà parte integrante di qualsiasi contratto assegnato dalla Amministrazione aggiudicatrice a seguito della procedura di affidamento.

#### **Art. 2. Obblighi dell'operatore economico**

L'operatore economico, per partecipare alla procedura:

→ dichiara di non avere influenzato il procedimento amministrativo diretto a stabilire il contenuto del bando, o di altro atto equipollente, al fine di condizionare le modalità di scelta del contraente da parte dell'Amministrazione aggiudicatrice e di non aver corrisposto né promesso di corrispondere ad alcuno – e s'impegna a non corrispondere né promettere di corrispondere ad alcuno – direttamente o tramite terzi, ivi compresi i soggetti collegati o controllati, somme di denaro, regali o altra utilità finalizzate a facilitare l'aggiudicazione e/o gestione del contratto;

→ si obbliga a non ricorrere ad alcuna mediazione o altra opera di terzi finalizzata all'aggiudicazione e/o gestione del contratto;

→ assicura di non trovarsi in situazioni di controllo o di collegamento (formale e/o sostanziale) con altri concorrenti e che non si è accordato e non si accorderà con altri

partecipanti alla procedura, e assicura, con riferimento alla specifica procedura di affidamento, di non avere in corso né di avere praticato intese e/o pratiche restrittive della concorrenza e del mercato vietate ai sensi della vigente normativa;

→ si impegna a segnalare al Responsabile della Prevenzione della Corruzione dell'Amministrazione aggiudicatrice, secondo le modalità indicate sul sito istituzionale nella sezione "Amministrazione trasparente", qualsiasi tentativo di turbativa, irregolarità o distorsione nelle fasi di svolgimento della procedura o durante l'esecuzione del contratto, da parte di ogni interessato o addetto o di chiunque possa influenzare le decisioni relative alla procedura, comprese illecite richieste o pretese dei dipendenti dell'Amministrazione stessa;

→ si obbliga ad informare puntualmente tutto il personale, di cui si avvale, del presente Patto di integrità e degli obblighi in esso contenuti e a vigilare affinché gli impegni sopra indicati siano osservati da tutti i collaboratori e dipendenti nell'esercizio dei compiti loro assegnati;

→ assicura di collaborare con le forze di polizia, denunciando ogni tentativo di estorsione, intimidazione o condizionamento di natura criminale (richieste di tangenti, pressioni per indirizzare l'assunzione di personale o l'affidamento di subappalti a determinate imprese, danneggiamenti/furti di beni personali o in cantiere, etc.);

→ si obbliga ad acquisire con le stesse modalità e gli stessi adempimenti previsti dalla normativa vigente in materia di subappalto, preventiva autorizzazione da parte dell'Amministrazione aggiudicatrice, anche per i subaffidamenti relativi alle seguenti categorie:

- a) trasporto di materiali a scarica per conto di terzi;
- b) trasporto, anche transfrontaliero, e smaltimento rifiuti per conto terzi;
- c) estrazione, fornitura e trasporto terra e materiali inerti;
- d) confezionamento, fornitura e trasporto di calcestruzzo e di bitume;
- e) noli a freddo di macchinari;
- f) forniture di ferro lavorato;
- g) noli a caldo;
- h) autotrasporti per conto di terzi
- i) guardiania dei cantieri.

→ si obbliga altresì a inserire identiche clausole di integrità e anti-corruzione nei contratti di subappalto di cui al precedente paragrafo, ed è consapevole che, in caso contrario, le eventuali autorizzazioni non saranno concesse. Nel contratto di appalto devono essere inserite le clausole del

Patto di integrità: infatti nelle fasi successive all'aggiudicazione, gli obblighi si intendono riferiti all'aggiudicatario, il quale, a sua volta, avrà l'onere di pretenderne il rispetto anche dai propri subcontraenti.

### Art. 3. Obblighi dell'Amministrazione aggiudicatrice

L'Amministrazione aggiudicatrice si obbliga a rispettare i principi di lealtà, trasparenza e correttezza e ad attivare i procedimenti disciplinari nei confronti del personale a vario titolo intervenuto nel procedimento di affidamento e nell'esecuzione del contratto in caso di violazione di detti principi e, in particolare, qualora riscontri la violazione dei contenuti dell'art. 4 "Regali, compensi e altre utilità", dell'art. 6 "Comunicazione degli interessi finanziari e conflitti d'interesse", dell'art. 7 "Obbligo di astensione", dell'art. 8 "Prevenzione della Corruzione", dell'art. 13 "Disposizioni particolari per i dirigenti" e dell'art. 14 "Contratti e altri atti negoziali" del D.P.R. 16.04.2013, n. 62, Regolamento recante codice di comportamento dei dipendenti pubblici.

In particolare l'Amministrazione aggiudicatrice assume l'espreso impegno anticorruzione di non offrire, accettare o richiedere somme di denaro o qualsiasi altra ricompensa, vantaggio o beneficio, sia direttamente che indirettamente tramite intermediari, al fine dell'assegnazione del contratto e/o al fine di distorcerne la relativa corretta esecuzione.

L'Amministrazione aggiudicatrice è obbligata a rendere pubblici i dati più rilevanti riguardanti l'aggiudicazione, in base alla normativa in materia di trasparenza.

### Art. 4. Violazione del Patto di integrità

La violazione del Patto di integrità è dichiarata in esito ad un procedimento di verifica in cui venga garantito adeguato contraddittorio con l'operatore economico interessato.

La violazione da parte dell'operatore economico, sia in veste di concorrente che di aggiudicatario, di uno degli impegni previsti suo carico dall'articolo 2, può comportare, secondo la gravità della violazione accertata e la fase in cui la violazione è accertata:

→ l'esclusione dalla procedura di affidamento;

→ la risoluzione di diritto dal contratto.

L'Amministrazione aggiudicatrice può non avvalersi della risoluzione del contratto qualora la ritenga pregiudizievole agli interessi pubblici, quali indicati dall'art. 121, comma 2, d.lgs.104/2010; è fatto salvo in ogni caso l'eventuale diritto al risarcimento del danno;

### Art. 5. Efficacia del patto di integrità


Il Patto di Integrità e le sanzioni applicabili resteranno in vigore sino alla completa esecuzione del contratto assegnato a seguito della procedura di affidamento.

Il contenuto del presente documento potrà essere integrato da altri eventuali Protocolli di legalità.

Luogo e data .....

**(sottoscrizione digitale)**

Il Legale Rappresentante /I Legali  
Rappresentanti delle ditte Raggruppate o  
Conorziate

 <p>SERVIZIO SANITARIO REGIONALE EMILIA-ROMAGNA Azienda Ospedaliero - Universitaria di Bologna</p> <p>Policlinico S. Orsola-Malpighi</p>	<p><b>CENTRO LOGISTICO</b></p> <p><b>MODALITÀ CONSEGNA</b></p>	<p>Rev. 10</p> <p>Data di applicazione: 27.03.2019</p>
---	--	--

La consegna dovrà avvenire presso il Centro Logistico - Area S. Orsola: Viale Ercolani, 4 - 40138 Bologna - Padiglione n. 12, secondo le modalità di seguito riportate:

**A) BUONO D'ORDINAZIONE E DOCUMENTO DI TRASPORTO**

Le ditte fornitrici sono tenute a consegnare esattamente le quantità richieste con buono d'ordine nei tempi previsti, (qualora non potessero essere rispettati, la Ditta è tenuta a contattare l'ufficio ordini per concordarne la nuova data) indicando sul DDT i seguenti estremi di riferimento:

- numero e data del buono d'ordine;
- sigla dell'ordinatore;
- area di consegna (Area 1 o Area 2);
- punto di consegna (C34-C36-C38 etc);
- elenco descrittivo e codice di referenza del materiale consegnato;
- codice articolo interno Azienda Ospedaliero Universitaria di Bologna;
- lotto di produzione, data di produzione e data di scadenza (per i prodotti soggetti a scadenza, rispettare nella consegna le disposizioni relative alla validità residua specificata sul Capitolato di gara);
- prodotti soggetti a catena del freddo: devono essere evidenziati con apposito simbolo di "catena del freddo";
- articoli urgenti: devono essere evidenziati con apposita dicitura "consegna urgente".

**B) ARTICOLI SOGGETTI AL MANTENIMENTO DELLA CATENA DEL FREDDO E ARTICOLI URGENTI**

- I prodotti soggetti a catena del freddo e i prodotti ordinati con modalità urgente dovranno necessariamente essere consegnati su pallet/colli dedicati – separati da tutto il resto - e accompagnati da "cartello identificativo" che ne dichiari il contenuto (se soggetto a catena del freddo o se urgente).
- Per i prodotti soggetti a catena del freddo, la Ditta fornitrice deve garantire che tutte le fasi relative al trasporto vengano rigorosamente osservate.

**C) CONSEGNA SU PALLETS**

La ditta fornitrice è obbligata a rispettare alcune precise modalità:

- il pallet deve essere **EURONORM o EPAL da cm.120x80** assolutamente integro e robusto;
- **monoreferenza**;
- I pallet vuoti non ritirati contestualmente alla consegna rimarranno nella proprietà dell'Azienda Ospedaliero Universitaria di Bologna;
- di altezza complessiva (colli + pallet) **non superiore a cm. 115 per prodotti economici**; (per chiarimenti fare riferimento all'Ufficio Approvvigionamenti)
- di altezza complessiva (colli + pallet) **non superiore a cm. 150 per prodotti di farmacia**; (per chiarimenti fare riferimento all'Ufficio Approvvigionamenti)
- di peso complessivo **non superiore ai 750 kg**;
- correttamente imballato col cellophan e costruito con colli **perfettamente allineati, senza debordamenti e di peso NON superiore ai 10 Kg/collo** composto da colli ognuno dei quali deve riportare all'esterno (stampata sul cartone o su di una etichetta autoadesiva applicata sul cartone) l'indicazione del prodotto contenuto e la relativa confezione (primaria e secondaria).

**D) CONSEGNA IN COLLI**

Qualora la quantità dello stesso prodotto sia tale da risultare inferiore a **mezzo pallet standard** (vedi punto C), la consegna potrà essere effettuata in singoli colli o in gruppi di colli. E' obbligatorio che la Ditta fornitrice rispetti le seguenti modalità:

- colli **monoreferenza**;
- colli **plurireferenza** – e' obbligatorio segnalare "COLLO MISTO" sul collo stesso;
- consegna su pallet Euronorm/Epal da 1200 x 800 mm e' obbligatorio segnalare "PALLET MISTO" sul pallet stesso;
- ogni singolo collo deve essere assolutamente integro e riportare all'esterno l'indicazione del prodotto contenuto e la relativa confezione (primaria e secondaria), mantenuta per tutta la durata della fornitura.

**E) SCARICO MERCI**

Le operazioni di scarico del mezzo di trasporto a terra e/o sul piano di appoggio del Centro Logistico sono a **carico della Ditta**, la quale, a tal fine, dovrà essere dotata delle **attrezzature necessarie quali: sponda idraulica, traspallet, ecc...**

**F) MERCE RESPINTA AL MITTENTE**

Per le consegne effettuate con modalità diverse da quelle sopraindicate, l'Azienda Ospedaliero Universitaria di Bologna si riserva la facoltà di non accettare la merce, respingendola al mittente e riservandosi la facoltà di applicare una penalità secondo quanto stabilito dalle condizioni contrattuali sottoscritte in sede di aggiudicazione.

Se la consegna relativa ad un ordine in economia verrà effettuata con modalità diverse da quelle sopraindicate, l'Azienda Ospedaliero Universitaria di Bologna si riserva la facoltà di non accettare la merce, respingendola al mittente e riservandosi la facoltà di applicare una penale pari a € 100 per ogni singola consegna non conforme.

<p>Timbro/ragione sociale e firma per accettazione</p>	<p>Data</p>
--	-------------