



## FRONTESPIZIO PROTOCOLLO GENERALE

AOO: ASL\_BO  
REGISTRO: Protocollo generale  
NUMERO: 0054275  
DATA: 17/05/2023  
OGGETTO: PROCEDURA APERTA PER LA CONCLUSIONE DI UN ACCORDO QUADRO PER LA FORNITURA DI STRUMENTARIO, ACCESSORI E DISPOSITIVI PER ENDOSCOPIA DIGESTIVA PER LE ESIGENZE DI AZIENDA USL E AZIENDA OSPEDALIERO-UNIVERSITARIA DI BOLOGNA, AZIENDA USL DI IMOLA, AZIENDA USL E AZIENDA OSPEDALIERO-UNIVERSITARIA DI FERRARA

SOTTOSCRITTO DIGITALMENTE DA:

Antonia Crugliano

CLASSIFICAZIONI:

- [01-07-01]

DOCUMENTI:

File	Firmato digitalmente da	Hash
PG0054275_2023_Lettera_firmata.pdf:	Crugliano Antonia	013A4FAE1645F3D195684233B86B8D6A5 A484DADCAE28A47746BD7EFC0493647
PG0054275_2023_Allegato1.pdf:	Crugliano Antonia	09CD1A6BC5913068C1B42B1E201F340E 2B2338BBDBFA20EE205E9861BA5967C6
PG0054275_2023_Allegato2.pdf:		394875FA5564DB75EAE3F6F62CA1ED04 2079D4C5062B7FC55542BA8EEAD0D2A9
PG0054275_2023_Allegato3.pdf:		878E0439DF0F216D24BF1D3D27A1FEEB 2A082E1C553580CF59A07BBF1949A523
PG0054275_2023_Allegato4.pdf:		57B00BC0F3DA3F13C1E533F46519E3FF8 3E314B7FA8440C7FDD7AF1E33ED719A
PG0054275_2023_Allegato5.pdf:		AA59A8B2CA1744DE5526A8E122BE9E56 603E52A1ECAFB60538EB1FAEA2F9635D
PG0054275_2023_Allegato6.pdf:		AD2C90EEA93E11453DEEBCA55E075795 A6FF76336642CDAD9372037327A0F736
PG0054275_2023_Allegato7.pdf:		26B4418E5F2B5BCB575844AE1F37F6366 E1E7AE234B0D7DD350E4E58D24AADB8
PG0054275_2023_Allegato8.pdf:		0843799BA44832150BFDD8E5DA00D0753 EA9D09C7DA54475C416E097DEC09A4C
PG0054275_2023_Allegato9.pdf:		CCF918938A87F978F45AD42E1642616A6 5F027B2893B1C0EBB146A6FD13C4278



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

PG0054275\_2023\_Allegato10.pdf:

Firmato digitalmente da

Hash

E93F54406A91276A3E4AA86F5E6AEB39A  
D502C386AE4B57E9CCE6B52DCAEA467



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 STRUMENTARIO, ACCESSORI E DISPOSITIVI PER ENDOSCOPIA DIGESTIVA PER LE ESIGENZE DI AZIENDA USL E AZIENDA OSPEDALIERO-UNIVERSITARIA DI BOLOGNA, AZIENDA USL DI IMOLA, AZIENDA USL E AZIENDA OSPEDALIERO-UNIVERSITARIA DI FERRARA

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

Cordiali saluti.

Firmato digitalmente da:

Antonia Crugliano

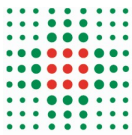
Responsabile procedimento:  
Sonia Regazzi

**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**

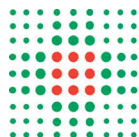
PROCEDURA APERTA PER LA CONCLUSIONE DI UN ACCORDO QUADRO PER LA FORNITURA DI STRUMENTARIO, ACCESSORI E DISPOSITIVI PER ENDOSCOPIA DIGESTIVA PER LE ESIGENZE DI AZIENDA USL E AZIENDA OSPEDALIERO-UNIVERSITARIA DI BOLOGNA, AZIENDA USL DI IMOLA, AZIENDA USL E AZIENDA OSPEDALIERO-UNIVERSITARIA DI FERRARA

PERIODO: triennale + 1 anno di rinnovo

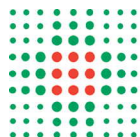
IMPORTO MASSIMO TRIENNALE €10.983.060= IVA esclusa

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

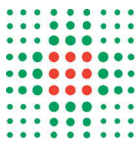
*Il presente documento è stato redatto in conformità al Bando-tipo n. 1/2021 approvato dal Consiglio dell'Autorità Nazionale Anticorruzione con delibera n. 773 del 24 novembre 2021*



PREMESSA .....	4
1. PIATTAFORMA TELEMATICA.....	4
1.1 La piattaforma telematica di negoziazione .....	4
1.2 Dotazioni tecniche .....	5
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.....	7
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 .....	12
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 .....	14
6.3 Requisiti di capacità tecnica e professionale .....	14
6.4 Indicazioni raggruppamenti temporanei, consorzi ordinari, aggregazioni imprese di rete, GEIE .....	14
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.....	17
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.....	18
13. SOCCORSO ISTRUTTORIO .....	19
14. DOMANDA DI PARTECIPAZIONE E DOCUMENTAZIONE AMMINISTRATIVA.....	19
14.1 Domanda di partecipazione ed eventuale procura.....	20
14.2 Documento di gara unico europeo .....	23
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.....	26
17. CRITERIO DI AGGIUDICAZIONE .....	27
17.1 Criteri di valutazione dell'offerta tecnica.....	27
17.2 Metodo di attribuzione del coefficiente per il calcolo del punteggio dell'offerta tecnica .....	45
17.3 Metodo di attribuzione del coefficiente per il calcolo del punteggio dell'offerta economica.....	45
17.4 Metodo per il calcolo dei punteggi.....	45
18. COMMISSIONE GIUDICATRICE .....	45
19. SVOLGIMENTO DELLE OPERAZIONI DI GARA.....	46
20. VERIFICA DOCUMENTAZIONE AMMINISTRATIVA .....	46
21. VALUTAZIONE DELLE OFFERTE TECNICHE ED ECONOMICHE.....	47
22. VERIFICA DI ANOMALIA DELLE OFFERTE .....	48
23. AGGIUDICAZIONE DELL'APPALTO E STIPULA DEL CONTRATTO.....	48
24. OBBLIGHI RELATIVI ALLA TRACCIABILITÀ DEI FLUSSI FINANZIARI .....	49



25. CLAUSOLA SOCIALE E ALTRE CONDIZIONI PARTICOLARI DI ESECUZIONE .....	50
26. CODICE DI COMPORTAMENTO.....	50
27. ACCESSO AGLI ATTI .....	50
28. DEFINIZIONE DELLE CONTROVERSIE .....	50
29. TRATTAMENTO DEI DATI PERSONALI .....	50
29.1 Informativa.....	50
29.2 Responsabile trattamento dati personali ai sensi del Regolamento U.E. 679/2016 .....	52
30. DISPOSIZIONI FINALI .....	52



## **PREMESSA**

Con determina a contrarre n. 1267 del 12/05/2023, questa Amministrazione (codice AUSA 0000202387) ha deliberato di affidare, mediante conclusione di un accordo quadro, la fornitura di strumentario, accessori e dispositivi per endoscopia digestiva per le esigenze di Azienda USL e Azienda Ospedaliero-universitaria di Bologna, Azienda USL di Imola, Azienda USL e Azienda Ospedaliero-universitaria di Ferrara.

Bando di gara inviato in data 16/05/2023 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.

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**

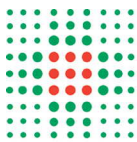
### **1.1 La piattaforma telematica di negoziazione**

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.

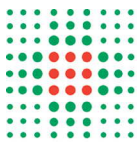
Le attività e le operazioni effettuate nell'ambito della Piattaforma sono registrate e attribuite all'operatore economico e si intendono compiute nell'ora e nel giorno risultanti dalle registrazioni di sistema. Il sistema operativo della Piattaforma è sincronizzato sulla scala di tempo nazionale di cui 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

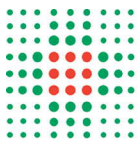
Per poter presentare offerta è necessario accedere alla Piattaforma.

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 dispositivo
- Allegato D – Parametri di valutazione
- Allegato E – Tracciato record
- Allegato F – Schema Accordo Quadro
- Allegato G – 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 Intercenter 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.

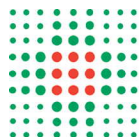
Le risposte alle richieste di chiarimenti presentate in tempo utile sono fornite in formato elettronico almeno 6 giorni prima della scadenza del termine fissato per la presentazione delle offerte, mediante pubblicazione sulla Piattaforma SATER e sul sito istituzionale [www.ausl.bologna.it](http://www.ausl.bologna.it), 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.

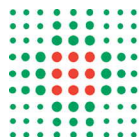
In caso di consorzi di cui all'articolo 45, comma 2, lettera b) e c) del Codice, la comunicazione recapitata, nei modi sopra indicati, al consorzio si intende validamente resa a tutte le consorziate. In caso di avvalimento, la comunicazione recapitata all'offerente nei modi sopra indicati si intende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

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

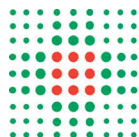
L'appalto è suddiviso in 63 lotti, secondo il dettaglio delle prestazioni di seguito indicate:

Tabella 1

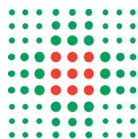
N. lotto	CIG	Descrizione del lotto	CPV	Importo totale a base di gara nel triennio	
				P (principale)	S (secondaria)
1	9814444F63	Kit per gastrostomia percutanea endoscopica (PEG) in silicone	33168100-6	P	146.400,00 €
2	981444503B	Kit per gastrostomia percutanea endoscopica (PEG) in poliuretano	33168100-6	P	91.800,00 €
3	981444610E	Kit per gastrostomia percutanea endoscopica (PEG) con tecnica introducer (Gastropessi)	33168100-6	P	45.000,00 €
4	98144 471E1	Tubo di ricambio PEG	33168100-6	P	171.000,00 €
5	9814449387	Connettore universale per peg di primo impianto	33168100-6	P	26.100,00 €
6	981445045A	Raccordi per sonda di nutrizione	33168100-6	P	238.500,00 €
7	981445152D	Sonda transgastrica digiunale	33168100-6	P	23.625,00 €
8	9814452600	Bottone di ricambio PEG	33168100-6	P	389.550,00 €
9	98144536D3	Kit PEG-J	33168100-6	P	36.180,00 €
10	98144547A6	Sonde nutrizionali da posizionare su filo guida	33168100-6	P	84.000,00 €
11	9814455879	Catetere a retino per recupero polipi - corpi estranei	33168100-6	P	549.000,00 €
12	981445694C	Contenitore polipi	33168100-6	P	155.400,00 €
13	9814457A1F	Pinze per biopsie endoscopiche	33168100-6	P	698.400,00 €
14	9814458AF2	Rimozione di corpi estranei dell'apparato digerente	33168100-6	P	83.700,00 €
15	9814460C98	Rimozione di corpi estranei dell'apparato digerente	33168100-6	P	12.000,00 €



16	9814461D6B	Cappuccio di protezione per rimozione corpi estranei	33168100-6	P	15.750,00 €
17	9814463F11	Ago per iniezione per uso endoscopico	33168100-6	P	414.000,00 €
18	9814464FE4	Ansa diatermica per la polipectomia endoscopica	33168100-6	P	495.000,00 €
19	98144650BC	Ansa rigida monofilamento per mucosectomia	33168100-6	P	106.050,00 €
20	981446618F	Ansa a freddo	33168100-6	P	206.250,00 €
21	9814469408	Dilatatore pneumatico luminale a diametri controllati FORNITURA IN COMODATO D'USO GRATUITO del sistema di gonfiaggio munito di manometro	33168100-6	P	276.675,00 €
22	98144715AE	Caricatori multipli per legatura varici esofagee.	33168100-6	P	145.350,00 €
23	9814472681	Catetere tipo spray per colorazione vitale	33168100-6	P	53.625,00 €
24	9814474827	Pinze per biopsie a caldo	33168100-6	P	18.630,00 €
25	98144758FA	Kit per resezione mucosale endoscopica con laccio e ansa diatermica	33168100-6	P	89.010,00 €
26	98144769CD	Filo guida rigido per il posizionamento di protesi entero-coliche autoespandibili	33168100-6	P	55.800,00 €
27	9814477AA0	Sistema per Infiltrazione/riempimento sottomucosale	33168100-6	P	25.500,00 €
28	9814479C46	Dilatatori meccanici a candela per uso endoscopico	33168100-6	P	25.200,00 €
29	9814481DEC	Overtube	33168100-6	P	20.160,00 €
30	9814482EBF	Overtube dedicato per diverticolotomia	33168100-6	P	11.700,00 €
31	9814483F92	Soluzione per tatuaggio endoscopico di lesioni viscerali	33168100-6	P	58.800,00 €
32	981448406A	Over the scope con sistemi di trazione	33168100-6	P	569.250,00 €
33	981448513D	Clip over the scope	33168100-6	P	72.000,00 €
34	9814486210	Dispositivo per resezione a tutto spessore FTRD	33168100-6	P	483.900,00 €
35	98144 872E3	Spray emostatico per trattamento del sanguinamento acuto	33168100-6	P	212.760,00 €
36	9814489489	Gel emostatico per prevenzione	33168100-6	P	159.600,00 €
37	981449055C	Catetere bipolare per emostasi termica con ago incorporato	33168100-6	P	162.000,00 €
38	9814492702	Sonde APC	33168100-6	P	244.800,00 €
39	98144937D5	Stent biodegradabili enterali	33168100-6	P	24.300,00 €
40	98144948A8	Pinza per la resezione di polipi diminutivi e multiprelievo	33168100-6	P	127.575,00 €
41	9814497B21	Kit drenaggio deiscenze post-operatorie, fistole e cavità ascessuali del tratto digestivo superiore	33168100-6	P	90.600,00 €



42	9814498BF4	Kit drenaggio deiscenze post-operatorie, fistole e cavità ascessuali del tratto digestivo superiore	33168100-6	P	470.400,00 €
43	9814499CC7	Kit drenaggio deiscenze post-operatorie, fistole e cavità ascessuali del tratto digestivo inferiore	33168100-6	P	153.900,00 €
44	9814500D9A	Sonde per ablazione con radiofrequenza per uso luminale FORNITURA IN COMODATO D'USO GRATUITO DEL GENERATORE	33168100-6	P	337.500,00 €
45	9814501E6D	Lumen apposing metal stent	33168100-6	P	675.000,00 €
46	9814502F40	Elettrodi per ablazione con radiofrequenza EUS-guidata FORNITURA IN COMODATO D'USO GRATUITO DEL GENERATORE	33168100-6	P	63.000,00 €
47	9814503018	Cistotomi	33168100-6	P	73.500,00 €
48	98145040EB	Palloncino per ecoendoscopia	33168100-6	P	133.800,00 €
49	98145051BE	Kit protesi in silicone per ildrenaggio trans-parietale di pseudocisti pancreatiche, colecisti e raccolte flogistiche fuide	33168100-6	P	31.500,00 €
50	9814507364	Dilatatore pneumatico biliare catetere a palloncino. FORNITURA GRATUITA del sistema di gonfiaggio munito di manometro	33168100-6	P	89.100,00 €
51	9814508437	Cateteri ERCP	33168100-6	P	48.000,00 €
52	981450950A	Cestelli di Dormia, predisposti per l'estrazione e per la litotrissia	33168100-6	P	97.650,00 €
53	98145116B0	Spazzolino per citologia biliare	33168100-6	P	49.770,00 €
54	9814512783	Kit protesi biliari di plastica	33168100-6	P	153.600,00 €
55	98145159FC	Kit drenaggio naso-biliare	33168100-6	P	44.400,00 €
56	9814517BA2	Catetere a palloncino di Fogarty per estrazione calcoli	33168100-6	P	585.000,00 €
57	9814519D48	kit protesi pancreatica	33168100-6	P	100.500,00 €
58	9814520E1B	Sonde per litotrissia intracanalare a onde d'urto	33168100-6	P	99.000,00 €
59	9814521EEE	Dispositivo di bloccaggio RX e sistema di tappo per biopsia	33168100-6	P	33.600,00 €
60	9814522FC1	Catetere per necrosectomia endoscopica diretta	33168100-6	P	79.200,00 €
61	9814526312	Spazzolino pulizia endoscopi	33168100-6	P	525.000,00 €
62	98145 273E5	Spazzolini di pulizia dei canali operativi a livello del manipolo degli endoscopi	33168100-6	P	54.900,00 €
63	98145284B8	Boccaglio monouso, con sistema bloccante	33168100-6	P	169.800,00 €
A) Importo totale soggetto a ribasso					10.983.060,00 €
B) Oneri per la sicurezza da interferenze non soggetti a ribasso					0,00 €
A) + B) Importo complessivo a base di gara					10.983.060,00 €



I concorrenti effettuano il pagamento del contributo previsto dalla legge in favore dell'Autorità Nazionale Anticorruzione secondo le tabelle previste dalla stessa Autorità in ragione dell'importo del lotto/i di interesse.

L'importo complessivo triennale a base di gara, pari a €10.983.060,00 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 €3.661.020,00 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.

La durata del contratto in corso di esecuzione può essere modificata per il tempo strettamente necessario alla conclusione delle procedure necessarie per l'individuazione del nuovo contraente, avviate prima della scadenza del contratto. In tal caso il contraente è tenuto all'esecuzione delle prestazioni oggetto del contratto agli stessi prezzi, patti e condizioni o più favorevoli per la stazione appaltante.

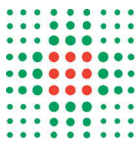
Il valore globale stimato dell'appalto, è pari ad €14.644.080,00 al netto di Iva e/o di altre imposte e contributi di legge, così suddiviso:

Tabella 2

Importo complessivo a base di gara	Importo per rinnovo	Valore globale dell'appalto
10.983.060,00 €	3.661.020,00 €	14.644.080,00 €

### 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.

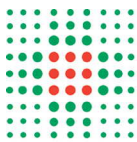
In alternativa i consorzi di cui all'articolo 45, comma 2, lettera c) del Codice possono eseguire le prestazioni con la propria struttura.

**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'aggregazione 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.

Costituisce causa di **esclusione** degli operatori economici dalla procedura di gara il mancato rispetto, al momento della presentazione dell'offerta, degli obblighi in materia di lavoro delle persone con disabilità di cui alla legge 12 marzo 1999, n. 68, oltre che ai sensi dell'art. 80, comma 5, lettera i), del Codice.

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

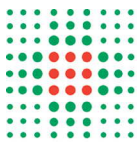
### 6.1 Requisiti di Idoneità

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 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.

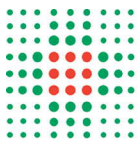
Il concorrente indica all'atto dell'offerta le parti della fornitura che intende subappaltare o concedere in cottimo. In caso di mancata indicazione delle parti da subappaltare il subappalto è vietato.

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

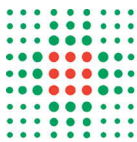
In caso di partecipazione a più lotti sono prestate tante distinte ed autonome garanzie provvisorie e impegni al rilascio della definitiva quanti sono i lotti cui si intende partecipare ovvero il concorrente può prestare un'unica garanzia cumulativa, purché nella medesima siano indicati specificatamente 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 16 settembre 2022 n. 193;
- 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.

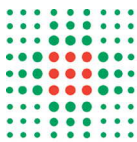
In caso di bonifico il concorrente deve inserire sulla Piattaforma il documento che attesti l'avvenuto versamento in una delle forme sopra indicate. Il documento deve indicare il nominativo dell'operatore economico che ha operato il versamento stesso.

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 consorziate 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 consorziate 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. 621 del 20 dicembre 2022 "Attuazione dell'articolo 1, commi 65 e 67, della legge 23 dicembre 2005, n. 266, per l'anno 2023". Il contributo è dovuto per ciascun lotto per il quale si presenta offerta.

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.

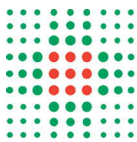
## **12. MODALITÀ DI PRESENTAZIONE DELL'OFFERTA E SOTTOSCRIZIONE DEI DOCUMENTI DI GARA**

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 verifici 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.

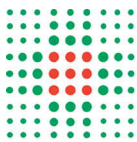
Il concorrente che intenda partecipare in forma associata (per esempio raggruppamento temporaneo di imprese/Consorti, sia costituiti che costituendi) in sede di presentazione dell'offerta indica la forma di partecipazione e indica gli operatori economici riuniti o consorziati.

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 e, se non disponibile in italiano, il catalogo prodotti.

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 nuova data che sarà proposta 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.

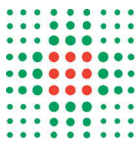
In caso di inutile decorso del termine, la stazione appaltante procede all'esclusione del concorrente dalla procedura.

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.

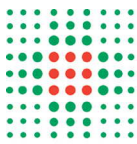
Nella domanda di partecipazione, il concorrente indica i propri dati identificativi (ragione sociale, codice fiscale, sede), la forma singola o associata con la quale partecipa alla gara e il CCNL applicato con l'indicazione del relativo codice alfanumerico unico di cui all'articolo 16 quater del decreto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

- 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 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
- 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-generali/atti-generali/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-generali/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



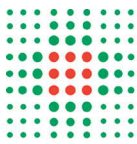
- **nel caso di operatori economici non residenti e privi di stabile organizzazione in Italia**  
il domicilio fiscale ..., il codice fiscale ..., la partita IVA ..., l'indirizzo di posta elettronica certificata o strumento analogo negli altri Stati Membri, ai fini delle comunicazioni di cui all'articolo 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
- 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.19 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,

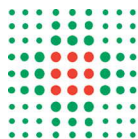
*oppure*

- 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 (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 G.

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, eventualmente 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 di gara non è richiesta campionatura nella fase di presentazione delle offerte.

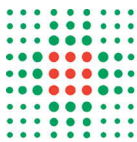
La Commissione chiederà successivamente la campionatura, a titolo gratuito, eventualmente necessaria alla valutazione tecnica dei prodotti offerti. Tale richiesta, inviata tramite il sistema SATER, sarà completa di ogni informazione relativa alle modalità e tempi di consegna dei campioni richiesti.

La Commissione giudicatrice si riserva inoltre la possibilità di richiedere, in un secondo tempo, ulteriore campionatura, a titolo gratuito, per effettuare prove nei reparti/servizi.

La campionatura eventualmente presentata, il cui valore sia pari o inferiore a Euro 50,00 (sulla base dei prezzi offerti dalla Ditta) si ritiene acquisita e, pertanto, non verrà restituita. Le campionature presentate di valore superiore potranno essere ritirate, se non utilizzate per le prove, a propria cura e spese, dalle Ditte offerenti, previo accordo con le aziende sanitarie interessate, entro e non oltre 3 mesi dall'avvenuta aggiudicazione, termine oltre il quale le stesse diventeranno di proprietà delle aziende stesse. Le campionature presentate dalla Ditta assegnataria e dalla Ditta seconda classificata non saranno restituite.

#### **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.

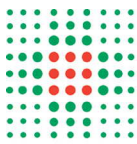
**Per le aggregazioni di imprese aderenti al contratto di rete: se la rete è dotata di un organo comune privo del potere di rappresentanza o se la rete è sprovvista di organo comune, ovvero, se l'organo comune è privo dei requisiti di qualificazione richiesti, partecipa nelle forme del raggruppamento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

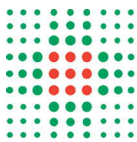
## 15. OFFERTA TECNICA

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***
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
  - 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
  - presenza di markers o radiopacità
  - presenza o assenza di lattice
  - compatibilità con la risonanza magnetica
  - modalità di applicazione e assemblaggio dei dispositivi e qualsiasi altra informazione relativa all'utilizzo del dispositivo
3. Copia dell'etichetta posta sulle confezioni dei prodotti offerti e informazioni a corredo, fornite ai sensi dell'allegato I punto 13 e punto 13.3 del D.Lgs. 46/97- ***non firmata***;
4. Indicazioni relative ad eventuali apparecchiature biomediche (Art. 10 del Capitolato) – ***firmate digitalmente***;
5. 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 firmata**;

6. Ogni altra documentazione tecnica atta a desumere le caratteristiche dei prodotti e le informazioni utili ai fini della valutazione dei criteri previsti 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:

7. **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.**

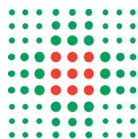
Nel caso di parti dell'offerta da secretare, l'operatore economico dovrà allegare una dichiarazione firmata contenente i dettagli dell'offerta coperti da riservatezza, argomentando in modo congruo le ragioni per cui tali parti sono da secretare. Il concorrente a tal fine allega anche una copia firmata 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.



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 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;
- 5) ultimo Listino Prezzi ufficiale - **da allegare** (potrà essere inserito anche una sola volta, in corrispondenza di uno solo dei lotti offerti) – **non firmato**;
- 6) Indicazione della percentuale di sconto a cui l’Ente farà riferimento per acquisto di prodotti non compresi in gara (Art. 8 del capitolato) - **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.

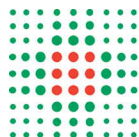
L’appalto è aggiudicato per singolo lotto, purché completo, in base al criterio dell’offerta economicamente più vantaggiosa individuata sulla base del miglior rapporto qualità/prezzo, ai sensi dell’art. 95, comma 2 del Codice.

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.



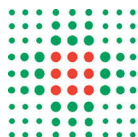
Con la lettera D vengono indicati i “Punteggi discrezionali”, vale a dire i punteggi il cui coefficiente è attribuito in ragione dell’esercizio della discrezionalità spettante alla commissione giudicatrice.

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.

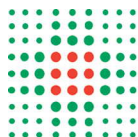
**Tabella dei criteri di valutazione dell’offerta tecnica**

	TIPO	CRITERI DI VALUTAZIONE	PUNTI	MODALITA' DI ATTRIBUZIONE DEL PUNTEGGIO
LOTTO 1	D	Ampiezza gamma delle misure	max 20	Il punteggio verrà attribuito in base alla più ampia gamma di misure disponibili, tenendo conto anche delle diverse possibilità di utilizzo delle varie misure
	D	Facilità di posizionamento	max 30	Il punteggio verrà attribuito in seguito alla valutazione della caratteristica indicata dal criterio
	D	Rimovibilità per trazione	max 20	Il punteggio verrà attribuito in seguito alla valutazione della caratteristica indicata dal criterio
LOTTO 2	D	Ampiezza gamma delle misure	max 20	Il punteggio verrà attribuito in base alla più ampia gamma di misure disponibili, tenendo conto anche delle diverse possibilità di utilizzo delle varie misure
	D	Facilità di posizionamento	max 30	Il punteggio verrà attribuito in seguito alla valutazione della caratteristica indicata dal criterio
	D	Rimovibilità per trazione	max 20	Il punteggio verrà attribuito in seguito alla valutazione della caratteristica indicata dal criterio
LOTTO 3	D	Affidabilità e robustezza delle ancorette	max 40	Il punteggio verrà attribuito in seguito alla valutazione della caratteristica indicata dal criterio
	D	Maneggevolezza del sistema di dilatazione progressiva	max 30	Il punteggio verrà attribuito in seguito alla valutazione della caratteristica indicata dal criterio

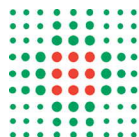


LOTTO 4	D	Affidabilità e durata nel tempo	max 40	Il punteggio verrà attribuito in seguito alla valutazione della caratteristica indicata dal criterio
	T	Presenza doppio accesso per somministrazione farmaci	SI = 20 NO = 0	Il punteggio verrà attribuito al dispositivo che possiede la caratteristica indicata nel criterio
	Q	Tempo massimo (espresso in giorni) di permanenza in SITU dichiarato in scheda tecnica	max 10	Verrà attribuito il punteggio massimo al dispositivo che, relativamente alla caratteristica indicata nel criterio, ne presenta il valore massimo e proporzionalmente agli altri dispositivi
LOTTO 5	D	Facilità di posizionamento	max 50	Il punteggio verrà attribuito in seguito alla valutazione della caratteristica indicata dal criterio
	D	Affidabilità e durata nel tempo	max 20	Il punteggio verrà attribuito in seguito alla valutazione della caratteristica indicata dal criterio
LOTTO 6	D	Facilità di posizionamento	max 50	Il punteggio verrà attribuito in seguito alla valutazione della caratteristica indicata dal criterio
	D	Affidabilità e durata nel tempo	max 20	Il punteggio verrà attribuito in seguito alla valutazione della caratteristica indicata dal criterio
LOTTO 7	D	Facilità di posizionamento	max 50	Il punteggio verrà attribuito in seguito alla valutazione della caratteristica indicata dal criterio
	D	Affidabilità e durata nel tempo	max 20	Il punteggio verrà attribuito in seguito alla valutazione della caratteristica indicata dal criterio
LOTTO 8	D	Affidabilità e durata nel tempo	max 60	Il punteggio verrà attribuito in seguito alla valutazione della caratteristica indicata dal criterio
	Q	Tempo massimo (espresso in giorni) di permanenza in SITU dichiarato in scheda tecnica	max 10	Verrà attribuito il punteggio massimo al dispositivo che, relativamente alla caratteristica indicata nel criterio, ne presenta il valore massimo e proporzionalmente agli altri dispositivi
LOTTO 9	D	Facilità di posizionamento	max 50	Il punteggio verrà attribuito in seguito alla valutazione della caratteristica indicata dal criterio

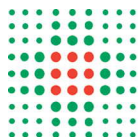




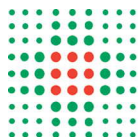
	D	Affidabilità e durata nel tempo	max 20	Il punteggio verrà attribuito in seguito alla valutazione della caratteristica indicata dal criterio
LOTTO 10	D	Facilità di posizionamento	max 50	Il punteggio verrà attribuito in seguito alla valutazione della caratteristica indicata dal criterio
	D	Affidabilità e durata nel tempo	max 20	Il punteggio verrà attribuito in seguito alla valutazione della caratteristica indicata dal criterio
LOTTO 11	D	Ampiezza gamma dei diametri del retino	max 30	Il punteggio verrà attribuito in base alla più ampia gamma di diametri disponibili, tenendo conto anche della diverse possibilità di utilizzo delle varie misure
	D	Robustezza	max 20	Il punteggio verrà attribuito in seguito alla valutazione della caratteristica indicata dal criterio
	D	Capacità di rotazione	max 20	Il punteggio verrà attribuito in seguito alla valutazione della caratteristica indicata dal criterio
LOTTO 12	Q	Maggior numero dei comparti	max 30	Verrà attribuito il punteggio massimo al dispositivo che, relativamente alla caratteristica indicata nel criterio, ne presenta il valore massimo e proporzionalmente agli altri dispositivi
	D	Capacità di separare il polipo dal materiale di scarto	max 40	Il punteggio verrà attribuito in seguito alla valutazione della caratteristica indicata dal criterio
LOTTO 13	T	Marcatura markers visivi di riferimento	SI = 5 NO = 0	Il punteggio verrà attribuito al dispositivo che possiede la caratteristica indicata nel criterio
	T	Guaina in acciaio	SI = 5 NO = 0	Il punteggio verrà attribuito al dispositivo che possiede la caratteristica indicata nel criterio
	D	Resistenza ad azionamenti multipli	max 10	Il punteggio verrà attribuito in seguito alla valutazione della caratteristica indicata dal criterio
	D	Efficacia della presa	max 20	Il punteggio verrà attribuito in seguito alla valutazione della caratteristica indicata dal criterio



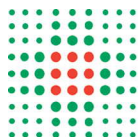
	D	Qualità del frustolo bioptico	max 30	Il punteggio verrà attribuito in seguito alla valutazione della caratteristica indicata dal criterio
LOTTO 14	D	Resistenza ad azionamenti multipli	max 20	Il punteggio verrà attribuito in seguito alla valutazione della caratteristica indicata dal criterio
	D	Efficacia della presa	max 20	Il punteggio verrà attribuito in seguito alla valutazione della caratteristica indicata dal criterio
	D	Resistenza della presa	max 30	Il punteggio verrà attribuito in seguito alla valutazione della caratteristica indicata dal criterio
	D	Resistenza ad azionamenti multipli	max 20	Il punteggio verrà attribuito in seguito alla valutazione della caratteristica indicata dal criterio
LOTTO 15	D	Efficacia della presa	max 20	Il punteggio verrà attribuito in seguito alla valutazione della caratteristica indicata dal criterio
	D	Resistenza della presa	max 30	Il punteggio verrà attribuito in seguito alla valutazione della caratteristica indicata dal criterio
	D	Facilità di montaggio sulla punta dell'endoscopio	max 10	Il punteggio verrà attribuito in seguito alla valutazione della caratteristica indicata dal criterio
LOTTO 16	D	Stabilità	max 30	Il punteggio verrà attribuito in seguito alla valutazione della caratteristica indicata dal criterio
	D	Robustezza del materiale	max 30	Il punteggio verrà attribuito in seguito alla valutazione della caratteristica indicata dal criterio
	D	Agevole fuoriuscita dell'ago con tutti gli strumenti e in tutte le situazioni	max 20	Il punteggio verrà attribuito in seguito alla valutazione della caratteristica indicata dal criterio
LOTTO 17	D	Agevole penetrazione nella sottomucosa	max 20	Il punteggio verrà attribuito in seguito alla valutazione della caratteristica indicata dal criterio
	D	Facilità di iniezione	max 10	Il punteggio verrà attribuito in seguito alla valutazione della caratteristica indicata dal criterio



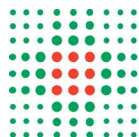
	T	Blocco e controllo in entrata e in uscita dell'ago	SI = 20 NO = 0	Il punteggio verrà attribuito al dispositivo che possiede la caratteristica indicata nel criterio
LOTTO 18	D	Ampiezza gamma delle misure	max 10	Il punteggio verrà attribuito in base alla più ampia gamma di misure disponibili, tenendo conto anche delle diverse possibilità di utilizzo delle varie misure
	D	Variabilità delle forme dell'ansa	max 10	Il punteggio verrà attribuito in base alla più ampia gamma di forme disponibili, tenendo conto anche delle diverse possibilità di utilizzo delle varie forme
	D	Funzionalità d'uso (risposta apertura/chiusura alla max angolazione dello strumento)	max 10	Il punteggio verrà attribuito in seguito alla valutazione della caratteristica indicata dal criterio
	D	Possibilità di rotazione	max 10	Il punteggio verrà attribuito in seguito alla valutazione della caratteristica indicata dal criterio
	D	Resistenza all'azionamento multiplo (memoria di forma)	max 10	Il punteggio verrà attribuito in seguito alla valutazione della caratteristica indicata dal criterio
	D	Buona forza di presa del tessuto	max 20	Il punteggio verrà attribuito in seguito alla valutazione della caratteristica indicata dal criterio
LOTTO 19	D	Ampiezza gamma delle misure	max 10	Il punteggio verrà attribuito in base alla più ampia gamma di misure disponibili, tenendo conto anche delle diverse possibilità di utilizzo delle varie misure
	D	Variabilità delle forme dell'ansa	max 10	Il punteggio verrà attribuito in base alla più ampia gamma di forme disponibili, tenendo conto anche delle diverse possibilità di utilizzo delle varie forme
	D	Funzionalità d'uso (risposta apertura/chiusura alla max angolazione dello strumento)	max 10	Il punteggio verrà attribuito in seguito alla valutazione della caratteristica indicata dal criterio
	D	Possibilità di rotazione	max 10	Il punteggio verrà attribuito in seguito alla valutazione della caratteristica indicata dal criterio
	D	Resistenza all'azionamento multiplo (memoria di forma)	max 10	Il punteggio verrà attribuito in seguito alla valutazione della caratteristica indicata dal criterio



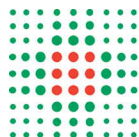
	D	Buona forza di presa del tessuto	max 20	Il punteggio verrà attribuito in seguito alla valutazione della caratteristica indicata dal criterio
LOTTO 20	D	Ampiezza gamma delle misure	max 10	Il punteggio verrà attribuito in base alla più ampia gamma di misure disponibili, tenendo conto anche delle diverse possibilità di utilizzo delle varie misure
	D	Variabilità delle forme dell'ansa	max 10	Il punteggio verrà attribuito in base alla più ampia gamma di forme disponibili, tenendo conto anche delle diverse possibilità di utilizzo delle varie forme
	D	Funzionalità d'uso (risposta apertura/chiusura alla max angolazione dello strumento)	max 10	Il punteggio verrà attribuito in seguito alla valutazione della caratteristica indicata dal criterio
	D	Possibilità di rotazione	max 10	Il punteggio verrà attribuito in seguito alla valutazione della caratteristica indicata dal criterio
	D	Resistenza all'azionamento multiplo (memoria di forma)	max 10	Il punteggio verrà attribuito in seguito alla valutazione della caratteristica indicata dal criterio
	D	Buona forza di presa del tessuto	max 20	Il punteggio verrà attribuito in seguito alla valutazione della caratteristica indicata dal criterio
	LOTTO 21	D	Ampiezza della gamma delle misure	max 15
D		Pressione massima raggiungibile per misura	max 15	La caratteristica indicata nel criterio sarà considerata non soltanto in base al suo valore numerico, ma anche con una valutazione discrezionale della stessa
T		Descrizione in scheda tecnica delle pressioni relative ai rispettivi diametri	SI = 5 NO = 0	Il punteggio verrà attribuito al dispositivo che possiede la caratteristica indicata nel criterio
T		Descrizione in etichetta delle pressioni relative ai rispettivi diametri	SI = 5 NO = 0	Il punteggio verrà attribuito al dispositivo che possiede la caratteristica indicata nel criterio
D		Affidabilità e robustezza del materiale	max 30	Il punteggio verrà attribuito in seguito alla valutazione della caratteristica indicata dal criterio



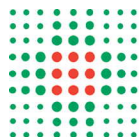
LOTTO 22	Q	Numerosità dei lacci per caricatore	max 10	Verrà attribuito il punteggio massimo al dispositivo che, relativamente alla caratteristica indicata nel criterio, ne presenta il valore massimo e proporzionalmente agli altri dispositivi
	D	Cap con visibilità maggiorata	max 20	Il punteggio verrà attribuito in seguito alla valutazione della caratteristica indicata dal criterio
	D	Manico ergonomico con click udibile al rilascio di ogni elastico	max 20	Il punteggio verrà attribuito in seguito alla valutazione della caratteristica indicata dal criterio
	D	Sistema di sgancio degli elastici tramite cavetto di acciaio atraumatico sulla varice	max 20	Il punteggio verrà attribuito in seguito alla valutazione della caratteristica indicata dal criterio
LOTTO 23	D	Uniformità e ampiezza della superficie irrigata con il colorante	max 50	Il punteggio verrà attribuito in seguito alla valutazione della caratteristica indicata dal criterio
	D	Facilità d'uso	max 20	Il punteggio verrà attribuito in seguito alla valutazione della caratteristica indicata dal criterio
LOTTO 24	T	Guaina in acciaio	SI = 5 NO = 0	Il punteggio verrà attribuito al dispositivo che possiede la caratteristica indicata nel criterio
	D	Resistenza ad azionamenti multipli	max 10	Il punteggio verrà attribuito in seguito alla valutazione della caratteristica indicata dal criterio
	D	Efficacia della presa	max 20	Il punteggio verrà attribuito in seguito alla valutazione della caratteristica indicata dal criterio
	D	Efficacia e precisione dell'effetto termocoagulativo	max 20	Il punteggio verrà attribuito in seguito alla valutazione della caratteristica indicata dal criterio
	D	Capacità di preservare il campione tissutale	max 15	Il punteggio verrà attribuito in seguito alla valutazione della caratteristica indicata dal criterio
LOTTO 25	Q	Numerosità dei lacci per caricatore	max 10	Verrà attribuito il punteggio massimo al dispositivo che, relativamente alla caratteristica indicata nel criterio, ne presenta il valore massimo e proporzionalmente agli altri dispositivi



	D	Cap con visibilità maggiorata	max 20	Il punteggio verrà attribuito in seguito alla valutazione della caratteristica indicata dal criterio
	D	Manico ergonomico con click udibile al rilascio di ogni elastico	max 20	Il punteggio verrà attribuito in seguito alla valutazione della caratteristica indicata dal criterio
	D	Sistema di sgancio degli elastici tramite cavetto di acciaio atraumatico sulla varice	max 20	Il punteggio verrà attribuito in seguito alla valutazione della caratteristica indicata dal criterio
LOTTO 26	D	Atraumaticità della punta	max 20	Il punteggio verrà attribuito in seguito alla valutazione della caratteristica indicata dal criterio
	D	Portanza (capacità di mantenere l'asse desiderato durante il posizionamento della protesi)	max 20	Il punteggio verrà attribuito in seguito alla valutazione della caratteristica indicata dal criterio
	D	Flessibilità del filo guida	max 20	Il punteggio verrà attribuito in seguito alla valutazione della caratteristica indicata dal criterio
	T	Radiopacità	SI = 10 NO = 0	Il punteggio verrà attribuito al dispositivo che possiede la caratteristica indicata nel criterio
LOTTO 27	D	Praticità di utilizzo	max 20	Il punteggio verrà attribuito in seguito alla valutazione della caratteristica indicata dal criterio
	D	Persistenza dell'effetto di sollevamento	max 30	Il punteggio verrà attribuito in seguito alla valutazione della caratteristica indicata dal criterio
	D	Effetto di colorazione della sottomucosa	max 20	Il punteggio verrà attribuito in seguito alla valutazione della caratteristica indicata dal criterio
LOTTO 28	D	Praticità di utilizzo	max 20	Il punteggio verrà attribuito in seguito alla valutazione della caratteristica indicata dal criterio
	D	Scorrevolezza del filo guida	max 20	Il punteggio verrà attribuito in seguito alla valutazione della caratteristica indicata dal criterio
	D	Visibilità markers radio-opachi	max 20	Il punteggio verrà attribuito in seguito alla valutazione della caratteristica indicata dal criterio

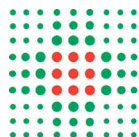


	D	Ampiezza gamma delle misure	max 10	Il punteggio verrà attribuito in base alla più ampia gamma di misure disponibili, tenendo conto anche delle diverse possibilità di utilizzo delle varie misure
LOTTO 29	D	Maneggevolezza d'uso	max 30	Il punteggio verrà attribuito in seguito alla valutazione della caratteristica indicata dal criterio
	D	Atraumaticità del sistema di inserzione	max 30	Il punteggio verrà attribuito in seguito alla valutazione della caratteristica indicata dal criterio
	D	Tenuta del sistema a valvola per l'introduzione del gastroscopio	max 10	Il punteggio verrà attribuito in seguito alla valutazione della caratteristica indicata dal criterio
LOTTO 30	D	Maneggevolezza d'uso	max 30	Il punteggio verrà attribuito in seguito alla valutazione della caratteristica indicata dal criterio
	D	Atraumaticità del sistema di inserzione	max 30	Il punteggio verrà attribuito in seguito alla valutazione della caratteristica indicata dal criterio
	D	Stabilità	max 10	Il punteggio verrà attribuito in seguito alla valutazione della caratteristica indicata dal criterio
LOTTO 31	D	Visibilità del colorante	max 20	Il punteggio verrà attribuito in seguito alla valutazione della caratteristica indicata dal criterio
	D	Persistenza dell'effetto colorante	max 20	Il punteggio verrà attribuito in seguito alla valutazione della caratteristica indicata dal criterio
	D	Atossicità nel caso di iniezione accidentale nel peritoneo	max 30	Il punteggio verrà attribuito in seguito alla valutazione della caratteristica indicata dal criterio
LOTTO 32	D	Efficacia del sistema di rilascio	max 20	Il punteggio verrà attribuito in seguito alla valutazione della caratteristica indicata dal criterio
	D	Forza di presa sul tessuto	max 20	Il punteggio verrà attribuito in seguito alla valutazione della caratteristica indicata dal criterio

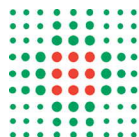


	D	Ampiezza gamma delle misure	max 10	Il punteggio verrà attribuito in base alla più ampia gamma di misure disponibili, tenendo conto anche delle diverse possibilità di utilizzo delle varie misure
	D	Variabilità dei modelli a seconda delle indicazioni d'uso	max 20	Il punteggio verrà attribuito in seguito alla valutazione della caratteristica indicata dal criterio
LOTTO 33	D	Efficacia del sistema di rilascio	max 20	Il punteggio verrà attribuito in seguito alla valutazione della caratteristica indicata dal criterio
	D	Forza di presa sul tessuto	max 20	Il punteggio verrà attribuito in seguito alla valutazione della caratteristica indicata dal criterio
	D	Ampiezza gamma delle misure	max 10	Il punteggio verrà attribuito in base alla più ampia gamma di misure disponibili, tenendo conto anche delle diverse possibilità di utilizzo delle varie misure
	D	Variabilità dei modelli a seconda delle indicazioni d'uso	max 20	Il punteggio verrà attribuito in seguito alla valutazione della caratteristica indicata dal criterio
LOTTO 34	D	Efficacia di presa del tessuto	max 20	Il punteggio verrà attribuito in seguito alla valutazione della caratteristica indicata dal criterio
	D	Efficacia del taglio	max 20	Il punteggio verrà attribuito in seguito alla valutazione della caratteristica indicata dal criterio
	D	Persistenza in sede della clip dopo la resezione della lesione	max 30	Il punteggio verrà attribuito in seguito alla valutazione della caratteristica indicata dal criterio
LOTTO 35	D	Praticità di utilizzo	max 20	Il punteggio verrà attribuito in seguito alla valutazione della caratteristica indicata dal criterio
	D	Efficacia dell'effetto emostatico	max 30	Il punteggio verrà attribuito in seguito alla valutazione della caratteristica indicata dal criterio
	D	Persistenza dell'effetto di emostasi	max 20	Il punteggio verrà attribuito in seguito alla valutazione della caratteristica indicata dal criterio

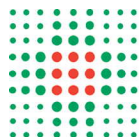




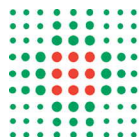
LOTTO 36	D	Praticità di utilizzo	max 20	Il punteggio verrà attribuito in seguito alla valutazione della caratteristica indicata dal criterio
	D	Efficacia dell'effetto emostatico	max 30	Il punteggio verrà attribuito in seguito alla valutazione della caratteristica indicata dal criterio
	D	Persistenza dell'effetto di emostasi	max 20	Il punteggio verrà attribuito in seguito alla valutazione della caratteristica indicata dal criterio
LOTTO 37	D	Praticità di utilizzo	max 20	Il punteggio verrà attribuito in seguito alla valutazione della caratteristica indicata dal criterio
	D	Efficacia dell'effetto emostatico	max 30	Il punteggio verrà attribuito in seguito alla valutazione della caratteristica indicata dal criterio
	D	Persistenza dell'effetto di emostasi	max 20	Il punteggio verrà attribuito in seguito alla valutazione della caratteristica indicata dal criterio
LOTTO 38	D	Praticità di utilizzo	max 20	Il punteggio verrà attribuito in seguito alla valutazione della caratteristica indicata dal criterio
	D	Efficacia dell'effetto emostatico	max 15	Il punteggio verrà attribuito in seguito alla valutazione della caratteristica indicata dal criterio
	D	Persistenza dell'effetto di emostasi	max 10	Il punteggio verrà attribuito in seguito alla valutazione della caratteristica indicata dal criterio
	D	Efficacia dell'effetto di infiltrazione della sottomucosa	max 15	Il punteggio verrà attribuito in seguito alla valutazione della caratteristica indicata dal criterio
	D	Efficacia della ablazione tissutale	max 10	Il punteggio verrà attribuito in seguito alla valutazione della caratteristica indicata dal criterio
LOTTO 39	D	Praticità di utilizzo	max 10	Il punteggio verrà attribuito in seguito alla valutazione della caratteristica indicata dal criterio
	D	Capacità dell'effetto dilatante	max 30	Il punteggio verrà attribuito in seguito alla valutazione della caratteristica indicata dal criterio



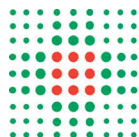
	D	Effettiva biodegradabilità nei tempi dichiarati	max 30	Il punteggio verrà attribuito in seguito alla valutazione della caratteristica indicata dal criterio
LOTTO 40	D	Ampiezza della presa	max 30	Il punteggio verrà attribuito in seguito alla valutazione della caratteristica indicata dal criterio
	D	Precisione dell'effetto di resezione	max 20	Il punteggio verrà attribuito in seguito alla valutazione della caratteristica indicata dal criterio
	D	Capacità di trattenere multipli frammenti bioptici	max 20	Il punteggio verrà attribuito in seguito alla valutazione della caratteristica indicata dal criterio
LOTTO 41	D	Praticità di utilizzo	max 20	Il punteggio verrà attribuito in seguito alla valutazione della caratteristica indicata dal criterio
	D	Durata dell'effetto di aspirazione continua	max 30	Il punteggio verrà attribuito in seguito alla valutazione della caratteristica indicata dal criterio
	D	Facilità della rimozione	max 20	Il punteggio verrà attribuito in seguito alla valutazione della caratteristica indicata dal criterio
LOTTO 42	D	Praticità di utilizzo	max 20	Il punteggio verrà attribuito in seguito alla valutazione della caratteristica indicata dal criterio
	D	Durata dell'effetto di aspirazione continua	max 30	Il punteggio verrà attribuito in seguito alla valutazione della caratteristica indicata dal criterio
	D	Facilità della rimozione	max 20	Il punteggio verrà attribuito in seguito alla valutazione della caratteristica indicata dal criterio
LOTTO 43	D	Praticità di utilizzo	max 20	Il punteggio verrà attribuito in seguito alla valutazione della caratteristica indicata dal criterio
	D	Durata dell'effetto di aspirazione continua	max 30	Il punteggio verrà attribuito in seguito alla valutazione della caratteristica indicata dal criterio
	D	Facilità della rimozione	max 20	Il punteggio verrà attribuito in seguito alla valutazione della caratteristica indicata dal criterio



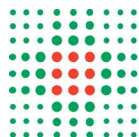
LOTTO 44	D	Praticità di utilizzo	max 20	Il punteggio verrà attribuito in seguito alla valutazione della caratteristica indicata dal criterio
	D	Efficacia dell'effetto di ablazione	max 30	Il punteggio verrà attribuito in seguito alla valutazione della caratteristica indicata dal criterio
	D	Sicurezza di utilizzo	max 20	Il punteggio verrà attribuito in seguito alla valutazione della caratteristica indicata dal criterio
LOTTO 45	D	Praticità di utilizzo	max 20	Il punteggio verrà attribuito in seguito alla valutazione della caratteristica indicata dal criterio
	D	Precisione del controllo del sistema di apertura delle flange	max 20	Il punteggio verrà attribuito in seguito alla valutazione della caratteristica indicata dal criterio
	D	Efficacia della penetrazione tissutale della punta	max 20	Il punteggio verrà attribuito in seguito alla valutazione della caratteristica indicata dal criterio
	D	Forza di approssimazione tra i visceri	max 10	Il punteggio verrà attribuito in seguito alla valutazione della caratteristica indicata dal criterio
LOTTO 46	D	Praticità di utilizzo	max 20	Il punteggio verrà attribuito in seguito alla valutazione della caratteristica indicata dal criterio
	D	Precisione del controllo dell'effetto di ablazione	max 30	Il punteggio verrà attribuito in seguito alla valutazione della caratteristica indicata dal criterio
	D	Prevenzione della dispersione della radiofrequenza sul tessuto sano	max 20	Il punteggio verrà attribuito in seguito alla valutazione della caratteristica indicata dal criterio
LOTTO 47	D	Praticità di utilizzo	max 20	Il punteggio verrà attribuito in seguito alla valutazione della caratteristica indicata dal criterio
	D	Efficacia della penetrazione tissutale della punta	max 30	Il punteggio verrà attribuito in seguito alla valutazione della caratteristica indicata dal criterio
	D	Scorrevolezza sul filo guida	max 20	Il punteggio verrà attribuito in seguito alla valutazione della caratteristica indicata dal criterio



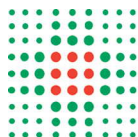
LOTTO 48	D	Facilità di applicazione	max 20	Il punteggio verrà attribuito in seguito alla valutazione della caratteristica indicata dal criterio
	D	Tenuta del gonfiaggio con liquido	max 20	Il punteggio verrà attribuito in seguito alla valutazione della caratteristica indicata dal criterio
	D	Resistenza durante l'esame	max 30	Il punteggio verrà attribuito in seguito alla valutazione della caratteristica indicata dal criterio
LOTTO 49	D	Facilità di posizionamento	max 30	Il punteggio verrà attribuito in seguito alla valutazione della caratteristica indicata dal criterio
	D	Ampiezza gamma delle misure	max 40	Il punteggio verrà attribuito in base alla più ampia gamma di misure disponibili, tenendo conto anche delle diverse possibilità di utilizzo delle varie misure
LOTTO 50	D	Ampiezza della gamma	max 15	Il punteggio verrà attribuito in base alla più ampia gamma disponibile, tenendo conto anche delle diverse possibilità di utilizzo
	D	Pressione massima raggiungibile per misura	max 15	La caratteristica indicata nel criterio sarà considerata non soltanto in base al suo valore numerico, ma anche con una valutazione discrezionale della stessa
	T	Descrizione in scheda tecnica delle pressioni relative ai rispettivi diametri	SI = 5 NO = 0	Il punteggio verrà attribuito al dispositivo che possiede la caratteristica indicata nel criterio
	T	Descrizione in etichetta delle pressioni relative ai rispettivi diametri	SI = 5 NO = 0	Il punteggio verrà attribuito al dispositivo che possiede la caratteristica indicata nel criterio
	D	Affidabilità e robustezza del materiale	max 30	Il punteggio verrà attribuito in seguito alla valutazione della caratteristica indicata dal criterio
LOTTO 51	T	Presenza di entrambe le forme (RETTE e PRECURVATE)	SI = 20 NO = 0	Il punteggio verrà attribuito al dispositivo che possiede la caratteristica indicata nel criterio
	D	Diverse fogge della parte distale in estrusione	max 20	Il punteggio verrà attribuito in base alla più ampia gamma disponibile, tenendo conto anche delle diverse possibilità di utilizzo



	D	Funzionalità d'uso	max 30	Il punteggio verrà attribuito in seguito alla valutazione della caratteristica indicata dal criterio
LOTTO 52	D	Ampiezza gamma delle misure	max 20	Il punteggio verrà attribuito in base alla più ampia gamma di misure disponibili, tenendo conto anche delle diverse possibilità di utilizzo delle varie misure
	D	Memoria del cestello	max 30	Il punteggio verrà attribuito in seguito alla valutazione della caratteristica indicata dal criterio
	D	Semplicità del meccanismo di assemblaggio	max 20	Il punteggio verrà attribuito in seguito alla valutazione della caratteristica indicata dal criterio
	D	Visibilità radiologica	max 30	Il punteggio verrà attribuito in seguito alla valutazione della caratteristica indicata dal criterio
LOTTO 53	D	Maneggevolezza ad eseguire il brushing	max 40	Il punteggio verrà attribuito in seguito alla valutazione della caratteristica indicata dal criterio
	D	Facilità di posizionamento	max 30	Il punteggio verrà attribuito in seguito alla valutazione della caratteristica indicata dal criterio
LOTTO 54	D	Ampiezza gamma delle misure	max 40	Il punteggio verrà attribuito in base alla più ampia gamma di misure disponibili, tenendo conto anche delle diverse possibilità di utilizzo delle varie misure
	D	Ampiezza gamma diametri	max 30	Il punteggio verrà attribuito in base alla più ampia gamma di diametri disponibili, tenendo conto anche della diverse possibilità di utilizzo delle varie misure
LOTTO 55	D	Atraumaticità del tubo di trasferimento nasale	max 20	Il punteggio verrà attribuito in seguito alla valutazione della caratteristica indicata dal criterio
	D	Facilità di lavaggio/iniezione	max 20	Il punteggio verrà attribuito in seguito alla valutazione della caratteristica indicata dal criterio
	D	Variabilità dei diametri	max 20	Il punteggio verrà attribuito in base alla più ampia gamma di diametri disponibili, tenendo conto anche della diverse possibilità di utilizzo delle varie misure
LOTTO 56	D	Variabilità dei diametri	max 20	Il punteggio verrà attribuito in base alla più ampia gamma di diametri disponibili, tenendo conto anche della diverse possibilità di utilizzo delle varie misure



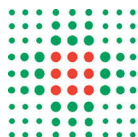
	D	Resistenza del pallone	max 30	Il punteggio verrà attribuito in seguito alla valutazione della caratteristica indicata dal criterio
	D	Facilità d'iniezione del contrasto	max 20	Il punteggio verrà attribuito in seguito alla valutazione della caratteristica indicata dal criterio
LOTTO 57	D	Facilità di posizionamento	max 30	Il punteggio verrà attribuito in seguito alla valutazione della caratteristica indicata dal criterio
	D	Ampiezza gamma delle misure	max 40	Il punteggio verrà attribuito in base alla più ampia gamma di misure disponibili, tenendo conto anche delle diverse possibilità di utilizzo delle varie misure
LOTTO 58	D	Praticità di utilizzo	max 20	Il punteggio verrà attribuito in seguito alla valutazione della caratteristica indicata dal criterio
	D	Efficacia dell'effetto della litotrixxia	max 30	Il punteggio verrà attribuito in seguito alla valutazione della caratteristica indicata dal criterio
	D	Durata della sonda	max 20	Il punteggio verrà attribuito in seguito alla valutazione della caratteristica indicata dal criterio
LOTTO 59	D	Praticità di fissaggio	max 40	Il punteggio verrà attribuito in seguito alla valutazione della caratteristica indicata dal criterio
	D	Tenuta del filo guida	max 30	Il punteggio verrà attribuito in seguito alla valutazione della caratteristica indicata dal criterio
LOTTO 60	D	Praticità di utilizzo	max 20	Il punteggio verrà attribuito in seguito alla valutazione della caratteristica indicata dal criterio
	D	Facilità di rimozione del tessuto necrotico	max 30	Il punteggio verrà attribuito in seguito alla valutazione della caratteristica indicata dal criterio
	D	Ergonomia dell'impugnatura del manipolo	max 20	Il punteggio verrà attribuito in seguito alla valutazione della caratteristica indicata dal criterio



LOTTO 61	D	Ampiezza gamma delle misure	max 10	Il punteggio verrà attribuito in base alla più ampia gamma di misure disponibili, tenendo conto anche delle diverse possibilità di utilizzo delle varie misure
	D	Atramauticità	max 30	Il punteggio verrà attribuito in seguito alla valutazione della caratteristica indicata dal criterio
	D	Efficacia della detersione	max 30	Il punteggio verrà attribuito in seguito alla valutazione della caratteristica indicata dal criterio
LOTTO 62	D	Ampiezza gamma delle misure	max 20	Il punteggio verrà attribuito in base alla più ampia gamma di misure disponibili, tenendo conto anche delle diverse possibilità di utilizzo delle varie misure
	D	Atramauticità	max 20	Il punteggio verrà attribuito in seguito alla valutazione della caratteristica indicata dal criterio
	D	Efficacia della detersione	max 30	Il punteggio verrà attribuito in seguito alla valutazione della caratteristica indicata dal criterio
LOTTO 63	D	Comfort per il paziente	max 20	Il punteggio verrà attribuito in seguito alla valutazione della caratteristica indicata dal criterio
	D	Ampiezza gamma dei diametri di apertura	max 10	Il punteggio verrà attribuito in base alla più ampia gamma di diametri disponibili, tenendo conto anche della diverse possibilità di utilizzo delle varie misure
	D	Scorrevolezza dell'endoscopio	max 20	Il punteggio verrà attribuito in seguito alla valutazione della caratteristica indicata dal criterio
	D	Efficacia del sistema bloccante	max 20	Il punteggio verrà attribuito in seguito alla valutazione della caratteristica indicata dal criterio

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 42 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.

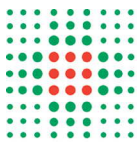
Al fine di non alterare i pesi stabiliti tra i vari criteri, se nei singoli criteri discrezionali "D" nessun concorrente ottiene il punteggio massimo, tale punteggio viene riparametrato, singolarmente per ogni criterio D, attribuendo il punteggio massimo previsto all'offerta del concorrente che ha ottenuto 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. 5 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:

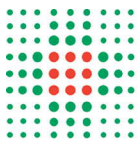
- a) controllare la completezza della documentazione amministrativa presentata;
- b) verificare la conformità della documentazione amministrativa a quanto richiesto nel presente disciplinare;
- c) redigere apposito verbale.

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

- a) attivare la procedura di soccorso istruttorio di cui al precedente punto 13;
- 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 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 relativamente a ciascun singolo lotto 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 singolo 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.

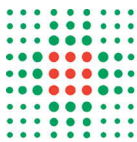
Nel caso in cui le offerte di due o più concorrenti ottengano lo stesso punteggio complessivo e gli stessi punteggi parziali per il prezzo e per l'offerta tecnica, i predetti concorrenti, su richiesta della stazione appaltante, presentano un'offerta migliorativa sul prezzo entro 5 giorni. La richiesta 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.

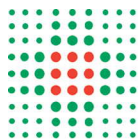
La proposta di aggiudicazione è approvata entro 30 giorni dal suo ricevimento. Il termine è interrotto dalla richiesta di chiarimenti o documenti e inizia nuovamente a decorrere da quando i chiarimenti o documenti pervengono all'organo richiedente. Decorso tale termine la proposta di aggiudicazione si 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 €1.260,20= .

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

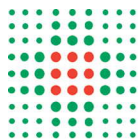
Sono a carico dell'aggiudicatario tutte le spese contrattuali, gli oneri fiscali quali imposte e tasse - ivi comprese quelle di registro ove dovute - relative alla stipulazione del contratto.

#### **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 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.

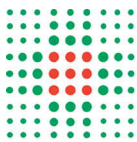
## **29. TRATTAMENTO DEI DATI PERSONALI**

### **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 -.

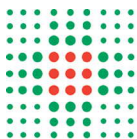
I dati personali non saranno trasferiti al di fuori dell'Unione Europea.

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).

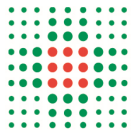
La Ditta aggiudicataria è tenuta a inoltrare tale comunicazione anche all'Azienda USL di Bologna.

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**

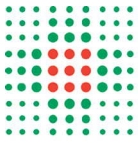
PROCEDURA APERTA PER LA CONCLUSIONE DI UN ACCORDO QUADRO PER LA FORNITURA DI STRUMENTARIO, ACCESSORI E DISPOSITIVI PER ENDOSCOPIA DIGESTIVA PER LE ESIGENZE DI AZIENDA USL E AZIENDA OSPEDALIERO-UNIVERSITARIA DI BOLOGNA, AZIENDA USL DI IMOLA, AZIENDA USL E AZIENDA OSPEDALIERO-UNIVERSITARIA DI FERRARA

PERIODO: triennale + 1 anno di rinnovo

IMPORTO MASSIMO TRIENNALE €10.983.060,00= IVA esclusa

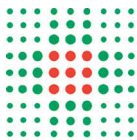
Codice d'Identificazione Gare (CIG) indicati nell'allegato B – Riepilogo lotti





## INDICE

Art. 1) Oggetto della Gara .....	3
Art. 2) Durata della fornitura .....	3
Art. 3) Quantitativi .....	3
Art. 4) Caratteristiche generali e 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 .....	6
Art.10) Strumentario in comodato d'uso gratuito .....	6
Art.11) Consegna e 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 .....	9
Art.15) Confezionamento .....	9
Art.16) Controlli e resi per merci non conformi .....	9
Art.17) Acquisto in danno .....	10
Art.18) Obbligo di Riservatezza dei dati .....	10
Art.19) Obblighi in materia di sicurezza e salute sul lavoro.....	11
Art.20) Penalità .....	11
Art.21) Risoluzione del contratto .....	12
Art.22) Responsabilità .....	12
Art.23) Fatturazione, Pagamento, Ordini e documenti di trasporto .....	12
Art.24) Modifiche del contratto e subappalto .....	15
Art.25) Recesso dal contratto .....	16
Art.26) Clausola di revisione prezzi .....	16
Art.27) Clausola Whistleblowing.....	16
Art.28) Clausole contrattuali di cui a Intesa per la Legalità 19.06.2018 Prefettura Bologna .....	16
Art.29) Controversie e Foro competente .....	18



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

L'affidamento della fornitura ha per oggetto strumentario, accessori e dispositivi per endoscopia digestiva per le esigenze di Azienda USL e Azienda Ospedaliero-universitaria di Bologna, Azienda USL di Imola, Azienda USL e Azienda Ospedaliero-universitaria di Ferrara 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.

### **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**

Le quantità previste sono solo ai fini della qualificazione delle ditte idonee a partecipare all'Accordo Quadro. 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.

I fabbisogni si riferiscono al periodo triennale e sono stimati sulla base del consumo normale delle Aziende Sanitarie. Tali quantitativi 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

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.

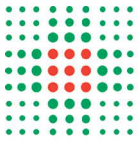
### **Art. 4) Caratteristiche generali e conformità dei prodotti**

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. Il fornitore sarà tenuto a conformarsi alla sopravvenuta normativa senza alcun aumento di prezzo.

In particolare, dovranno:

- essere conformi ai requisiti stabiliti, per i Dispositivi Medici, dal regolamento UE 2017/745 "Medical Devices Regulation, MDR", oppure alla Direttiva CE 93/42/CEE sui Dispositivi Medici recepita con D.lgs. n. 46/97 e s.m.i., con particolare riferimento al D.lgs. 37/2010 (recepimento della Direttiva 2007/47/CE).
- essere marcati CE, secondo la normativa vigente;
- essere privi di lattice (LATEX FREE), la presenza o l'assenza di lattice, salvo diversa specifica



- espressamente indicata nella scheda tecnica, dovrà essere riportata espressamente nell'Allegato C
- Scheda informativa dispositivo e trovare riscontro nella scheda tecnica di ciascun prodotto offerto;
  - garantire, se pertinente, la compatibilità con la risonanza magnetica, tale specifica dovrà essere riportata espressamente nell'Allegato C - Scheda informativa dispositivo e trovare riscontro nella scheda tecnica di ciascun prodotto offerto e/o specifica documentazione tecnica esaustiva;
  - avere etichetta adesiva, sulla confezione singola e sull'imballaggio esterno, contenente tutti gli elementi relativi alla tracciabilità del prodotto (REF, numero di lotto o seriale, scadenza), oltre alla 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:
    - contrassegno della ditta,
    - denominazione di vendita del prodotto
    - descrizione e REF del prodotto
    - quantitativo (espresso in peso o in misura)
    - dimensioni e materiali
    - nome ed indirizzo dell'Azienda fabbricante
    - data e numero di lotto di fabbricazione
    - la marcatura di conformità CE;L'etichettatura dei singoli prodotti deve essere conforme a quanto previsto dal regolamento UE 2017/745, per i dispositivi medici; tutte le indicazioni sulle etichette, sulle confezioni e le istruzioni d'uso devono essere anche in lingua italiana.
  - essere corredate delle necessarie informazioni per garantire un utilizzo in totale sicurezza;
  - essere conformi alle caratteristiche tecniche richieste, per ogni lotto, dalla documentazione di 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, anche a mezzo dichiarazione autocertificata, 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.

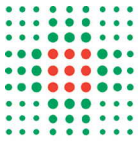
Le confezioni dovranno essere quelle eventualmente richieste per ogni singolo tipo di materiale.

Inoltre, ai fini della gestione informatizzata dei magazzini dell'Azienda, Il fornitore aggiudicatario è tenuto a fornire le confezioni di ogni singolo prodotto munite di codice a barre o QRcode per la lettura ottica, identificativo di REF, lotto o seriale, scadenza sia nel confezionamento primario che 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, ovvero dichiarazioni di conformità al Regolamento UE 745/2017 (MDR) o ai sensi della Direttiva Dispositivi Medici 92/43/CE.

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.

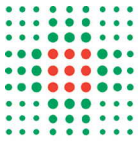
Qualora venga promossa nei confronti dell'Azienda Sanitaria una azione giudiziaria da parte di terzi che vantino diritti su beni oggetto della fornitura prevista del presente disciplinare, gli aggiudicatari si obbligano a manlevare e tenere indenne la stessa, assumendo a proprio carico tutti gli oneri 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 dei dispositivi, in particolare per i lotti ove esplicitamente richiesto in descrizione, 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 sufficiente allo scopo per l'intero periodo contrattuale, lo strumentario e gli accessori necessari per l'utilizzo dei dispositivi.

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 dispositivi. Lo strumentario dovrà comunque e sempre garantire la possibilità di utilizzo 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.

Al cessare dell'utilizzo degli impianti, gli strumentari verranno restituiti alla Ditta nelle condizioni d'uso e nei quantitativi esistenti.

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.

### **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:

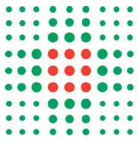
- la tipologia di apparecchiatura
- il motivo che ne rende obbligatoria la fornitura
- la disponibilità a fornire dette apparecchiature in comodato d'uso gratuito per la l'intera durata del contratto, senza alcun onere per l'Azienda Sanitaria.

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) Consegna e conto deposito**

Nell'ambito della presente fornitura, le singole Aziende Sanitarie contraenti potranno scegliere la modalità di consegna in conto deposito o per singole consegne, tenendo conto anche della natura dei dispositivi e delle quantità richieste che potrebbero giustificare la difficoltà a costituire tale deposito presso le Aziende Sanitarie.

#### **Gestione in "conto deposito"**

Per tutti i prodotti di cui alla presente gara, la Ditta aggiudicataria è tenuta alla gestione della fornitura secondo le modalità del conto deposito, alle stesse condizioni di fornitura previste dall'aggiudicazione, senza oneri aggiunti. Tale conto deposito dovrà essere costituito presso l'Azienda Sanitaria contraente all'atto della prima emissione della Richiesta di Consegna da parte della stessa Azienda Sanitaria e dovrà essere reintegrato, a seguito della comunicazione dell'Azienda stessa, per ogni singolo pezzo, entro 2 (due) giorni lavorativi dalla comunicazione.

In casi eccezionali, quando l'urgenza del caso lo richieda e previa espressa comunicazione, a insindacabile giudizio dell'Azienda Sanitaria, il Fornitore dovrà far fronte alla consegna con tempestività, mettendo a disposizione il materiale nel più breve tempo possibile e comunque entro 24 (ventiquattro) ore naturali e consecutive dal ricevimento della comunicazione.

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

Si intende che la responsabilità sulla corretta conservazione dei prodotti in conto deposito è a carico dell'Azienda Sanitaria contraente.

Il Fornitore aggiudicatario è responsabile del monitoraggio della scadenza dei prodotti forniti in conto deposito e dovrà effettuare controlli periodici atti a verificare l'effettivo periodo di validità residuo dei prodotti anche su richiesta delle singole Aziende Sanitarie Contraenti. Il Fornitore si impegna a ritirare e a sostituire il materiale prossimo alla scadenza.

Al termine del rapporto contrattuale, la restituzione del materiale non utilizzato, previo inventario condiviso con le Ditte, sarà effettuata presso i magazzini individuati da quest' Azienda sanitaria.

Di detta operazione dovrà essere redatto verbale sottoscritto dalle parti e copia dello stesso dovrà essere inoltrata al Servizio Acquisti di quest' Azienda Sanitaria a chiusura del rapporto contrattuale e per l'assunzione di eventuali atti formali concernenti differenze riscontrate nella rilevazione.

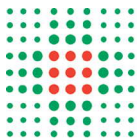
#### **Gestione tramite Richieste di Consegna**

In caso di gestione della fornitura tramite singole consegne, sarà cura delle singole Aziende Sanitarie contraenti emettere le Richieste di Consegna (i.e. ordini), con le quali specificare di volta in volta le quantità da consegnare ed i luoghi di consegna.

Le consegne dei prodotti dovranno essere garantite entro 4 giorni lavorativi dalla ricezione della Richiesta di Consegna, salvo ordini in urgenza la cui consegna dovrà essere garantita entro 2 giorni lavorativi.

I magazzini di riferimento sono:

**Ausl di Bologna:**



Magazzino Farmacia Centralizzata Ospedale Maggiore, L.go Nigrisoli, 2 Edificio G – 40133 Bologna  
TRASER Srl – Magazzino esterno per conto AUSL e AOSP Bologna Blocco 13.13 – Bologna  
Interporto – 40016 Dan Giorgio di Piano BO

**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)

**Ausl di Imola:**

Magazzino Economico, via Vighi - Zona Industriale - 40026 Imola 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 Sanitaria.

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.

Al fine di mitigare i rischi interferenziali possibili, si chiede alla ditta appaltatrice di prendere visione del fascicolo informativo sui rischi dell'Azienda USL di Bologna e per la fornitura del materiale concordare sempre con il DEC il giorno, l'orario e il percorso per accedere al punto di consegna.

**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).

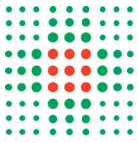
In tal caso la ditta aggiudicataria:

- 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.11 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 offerti devono essere confezionati in modo tale da garantirne la corretta conservazione e la sterilità, anche durante le fasi di trasporto e fino alla consegna, 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.

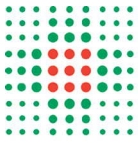
#### **Art.16) Controlli e resi per merci non conformi**

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.17) 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.18) 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.

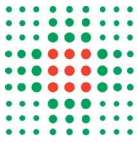
In caso di inosservanza degli obblighi descritti l'Azienda ha facoltà di dichiarare risolto di diritto il Contratto, fermo restando che il Fornitore sarà tenuto a risarcire tutti i danni che ne dovessero derivare.

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.19) 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:** al link <https://ww2.ausl.bologna.it/operatori-economici/informazioni-op-economici/FASCICOLO%20INFORMATIVO%20RISCHI%20SPECIFICI%20AUSL%20BO%2012%202015.1.d..pdf>

**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).

**Azienda USL di Imola:** al link [www.ausl.imola.bo.it/](http://www.ausl.imola.bo.it/) sezione bandi di gara – Fascicolo Informativo sui rischi specifici dell'Azienda USL di Imola.

**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).

Al fine di mitigare i rischi interferenziali possibili, si chiede alla ditta appaltatrice di prendere visione del fascicolo informativo sui rischi dell'Azienda USL di Bologna e per la fornitura del materiale concordare sempre con il DEC eventuali accessi alle strutture sanitarie.

Non ravvisando la necessità di redigere un DUVRI non verranno riconosciuti all'appaltatore dei costi per la sicurezza.

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'Azienda Ospedaliera Universitaria di Bologna S. Orsola – Malpighi, l'Azienda USL di Imola e le Aziende Sanitarie 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.

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

### **Art.20) Penalità**

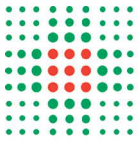
L'Azienda Sanitaria si riserva la facoltà di procedere nel senso sotto indicato, senza esclusione di eventuali conseguenze penali, nei seguenti casi:

- a) ritardo nella consegna rispetto ai termini di cui all'art. 11 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.21) 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) in caso di frode, di grave negligenza, di contravvenzione nell'esecuzione degli obblighi e condizioni contrattuali;
- b) in caso di cessazione dell'attività, oppure in caso di procedure concorsuali o fallimentari intraprese a carico dell'aggiudicatario;
- c) 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;
- d) in caso di cessione del contratto senza comunicazione all'Azienda USL;
- e) in caso di subappalto non autorizzato dall'Azienda USL;
- f) qualora l'Azienda capofila notifici n. 2 diffide ad adempiere senza che la Ditta ottemperi a quanto intimato;
- g) in caso di violazione dell'obbligo di riservatezza;
- h) per mancato superamento del periodo di prova;
- i) 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.22) 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.23) Fatturazione, Pagamento, Ordini e documenti di trasporto**

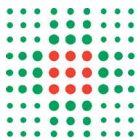
Ai sensi di quanto previsto dall'art.1, commi da 209 a 213 della Legge 24/12/2007 n. 244, e successive modificazioni, e dal Regolamento in materia di emissione, trasmissione e ricevimento della fattura elettronica da applicarsi alle amministrazioni pubbliche di cui al Decreto del Ministero dell'Economia 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



**Azienda Osped. Universitaria di Bologna:**

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

**Azienda USL di Imola :**

I.P.A. (indice delle Pubbliche Amministrazioni) as\_BO66  
codice univoco ufficio (per ricevimento fatture) UFAN47

**Azienda Osped. Universitaria di Ferrara:**

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

**Azienda USL di Ferrara:**

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

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'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 USL DI IMOLA:

AZIENDA USL DI IMOLA

Codice Fiscale: 90000900374

Sede Legale: Viale Amendola 2 – 40026 IMOLA (BO)

PER L'AZIENDA OSPEDALIERA DI FERRARA:

AZIENDA OSPEDALIERO UNIVERSITARIA DI FERRARA

P.I. 01295950388

Sede Legale: Via Aldo Moro 8 - 44124 Loc. CONA FERRARA

PER L'AZIENDA USL DI FERRARA:

AZIENDA U.S.L. DI FERRARA

Codice fiscale: 01295960387

Sede Legale: Via Cassoli 30 – 44121 FERRARA

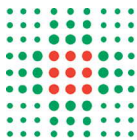
Inoltre ai sensi dell'art. 25 del Decreto Legge n. 66/2014, al fine di garantire l'effettiva tracciabilità dei pagamenti da parte delle pubbliche amministrazioni, le fatture elettroniche emesse verso le PA devono riportare il codice identificativo di gara (CIG), tranne i casi di esclusione dall'obbligo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

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

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

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 Metropolitan Contabilità e Finanza – Ufficio Contabilità Fornitori– tel.n.0516079538 .

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

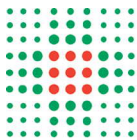
La Ditta aggiudicataria di un contratto di somministrazione non dovrà opporre eccezioni al fine di ritardare o evitare la prestazione dovuta anche in caso di ritardato pagamento.

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.

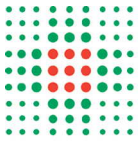
#### **Art.24) Modifiche del contratto e subappalto**

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.25) Recesso dal contratto**

La stazione appaltante può recedere dal contratto secondo quanto stabilito all'art.109 del Codice Appalti. La Stazione appaltante può inoltre avvalersi della facoltà di recesso consentita dall'art.1671 del Codice civile. 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.

#### **Art.26) Clausola di revisione 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 sono 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.

#### **Art.27) Clausola Whistleblowing**

L'impresa si impegna a comunicare ai propri lavoratori e collaboratori, che operano nel contesto lavorativo dell'Azienda USL di Bologna, il collegamento ipertestuale alla pagina dell'Azienda USL dedicata all'istituto del whistleblowing, al fine di renderli edotti dei propri diritti e relative tutele, raggiungibile al seguente indirizzo: <https://www.ausl.bologna.it/amministrazione-trasparente/altri-contenuti-dati-ulteriori/ac/regolamenti-per-la-repressione-della-corruzione-e/wb>

#### **Art.28) Clausole contrattuali di cui a Intesa per la Legalità 19.06.2018 Prefettura Bologna**

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

La sottoscritta 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.

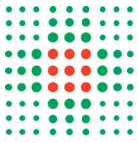
##### **Clausola n. 2**

La sottoscritta 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**

La sottoscritta 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 aggiudicatrici, 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**

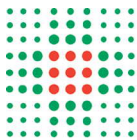
La sottoscritta impresa si impegna a dare comunicazione tempestiva alla Prefettura e all'Autorità giudiziaria di tentativi di concussione che si siano, in qualsiasi modo, manifestati nei confronti dell'imprenditore, degli organi sociali o dei dirigenti di impresa. Dichiara altresì di essere a conoscenza 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.29) 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 STRUMENTARIO, ACCESSORI E DISPOSITIVI PER ENDOSCOPIA DIGESTIVA PER LE ESIGENZE DI AZIENDA USL E AZIENDA OSPEDALIERO-UNIVERSITARIA DI BOLOGNA, AZIENDA USL DI IMOLA, AZIENDA USL E AZIENDA OSPEDALIERO-UNIVERSITARIA DI FERRARA

**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. 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: \_\_\_\_\_;
2. di non incorrere nelle cause di esclusione di cui all'art. 80, comma 5 lett. f-bis) e f-ter) del Codice;
3. di non incorrere nelle cause di esclusione di cui all'art. 80, comma 5 lett. c), c-bis) c-ter) del Codice;
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/norme-in-materia-disciplinare-per-il-personale-del/files/3.-Codice-Comportamento-Aziendale.pdf>  
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. (*barrare ciò che non si intende dichiarare*)

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.

14. 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;
15. 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 nel capitolato speciale di gara;
16. 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 eccezionata, 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	PRODOTTO	DESCRIZIONE	MISURE	UM	Fabb. triennale AUSL BO	Fabb. triennale AOU BO	Fabb. triennale AUSL IMOLA	Fabb. triennale AUSL FE	Fabb. triennale AOUFE	Fabb triennale TOTALE	Prezzo a base d'asta	IMPORTO TRIENNALE A BASE D'ASTA	Importo cauzione 2%	CIG AQ	NUMERO AGGIUDICATARI	PARAMETRI DI VALUTAZIONE
<b>Sezione PEG/Nutrizione</b>																
1	Kit per gastrostomia percutanea endoscopica (PEG) in silicone	Il kit deve comprendere: - sonda con cappio di fissaggio - sistema di bloccaggio esterno - adattatore di alimentazione - clamp serratubo - ago cannula - filo di posizionamento - ansa di recupero - sonda in silicone con marcatura graduata in centimetri per verifica posizionamento. La fornitura deve includere adattatore universale anche per bolo	Diametro sonda: misure comprese nell'intervallo tra 14 e 24 - ALMENO UNA piccola (14-16) - ALMENO UNA media (18-20)	PZ	600	750	300	180	0	1.830	80,00 €	146.400,00 €	2.928,00 €	9814444F63	2	Ampiezza gamma delle misure - max punti 20 Facilità di posizionamento - max punti 30 Rimovibilità per trazione - max punti 20
2	Kit per gastrostomia percutanea endoscopica (PEG) in poliuretano	Il kit deve comprendere: - sonda con cappio di fissaggio - sistema di bloccaggio esterno - adattatore di alimentazione - clamp serratubo - ago cannula - filo di posizionamento - ansa di recupero - sonda in poliuretano con marcatura graduata in centimetri per verifica posizionamento. La fornitura deve includere adattatore universale anche per bolo	Diametro sonda: misure comprese nell'intervallo tra 14 e 24 - ALMENO UNA piccola (14-16) - ALMENO UNA media (18-20)	PZ	9	0	0	0	450	459	200,00 €	91.800,00 €	1.836,00 €	981444503B	2	Ampiezza gamma delle misure - max punti 20 Facilità di posizionamento - max punti 30 Rimovibilità per trazione - max punti 20
3	Kit per gastrostomia percutanea endoscopica (PEG) con tecnica introducer (Gastropessi)	Il kit deve comprendere le ancorette e il sistema filoguidato per inserire la sonda nutrizionale con tecnica di gastropessi		PZ	15	60	30	90	30	225	200,00 €	45.000,00 €	900,00 €	981444610E	1	Affidabilità e robustezza delle ancorette - max punti 40 Maneggevolezza del sistema di dilatazione progressiva - max punti 30

4	Tubo di ricambio PEG	Tubo in silicone medicale o in poliuretano; sistema a palloncino; marcatura graduata in centimetri per verifica posizionamento; parte distale rastremata per un migliore inserimento; STERILE MONOUSO	Diametro sonda: misure comprese nell'intervallo tra 14 e 24 - ALMENO UNA piccola (14-16) - ALMENO UNA media (18-20)	PZ	1200	1500	900	750	1350	5.700	30,00 €	171.000,00 €	3.420,00 €	98144471E1	3	Affidabilità e durata nel tempo - max punti 40 Presenza doppio accesso per somministrazione farmaci - (si/no) punti 20/0 Tempo massimo (espresso in giorni) di permanenza in SITU dichiarato in scheda tecnica - max punti 10
5	Connettore universale per peg di primo impianto		da 14 a 24 Fr	PZ	900	300	150	150	240	1.740	15,00 €	26.100,00 €	522,00 €	9814449387	2	Facilità di posizionamento - max punti 50 Affidabilità e durata nel tempo - max punti 20
6	Raccordi per sonda di nutrizione	Prolunga di ricambio dritta o con angolo retto da 30 a 60 cm per nutrizione enterale		PZ	6000	6000	600	3000	300	15.900	15,00 €	238.500,00 €	4.770,00 €	981445045A	2	Facilità di posizionamento - max punti 50 Affidabilità e durata nel tempo - max punti 20
7	Sonda transgastrica digiunale	Con doppio lume a palloncino con punta non pesata	da 16 Fr a 22 Fr	PZ	15	15	3	0	30	63	375,00 €	23.625,00 €	472,50 €	981445152D	2	Facilità di posizionamento - max punti 50 Affidabilità e durata nel tempo - max punti 20
8	Bottone di ricambio PEG	Tubo corto a basso profilo sistema a palloncino STERILE MONOUSO	Diametro sonda misure comprese nell'intervallo tra 14 e 24 - ALMENO UNA piccola (14-16) - ALMENO UNA media (18-20)	PZ	600	600	60	300	30	1.590	245,00 €	389.550,00 €	7.791,00 €	9814452600	2	Affidabilità e durata nel tempo - max punti 60 Tempo massimo (espresso in giorni) di permanenza in SITU dichiarato in scheda tecnica - max punti 10
9	Kit PEG-J	Kit prolunga digiunale per PEG-J		PZ	30	15	6	0	150	201	180,00 €	36.180,00 €	723,60 €	98144536D3	1	Facilità di posizionamento - max punti 50 Affidabilità e durata nel tempo - max punti 20



10	Sonde nutrizionali da posizionare su filo guida	Sonde per nutrizione enterale filoguidabili per posizionamento endoscopico e/o radiologico	Assortimento completo in termini di diametro e lunghezza	PZ	150	60	15	0	300	525	160,00 €	84.000,00 €	1.680,00 €	98144547A6	1	Facilità di posizionamento - max punti 50 Affidabilità e durata nel tempo - max punti 20
<b>Sezione Luminale standard</b>																
11	Catetere a retino per recupero polipi - corpi estranei	Catetere a retino estraibile per recupero polipi - corpi estranei Ampia gamma di dimensioni, forme e lunghezze STERILE MONOUSO	Tutte le misure, forme e lunghezze	PZ	2700	2100	300	900	3150	9.150	60,00 €	549.000,00 €	10.980,00 €	9814455879	2	Gamma dei diametri del retino - max punti 30 Robustezza - max punti 20 Capacità di rotazione - max punti 20
12	Contenitore polipi	Contenitore raccolta e diagnosi polipi recuperati, cilindrico, trasparente, a comparti separati in numero minimo di 4. STERILE MONOUSO		PZ	7500	6300	0	3000	5400	22.200	7,00 €	155.400,00 €	3.108,00 €	981445694C	1	Maggior numero dei comparti - max punti 30 Capacità di separare il polipo dal materiale di scarto - max punti 40
13	Pinze per biopsie endoscopiche	Pinze a valve ovali, dentellate, fenestrate con e senza ago di puntamento, compatibili con endoscopi frontali e laterali di tutte le marche ampia gamma di misure, lunghezza, diametro (pediatrico e adulti) STERILE MONOUSO	Tutte le misure e lunghezze	PZ	30450	32100	10650	21000	22200	116.400	6,00 €	698.400,00 €	13.968,00 €	9814457A1F	2	Marcatura markers visivi di riferimento - (si/no) punti 5/0 Guaina in acciaio - (si/no) punti 5/0 Resistenza ad azionamenti multipli - max punti 10 Efficacia della presa - max punti 20 Qualità del frustolo bioptico - max punti 30
14	Rimozione di corpi estranei dell'apparato digerente	Accessori <b>monouso</b> per la rimozione di corpi estranei dall'apparato digerente, disponibili in diverse forme (alligatore, dente di topo, ecc.) e lunghezze delle valve, dentellate o lisce, con presa doppia o multipla (pentapode)	Tutte le misure, forme e lunghezze	PZ	60	300	60	75	900	1.395	60,00 €	83.700,00 €	1.674,00 €	9814458AF2	2	Resistenza ad azionamenti multipli - max punti 20 Efficacia della presa - max punti 20 Resistenza della presa - max punti 30
15	Rimozione di corpi estranei dell'apparato digerente	Basket <b>monouso</b> per la rimozione di corpi estranei dall'apparato digerente		pz	15	60	15	15	15	120	100,00 €	12.000,00 €	240,00 €	9814460C98	2	Resistenza ad azionamenti multipli - max punti 20 Efficacia della presa - max punti 20 Resistenza della presa - max punti 30

16	Cappuccio di protezione per rimozione corpi estranei	Campana in gomma da fissare sulla punta dell'endoscopio per la rimozione di corpi estranei taglienti o con sagome di difficile estrazione dall'apparato digerente MONOUSO		PZ	60	90	60	75	240	525	30,00 €	15.750,00 €	315,00 €	9814461D6B	1	Facilità di montaggio sulla punta dell'endoscopio - max punti 10 Stabilità - max punti 30 Robustezza del materiale - max punti 30
17	Ago per iniezione per uso endoscopico	Buona affilatura, presenza di fermo per l'avanzamento e retrazione incorporato nell'impugnatura diametro compreso tra 19 e 25G, esposizione ago 4 - 5 mm  STERILE MONOUSO	Tutte le misure	PZ	4500	4500	1200	3000	7500	20.700	20,00 €	414.000,00 €	8.280,00 €	9814463F11	2	Agevole fuoriuscita dell'ago con tutti gli strumenti e in tutte le situazioni- max punti 20 Agevole penetrazione nella sottomucosa - max punti 20 Facilità di iniezione - max punti 10 Blocco e controllo in entrata e in uscita dell'ago - max punti 20
18	Ansa diatermica per la polipectomia endoscopica	Configurazione ansa: ovale (jumbo,standard,micro), opzionale esagonale e/o crescente e/o asimmetrica; disponibile in diverse misure; utilizzabile in canale biptico da 2.8 mm; assemblata con manico ergonomico a tre anelli; diametro ansa almeno fino a 30 mm; compatibile con gastroscopi, colonscopi, duodenoscopi. STERILE MONOUSO	Tutte le misure e forme	PZ	6000	9000	6000	4500	7500	33.000	15,00 €	495.000,00 €	9.900,00 €	9814464FE4	5	Ampiezza gamma delle misure - max punti 10 Variabilità delle forme dell'ansa - max punti 10 Funzionalità d'uso (risposta apertura/ chiusura alla max angolazione dello strumento) - max punti 10 Possibilità di rotazione - max punti 10 Resistenza all'azionamento multiplo (memoria di forma) - max punti 10 Buona forza di presa del tessuto - max punti 20

19	Ansa rigida monofilamento per mucosectomia	Varie configurazioni della ansa utilizzabili in endoscopio con canale operativo da 2,8mm , diametri variabili comprensivi della misura di 25 mm , assemblata con manico. STERILE MONOUSO	Tutte le misure e forme	PZ	450	1500	180	150	750	3.030	35,00 €	106.050,00 €	2.121,00 €	98144650BC	5	Ampiezza gamma delle misure - max punti 10 Variabilità delle forme dell'ansa - max punti 10 Funzionalità d'uso (risposta apertura/ chiusura alla max angolazione dello strumento) - max punti 10 Possibilità di rotazione - max punti 10 Resistenza all'azionamento multiplo (memoria di forma) - max punti 10 Buona forza di presa del tessuto - max punti 20
20	Ansa a freddo	Ansa per polipectomia/mucosectomia a freddo Disponibile in diversi diametri STERILE MONOUSO	Tutte le misure	PZ	3000	3000	600	750	900	8.250	25,00 €	206.250,00 €	4.125,00 €	981446618F	5	Ampiezza gamma delle misure - max punti 10 Variabilità delle forme dell'ansa - max punti 10 Funzionalità d'uso (risposta apertura/ chiusura alla max angolazione dello strumento) - max punti 10 Possibilità di rotazione - max punti 10 Resistenza all'azionamento multiplo (memoria di forma) - max punti 10 Buona forza di presa del tessuto - max punti 20
<b>Sezione Luminale avanzato</b>																
21	Dilatatore pneumatico luminale a diametri controllati  FORNITURA IN COMODATO D'USO GRATUITO del sistema di gonfiaggio munito di manometro	Dispositivo che permetta di effettuare con un unico palloncino dilatazione per step successivi grazie a diametri diversi attraverso pressioni impostate. Diametri variabili del palloncino includenti misure da 8 fino a 20 mm Dispositivo per il controllo delle pressioni impostate Diametro catetere utile da consentire l'utilizzo in canale operativo da 2,8 mm di colonscopi e gastroscopi Resistente alle alte pressioni Con marcatori radiopachi Inclusa indicazione DASE STERILE MONOUSO	Tutte le misure	PZ	450	480	51	0	600	1.581	175,00 €	276.675,00 €	5.533,50 €	9814469408	2	Ampiezza gamma delle misure - max punti 15 Pressione massima raggiungibile per misura -max punti 15 Descrizione in scheda tecnica delle pressioni relative ai rispettivi diametri (si/no) punti 5/0 Descrizione in etichetta delle pressioni relative ai rispettivi diametri (si/no) punti 5/0 Affidabilità e robustezza del materiale - max punti 30

22	Caricatori multipli per legatura varici esofagee.	Sistema premontato di legatura a caricamento multiplo; adattatore trasparente per una migliore visione endoscopica; utilizzabile in canale operatore da 2,8 mm. Compatibile con gastroscopi di tutte le marche STERILE MONOUSO		PZ	600	750	120	0	240	1.710	85,00 €	145.350,00 €	2.907,00 €	98144715AE	2	Numerosità dei lacci per caricatore - max punti 10 Cap con visibilità maggiorata - max punti 20 Manico ergonomico con click udibile al rilascio di ogni elastico - max punti 20 Sistema di sgancio degli elastici tramite cavetto di acciaio atraumatico sulla varice - max punti 20
23	Catetere tipo spray per colorazione vitale	Lunghezza circa 230 cm diametro canale endoscopico 2,8 mm STERILE MONOUSO		PZ	30	300	15	900	900	2.145	25,00 €	53.625,00 €	1.072,50 €	9814472681	1	Uniformità e ampiezza della superficie irrigata con il colorante - max punti 50 Facilità d'uso - max punti 20
24	Pinze per biopsie a caldo	Compatibili con elettrobisturi per uso endoscopico compatibili con canale operativo di almeno 2,8 mm lunghezza compatibile con colonscopio lungo STERILE MONOUSO		PZ	45	600	270	30	90	1.035	18,00 €	18.630,00 €	372,60 €	9814474827	2	Guaina in acciaio - (si/no) punti 5/0 Resistenza ad azionamenti multipli - max punti 10 Efficacia della presa - max punti 20 Efficacia e precisione dell'effetto termocoagulativo - max punti 20 Capacità di preservare il campione tissutale - max punti 15
25	Kit per resezione mucosale endoscopica con laccio e ansa diatermica	Il kit deve contenere. Cap con lacci multipli premontati e ansa diatermica dedicata		PZ	60	300	12	0	15	387	230,00 €	89.010,00 €	1.780,20 €	98144758FA	2	Numerosità dei lacci per caricatore - max punti 10 Cap con visibilità maggiorata - max punti 20 Manico ergonomico con click udibile al rilascio di ogni elastico - max punti 20 Sistema di sgancio degli elastici tramite cavetto di acciaio atraumatico sulla varice - max punti 20

26	Filo guida rigido per il posizionamento di protesi entero-coliche autoespandibili	Anima metallica ricoperta, parte distale morbida diametro .035 inch, lunghezza minima 450 cm STERILE MONOUSO		PZ	450	300	30	0	150	930	60,00 €	55.800,00 €	1.116,00 €	98144769CD	3	Atraumaticità della punta - max punti 20 Portanza (capacità di mantenere l'asse desiderato durante il posizionamento della protesi) - max punti 20 Flessibilità del filo guida - max punti 20 Radiopacità- (si/no) punti10/0
27	Sistema per Infiltrazione/riempimento sottomucosale	Kit per infiltrazione con liquido sterile della sottomucosa prima della rimozione tramite endoscopia di lesioni della parete gastrointestinale in fiale o siringhe preriempite		PZ	30	60	180	60	180	510	50,00 €	25.500,00 €	510,00 €	9814477AA0	1	Praticità di utilizzo - max punti 20 Persistenza dell'effetto di sollevamento - max punti 30 Effetto di colorazione della sottomucosa - max punti 20
28	Dilatatori meccanici a candela per uso endoscopico	Dilatatori tipo "Savary" filoguidabili con marker radio-opachi Ampia gamma di diametri disponibili	Tutti i diametri	PZ	6	0	12	0	150	168	150,00 €	25.200,00 €	504,00 €	9814479C46	1	Praticità di utilizzo - max punti 20 Scorrevolezza del filo guida - max punti 20 Visibilità markers radio-opachi - max punti 20 Ampiezza della gamma delle misure - max punti 10
29	Overtube	Per protezione delle vie aeree durante EGDS; dotato di sistema a doppio tubo per introduzione atraumatica STERILE MONOUSO	Standard	PZ	0	30	30	0	12	72	280,00 €	20.160,00 €	403,20 €	9814481DEC	1	Maneggevolezza d'uso - max punti 30 Atraumaticità del sistema di inserzione - max punti 30 Tenuta del sistema a valvola per l'introduzione del gastroscopio - max punti 10
30	Overtube dedicato per diverticulotomia	Per la dissezione del setto nel diverticolo di Zenker STERILE MONOUSO		PZ	9	30	0	0	0	39	300,00 €	11.700,00 €	234,00 €	9814482EBF	1	Maneggevolezza d'uso - max punti 30 Atraumaticità del sistema di inserzione - max punti 30 Stabilità - max punti 10
31	Soluzione per tatuaggio endoscopico di lesioni viscerali	Siringhe precaricate per marcatura di lesioni viscerali a scopo di repere	Siringhe precaricate	ML	3000	1200	900	300	3000	8.400	7,00 €	58.800,00 €	1.176,00 €	9814483F92	2	Visibilità del colorante - max punti 20 Persistenza dell'effetto colorante - max punti 20 Atossicità nel caso di iniezione accidentale nel peritoneo - max punti 30

<b>32 a)</b>	Clip over the scope con sistemi di trazione	Cappucci con clip premontata, filo e manipolo per il rilascio della clip. Diverse misure di cappucci adatti a tutti gli endoscopi attualmente in commercio. Monouso.	Tutte le misure	PZ	150	105	60	0	60	375	<b>1.150,00 €</b>	431.250,00 €	8.625,00 €	981448406A	2	Efficacia del sistema di rilascio - max punti 20 Forza di presa sul tessuto - max punti 20 Ampiezza gamma delle misure - max punti 10
<b>32 b)</b>	Pinze e ancore per trazione	Per approssimazione o trazione del tessuto; da usarsi congiuntamente a sistemi di clip over the scope		PZ	30	30	30	0	30	120	<b>1.150,00 €</b>	138.000,00 €	2.760,00 €	981448406A	2	Variabilità dei modelli a seconda delle indicazioni d'uso - max punti 20
<b>33</b>	Clip over the scope	Cappucci con clip premontata e sistema per il rilascio della clip. Diverse misure di cappucci adatti a tutti gli endoscopi attualmente in commercio. Monouso.		PZ	30	30	15	0	15	90	<b>800,00 €</b>	72.000,00 €	1.440,00 €	981448513D	1	Efficacia del sistema di rilascio - max punti 20 Forza di presa sul tessuto - max punti 20 Ampiezza gamma delle misure - max punti 10 Variabilità dei modelli a seconda delle indicazioni d'uso - max punti 20
<b>34 a)</b>	Dispositivo per resezione a tutto spessore FTRD colon	Kit premontato comprensivo di cappuccio, clip over the scope, ansa diatermica, pinza per trazione della lesione da resecare, sonda diatermica per marcatura		PZ	60	30	15	0	60	165	<b>1.950,00 €</b>	321.750,00 €	6.435,00 €	9814486210	1	Efficacia di presa del tessuto - max punti 20 Efficacia del taglio - max punti 20
<b>34 b)</b>	Dispositivo per resezione a tutto spessore FTRD gastroduodenale	Kit premontato comprensivo di cappuccio, clip over the scope, ansa diatermica, pinza per trazione della lesione da resecare, sonda diatermica per marcatura		PZ	30	15	9	0	15	69	<b>2.350,00 €</b>	162.150,00 €	3.243,00 €	9814486210	1	Persistenza in sede della clip dopo la resezione della lesione - max punti 30
<b>35</b>	Spray emostatico per trattamento del sanguinamento acuto	Kit premontato comprendente polvere emostatica, catetere di applicazione, dispositivo di erogazione	Kit	PZ	30	300	21	90	150	591	<b>360,00 €</b>	212.760,00 €	4.255,20 €	98144 872E3	2	Praticità di utilizzo - max punti 20 Efficacia dell'effetto emostatico - max punti 30 Persistenza dell'effetto di emostasi - max punti 20
<b>36</b>	Gel emostatico per prevenzione	Siringa precaricata comprensiva di catetere di applicazione	Siringa da 5 ml	PZ	30	150	9	60	150	399	<b>400,00 €</b>	159.600,00 €	3.192,00 €	9814489489	1	Praticità di utilizzo - max punti 20 Efficacia dell'effetto emostatico - max punti 30 Persistenza dell'effetto di emostasi - max punti 20

37	Catetere bipolare per emostasi termica con ago incorporato	Catetere bipolare per emostasi termica con ago incorporato da 7 e 10 Fr	tutte le misure	PZ	450	30	0	30	30	540	300,00 €	162.000,00 €	3.240,00 €	981449055C	1	Praticità di utilizzo - max punti 20 Efficacia dell'effetto emostatico - max punti 30 Persistenza dell'effetto di emostasi - max punti 20
38 a)	Sonde APC monouso	Dispositivo per emostasi termica non a contatto	tutte le misure	PZ	300	300	225	150	450	1.425	170,00 €	242.250,00 €	4.845,00 €	9814492702	1	Praticità di utilizzo - max punti 20 Efficacia dell'effetto emostatico - max punti 15 Persistenza dell'effetto di emostasi - max punti 10 Efficacia dell'effetto di infiltrazione della sottomucosa - max punti 15 Efficacia della ablazione tissutale - max punti 10
38 b)	Sonde APC ibride monouso	Dispositivo per emostasi termica non a contatto associato a iniezione sottomucosa tramite idrojet	tutte le misure	PZ	0	0	15	0	0	15	170,00 €	2.550,00 €	51,00 €			
39	Stent biodegradabili enterali	Kit preassemblato di rilascio di stent autoespandibili biodegradabili		PZ	0	15	6	0	6	27	900,00 €	24.300,00 €	486,00 €	98144937D5	1	Praticità di utilizzo - max punti 10 Capacità dell'effetto dilatante - max punti 30 Effettiva biodegradabilità nei tempi dichiarati - max punti 30
40	Pinza per la resezione di polipi diminutivi e multiprelievo	Pinza multifunzione, apertura di 1cm, doppia fenestrazione per valva, sistema di rotazione 1:1 nella parte distale del manipolo. Certificato CE per la resezione di polipi diminutivi e multiprelievo. MONOUSO		PZ	900	900	45	900	900	3.645	35,00 €	127.575,00 €	2.551,50 €	98144948A8	1	Ampiezza della presa - max punti 30 Precisione dell'effetto di resezione - max punti 20 Capacità di trattenere multipli frammenti biotici - max punti 20
41	Kit drenaggio deiscenze post-operatorie, fistole e cavità ascessuali del tratto digestivo superiore	Dispositivo composto da spugnetta sagomabile compatibile con sistema di aspirazione continua per effetto ex-vacuo persistente		PZ	15	30	60	0	15	120	755,00 €	90.600,00 €	1.812,00 €	9814497B21	1	Praticità di utilizzo - max punti 20 Durata dell'effetto di aspirazione continua - max punti 30 Facilità della rimozione - max punti 20
42	Kit drenaggio deiscenze post-operatorie, fistole e cavità ascessuali del tratto digestivo superiore	Dispositivo composto da stent autoespandibile e spugnetta compatibile con sistema di aspirazione continua per effetto ex-vacuo persistente		PZ	18	120	15	0	15	168	2.800,00 €	470.400,00 €	9.408,00 €	9814498BF4	1	Praticità di utilizzo - max punti 20 Durata dell'effetto di aspirazione continua - max punti 30 Facilità della rimozione - max punti 20

43	Kit drenaggio deiscenze post-operatorie, fistole e cavità ascessuali del tratto digestivo inferiore	Dispositivo composto da spugna sagomabile collegata a sistema di aspirazione continua per effetto ex-vacuo persistente (ampolla/bottiglia in aspirazione controllata a basso vuoto da 600 ml)		PZ	15	210	150	0	30	405	380,00 €	153.900,00 €	3.078,00 €	9814499CC7	1	Praticità di utilizzo - max punti 20 Durata dell'effetto di aspirazione continua - max punti 30 Facilità della rimozione - max punti 20
44	Sonde per ablazione con radiofrequenza per uso luminale FORNITURA IN COMODATO D'USO GRATUITO DEL GENERATORE	Sonde di diverse dimensioni (circonferenziali, rette, a spatola) per ablazione tissutale di esofago di Barrett e lesioni angioidisplasiche	Tutte le misure	PZ	15	90	30	0	0	135	2.500,00 €	337.500,00 €	6.750,00 €	9814500D9A	1	Praticità di utilizzo - max punti 20 Efficacia dell'effetto di ablazione - max punti 30 Sicurezza di utilizzo - max punti 20
<b>Sezione EUS</b>																
45	Lumen apposing metal stent	Diametri disponibili da 6 a 20 mm; puntale elettrificato per introduzione con tecnica "hot" MONOUSO	Tutte le misure	PZ	60	60	120	0	30	270	2.500,00 €	675.000,00 €	13.500,00 €	9814501E6D	2	Praticità di utilizzo - max punti 20 Precisione del controllo del sistema di apertura delle flange - max punti 20 Efficacia della penetrazione tissutale della punta - max punti 20 Forza di approssimazione tra i visceri - max punti 10
46	Elettrodi per ablazione con radiofrequenza EUS-guidata FORNITURA IN COMODATO D'USO GRATUITO DEL GENERATORE	Gamma di misure variabile a seconda del tumore da trattare; compatibili con gli ecoendoscopi disponibili sul mercato MONOUSO	Tutte le misure	PZ	15	0	15	0	0	30	2.100,00 €	63.000,00 €	1.260,00 €	9814502F40	2	Praticità di utilizzo - max punti 20 Precisione del controllo dell'effetto di ablazione - max punti 30 Prevenzione della dispersione della radiofrequenza sul tessuto sano - max punti 20
47	Cistotomi	Dispositivi con punta diatermica, filoguidati, per l'accesso alle strutture duttali e alla cavità pseudocistica. Diametro fino a 10 Fr	Tutte le misure	PZ	15	60	30	0	0	105	700,00 €	73.500,00 €	1.470,00 €	9814503018	2	Praticità di utilizzo - max punti 20 Efficacia della penetrazione tissutale della punta - max punti 30 Scorrevolezza sul filo guida - max punti 20



48	Palloncino per ecoendoscopia	Dispositivi applicabili sulla sonda ecoendoscopica, compatibile con strumenti radiali o lineari	Tutte le misure	PZ	3000	2100	240	0	1350	6.690	20,00 €	133.800,00 €	2.676,00 €	98145040EB	2	Facilità di applicazione - max punti 20 Tenuta del gonfiaggio con liquido - max punti 20 Resistenza durante l'esame - max punti 30
49	Kit protesi in silicone per il drenaggio trans-pancricale di pseudocisti pancreatiche, colecisti e raccolte flogistiche fuide	Il kit deve comprendere: protesi di silicone, catetere guida con markers radiopachi e con raccordo per iniezione, posizionario. Materiale radiopaco e flessibile Configurazione doppio pigtail Diametro esterno di calibri variabili comprendenti il10 Fr Lunghezza protesi da 10 a 150 mm STERILE MONOUSO	Tutte le misure	PZ	15	0	60	0	240	315	100,00 €	31.500,00 €	630,00 €	98145051BE	2	Facilità di posizionamento -max punti 30 Variabilità gamma delle misure - max punti 40
<b>Sezione ERCP</b>																
50	Dilatatore pneumatico biliare catetere a palloncino. FORNITURA GRATUITA del sistema di gonfiaggio munito di manometro	Palloncino in materiale anelastico a bassa compliance per una dilatazione uniforme, resistente alle alte pressioni, utilizzabile con filo guida da 0.035 inch. lunghezza palloncino circa 4 cm; misure di dilatazione 4-6-8 mm; diametro catetere di dimensioni ridotte 5 Fr circa. Compatibile con guida corta e/o lunga. STERILE MONOUSO	Tutte le misure	PZ	60	60	24	0	450	594	150,00 €	89.100,00 €	1.782,00 €	9814507364	2	Variabilità della gamma -max punti 15 Pressione massima raggiungibile per misura -max punti 15 Descrizione in scheda tecnica delle pressioni relative ai rispettivi diametri - (si/no) punti 5/0 Descrizione in etichetta delle pressioni relative ai rispettivi diametri - (si/no) punti 5/0 Affidabilità e robustezza del materiale - max punti 30
51	Cateteri ERCP	Catetere retto o precurvato distalmente; raccordo doppio luer lock; indicatori distali per misurare la lunghezza del tratto stenotico; punta distale radiopaca; utilizzabili con filo guida da .035 inch; disponibili con terminale di diversa forma, comprensiva della configurazione a sfera dello stesso materiale ; diametro catetere 5 Fr ; lunghezza 200 cm MONOUSO	Tutte le forme	PZ	300	720	150	0	30	1.200	40,00 €	48.000,00 €	960,00 €	9814508437	1	Presenza di entrambe le forme (RETTE e PRECURVATE) - (si/no) punti 20/0 Diverse fogge della parte distale in estrusione - max punti 20 Funzionalità d'uso - max punti 30

52	Cestelli di Dormia, predisposti per l'estrazione e per la litotriassia	Cestello 4 fili; materiali diversi (acciaio o nitinol); multifilamento o filamento singolo; monouso o pluriuso buona memoria; diametro cestello da 20 a 30 mm; lunghezza cestello diverse misure comprese da 30 a 60 mm . Compatibile con guida corta e/o lunga.	Tutte le misure	PZ	90	150	9	0	30	279	350,00 €	97.650,00 €	1.953,00 €	981450950A	2	Ampiezza gamma delle misure - max punti 20 Memoria del cestello - max punti 30 Semplicità del meccanismo di assemblaggio - max punti 20
53	Spazzolino per citologia biliare	Catetere a doppio lume (spazzolino, filo guida); indicatore distale radiopaco; munito di manico; utilizzabile con filo guida da .035 inch; STERILE MONOUSO	Tutte le misure	PZ	150	105	6	0	450	711	70,00 €	49.770,00 €	995,40 €	98145116B0	2	Visibilità radiologica - max punti 30 Maneggevolezza ad eseguire il brushing - max punti 40
54 a)	Kit protesi biliari di plastica	Il kit deve comprendere: protesi con alette e copri flaps, catetere guida con markers radiopachi e con raccordo per iniezione, posizionatore. Materiale termosensibile (polietilene). Configurazione tipo angolato. Dritte, mono e doppio pigtail Diametro esterno di calibri variabili comprendenti il10 Fr Lunghezza protesi da 50 a 150 mm Compatibile con guida corta e/o lunga. STERILE MONOUSO		PZ	300	540	150	0	330	1.320	100,00 €	132.000,00 €	2.640,00 €	9814512783	2	Facilità di posizionamento -max punti 30 Variabilità gamma delle misure - max punti 40
54 b)	Protesi biliari di plastica	Protesi con alette e copri flaps Materiale termosensibile (polietilene) Configurazione tipo angolato Dritte, mono e doppio pigtail Diametro esterno di calibri variabili comprendenti il10 Fr Lunghezza protesi da 50 a 150 mm Compatibile con guida corta e/o lunga STERILE MONOUSO		PZ	150	210	60	0	120	540	40,00 €	21.600,00 €	432,00 €		2	
55	Kit drenaggio naso-biliare	In materiale idrofilico; tipo standard con o senza pigtail terminale, più accessi laterali distali, tubo di trasferimento nasale, tubo di collegamento per facilitare irrigazione e drenaggio, diametri cateteri di drenaggio variabili; lunghezza minima 250 cm STERILE MONOUSO	Tutte le misure	PZ	45	300	60	0	150	555	80,00 €	44.400,00 €	888,00 €	98145159FC	2	Ampiezza gamma diametri - max punti 30 Atraumaticita' del tubo di trasferimento nasale - max punti 20 Facilità di lavaggio/iniezione - max punti 20

56	Catetere a palloncino di Fogarty per estrazione calcoli	Catetere palloncino a triplo lume (iniezione, guida, gonfiaggio palloncino); reper radiopaco prossimale; utilizzabile con filoguida da .035 inch; diametri palloncino variabili; lunghezza catetere 200 cm STERILE MONOUSO Iniezione prossimale E/O iniezione distale. Compatibile con guida corta e/o lunga.	Tutte le misure	PZ	1200	1200	300	0	1800	4.500	130,00 €	585.000,00 €	11.700,00 €	9814517BA2	3	Variabilità dei diametri - max punti 20 Resistenza del pallone - max punti 30 Facilità d'iniezione del contrasto - max punti 20
57	kit protesi pancreatica	Kit composto da: spingitore radiopaco, stent radiopaco Misure stent: calibro variabile comprendente il 5 Fr, lunghezza variabile comprendenti il 3 e 12 cm Protesi dritte e con pigtail MONOUSO	Tutte le misure	PZ	210	120	75	0	600	1.005	100,00 €	100.500,00 €	2.010,00 €	9814519D48	2	Facilità di posizionamento -max punti 30 Ampiezza gamma delle misure - max punti 40
58	Sonde per litotrissia intracanalare a onde d'urto	Sonde utilizzabili con colangioscopio	Tutte le misure	PZ	60	90	15	0	15	180	550,00 €	99.000,00 €	1.980,00 €	9814520E1B	1	Praticità di utilizzo - max punti 20 Efficacia dell'effetto della litotrissia - max punti 30 Durata della sonda - max punti 20
59	Dispositivo di bloccaggio RX e sistema di tappo per biopsia			PZ	1560	0	60	0	60	1.680	20,00 €	33.600,00 €	672,00 €	9814521EEE	1	Praticità di fissaggio - max punti 40 Tenuta del filo guida - max punti 30
60	Catetere per necrosectomia endoscopica diretta	Catetere multifunzione per necrosectomia lunghezza 230 cm diametro 3.1 mm munito di doppio manopolo Sistema combinato ansa plurifilamento in acciaio inox, container in nitinol, diametro container: 20 – 25 - 30 mm, lunghezza: 230 cm , diam. catetere: 3,1 mm, compatibilità canale: 3,4 mm. Munito di 2 manici ergonomici rotanti autonomi		PZ	45	45	9	0	0	99	800,00 €	79.200,00 €	1.584,00 €	9814522FC1	1	Praticità di utilizzo- max punti 20 Facilità di rimozione del tessuto necrotico - max punti 30 Ergonomia dell'impugnatura del manopolo - max punti 20
<b>Varie</b>																
61	Spazzolino pulizia endoscopi	Pulizia dei canali operativi degli endoscopi punta sferica atraumatica MONOUSO - NON STERILE	Tutte le misure	PZ	90000	75000	12000	15000	18000	210.000	2,50 €	525.000,00 €	10.500,00 €	9814526312	3	Ampiezza gamma delle misure - max punti 10 Atraumaticità - max punti 30 Efficacia della detersione - max punti 30

62	Spazzolini di pulizia dei canali operativi a livello del manopolo degli endoscopi	Spazzolino monouso per la pulizia e scovolinatura dei canali dell'endoscopio e dell'alloggiamento dei cilindri		PZ	300	3000	150	24000	0	27.450	2,00 €	54.900,00 €	1.098,00 €	98145 273E5	1	Ampiezza gamma delle misure - max punti 20 Atraumaticità - max punti 20 Efficacia della detersione - max punti 30
63	Boccaglio monouso, con sistema bloccante	STERILE MONOUSO	Adulto e pediatrico	PZ	18300	30150	4650	15300	16500	84.900	2,00 €	169.800,00 €	3.396,00 €	98145284B8	3	Comfort per il paziente - max punti 20 Ampiezza gamma dei diametri di apertura - max punti 10 Scorrevolezza dell'endoscopio - max punti 20 Efficacia del sistema bloccante - max punti 20

	<b>LOTTO</b>	<b>1</b>
	<b>SCHEDA INFORMATIVA DEL DISPOSITIVO</b>	
	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 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
	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 (se pertinente)	SI NO

Informazioni utili all'attribuzione del punteggio tecnico		Inserire il riferimento alla pagina o al file in cui è possibile trovare le informazioni relative al criterio di valutazione
	Ampiezza gamma delle misure	
	Facilità di posizionamento	
	Rimovibilità per trazione	
	<i>Eventuali ulteriori informazioni</i>	

	<b>LOTTO</b>	<b>2</b>
	<b>SCHEMA INFORMATIVA DEL DISPOSITIVO</b>	
	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 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
	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 (se pertinente)	SI NO

Informazioni utili all'attribuzione del punteggio tecnico		Inserire il riferimento alla pagina o al file in cui è possibile trovare le informazioni relative al criterio di valutazione
	Ampiezza gamma delle misure	
	Facilità di posizionamento	
	Rimovibilità per trazione	
	<i>Eventuali ulteriori informazioni</i>	



<b>LOTTO</b>		<b>3</b>
<b>SCHEMA INFORMATIVA DEL DISPOSITIVO</b>		
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 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
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 (se pertinente)		SI NO

Informazioni utili all'attribuzione del punteggio tecnico	Inserire il riferimento alla pagina o al file in cui è possibile trovare le informazioni relative al criterio di valutazione
Affidabilità e robustezza delle ancorette	
Maneggevolezza del sistema di dilatazione progressiva	
<i>Eventuali ulteriori informazioni</i>	

	<b>LOTTO</b>	<b>4</b>
	<b>SCHEMA INFORMATIVA DEL DISPOSITIVO</b>	
	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 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
	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 (se pertinente)	SI NO

Informazioni utili all'attribuzione del punteggio tecnico		Inserire il riferimento alla pagina o al file in cui è possibile trovare le informazioni relative al criterio di valutazione
	Affidabilità e durata nel tempo	
	Presenza doppio accesso per somministrazione farmaci	
	Tempo massimo (espresso in giorni) di permanenza in SITU dichiarato in scheda tecnica	
	<i>Eventuali ulteriori informazioni</i>	

	<b>LOTTO</b>	<b>5</b>
<b>SCHEMA INFORMATIVA DEL DISPOSITIVO</b>		
	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 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
	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 (se pertinente)	SI NO

Informazioni utili all'attribuzione del punteggio tecnico		Inserire il riferimento alla pagina o al file in cui è possibile trovare le informazioni relative al criterio di valutazione
	Facilità di posizionamento	
	Affidabilità e durata nel tempo	
	<i>Eventuali ulteriori informazioni</i>	

	<b>LOTTO</b>	<b>6</b>
<b>SCHEMA INFORMATIVA DEL DISPOSITIVO</b>		
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 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
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 (se pertinente)		SI NO

Informazioni utili all'attribuzione del punteggio tecnico		Inserire il riferimento alla pagina o al file in cui è possibile trovare le informazioni relative al criterio di valutazione
	Facilità di posizionamento	
	Affidabilità e durata nel tempo	
	<i>Eventuali ulteriori informazioni</i>	



	<b>LOTTO</b>	<b>7</b>
	<b>SCHEMA INFORMATIVA DEL DISPOSITIVO</b>	
	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 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
	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 (se pertinente)	SI NO

Informazioni utili all'attribuzione del punteggio tecnico		Inserire il riferimento alla pagina o al file in cui è possibile trovare le informazioni relative al criterio di valutazione
	Facilità di posizionamento	
	Affidabilità e durata nel tempo	
	<i>Eventuali ulteriori informazioni</i>	

	<b>LOTTO</b>	<b>8</b>
<b>SCHEMA INFORMATIVA DEL DISPOSITIVO</b>		
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 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
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 (se pertinente)		SI NO

Informazioni utili all'attribuzione del punteggio tecnico		Inserire il riferimento alla pagina o al file in cui è possibile trovare le informazioni relative al criterio di valutazione
	Affidabilità e durata nel tempo	
	Tempo massimo (espresso in giorni) di permanenza in SITU dichiarato in scheda tecnica	
	<i>Eventuali ulteriori informazioni</i>	

	<b>LOTTO</b>	<b>9</b>
<b>SCHEMA INFORMATIVA DEL DISPOSITIVO</b>		
	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 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
	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 (se pertinente)	SI NO

Informazioni utili all'attribuzione del punteggio tecnico		Inserire il riferimento alla pagina o al file in cui è possibile trovare le informazioni relative al criterio di valutazione
	Facilità di posizionamento	
	Affidabilità e durata nel tempo	
	<i>Eventuali ulteriori informazioni</i>	

	<b>LOTTO</b>	<b>10</b>
<b>SCHEMA INFORMATIVA DEL DISPOSITIVO</b>		
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 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
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 (se pertinente)		SI NO

Informazioni utili all'attribuzione del punteggio tecnico		Inserire il riferimento alla pagina o al file in cui è possibile trovare le informazioni relative al criterio di valutazione
	Facilità di posizionamento	
	Affidabilità e durata nel tempo	
	<i>Eventuali ulteriori informazioni</i>	



	<b>LOTTO</b>	<b>11</b>
<b>SCHEMA INFORMATIVA DEL DISPOSITIVO</b>		
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 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
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 (se pertinente)		SI NO

Informazioni utili all'attribuzione del punteggio tecnico		Inserire il riferimento alla pagina o al file in cui è possibile trovare le informazioni relative al criterio di valutazione
	Ampiezza gamma dei diametri del retino	
	Robustezza	
	Capacità di rotazione	
	<i>Eventuali ulteriori informazioni</i>	

	<b>LOTTO</b>	<b>12</b>
<b>SCHEDA INFORMATIVA DEL DISPOSITIVO</b>		
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 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
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 (se pertinente)		SI NO

Informazioni utili all'attribuzione del punteggio tecnico		Inserire il riferimento alla pagina o al file in cui è possibile trovare le informazioni relative al criterio di valutazione
	Maggior numero dei comparti	
	Capacità di separare il polipo dal materiale di scarto	
	<i>Eventuali ulteriori informazioni</i>	

	<b>LOTTO</b>	<b>13</b>
<b>SCHEDA INFORMATIVA DEL DISPOSITIVO</b>		
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 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
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 (se pertinente)		SI NO

Informazioni utili all'attribuzione del punteggio tecnico		Inserire il riferimento alla pagina o al file in cui è possibile trovare le informazioni relative al criterio di valutazione
	Marcatura markers visivi di riferimento	
	Guaina in acciaio	
	Resistenza ad azionamenti multipli	
	Efficacia della presa	
	Qualità del frustolo biotico	
	<i>Eventuali ulteriori informazioni</i>	

	<b>LOTTO</b>	<b>14</b>
<b>SCHEMA INFORMATIVA DEL DISPOSITIVO</b>		
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 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
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 (se pertinente)		SI NO

Informazioni utili all'attribuzione del punteggio tecnico		Inserire il riferimento alla pagina o al file in cui è possibile trovare le informazioni relative al criterio di valutazione
	Resistenza ad azionamenti multipli	
	Efficacia della presa	
	Resistenza della presa	
	<i>Eventuali ulteriori informazioni</i>	



	<b>LOTTO</b>	<b>15</b>
<b>SCHEMA INFORMATIVA DEL DISPOSITIVO</b>		
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 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
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 (se pertinente)		SI NO

Informazioni utili all'attribuzione del punteggio tecnico		Inserire il riferimento alla pagina o al file in cui è possibile trovare le informazioni relative al criterio di valutazione
	Resistenza ad azionamenti multipli	
	Efficacia della presa	
	Resistenza della presa	
	<i>Eventuali ulteriori informazioni</i>	

	<b>LOTTO</b>	<b>16</b>
<b>SCHEMA INFORMATIVA DEL DISPOSITIVO</b>		
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 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
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 (se pertinente)		SI NO

Informazioni utili all'attribuzione del punteggio tecnico		Inserire il riferimento alla pagina o al file in cui è possibile trovare le informazioni relative al criterio di valutazione
	Facilità di montaggio sulla punta dell'endoscopio	
	Stabilità	
	Robustezza del materiale	
	<i>Eventuali ulteriori informazioni</i>	

	<b>LOTTO</b>	<b>17</b>
<b>SCHEMA INFORMATIVA DEL DISPOSITIVO</b>		
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 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
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 (se pertinente)		SI NO

Informazioni utili all'attribuzione del punteggio tecnico		Inserire il riferimento alla pagina o al file in cui è possibile trovare le informazioni relative al criterio di valutazione
	Agevole fuoriuscita dell'ago con tutti gli strumenti e in tutte le situazioni	
	Agevole penetrazione nella sottomucosa	
	Facilità di iniezione	
	Blocco e controllo in entrata e in uscita dell'ago	
	<i>Eventuali ulteriori informazioni</i>	

<b>LOTTO</b>		<b>18</b>
<b>SCHEMA INFORMATIVA DEL DISPOSITIVO</b>		
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 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
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 (se pertinente)		SI NO

Informazioni utili all'attribuzione del punteggio tecnico		Inserire il riferimento alla pagina o al file in cui è possibile trovare le informazioni relative al criterio di valutazione
	Ampiezza gamma delle misure	
	Variabilità delle forme dell'ansa	
	Funzionalità d'uso (risposta apertura/ chiusura alla max angolazione dello strumento)	
	Possibilità di rotazione	
	Resistenza all'azionamento multiplo (memoria di forma)	
	Buona forza di presa del tessuto	
	<i>Eventuali ulteriori informazioni</i>	



	<b>LOTTO</b>	<b>19</b>
<b>SCHEMA INFORMATIVA DEL DISPOSITIVO</b>		
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 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
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 (se pertinente)		SI NO

Informazioni utili all'attribuzione del punteggio tecnico		Inserire il riferimento alla pagina o al file in cui è possibile trovare le informazioni relative al criterio di valutazione
	Ampiezza gamma delle misure	
	Variabilità delle forme dell'ansa	
	Funzionalità d'uso (risposta apertura/ chiusura alla max angolazione dello strumento)	
	Possibilità di rotazione	
	Resistenza all'azionamento multiplo (memoria di forma)	
	Buona forza di presa del tessuto	
	<i>Eventuali ulteriori informazioni</i>	

	<b>LOTTO</b>	<b>20</b>
<b>SCHEMA INFORMATIVA DEL DISPOSITIVO</b>		
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 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
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 (se pertinente)		SI NO

Informazioni utili all'attribuzione del punteggio tecnico		Inserire il riferimento alla pagina o al file in cui è possibile trovare le informazioni relative al criterio di valutazione
	Ampiezza gamma delle misure	
	Variabilità delle forme dell'ansa	
	Funzionalità d'uso (risposta apertura/ chiusura alla max angolazione dello strumento)	
	Possibilità di rotazione	
	Resistenza all'azionamento multiplo (memoria di forma)	
	Buona forza di presa del tessuto	
	<i>Eventuali ulteriori informazioni</i>	

	<b>LOTTO</b>	<b>21</b>
<b>SCHEMA INFORMATIVA DEL DISPOSITIVO</b>		
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 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
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 (se pertinente)		SI NO

Informazioni utili all'attribuzione del punteggio tecnico		Inserire il riferimento alla pagina o al file in cui è possibile trovare le informazioni relative al criterio di valutazione
	Ampiezza della gamma delle misure	
	Pressione massima raggiungibile per misura	
	Descrizione in scheda tecnica delle pressioni relative ai rispettivi diametri	
	Descrizione in etichetta delle pressioni relative ai rispettivi diametri	
	Affidabilità e robustezza del materiale	
	<i>Eventuali ulteriori informazioni</i>	

	<b>LOTTO</b>	<b>22</b>
<b>SCHEMA INFORMATIVA DEL DISPOSITIVO</b>		
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 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
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 (se pertinente)		SI NO

Informazioni utili all'attribuzione del punteggio tecnico		Inserire il riferimento alla pagina o al file in cui è possibile trovare le informazioni relative al criterio di valutazione
	Numerosità dei lacci per caricatore	
	Cap con visibilità migliorata	
	Manico ergonomico con click udibile al rilascio di ogni elastico	
	Sistema di sgancio degli elastici tramite cavetto di acciaio atraumatico sulla varice	
	<i>Eventuali ulteriori informazioni</i>	



	<b>LOTTO</b>	<b>23</b>
<b>SCHEDA INFORMATIVA DEL DISPOSITIVO</b>		
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 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
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 (se pertinente)		SI NO

Informazioni utili all'attribuzione del punteggio tecnico		Inserire il riferimento alla pagina o al file in cui è possibile trovare le informazioni relative al criterio di valutazione
	Uniformità e ampiezza della superficie irrigata con il colorante	
	Facilità d'uso	
	<i>Eventuali ulteriori informazioni</i>	

	<b>LOTTO</b>	<b>24</b>
<b>SCHEDA INFORMATIVA DEL DISPOSITIVO</b>		
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 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
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 (se pertinente)		SI NO

Informazioni utili all'attribuzione del punteggio tecnico		Inserire il riferimento alla pagina o al file in cui è possibile trovare le informazioni relative al criterio di valutazione
	Guaina in acciaio	
	Resistenza ad azionamenti multipli	
	Efficacia della presa	
	Efficacia e precisione dell'effetto termocoagulativo	
	Capacità di preservare il campione tissutale	
	<i>Eventuali ulteriori informazioni</i>	

	<b>LOTTO</b>	<b>25</b>
<b>SCHEMA INFORMATIVA DEL DISPOSITIVO</b>		
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 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
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 (se pertinente)		SI NO

Informazioni utili all'attribuzione del punteggio tecnico		Inserire il riferimento alla pagina o al file in cui è possibile trovare le informazioni relative al criterio di valutazione
	Numerosità dei lacci per caricatore	
	Cap con visibilità migliorata	
	Manico ergonomico con click udibile al rilascio di ogni elastico	
	Sistema di sgancio degli elastici tramite cavetto di acciaio atraumatico sulla varice	
	<i>Eventuali ulteriori informazioni</i>	

	<b>LOTTO</b>	<b>26</b>
<b>SCHEMA INFORMATIVA DEL DISPOSITIVO</b>		
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 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
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 (se pertinente)		SI NO

Informazioni utili all'attribuzione del punteggio tecnico		Inserire il riferimento alla pagina o al file in cui è possibile trovare le informazioni relative al criterio di valutazione
	Atraumaticità della punta	
	Portanza (capacità di mantenere l'asse desiderato durante il posizionamento della protesi)	
	Flessibilità del filo guida	
	Radiopacità	
	<i>Eventuali ulteriori informazioni</i>	



	<b>LOTTO</b>	<b>27</b>
<b>SCHEMA INFORMATIVA DEL DISPOSITIVO</b>		
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 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
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 (se pertinente)		SI NO

Informazioni utili all'attribuzione del punteggio tecnico		Inserire il riferimento alla pagina o al file in cui è possibile trovare le informazioni relative al criterio di valutazione
	Praticità di utilizzo	
	Persistenza dell'effetto di sollevamento	
	Effetto di colorazione della sottomucosa	
	<i>Eventuali ulteriori informazioni</i>	

	<b>LOTTO</b>	<b>28</b>
<b>SCHEMA INFORMATIVA DEL DISPOSITIVO</b>		
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 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
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 (se pertinente)		SI NO

Informazioni utili all'attribuzione del punteggio tecnico		Inserire il riferimento alla pagina o al file in cui è possibile trovare le informazioni relative al criterio di valutazione
	Praticità di utilizzo	
	Scorrevolezza del filo guida	
	Visibilità markers radio-opachi	
	Ampiezza gamma delle misure	
	<i>Eventuali ulteriori informazioni</i>	

	<b>LOTTO</b>	<b>29</b>
<b>SCHEMA INFORMATIVA DEL DISPOSITIVO</b>		
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 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
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 (se pertinente)		SI NO

Informazioni utili all'attribuzione del punteggio tecnico	Inserire il riferimento alla pagina o al file in cui è possibile trovare le informazioni relative al criterio di valutazione
Maneggevolezza d'uso	
Atraumaticità del sistema di inserzione	
Tenuta del sistema a valvola per l'introduzione del gastroscopio	
<i>Eventuali ulteriori informazioni</i>	

	<b>LOTTO</b>	<b>30</b>
<b>SCHEMA INFORMATIVA DEL DISPOSITIVO</b>		
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 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
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 (se pertinente)		SI NO

Informazioni utili all'attribuzione del punteggio tecnico		Inserire il riferimento alla pagina o al file in cui è possibile trovare le informazioni relative al criterio di valutazione
	Maneggevolezza d'uso	
	Atraumaticità del sistema di inserzione	
	Stabilità	
	<i>Eventuali ulteriori informazioni</i>	



	<b>LOTTO</b>	<b>31</b>
<b>SCHEMA INFORMATIVA DEL DISPOSITIVO</b>		
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 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
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 (se pertinente)		SI NO

Informazioni utili all'attribuzione del punteggio tecnico		Inserire il riferimento alla pagina o al file in cui è possibile trovare le informazioni relative al criterio di valutazione
	Visibilità del colorante	
	Persistenza dell'effetto colorante	
	Atossicità nel caso di iniezione accidentale nel peritoneo	
	<i>Eventuali ulteriori informazioni</i>	

	<b>LOTTO</b>	<b>32</b>
<b>SCHEMA INFORMATIVA DEL DISPOSITIVO</b>		
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 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
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 (se pertinente)		SI NO

Informazioni utili all'attribuzione del punteggio tecnico		Inserire il riferimento alla pagina o al file in cui è possibile trovare le informazioni relative al criterio di valutazione
	Efficacia del sistema di rilascio	
	Forza di presa sul tessuto	
	Ampiezza gamma delle misure	
	Variabilità dei modelli a seconda delle indicazioni d'uso	
	<i>Eventuali ulteriori informazioni</i>	

	<b>LOTTO</b>	<b>33</b>
<b>SCHEMA INFORMATIVA DEL DISPOSITIVO</b>		
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 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
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 (se pertinente)		SI NO

Informazioni utili all'attribuzione del punteggio tecnico		Inserire il riferimento alla pagina o al file in cui è possibile trovare le informazioni relative al criterio di valutazione
	Efficacia del sistema di rilascio	
	Forza di presa sul tessuto	
	Ampiezza gamma delle misure	
	Variabilità dei modelli a seconda delle indicazioni d'uso	
	<i>Eventuali ulteriori informazioni</i>	

	<b>LOTTO</b>	<b>34</b>
<b>SCHEMA INFORMATIVA DEL DISPOSITIVO</b>		
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 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
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 (se pertinente)		SI NO

Informazioni utili all'attribuzione del punteggio tecnico		Inserire il riferimento alla pagina o al file in cui è possibile trovare le informazioni relative al criterio di valutazione
	Efficacia di presa del tessuto	
	Efficacia del taglio	
	Persistenza in sede della clip dopo la resezione della lesione	
	<i>Eventuali ulteriori informazioni</i>	



	<b>LOTTO</b>	<b>35</b>
<b>SCHEMA INFORMATIVA DEL DISPOSITIVO</b>		
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 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
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 (se pertinente)		SI NO

Informazioni utili all'attribuzione del punteggio tecnico		Inserire il riferimento alla pagina o al file in cui è possibile trovare le informazioni relative al criterio di valutazione
	Praticità di utilizzo	
	Efficacia dell'effetto emostatico	
	Persistenza dell'effetto di emostasi	
	<i>Eventuali ulteriori informazioni</i>	

	<b>LOTTO</b>	<b>36</b>
<b>SCHEMA INFORMATIVA DEL DISPOSITIVO</b>		
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 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
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 (se pertinente)		SI NO

Informazioni utili all'attribuzione del punteggio tecnico		Inserire il riferimento alla pagina o al file in cui è possibile trovare le informazioni relative al criterio di valutazione
	Praticità di utilizzo	
	Efficacia dell'effetto emostatico	
	Persistenza dell'effetto di emostasi	
	<i>Eventuali ulteriori informazioni</i>	

	<b>LOTTO</b>	<b>37</b>
<b>SCHEMA INFORMATIVA DEL DISPOSITIVO</b>		
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 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
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 (se pertinente)		SI NO

Informazioni utili all'attribuzione del punteggio tecnico		Inserire il riferimento alla pagina o al file in cui è possibile trovare le informazioni relative al criterio di valutazione
	Praticità di utilizzo	
	Efficacia dell'effetto emostatico	
	Persistenza dell'effetto di emostasi	
	<i>Eventuali ulteriori informazioni</i>	

	<b>LOTTO</b>	<b>38</b>
<b>SCHEDA INFORMATIVA DEL DISPOSITIVO</b>		
	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 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
	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 (se pertinente)	SI NO

Informazioni utili all'attribuzione del punteggio tecnico		Inserire il riferimento alla pagina o al file in cui è possibile trovare le informazioni relative al criterio di valutazione
	Praticità di utilizzo	
	Efficacia dell'effetto emostatico	
	Persistenza dell'effetto di emostasi	
	Efficacia dell'effetto di infiltrazione della sottomucosa	
	Efficacia della ablazione tissutale	
	<i>Eventuali ulteriori informazioni</i>	



	<b>LOTTO</b>	<b>39</b>
<b>SCHEMA INFORMATIVA DEL DISPOSITIVO</b>		
	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 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
	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 (se pertinente)	SI NO

Informazioni utili all'attribuzione del punteggio tecnico		Inserire il riferimento alla pagina o al file in cui è possibile trovare le informazioni relative al criterio di valutazione
	Praticità di utilizzo	
	Capacità dell'effetto dilatante	
	Effettiva biodegradabilità nei tempi dichiarati	
	<i>Eventuali ulteriori informazioni</i>	

	<b>LOTTO</b>	<b>40</b>
<b>SCHEDA INFORMATIVA DEL DISPOSITIVO</b>		
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 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
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 (se pertinente)		SI NO

Informazioni utili all'attribuzione del punteggio tecnico		Inserire il riferimento alla pagina o al file in cui è possibile trovare le informazioni relative al criterio di valutazione
	Ampiezza della presa	
	Precisione dell'effetto di resezione	
	Capacità di trattenere multipli frammenti bioptici	
	<i>Eventuali ulteriori informazioni</i>	

	<b>LOTTO</b>	<b>41</b>
<b>SCHEMA INFORMATIVA DEL DISPOSITIVO</b>		
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 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
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 (se pertinente)		SI NO

Informazioni utili all'attribuzione del punteggio tecnico		Inserire il riferimento alla pagina o al file in cui è possibile trovare le informazioni relative al criterio di valutazione
	Praticità di utilizzo	
	Durata dell'effetto di aspirazione continua	
	Facilità della rimozione	
	<i>Eventuali ulteriori informazioni</i>	

	<b>LOTTO</b>	<b>42</b>
<b>SCHEMA INFORMATIVA DEL DISPOSITIVO</b>		
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 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
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 (se pertinente)		SI NO

Informazioni utili all'attribuzione del punteggio tecnico		Inserire il riferimento alla pagina o al file in cui è possibile trovare le informazioni relative al criterio di valutazione
	Praticità di utilizzo	
	Durata dell'effetto di aspirazione continua	
	Facilità della rimozione	
	<i>Eventuali ulteriori informazioni</i>	



	<b>LOTTO</b>	<b>43</b>
<b>SCHEMA INFORMATIVA DEL DISPOSITIVO</b>		
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 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
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 (se pertinente)		SI NO

Informazioni utili all'attribuzione del punteggio tecnico		Inserire il riferimento alla pagina o al file in cui è possibile trovare le informazioni relative al criterio di valutazione
	Praticità di utilizzo	
	Durata dell'effetto di aspirazione continua	
	Facilità della rimozione	
	<i>Eventuali ulteriori informazioni</i>	

	<b>LOTTO</b>	<b>44</b>
<b>SCHEMA INFORMATIVA DEL DISPOSITIVO</b>		
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 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
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 (se pertinente)		SI NO

Informazioni utili all'attribuzione del punteggio tecnico		Inserire il riferimento alla pagina o al file in cui è possibile trovare le informazioni relative al criterio di valutazione
	Praticità di utilizzo	
	Efficacia dell'effetto di ablazione	
	Sicurezza di utilizzo	
	<i>Eventuali ulteriori informazioni</i>	

	<b>LOTTO</b>	<b>45</b>
<b>SCHEMA INFORMATIVA DEL DISPOSITIVO</b>		
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 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
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 (se pertinente)		SI NO

Informazioni utili all'attribuzione del punteggio tecnico		Inserire il riferimento alla pagina o al file in cui è possibile trovare le informazioni relative al criterio di valutazione
	Praticità di utilizzo	
	Precisione del controllo del sistema di apertura delle flange	
	Efficacia della penetrazione tissutale della punta	
	Forza di approssimazione tra i visceri	
	<i>Eventuali ulteriori informazioni</i>	

	<b>LOTTO</b>	<b>46</b>
<b>SCHEMA INFORMATIVA DEL DISPOSITIVO</b>		
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 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
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 (se pertinente)		SI NO

Informazioni utili all'attribuzione del punteggio tecnico		Inserire il riferimento alla pagina o al file in cui è possibile trovare le informazioni relative al criterio di valutazione
	Praticità di utilizzo	
	Precisione del controllo dell'effetto di ablazione	
	Prevenzione della dispersione della radiofrequenza sul tessuto sano	
	<i>Eventuali ulteriori informazioni</i>	



	<b>LOTTO</b>	<b>47</b>
<b>SCHEMA INFORMATIVA DEL DISPOSITIVO</b>		
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 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
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 (se pertinente)		SI NO

Informazioni utili all'attribuzione del punteggio tecnico		Inserire il riferimento alla pagina o al file in cui è possibile trovare le informazioni relative al criterio di valutazione
	Praticità di utilizzo	
	Efficacia della penetrazione tissutale della punta	
	Scorrevolezza sul filo guida	
	<i>Eventuali ulteriori informazioni</i>	

	<b>LOTTO</b>	<b>48</b>
<b>SCHEMA INFORMATIVA DEL DISPOSITIVO</b>		
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 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
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 (se pertinente)		SI NO

Informazioni utili all'attribuzione del punteggio tecnico		Inserire il riferimento alla pagina o al file in cui è possibile trovare le informazioni relative al criterio di valutazione
	Facilità di applicazione	
	Tenuta del gonfiaggio con liquido	
	Resistenza durante l'esame	
	<i>Eventuali ulteriori informazioni</i>	

	<b>LOTTO</b>	<b>49</b>
<b>SCHEMA INFORMATIVA DEL DISPOSITIVO</b>		
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 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
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 (se pertinente)		SI NO

Informazioni utili all'attribuzione del punteggio tecnico		Inserire il riferimento alla pagina o al file in cui è possibile trovare le informazioni relative al criterio di valutazione
	Facilità di posizionamento	
	Ampiezza gamma delle misure	
	<i>Eventuali ulteriori informazioni</i>	

	<b>LOTTO</b>	<b>50</b>
<b>SCHEMA INFORMATIVA DEL DISPOSITIVO</b>		
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 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
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 (se pertinente)		SI NO

Informazioni utili all'attribuzione del punteggio tecnico		Inserire il riferimento alla pagina o al file in cui è possibile trovare le informazioni relative al criterio di valutazione
	Ampiezza della gamma	
	Pressione massima raggiungibile per misura	
	Descrizione in scheda tecnica delle pressioni relative ai rispettivi diametri	
	Descrizione in etichetta delle pressioni relative ai rispettivi diametri	
	Affidabilità e robustezza del materiale	
	<i>Eventuali ulteriori informazioni</i>	



	<b>LOTTO</b>	<b>51</b>
<b>SCHEDA INFORMATIVA DEL DISPOSITIVO</b>		
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 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
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 (se pertinente)		SI NO

Informazioni utili all'attribuzione del punteggio tecnico	Inserire il riferimento alla pagina o al file in cui è possibile trovare le informazioni relative al criterio di valutazione
Presenza di entrambe le forme (RETTE e PRECURVATE)	
Diverse fogge della parte distale in estrusione	
Funzionalità d'uso	
<i>Eventuali ulteriori informazioni</i>	

	<b>LOTTO</b>	<b>52</b>
<b>SCHEMA INFORMATIVA DEL DISPOSITIVO</b>		
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 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
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 (se pertinente)		SI NO

Informazioni utili all'attribuzione del punteggio tecnico		Inserire il riferimento alla pagina o al file in cui è possibile trovare le informazioni relative al criterio di valutazione
	Ampiezza gamma delle misure	
	Memoria del cestello	
	Semplicità del meccanismo di assemblaggio	
	<i>Eventuali ulteriori informazioni</i>	

	<b>LOTTO</b>	<b>53</b>
<b>SCHEMA INFORMATIVA DEL DISPOSITIVO</b>		
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 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
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 (se pertinente)		SI NO

Informazioni utili all'attribuzione del punteggio tecnico		Inserire il riferimento alla pagina o al file in cui è possibile trovare le informazioni relative al criterio di valutazione
	Visibilità radiologica	
	Maneggevolezza ad eseguire il brushing	
	<i>Eventuali ulteriori informazioni</i>	

	<b>LOTTO</b>	<b>54</b>
<b>SCHEMA INFORMATIVA DEL DISPOSITIVO</b>		
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 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
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 (se pertinente)		SI NO

Informazioni utili all'attribuzione del punteggio tecnico		Inserire il riferimento alla pagina o al file in cui è possibile trovare le informazioni relative al criterio di valutazione
	Facilità di posizionamento	
	Ampiezza gamma delle misure	
	<i>Eventuali ulteriori informazioni</i>	



	<b>LOTTO</b>	<b>55</b>
<b>SCHEDA INFORMATIVA DEL DISPOSITIVO</b>		
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 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
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 (se pertinente)		SI NO

Informazioni utili all'attribuzione del punteggio tecnico		Inserire il riferimento alla pagina o al file in cui è possibile trovare le informazioni relative al criterio di valutazione
	Ampiezza gamma diametri	
	Atraumaticita' del tubo di trasferimento nasale	
	Facilità di lavaggio/iniezione	
	<i>Eventuali ulteriori informazioni</i>	

	<b>LOTTO</b>	<b>56</b>
<b>SCHEMA INFORMATIVA DEL DISPOSITIVO</b>		
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 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
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 (se pertinente)		SI NO

Informazioni utili all'attribuzione del punteggio tecnico		Inserire il riferimento alla pagina o al file in cui è possibile trovare le informazioni relative al criterio di valutazione
	Variabilità dei diametri	
	Resistenza del pallone	
	Facilità d'iniezione del contrasto	
	<i>Eventuali ulteriori informazioni</i>	

	<b>LOTTO</b>	<b>57</b>
<b>SCHEMA INFORMATIVA DEL DISPOSITIVO</b>		
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 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
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 (se pertinente)		SI NO

Informazioni utili all'attribuzione del punteggio tecnico		Inserire il riferimento alla pagina o al file in cui è possibile trovare le informazioni relative al criterio di valutazione
	Facilità di posizionamento	
	Ampiezza gamma delle misure	
	<i>Eventuali ulteriori informazioni</i>	

	<b>LOTTO</b>	<b>58</b>
<b>SCHEDA INFORMATIVA DEL DISPOSITIVO</b>		
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 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
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 (se pertinente)		SI NO

Informazioni utili all'attribuzione del punteggio tecnico		Inserire il riferimento alla pagina o al file in cui è possibile trovare le informazioni relative al criterio di valutazione
	Praticità di utilizzo	
	Efficacia dell'effetto della litotrissia	
	Durata della sonda	
	<i>Eventuali ulteriori informazioni</i>	



	<b>LOTTO</b>	<b>59</b>
<b>SCHEMA INFORMATIVA DEL DISPOSITIVO</b>		
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 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
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 (se pertinente)		SI NO

Informazioni utili all'attribuzione del punteggio tecnico		Inserire il riferimento alla pagina o al file in cui è possibile trovare le informazioni relative al criterio di valutazione
	Praticità di fissaggio	
	Tenuta del filo guida	
	<i>Eventuali ulteriori informazioni</i>	

	<b>LOTTO</b>	<b>60</b>
<b>SCHEMA INFORMATIVA DEL DISPOSITIVO</b>		
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 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
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 (se pertinente)		SI NO

Informazioni utili all'attribuzione del punteggio tecnico		Inserire il riferimento alla pagina o al file in cui è possibile trovare le informazioni relative al criterio di valutazione
	Praticità di utilizzo	
	Facilità di rimozione del tessuto necrotico	
	Ergonomia dell'impugnatura del manipolo	
	<i>Eventuali ulteriori informazioni</i>	

	<b>LOTTO</b>	<b>61</b>
<b>SCHEMA INFORMATIVA DEL DISPOSITIVO</b>		
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 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
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 (se pertinente)		SI NO

Informazioni utili all'attribuzione del punteggio tecnico		Inserire il riferimento alla pagina o al file in cui è possibile trovare le informazioni relative al criterio di valutazione
	Ampiezza gamma delle misure	
	Atramauticità	
	Efficacia della detersione	
	<i>Eventuali ulteriori informazioni</i>	

	<b>LOTTO</b>	<b>62</b>
<b>SCHEMA INFORMATIVA DEL DISPOSITIVO</b>		
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 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
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 (se pertinente)		SI NO

Informazioni utili all'attribuzione del punteggio tecnico		Inserire il riferimento alla pagina o al file in cui è possibile trovare le informazioni relative al criterio di valutazione
	Ampiezza gamma delle misure	
	Atramauticità	
	Efficacia della detersione	
	<i>Eventuali ulteriori informazioni</i>	



	<b>LOTTO</b>	<b>63</b>
<b>SCHEMA INFORMATIVA DEL DISPOSITIVO</b>		
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 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
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 (se pertinente)		SI NO

Informazioni utili all'attribuzione del punteggio tecnico		Inserire il riferimento alla pagina o al file in cui è possibile trovare le informazioni relative al criterio di valutazione
	Comfort per il paziente	
	Ampiezza gamma dei diametri di apertura	
	Scorrevolezza dell'endoscopio	
	Efficacia del sistema bloccante	
	<i>Eventuali ulteriori informazioni</i>	

## Allegato D - Parametri di valutazione

	TIPO DI PARAMETRO	CRITERI DI VALUTAZIONE	PUNTI	MODALITA' DI ATTRIBUZIONE DEL PUNTEGGIO
LOTTO 1	D	Ampiezza gamma delle misure	max 20	Il punteggio verrà attribuito in base alla più ampia gamma di misure disponibili, tenendo conto anche delle diverse possibilità di utilizzo delle varie misure
	D	Facilità di posizionamento	max 30	Il punteggio verrà attribuito in seguito alla valutazione della caratteristica indicata dal criterio
	D	Rimovibilità per trazione	max 20	Il punteggio verrà attribuito in seguito alla valutazione della caratteristica indicata dal criterio
LOTTO 2	D	Ampiezza gamma delle misure	max 20	Il punteggio verrà attribuito in base alla più ampia gamma di misure disponibili, tenendo conto anche delle diverse possibilità di utilizzo delle varie misure
	D	Facilità di posizionamento	max 30	Il punteggio verrà attribuito in seguito alla valutazione della caratteristica indicata dal criterio
	D	Rimovibilità per trazione	max 20	Il punteggio verrà attribuito in seguito alla valutazione della caratteristica indicata dal criterio
LOTTO 3	D	Affidabilità e robustezza delle ancorette	max 40	Il punteggio verrà attribuito in seguito alla valutazione della caratteristica indicata dal criterio
	D	Maneggevolezza del sistema di dilatazione progressiva	max 30	Il punteggio verrà attribuito in seguito alla valutazione della caratteristica indicata dal criterio
LOTTO 4	D	Affidabilità e durata nel tempo	max 40	Il punteggio verrà attribuito in seguito alla valutazione della caratteristica indicata dal criterio
	T	Presenza doppio accesso per somministrazione farmaci	SI = 20 NO = 0	Il punteggio verrà attribuito al dispositivo che possiede la caratteristica indicata nel criterio
	Q	Tempo massimo (espresso in giorni) di permanenza in SITU dichiarato in scheda tecnica	max 10	Verrà attribuito il punteggio massimo al dispositivo che, relativamente alla caratteristica indicata nel criterio, ne presenta il valore massimo e proporzionalmente agli altri dispositivi
LOTTO 5	D	Facilità di posizionamento	max 50	Il punteggio verrà attribuito in seguito alla valutazione della caratteristica indicata dal criterio
	D	Affidabilità e durata nel tempo	max 20	Il punteggio verrà attribuito in seguito alla valutazione della caratteristica indicata dal criterio

LOTTO 6	D	Facilità di posizionamento	max 50	Il punteggio verrà attribuito in seguito alla valutazione della caratteristica indicata dal criterio
	D	Affidabilità e durata nel tempo	max 20	Il punteggio verrà attribuito in seguito alla valutazione della caratteristica indicata dal criterio
LOTTO 7	D	Facilità di posizionamento	max 50	Il punteggio verrà attribuito in seguito alla valutazione della caratteristica indicata dal criterio
	D	Affidabilità e durata nel tempo	max 20	Il punteggio verrà attribuito in seguito alla valutazione della caratteristica indicata dal criterio
LOTTO 8	D	Affidabilità e durata nel tempo	max 60	Il punteggio verrà attribuito in seguito alla valutazione della caratteristica indicata dal criterio
	Q	Tempo massimo (espresso in giorni) di permanenza in SITU dichiarato in scheda tecnica	max 10	Verrà attribuito il punteggio massimo al dispositivo che, relativamente alla caratteristica indicata nel criterio, ne presenta il valore massimo e proporzionalmente agli altri dispositivi
LOTTO 9	D	Facilità di posizionamento	max 50	Il punteggio verrà attribuito in seguito alla valutazione della caratteristica indicata dal criterio
	D	Affidabilità e durata nel tempo	max 20	Il punteggio verrà attribuito in seguito alla valutazione della caratteristica indicata dal criterio
LOTTO 10	D	Facilità di posizionamento	max 50	Il punteggio verrà attribuito in seguito alla valutazione della caratteristica indicata dal criterio
	D	Affidabilità e durata nel tempo	max 20	Il punteggio verrà attribuito in seguito alla valutazione della caratteristica indicata dal criterio
LOTTO 11	D	Ampiezza gamma dei diametri del retino	max 30	Il punteggio verrà attribuito in base alla più ampia gamma di diametri disponibili, tenendo conto anche della diverse possibilità di utilizzo delle varie misure
	D	Robustezza	max 20	Il punteggio verrà attribuito in seguito alla valutazione della caratteristica indicata dal criterio
	D	Capacità di rotazione	max 20	Il punteggio verrà attribuito in seguito alla valutazione della caratteristica indicata dal criterio
LOTTO 12	Q	Maggior numero dei comparti	max 30	Verrà attribuito il punteggio massimo al dispositivo che, relativamente alla caratteristica indicata nel criterio, ne presenta il valore massimo e proporzionalmente agli altri dispositivi
	D	Capacità di separare il polipo dal materiale di scarto	max 40	Il punteggio verrà attribuito in seguito alla valutazione della caratteristica indicata dal criterio

LOTTO 13	T	Marcatura markers visivi di riferimento	SI = 5 NO = 0	Il punteggio verrà attribuito al dispositivo che possiede la caratteristica indicata nel criterio
	T	Guaina in acciaio	SI = 5 NO = 0	Il punteggio verrà attribuito al dispositivo che possiede la caratteristica indicata nel criterio
	D	Resistenza ad azionamenti multipli	max 10	Il punteggio verrà attribuito in seguito alla valutazione della caratteristica indicata dal criterio
	D	Efficacia della presa	max 20	Il punteggio verrà attribuito in seguito alla valutazione della caratteristica indicata dal criterio
	D	Qualità del frustolo bioptico	max 30	Il punteggio verrà attribuito in seguito alla valutazione della caratteristica indicata dal criterio
LOTTO 14	D	Resistenza ad azionamenti multipli	max 20	Il punteggio verrà attribuito in seguito alla valutazione della caratteristica indicata dal criterio
	D	Efficacia della presa	max 20	Il punteggio verrà attribuito in seguito alla valutazione della caratteristica indicata dal criterio
	D	Resistenza della presa	max 30	Il punteggio verrà attribuito in seguito alla valutazione della caratteristica indicata dal criterio
LOTTO 15	D	Resistenza ad azionamenti multipli	max 20	Il punteggio verrà attribuito in seguito alla valutazione della caratteristica indicata dal criterio
	D	Efficacia della presa	max 20	Il punteggio verrà attribuito in seguito alla valutazione della caratteristica indicata dal criterio
	D	Resistenza della presa	max 30	Il punteggio verrà attribuito in seguito alla valutazione della caratteristica indicata dal criterio
LOTTO 16	D	Facilità di montaggio sulla punta dell'endoscopio	max 10	Il punteggio verrà attribuito in seguito alla valutazione della caratteristica indicata dal criterio
	D	Stabilità	max 30	Il punteggio verrà attribuito in seguito alla valutazione della caratteristica indicata dal criterio
	D	Robustezza del materiale	max 30	Il punteggio verrà attribuito in seguito alla valutazione della caratteristica indicata dal criterio
LOTTO 17	D	Agevole fuoriuscita dell'ago con tutti gli strumenti e in tutte le situazioni	max 20	Il punteggio verrà attribuito in seguito alla valutazione della caratteristica indicata dal criterio
	D	Agevole penetrazione nella sottomucosa	max 20	Il punteggio verrà attribuito in seguito alla valutazione della caratteristica indicata dal criterio

LOTT	D	Facilità di iniezione	max 10	Il punteggio verrà attribuito in seguito alla valutazione della caratteristica indicata dal criterio
	T	Blocco e controllo in entrata e in uscita dell'ago	SI = 20 NO = 0	Il punteggio verrà attribuito al dispositivo che possiede la caratteristica indicata nel criterio
LOTTO 18	D	Ampiezza gamma delle misure	max 10	Il punteggio verrà attribuito in base alla più ampia gamma di misure disponibili, tenendo conto anche delle diverse possibilità di utilizzo delle varie misure
	D	Variabilità delle forme dell'ansa	max 10	Il punteggio verrà attribuito in base alla più ampia gamma di forme disponibili, tenendo conto anche delle diverse possibilità di utilizzo delle varie forme
	D	Funzionalità d'uso (risposta apertura/chiusura alla max angolazione dello strumento)	max 10	Il punteggio verrà attribuito in seguito alla valutazione della caratteristica indicata dal criterio
	D	Possibilità di rotazione	max 10	Il punteggio verrà attribuito in seguito alla valutazione della caratteristica indicata dal criterio
	D	Resistenza all'azionamento multiplo (memoria di forma)	max 10	Il punteggio verrà attribuito in seguito alla valutazione della caratteristica indicata dal criterio
	D	Buona forza di presa del tessuto	max 20	Il punteggio verrà attribuito in seguito alla valutazione della caratteristica indicata dal criterio
LOTTO 19	D	Ampiezza gamma delle misure	max 10	Il punteggio verrà attribuito in base alla più ampia gamma di misure disponibili, tenendo conto anche delle diverse possibilità di utilizzo delle varie misure
	D	Variabilità delle forme dell'ansa	max 10	Il punteggio verrà attribuito in base alla più ampia gamma di forme disponibili, tenendo conto anche delle diverse possibilità di utilizzo delle varie forme
	D	Funzionalità d'uso (risposta apertura/chiusura alla max angolazione dello strumento)	max 10	Il punteggio verrà attribuito in seguito alla valutazione della caratteristica indicata dal criterio
	D	Possibilità di rotazione	max 10	Il punteggio verrà attribuito in seguito alla valutazione della caratteristica indicata dal criterio
	D	Resistenza all'azionamento multiplo (memoria di forma)	max 10	Il punteggio verrà attribuito in seguito alla valutazione della caratteristica indicata dal criterio
	D	Buona forza di presa del tessuto	max 20	Il punteggio verrà attribuito in seguito alla valutazione della caratteristica indicata dal criterio
	D	Ampiezza gamma delle misure	max 10	Il punteggio verrà attribuito in base alla più ampia gamma di misure disponibili, tenendo conto anche delle diverse possibilità di utilizzo delle varie misure

LOTTO 20	D	Variabilità delle forme dell'ansa	max 10	Il punteggio verrà attribuito in base alla più ampia gamma di forme disponibili, tenendo conto anche delle diverse possibilità di utilizzo delle varie forme
	D	Funzionalità d'uso (risposta apertura/chiusura alla max angolazione dello strumento)	max 10	Il punteggio verrà attribuito in seguito alla valutazione della caratteristica indicata dal criterio
	D	Possibilità di rotazione	max 10	Il punteggio verrà attribuito in seguito alla valutazione della caratteristica indicata dal criterio
	D	Resistenza all'azionamento multiplo (memoria di forma)	max 10	Il punteggio verrà attribuito in seguito alla valutazione della caratteristica indicata dal criterio
	D	Buona forza di presa del tessuto	max 20	Il punteggio verrà attribuito in seguito alla valutazione della caratteristica indicata dal criterio
LOTTO 21	D	Ampiezza della gamma delle misure	max 15	Il punteggio verrà attribuito in base alla più ampia gamma disponibile, tenendo conto anche delle diverse possibilità di utilizzo
	D	Pressione massima raggiungibile per misura	max 15	La caratteristica indicata nel criterio sarà considerata non soltanto in base al suo valore numerico, ma anche con una valutazione discrezionale della stessa
	T	Descrizione in scheda tecnica delle pressioni relative ai rispettivi diametri	SI = 5 NO = 0	Il punteggio verrà attribuito al dispositivo che possiede la caratteristica indicata nel criterio
	T	Descrizione in etichetta delle pressioni relative ai rispettivi diametri	SI = 5 NO = 0	Il punteggio verrà attribuito al dispositivo che possiede la caratteristica indicata nel criterio
	D	Affidabilità e robustezza del materiale	max 30	Il punteggio verrà attribuito in seguito alla valutazione della caratteristica indicata dal criterio
LOTTO 22	Q	Numerosità dei lacci per caricatore	max 10	Verrà attribuito il punteggio massimo al dispositivo che, relativamente alla caratteristica indicata nel criterio, ne presenta il valore massimo e proporzionalmente agli altri dispositivi
	D	Cap con visibilità maggiorata	max 20	Il punteggio verrà attribuito in seguito alla valutazione della caratteristica indicata dal criterio
	D	Manico ergonomico con click udibile al rilascio di ogni elastico	max 20	Il punteggio verrà attribuito in seguito alla valutazione della caratteristica indicata dal criterio
	D	Sistema di sgancio degli elastici tramite cavetto di acciaio atraumatico sulla varice	max 20	Il punteggio verrà attribuito in seguito alla valutazione della caratteristica indicata dal criterio

LOTTO 23	D	Uniformità e ampiezza della superficie irrigata con il colorante	max 50	Il punteggio verrà attribuito in seguito alla valutazione della caratteristica indicata dal criterio
	D	Facilità d'uso	max 20	Il punteggio verrà attribuito in seguito alla valutazione della caratteristica indicata dal criterio
LOTTO 24	T	Guaina in acciaio	SI = 5 NO = 0	Il punteggio verrà attribuito al dispositivo che possiede la caratteristica indicata nel criterio
	D	Resistenza ad azionamenti multipli	max 10	Il punteggio verrà attribuito in seguito alla valutazione della caratteristica indicata dal criterio
	D	Efficacia della presa	max 20	Il punteggio verrà attribuito in seguito alla valutazione della caratteristica indicata dal criterio
	D	Efficacia e precisione dell'effetto termocoagulativo	max 20	Il punteggio verrà attribuito in seguito alla valutazione della caratteristica indicata dal criterio
	D	Capacità di preservare il campione tissutale	max 15	Il punteggio verrà attribuito in seguito alla valutazione della caratteristica indicata dal criterio
LOTTO 25	Q	Numerosità dei lacci per caricatore	max 10	Verrà attribuito il punteggio massimo al dispositivo che, relativamente alla caratteristica indicata nel criterio, ne presenta il valore massimo e proporzionalmente agli altri dispositivi
	D	Cap con visibilità maggiorata	max 20	Il punteggio verrà attribuito in seguito alla valutazione della caratteristica indicata dal criterio
	D	Manico ergonomico con click udibile al rilascio di ogni elastico	max 20	Il punteggio verrà attribuito in seguito alla valutazione della caratteristica indicata dal criterio
	D	Sistema di sgancio degli elastici tramite cavetto di acciaio atraumatico sulla varice	max 20	Il punteggio verrà attribuito in seguito alla valutazione della caratteristica indicata dal criterio
LOTTO 26	D	Atraumaticità della punta	max 20	Il punteggio verrà attribuito in seguito alla valutazione della caratteristica indicata dal criterio
	D	Portanza (capacità di mantenere l'asse desiderato durante il posizionamento della protesi)	max 20	Il punteggio verrà attribuito in seguito alla valutazione della caratteristica indicata dal criterio
	D	Flessibilità del filo guida	max 20	Il punteggio verrà attribuito in seguito alla valutazione della caratteristica indicata dal criterio
	T	Radiopacità	SI = 10 NO = 0	Il punteggio verrà attribuito al dispositivo che possiede la caratteristica indicata nel criterio



LOTTO 27	D	Praticità di utilizzo	max 20	Il punteggio verrà attribuito in seguito alla valutazione della caratteristica indicata dal criterio
	D	Persistenza dell'effetto di sollevamento	max 30	Il punteggio verrà attribuito in seguito alla valutazione della caratteristica indicata dal criterio
	D	Effetto di colorazione della sottomucosa	max 20	Il punteggio verrà attribuito in seguito alla valutazione della caratteristica indicata dal criterio
LOTTO 28	D	Praticità di utilizzo	max 20	Il punteggio verrà attribuito in seguito alla valutazione della caratteristica indicata dal criterio
	D	Scorrevolezza del filo guida	max 20	Il punteggio verrà attribuito in seguito alla valutazione della caratteristica indicata dal criterio
	D	Visibilità markers radio-opachi	max 20	Il punteggio verrà attribuito in seguito alla valutazione della caratteristica indicata dal criterio
	D	Ampiezza gamma delle misure	max 10	Il punteggio verrà attribuito in base alla più ampia gamma di misure disponibili, tenendo conto anche delle diverse possibilità di utilizzo delle varie misure
LOTTO 29	D	Maneggevolezza d'uso	max 30	Il punteggio verrà attribuito in seguito alla valutazione della caratteristica indicata dal criterio
	D	Atraumaticità del sistema di inserzione	max 30	Il punteggio verrà attribuito in seguito alla valutazione della caratteristica indicata dal criterio
	D	Tenuta del sistema a valvola per l'introduzione del gastroscopio	max 10	Il punteggio verrà attribuito in seguito alla valutazione della caratteristica indicata dal criterio
LOTTO 30	D	Maneggevolezza d'uso	max 30	Il punteggio verrà attribuito in seguito alla valutazione della caratteristica indicata dal criterio
	D	Atraumaticità del sistema di inserzione	max 30	Il punteggio verrà attribuito in seguito alla valutazione della caratteristica indicata dal criterio
	D	Stabilità	max 10	Il punteggio verrà attribuito in seguito alla valutazione della caratteristica indicata dal criterio
LOTTO 31	D	Visibilità del colorante	max 20	Il punteggio verrà attribuito in seguito alla valutazione della caratteristica indicata dal criterio
	D	Persistenza dell'effetto colorante	max 20	Il punteggio verrà attribuito in seguito alla valutazione della caratteristica indicata dal criterio
	D	Atossicità nel caso di iniezione accidentale nel peritoneo	max 30	Il punteggio verrà attribuito in seguito alla valutazione della caratteristica indicata dal criterio

LOTTO 32	D	Efficacia del sistema di rilascio	max 20	Il punteggio verrà attribuito in seguito alla valutazione della caratteristica indicata dal criterio
	D	Forza di presa sul tessuto	max 20	Il punteggio verrà attribuito in seguito alla valutazione della caratteristica indicata dal criterio
	D	Ampiezza gamma delle misure	max 10	Il punteggio verrà attribuito in base alla più ampia gamma di misure disponibili, tenendo conto anche delle diverse possibilità di utilizzo delle varie misure
	D	Variabilità dei modelli a seconda delle indicazioni d'uso	max 20	Il punteggio verrà attribuito in seguito alla valutazione della caratteristica indicata dal criterio
LOTTO 33	D	Efficacia del sistema di rilascio	max 20	Il punteggio verrà attribuito in seguito alla valutazione della caratteristica indicata dal criterio
	D	Forza di presa sul tessuto	max 20	Il punteggio verrà attribuito in seguito alla valutazione della caratteristica indicata dal criterio
	D	Ampiezza gamma delle misure	max 10	Il punteggio verrà attribuito in base alla più ampia gamma di misure disponibili, tenendo conto anche delle diverse possibilità di utilizzo delle varie misure
	D	Variabilità dei modelli a seconda delle indicazioni d'uso	max 20	Il punteggio verrà attribuito in seguito alla valutazione della caratteristica indicata dal criterio
LOTTO 34	D	Efficacia di presa del tessuto	max 20	Il punteggio verrà attribuito in seguito alla valutazione della caratteristica indicata dal criterio
	D	Efficacia del taglio	max 20	Il punteggio verrà attribuito in seguito alla valutazione della caratteristica indicata dal criterio
	D	Persistenza in sede della clip dopo la resezione della lesione	max 30	Il punteggio verrà attribuito in seguito alla valutazione della caratteristica indicata dal criterio
LOTTO 35	D	Praticità di utilizzo	max 20	Il punteggio verrà attribuito in seguito alla valutazione della caratteristica indicata dal criterio
	D	Efficacia dell'effetto emostatico	max 30	Il punteggio verrà attribuito in seguito alla valutazione della caratteristica indicata dal criterio
	D	Persistenza dell'effetto di emostasi	max 20	Il punteggio verrà attribuito in seguito alla valutazione della caratteristica indicata dal criterio
LOTTO 36	D	Praticità di utilizzo	max 20	Il punteggio verrà attribuito in seguito alla valutazione della caratteristica indicata dal criterio
	D	Efficacia dell'effetto emostatico	max 30	Il punteggio verrà attribuito in seguito alla valutazione della caratteristica indicata dal criterio

	D	Persistenza dell'effetto di emostasi	max 20	Il punteggio verrà attribuito in seguito alla valutazione della caratteristica indicata dal criterio
LOTTO 37	D	Praticità di utilizzo	max 20	Il punteggio verrà attribuito in seguito alla valutazione della caratteristica indicata dal criterio
	D	Efficacia dell'effetto emostatico	max 30	Il punteggio verrà attribuito in seguito alla valutazione della caratteristica indicata dal criterio
	D	Persistenza dell'effetto di emostasi	max 20	Il punteggio verrà attribuito in seguito alla valutazione della caratteristica indicata dal criterio
	D	Praticità di utilizzo	max 20	Il punteggio verrà attribuito in seguito alla valutazione della caratteristica indicata dal criterio
LOTTO 38	D	Efficacia dell'effetto emostatico	max 15	Il punteggio verrà attribuito in seguito alla valutazione della caratteristica indicata dal criterio
	D	Persistenza dell'effetto di emostasi	max 10	Il punteggio verrà attribuito in seguito alla valutazione della caratteristica indicata dal criterio
	D	Efficacia dell'effetto di infiltrazione della sottomucosa	max 15	Il punteggio verrà attribuito in seguito alla valutazione della caratteristica indicata dal criterio
	D	Efficacia della ablazione tissutale	max 10	Il punteggio verrà attribuito in seguito alla valutazione della caratteristica indicata dal criterio
	D	Praticità di utilizzo	max 10	Il punteggio verrà attribuito in seguito alla valutazione della caratteristica indicata dal criterio
LOTTO 39	D	Capacità dell'effetto dilatante	max 30	Il punteggio verrà attribuito in seguito alla valutazione della caratteristica indicata dal criterio
	D	Effettiva biodegradabilità nei tempi dichiarati	max 30	Il punteggio verrà attribuito in seguito alla valutazione della caratteristica indicata dal criterio
	D	Ampiezza della presa	max 30	Il punteggio verrà attribuito in seguito alla valutazione della caratteristica indicata dal criterio
LOTTO 40	D	Precisione dell'effetto di resezione	max 20	Il punteggio verrà attribuito in seguito alla valutazione della caratteristica indicata dal criterio
	D	Capacità di trattenere multipli frammenti bioptici	max 20	Il punteggio verrà attribuito in seguito alla valutazione della caratteristica indicata dal criterio
	D	Praticità di utilizzo	max 20	Il punteggio verrà attribuito in seguito alla valutazione della caratteristica indicata dal criterio

LOTTO 41	D	Durata dell'effetto di aspirazione continua	max 30	Il punteggio verrà attribuito in seguito alla valutazione della caratteristica indicata dal criterio
	D	Facilità della rimozione	max 20	Il punteggio verrà attribuito in seguito alla valutazione della caratteristica indicata dal criterio
LOTTO 42	D	Praticità di utilizzo	max 20	Il punteggio verrà attribuito in seguito alla valutazione della caratteristica indicata dal criterio
	D	Durata dell'effetto di aspirazione continua	max 30	Il punteggio verrà attribuito in seguito alla valutazione della caratteristica indicata dal criterio
	D	Facilità della rimozione	max 20	Il punteggio verrà attribuito in seguito alla valutazione della caratteristica indicata dal criterio
LOTTO 43	D	Praticità di utilizzo	max 20	Il punteggio verrà attribuito in seguito alla valutazione della caratteristica indicata dal criterio
	D	Durata dell'effetto di aspirazione continua	max 30	Il punteggio verrà attribuito in seguito alla valutazione della caratteristica indicata dal criterio
	D	Facilità della rimozione	max 20	Il punteggio verrà attribuito in seguito alla valutazione della caratteristica indicata dal criterio
LOTTO 44	D	Praticità di utilizzo	max 20	Il punteggio verrà attribuito in seguito alla valutazione della caratteristica indicata dal criterio
	D	Efficacia dell'effetto di ablazione	max 30	Il punteggio verrà attribuito in seguito alla valutazione della caratteristica indicata dal criterio
	D	Sicurezza di utilizzo	max 20	Il punteggio verrà attribuito in seguito alla valutazione della caratteristica indicata dal criterio
LOTTO 45	D	Praticità di utilizzo	max 20	Il punteggio verrà attribuito in seguito alla valutazione della caratteristica indicata dal criterio
	D	Precisione del controllo del sistema di apertura delle flange	max 20	Il punteggio verrà attribuito in seguito alla valutazione della caratteristica indicata dal criterio
	D	Efficacia della penetrazione tissutale della punta	max 20	Il punteggio verrà attribuito in seguito alla valutazione della caratteristica indicata dal criterio
	D	Forza di approssimazione tra i visceri	max 10	Il punteggio verrà attribuito in seguito alla valutazione della caratteristica indicata dal criterio
	D	Praticità di utilizzo	max 20	Il punteggio verrà attribuito in seguito alla valutazione della caratteristica indicata dal criterio

LOTTO 46	D	Precisione del controllo dell'effetto di ablazione	max 30	Il punteggio verrà attribuito in seguito alla valutazione della caratteristica indicata dal criterio
	D	Prevenzione della dispersione della radiofrequenza sul tessuto sano	max 20	Il punteggio verrà attribuito in seguito alla valutazione della caratteristica indicata dal criterio
LOTTO 47	D	Praticità di utilizzo	max 20	Il punteggio verrà attribuito in seguito alla valutazione della caratteristica indicata dal criterio
	D	Efficacia della penetrazione tissutale della punta	max 30	Il punteggio verrà attribuito in seguito alla valutazione della caratteristica indicata dal criterio
	D	Scorrevolezza sul filo guida	max 20	Il punteggio verrà attribuito in seguito alla valutazione della caratteristica indicata dal criterio
LOTTO 48	D	Facilità di applicazione	max 20	Il punteggio verrà attribuito in seguito alla valutazione della caratteristica indicata dal criterio
	D	Tenuta del gonfiaggio con liquido	max 20	Il punteggio verrà attribuito in seguito alla valutazione della caratteristica indicata dal criterio
	D	Resistenza durante l'esame	max 30	Il punteggio verrà attribuito in seguito alla valutazione della caratteristica indicata dal criterio
LOTTO 49	D	Facilità di posizionamento	max 30	Il punteggio verrà attribuito in seguito alla valutazione della caratteristica indicata dal criterio
	D	Ampiezza gamma delle misure	max 40	Il punteggio verrà attribuito in base alla più ampia gamma di misure disponibili, tenendo conto anche delle diverse possibilità di utilizzo delle varie misure
LOTTO 50	D	Ampiezza della gamma	max 15	Il punteggio verrà attribuito in base alla più ampia gamma disponibile, tenendo conto anche delle diverse possibilità di utilizzo
	D	Pressione massima raggiungibile per misura	max 15	La caratteristica indicata nel criterio sarà considerata non soltanto in base al suo valore numerico, ma anche con una valutazione discrezionale della stessa
	T	Descrizione in scheda tecnica delle pressioni relative ai rispettivi diametri	SI = 5 NO = 0	Il punteggio verrà attribuito al dispositivo che possiede la caratteristica indicata nel criterio
	T	Descrizione in etichetta delle pressioni relative ai rispettivi diametri	SI = 5 NO = 0	Il punteggio verrà attribuito al dispositivo che possiede la caratteristica indicata nel criterio
	D	Affidabilità e robustezza del materiale	max 30	Il punteggio verrà attribuito in seguito alla valutazione della caratteristica indicata dal criterio

LOTTO 51	T	Presenza di entrambe le forme (RETTE e PRECURVATE)	SI = 20 NO = 0	Il punteggio verrà attribuito al dispositivo che possiede la caratteristica indicata nel criterio
	D	Diverse fogge della parte distale in estrusione	max 20	Il punteggio verrà attribuito in base alla più ampia gamma disponibile, tenendo conto anche delle diverse possibilità di utilizzo
	D	Funzionalità d'uso	max 30	Il punteggio verrà attribuito in seguito alla valutazione della caratteristica indicata dal criterio
LOTTO 52	D	Ampiezza gamma delle misure	max 20	Il punteggio verrà attribuito in base alla più ampia gamma di misure disponibili, tenendo conto anche delle diverse possibilità di utilizzo delle varie misure
	D	Memoria del cestello	max 30	Il punteggio verrà attribuito in seguito alla valutazione della caratteristica indicata dal criterio
	D	Semplicità del meccanismo di assemblaggio	max 20	Il punteggio verrà attribuito in seguito alla valutazione della caratteristica indicata dal criterio
LOTTO 53	D	Visibilità radiologica	max 30	Il punteggio verrà attribuito in seguito alla valutazione della caratteristica indicata dal criterio
	D	Maneggevolezza ad eseguire il brushing	max 40	Il punteggio verrà attribuito in seguito alla valutazione della caratteristica indicata dal criterio
LOTTO 54	D	Facilità di posizionamento	max 30	Il punteggio verrà attribuito in seguito alla valutazione della caratteristica indicata dal criterio
	D	Ampiezza gamma delle misure	max 40	Il punteggio verrà attribuito in base alla più ampia gamma di misure disponibili, tenendo conto anche delle diverse possibilità di utilizzo delle varie misure
LOTTO 55	D	Ampiezza gamma diametri	max 30	Il punteggio verrà attribuito in base alla più ampia gamma di diametri disponibili, tenendo conto anche della diverse possibilità di utilizzo delle varie misure
	D	Atraumaticita' del tubo di trasferimento nasale	max 20	Il punteggio verrà attribuito in seguito alla valutazione della caratteristica indicata dal criterio
	D	Facilità di lavaggio/iniezione	max 20	Il punteggio verrà attribuito in seguito alla valutazione della caratteristica indicata dal criterio
LOTTO 56	D	Variabilità dei diametri	max 20	Il punteggio verrà attribuito in base alla più ampia gamma di diametri disponibili, tenendo conto anche della diverse possibilità di utilizzo delle varie misure
	D	Resistenza del pallone	max 30	Il punteggio verrà attribuito in seguito alla valutazione della caratteristica indicata dal criterio

	D	Facilità d'iniezione del contrasto	max 20	Il punteggio verrà attribuito in seguito alla valutazione della caratteristica indicata dal criterio
LOTTO 57	D	Facilità di posizionamento	max 30	Il punteggio verrà attribuito in seguito alla valutazione della caratteristica indicata dal criterio
	D	Ampiezza gamma delle misure	max 40	Il punteggio verrà attribuito in base alla più ampia gamma di misure disponibili, tenendo conto anche delle diverse possibilità di utilizzo delle varie misure
LOTTO 58	D	Praticità di utilizzo	max 20	Il punteggio verrà attribuito in seguito alla valutazione della caratteristica indicata dal criterio
	D	Efficacia dell'effetto della litotrixxia	max 30	Il punteggio verrà attribuito in seguito alla valutazione della caratteristica indicata dal criterio
	D	Durata della sonda	max 20	Il punteggio verrà attribuito in seguito alla valutazione della caratteristica indicata dal criterio
LOTTO 59	D	Praticità di fissaggio	max 40	Il punteggio verrà attribuito in seguito alla valutazione della caratteristica indicata dal criterio
	D	Tenuta del filo guida	max 30	Il punteggio verrà attribuito in seguito alla valutazione della caratteristica indicata dal criterio
LOTTO 60	D	Praticità di utilizzo	max 20	Il punteggio verrà attribuito in seguito alla valutazione della caratteristica indicata dal criterio
	D	Facilità di rimozione del tessuto necrotico	max 30	Il punteggio verrà attribuito in seguito alla valutazione della caratteristica indicata dal criterio
	D	Ergonomia dell'impugnatura del manipolo	max 20	Il punteggio verrà attribuito in seguito alla valutazione della caratteristica indicata dal criterio
LOTTO 61	D	Ampiezza gamma delle misure	max 10	Il punteggio verrà attribuito in base alla più ampia gamma di misure disponibili, tenendo conto anche delle diverse possibilità di utilizzo delle varie misure
	D	Atramauticità	max 30	Il punteggio verrà attribuito in seguito alla valutazione della caratteristica indicata dal criterio
	D	Efficacia della detersione	max 30	Il punteggio verrà attribuito in seguito alla valutazione della caratteristica indicata dal criterio
2	D	Ampiezza gamma delle misure	max 20	Il punteggio verrà attribuito in base alla più ampia gamma di misure disponibili, tenendo conto anche delle diverse possibilità di utilizzo delle varie misure

LOTTO 6	D	Atramaucità	max 20	Il punteggio verrà attribuito in seguito alla valutazione della caratteristica indicata dal criterio
	D	Efficacia della detersione	max 30	Il punteggio verrà attribuito in seguito alla valutazione della caratteristica indicata dal criterio
LOTTO 63	D	Comfort per il paziente	max 20	Il punteggio verrà attribuito in seguito alla valutazione della caratteristica indicata dal criterio
	D	Ampiezza gamma dei diametri di apertura	max 10	Il punteggio verrà attribuito in base alla più ampia gamma di diametri disponibili, tenendo conto anche della diverse possibilità di utilizzo delle varie misure
	D	Scorrevolezza dell'endoscopio	max 20	Il punteggio verrà attribuito in seguito alla valutazione della caratteristica indicata dal criterio
	D	Efficacia del sistema bloccante	max 20	Il punteggio verrà attribuito in seguito alla valutazione della caratteristica indicata dal criterio







Dipartimento Amministrativo  
Servizio Acquisti Area Vasta  
Settore Beni e Servizi

Il direttore



Allegato F

## 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 in accordo quadro di strumentario, accessori e dispositivi per endoscopia digestiva per le esigenze di Azienda USL e Azienda Ospedaliero-universitaria di Bologna, Azienda USL di Imola, Azienda USL e Azienda Ospedaliero-universitaria di Ferrara., 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

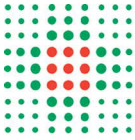
## TUTTO CIO' PREMESSO

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 strumentario, accessori e dispositivi per endoscopia digestiva.

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

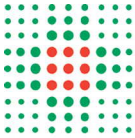
L'importo dei lotti aggiudicati ammonta a € ..... (euro .....) al netto dell'I.V.A.

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.emilia-romagna.it/portale/> previa registrazione.

#### ARTICOLO 7. OBBLIGHI DELL'APPALTATORE RELATIVI ALLA TRACCIABILITÀ 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 regolarmente assunti i 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.

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

#### ARTICOLO 8. SUBAPPALTO

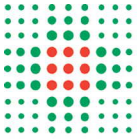
Il contratto non può essere ceduto, a pena di nullità, fatto salvo quanto previsto dall'articolo 106, comma 1, lettera d).

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 INTEGRITÀ



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.

*Si dà atto che l'imposta di bollo viene assolta mediante contrassegno telematico rilasciato dall'intermediario e che i codici numerici dei contrassegni utilizzati sono: ..... (Risoluzione n.89/E del 06/10/2016 Agenzia dell'Entrate). L'appaltatore conserverà i contrassegni utilizzati entro il termine di decadenza triennale previsto per l'accertamento da parte dell'Amministrazione finanziaria (articolo 37 del DPR n 642 del 1972).*

*Si dà atto che l'imposta di bollo è assolta in modo virtuale ai sensi dell'art.15 del DPR 642/1972, Autorizzazione n....., Rilasciata in data....., Agenzia delle Entrate di....."*

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

#### ARTICOLO 12. 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***

---

## Allegato G

MODULO PER L'ATTESTAZIONE DI PAGAMENTO DELL'IMPOSTA DI BOLLO CON CONTRASSEGNO TELEMATICO RELATIVO ALL'OFFERTA DI STRUMENTARIO, ACCESSORI E DISPOSITIVI PER ENDOSCOPIA DIGESTIVA PER LE ESIGENZE DELLE AZIENDE SANITARIE APPARTENENTI ALL'AREA VASTA.

*Spazio per l'apposizione  
del contrassegno  
telematico*

Cognome

Nome

Nato a

Prov.:

II

Residente in

Prov.:

CAP

Via/Piazza

N.

Tel.

Fax

Cod. Fisc.

### IN QUALITÀ DI

Persona fisica  
giuridica

Procuratore speciale

Legale rappresentante della Persona

### 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 \_\_\_\_\_

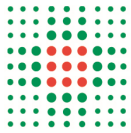
di essere a conoscenza che potranno essere effettuati controlli sulle pratiche presentate e pertanto si impegna a conservare il presente documento e a renderlo disponibile ai fini dei successivi controlli.

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 strumentario, accessori e dispositivi per endoscopia digestiva per le esigenze di Azienda USL e Azienda Ospedaliero-universitaria di Bologna, Azienda USL di Imola, Azienda USL e Azienda Ospedaliero-universitaria di Ferrara.

#### **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 discarica 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-corrruzione 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'espresso 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