



**APPALTO SPECIFICO PER LA FORNITURA DI LENTI INTRAOCULARI AD ALTA
TECNOLOGIA PER AFACHICI**

**ALLEGATO 5
CAPITOLATO TECNICO**

INDICE

1. PREMESSA:	3
2. CARATTERISTICHE GENERALI DEI PRODOTTI.....	4
3. CARATTERISTICHE tecniche minime DEI PRODOTTI	5
4. MODALITA' DI ESECUZIONE DELLA FORNITURA.....	8
4.1 Gestione della fornitura e consegna della merce	8
4.2 Indisponibilità temporanea dei prodotti	9
4.3 Resi per merci non conformi.....	9
4.4 Controlli sulle forniture.....	10
4.5 Sostituzione dei prodotti – Innovazione tecnologica	10
4.6 Variazione della normativa	11
5. SERVIZI CONNESSI	11
5.1 Call Center	11
5.2 Servizio di Reportistica	12
5.3 Servizio di accesso dati sul web	12
TABELLA A “CARATTERISTICHE SPECIFICHE DEI PRODOTTI e relativi quantitativi”	13

1. PREMESSA:

Il presente capitolato tecnico disciplina la fornitura, in Accordo quadro con più operatori economici, di “LENTI INTRAOCULARI AD ALTA TECNOLOGIA PER AFACHICI” per le esigenze delle Aziende Sanitarie della Regione Emilia Romagna le cui caratteristiche tecniche minime ed i quantitativi stimati sono indicati nella tabella A “Caratteristiche specifiche dei prodotti e relativi quantitativi” in calce al presente capitolato, e dei servizi connessi alla fornitura dettagliati a successivo art. 5 che si intendono prestati dai fornitori aggiudicatari unitamente alla fornitura medesima: per tali servizi le Aziende sanitarie non dovranno corrispondere al Fornitore alcun prezzo ulteriore.

Il presente documento definisce quindi le caratteristiche dei singoli prodotti (caratteristiche generali comuni a tutti i lotti e caratteristiche tecniche minime per singolo lotto) che costituiscono i requisiti che i dispositivi oggetto della presente procedura devono possedere, pena l'esclusione, per essere ammessi alla valutazione di qualità.

I prodotti offerti, per essere ritenuti idonei, devono corrispondere ai requisiti descritti nel presente Capitolato.

I quantitativi presunti per ciascun lotto, come indicati nell'allegato A “Caratteristiche specifiche dei prodotti e relativi quantitativi” sono stati stimati in base al numero degli interventi che vengono effettuati annualmente in Emilia Romagna per la rimozione della cataratta e l'impianto di lenti intraoculari monofocali (IOL), rapportato alla percentuale di soggetti affetti da cataratta con importanti livelli di astigmatismo o presbiopia, anche accompagnata da astigmatismo, che può far ritenere preferibile per il paziente il ricorso ad una lente ad alta tecnologia.

La suddetta stima, effettuata in ragione della determinazione del fabbisogno presunto, è da considerarsi non impegnativa in quanto il reale consumo è subordinato a circostanze cliniche e tecnico-scientifiche variabili e non esattamente determinabili; l'entità della fornitura, di fatto, sarà determinata dall'effettivo fabbisogno e le quantità potranno variare in più o in meno a seconda delle reali necessità.

Tali quantità sono, pertanto, determinate ai soli fini della valutazione e aggiudicazione delle offerte e non sono vincolanti e garantite ai fini contrattuali, atteso che, in caso di aggiudicazione, il fornitore si impegna a prestare le forniture sino a concorrenza dell'importo massimo contrattuale stabilito, come definito dal Disciplinare di Gara.

I quantitativi effettivi di prodotti da fornire da parte degli Aggiudicatari di ciascun lotto (nel seguito anche solo “Fornitori”) saranno quelli indicati nei singoli ordinativi di fornitura che saranno emessi da ciascuna Azienda Sanitaria mediante utilizzo dell'Accordo Quadro.

In merito all'indicazione delle caratteristiche tecniche richieste per i prodotti oggetto di gara, si precisa che la Stazione Appaltante applica il principio di equivalenza di cui all'art.68 c. 7 del D. Lgs. n.50/2016.

Ai sensi dell'art. 68 c.8 del Decreto citato nel caso in cui l'operatore intenda proporre soluzioni equivalenti ai requisiti definiti dalle specifiche tecniche, lo stesso dovrà allegare, all'offerta tecnica, apposita dichiarazione nonché documentazione (compresi i mezzi di prova ex art. 86 del D. Lgs. n.50/2016) idonei a dimostrare che le soluzioni proposte ottemperano in maniera equivalente ai requisiti definiti dalle specifiche tecniche. Tale documentazione sarà valutata dalla Stazione Appaltante ai fini della verifica della sussistenza dell'equivalenza.

La Commissione giudicatrice esaminerà l'equivalenza, debitamente documentata, sia sotto il profilo delle prestazioni e dei requisiti funzionali che in riferimento al grado di tutela e sicurezza della salute dei lavoratori e degli utenti, requisiti che devono corrispondere o essere migliorativi rispetto a quelli previsti in Capitolato.

La fornitura è suddivisa in 3 lotti così definiti:

LOTTO 1: LENTI INTRAOCULARI ACRILICHE PER AFACHICI TORICHE

LOTTO 2: LENTI INTRAOCULARI ACRILICHE PER AFACHICI MULTIFOCALI

LOTTO 3: LENTI INTRAOCULARI ACRILICHE PER AFACHICI MULTIFOCALI TORICHE

2. CARATTERISTICHE GENERALI DEI PRODOTTI

I prodotti oggetto della presente fornitura devono essere conformi alle norme vigenti in campo nazionale e comunitario per quanto attiene le autorizzazioni alla produzione, all'importazione ed all'immissione in commercio ed all'uso e dovranno, inoltre, rispondere ai requisiti previsti dalle disposizioni vigenti in materia all'atto dell'offerta e a tutti quelli emanati nel corso dei contratti di fornitura.

In particolare i prodotti, quando previsto, dovranno:

- essere conformi ai requisiti stabiliti dalla Direttiva 93/42/CEE sui "Dispositivi Medici", attuata con D. Lgs. 24 febbraio 1997 n. 46 e alla Direttiva 47/2007 CE recepita con Decreto Legislativo n. 37 del 25 gennaio 2010;
- essere dotati della marcatura di conformità CE prevista dalla direttiva 93/42/CEE recepita in Italia con D. Lgs.n. 46 del 24/02/1997 e s.m.i., di un codice CNL relativo alla Classificazione Nazionale Dispositivi Medici (approvata con D.M. 20 febbraio 2007, modificato dal D.M. 13 marzo 2008, dal D.M. 12 febbraio 2010 e dal D.M. 07 ottobre 2011) della Classe di appartenenza del Dispositivo Medico così come previsto dalla normativa e

del numero assegnato al prodotto dal sistema Banca Dati dei Dispositivi Medici del Ministero della Salute (D.M. 21 dicembre 2009), a seguito della notifica ai sensi dell'art. 13 D.L.vo 46/97, laddove previsto dalla normativa;

- essere sterili e monouso;
- essere corredati delle necessarie informazioni per garantire un utilizzo in totale sicurezza;
- essere conformi alle caratteristiche tecniche richieste, per ogni lotto, dal presente Capitolato tecnico;
- essere privi di lattice (LATEX – FREE).

Tutte le caratteristiche indicate dovranno essere dettagliatamente riportate nelle indicazioni contenute nelle Schede Tecniche e/o tramite specifica documentazione tecnica esaustiva da presentare nella Documentazione Tecnica, come previsto dal Disciplinare di Gara.

In particolare la ditta dovrà:

- presentare documento di conformità alla marcatura CE (Direttiva 93/42/CEE sui “Dispositivi Medici”, attuata con D. Lgs. 24 febbraio 1997 n. 46 e alla Direttiva 47/2007 CE recepita con Decreto Legislativo n. 37 del 25 gennaio 2010 ed altre direttive eventualmente applicabili);
- indicare, obbligatoriamente, ai sensi dell'art.1 c.409 della Legge 266/2005 (Finanziaria 2006) la Codifica relativa alla classificazione nazionale dei Dispositivi Medici (codice CND (ULTIMO LIVELLO - rilasciata dalla Commissione Unica dei Dispositivi Medici (CUD) in base all'art. 57, c.1, della Legge n. 289/2002);
- indicare numero di Repertorio Nazionale dei Dispositivi Medici attribuito ad ogni singolo dispositivo, qualora i prodotti offerti, rientrino nelle tipologie soggette alla registrazione obbligatoria nel Repertorio stesso, secondo quanto previsto dal D.M. Ministero della salute DM 21 dicembre 2009.

Qualora nel corso della validità dell'Accordo Quadro, si verificasse l'emanazione di direttive statali e/o comunitarie per quanto attiene le autorizzazioni alla produzione, importazione ed immissione in commercio il Fornitore è tenuto a conformare la qualità dei prodotti forniti alla sopravvenuta normativa, senza alcun aumento di prezzo.

3. CARATTERISTICHE TECNICHE MINIME DEI PRODOTTI

Le caratteristiche tecniche minime sono indicate nella tabella A “Caratteristiche specifiche dei prodotti e relativi quantitativi” in calce al presente Capitolato, cui si rimanda.

Confezionamento etichettatura e informazioni

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

I contenitori dei prodotti offerti devono essere forniti con etichette conformi a quanto previsto dalla normativa vigente.

L'etichettatura dei singoli prodotti deve essere conforme a quanto previsto dal D. Lgs. 46/1997 (attuazione Direttiva 93/42/CEE sui "Dispositivi Medici"). L'etichettatura deve essere posta, nel rispetto della normativa, sul singolo prodotto, sull'involucro, se singolo o sulla confezione commerciale.

L'etichetta deve essere:

- in lingua italiana e colori indelebili;
- perfettamente aderente al contenitore, senza possibilità di scollamenti/alterazioni, o serigrafata sulla sua superficie.

Deve riportare:

- nome commerciale;
- nome o ragione sociale e indirizzo dell'Azienda produttrice;
- per i Dispositivi importati nell'Unione Europea al fine di esservi distribuiti, l'etichettatura o l'imballaggio esterno o le istruzioni per l'uso devono contenere, inoltre, il nome e l'indirizzo del mandatario, qualora il fabbricante non abbia sede nell'Unione;
- indicazioni strettamente necessarie per consentire all'utilizzatore di identificare il Dispositivo e il contenuto della confezione (descrizione del prodotto);
- eventuali precauzioni da adottare nell'utilizzo e avvertenze anche mediante pittogrammi;
- modalità e condizioni specifiche di conservazione e o di manipolazione ed eventuali istruzioni specifiche di utilizzazione;
- eventuali modalità di smaltimento;
- numero del lotto di produzione preceduto dalla parola "Lotto";
- data di scadenza;
- Codice a barre per la lettura ottica indicante anche la data di scadenza;
- periodo di sterilità, conforme, almeno, al minimo richiesto;

- marchio CE (nel caso di dispositivi di classe “II b” anche indicazione del numero dell’organismo notificato).

Il Fornitore dovrà, comunque, uniformarsi agli standard in uso presso le singole Aziende Sanitarie.

Confezionamento primario

I contenitori devono essere di materiale conforme alle leggi vigenti in campo nazionale e comunitario, idoneo alla natura del contenuto e tale da garantirne l’integrità durante il trasporto, la distribuzione e la conservazione.

Confezionamento secondario

Il confezionamento secondario dovrà riportare il contrassegno del Fornitore, il nome del prodotto, il quantitativo, il codice a barre, la data di scadenza del prodotto e il numero del lotto di produzione.

Il confezionamento secondario dovrà portare in modo evidente i simboli e le diciture indicanti particolari temperature di conservazione ed eventuali caratteristiche di pericolosità.

Eventuali avvertenze o precauzioni particolari per la conservazione devono essere in lingua italiana e chiaramente leggibili.

Imballaggio

L’imballaggio che costituisce ciascun collo deve essere a perdere, robusto, realizzato impiegando il materiale più idoneo in rapporto sia alla natura della merce, sia al mezzo di spedizione prescelto e deve garantire l’integrità finale dei prodotti consegnati, costituito preferibilmente in materiale riciclato.

Sull’imballaggio deve essere apposta una etichetta contenente le seguenti informazioni:

- contrassegno del Fornitore;
- nome dei prodotti;
- quantitativo espresso nella unità di misura propria del prodotto.

Eventuali avvertenze o precauzioni particolari per la conservazione dovranno essere in lingua italiana e chiaramente leggibili.

Qualora il confezionamento dei prodotti o l’imballaggio non corrispondessero alle regole esposte o presentassero difetti, lacerazioni o tracce di manomissioni, la merce verrà rifiutata e il Fornitore dovrà provvedere alla sostituzione della medesima entro 3 (tre) giorni lavorativi.

4. MODALITA' DI ESECUZIONE DELLA FORNITURA

Quanto descritto nel presente paragrafo, nonché le ulteriori attività descritte, necessarie per l'esatto adempimento degli obblighi contrattuali, sono connessi ed accessori alla fornitura dei prodotti. Dette attività sono quindi prestate dal fornitore unitamente alla fornitura medesima ed il relativo corrispettivo deve intendersi incluso nel prezzo unitario, IVA esclusa di ciascun prodotto offerto in sede di gara, fatte salve diverse indicazioni specificate nel presente Capitolato Tecnico e nella ulteriore documentazione della presente gara.

Con riferimento ai termini previsti nel presente documento, laddove non diversamente e specificamente previsto, i termini indicati devono intendersi perentori e, comunque, lavorativi (da lunedì a venerdì non festivi).

4.1 Gestione della fornitura e consegna della merce

La fornitura sarà gestita secondo la modalità delle singole consegne.

Le singole Aziende Sanitarie contraenti emetteranno specifiche Richieste di Consegna (i.e.: ordini), con le quali saranno specificate, di volta in volta, le quantità da consegnarsi nonché i luoghi di consegna. Le richieste di consegna saranno inviate e o trasmesse tramite fax o altro mezzo elettronico ritenuto idoneo e comunque disciplinato dalla normativa vigente o che dovesse entrare in vigore con particolare riferimento a quella applicabile alle Amministrazioni Pubbliche o alla Regione Emilia Romagna.

L'attività di consegna dei prodotti è prestata dal Fornitore unitamente alla fornitura medesima e si intende comprensiva di ogni onere e spesa, ivi compreso, a titolo esemplificativo e non esaustivo, quelli relativi alle attività di imballaggio, trasporto, facchinaggio e consegna in porto franco al magazzino indicato dall'Azienda Sanitaria nelle Richieste di Consegna.

Le consegne dovranno essere eseguite a cura, rischio e spese del fornitore, il quale dovrà garantire, il rispetto delle modalità di conservazione dei prodotti secondo le proprie specifiche modalità anche durante la fase di trasporto.

Le operazioni di carico e scarico della merce sono a carico del Fornitore aggiudicatario di ciascun Lotto, pertanto, il Fornitore stesso dovrà essere dotato di tutte le attrezzature necessarie per svolgere tale attività. Eventuali danni sono a carico del mittente.

La ditta aggiudicataria dovrà impegnarsi a fornire qualsiasi quantitativo anche se si trattasse di quantitativi minimi senza imporre alcun minimo fatturabile o minimo d'ordine: pertanto il fornitore è obbligato a dare esecuzione a Richieste di Consegne anche per singolo pezzo nei termini previsti nel presente paragrafo.

Non sono ammesse consegne parziali, pertanto l'esecuzione di ciascuna Richiesta di Consegna deve avvenire in un'unica consegna.

La consegna della fornitura deve avvenire entro e non oltre 10 (dieci) giorni lavorativi a decorrere dalla data di ricezione della Richiesta di Consegna. Qualora ciò non fosse possibile, il Fornitore aggiudicatario dovrà darne tempestiva comunicazione all'Azienda ordinante, e ove questa lo consenta, concordare la consegna di un acconto sulla quantità complessiva di merce ordinata.

In casi eccezionali, quando l'urgenza del caso lo richieda e sia espressamente indicato nella Richiesta, ovvero dichiarata telefonicamente, a insindacabile giudizio dell'Azienda Ordinante, il Fornitore dovrà far fronte alla consegna con tempestività, mettendo a disposizione il dispositivo medico nel più breve tempo possibile e comunque entro 5 (cinque) giorni lavorativi dal ricevimento della Richiesta medesima.

4.2 Indisponibilità temporanea dei prodotti

In caso di indisponibilità temporanea di prodotti per causa di forza maggiore, il Fornitore aggiudicatario dovrà comunicare per iscritto all'Azienda Sanitaria richiedente, entro due giorni, la sopravvenuta indisponibilità dei prodotti.

La causa di forza maggiore ricorre, a titolo esemplificativo, nel caso di indisponibilità dipendente da situazioni di carenza di materie prime sul mercato e nei casi di sopravvenienza di disposizioni che impediscano la temporanea commercializzazione. In tal caso il Fornitore aggiudicatario dovrà indicare per ogni prodotto:

- la denominazione;
- il periodo di indisponibilità, ove noto o prevedibile;
- la causa dell'indisponibilità.

Le Aziende Sanitarie si riservano comunque, nel periodo di indisponibilità, la possibilità di acquistare i prodotti dagli altri aggiudicatari del lotto (nel caso abbiano la diponibilità) ed in via residuale ad acquisirli direttamente sul libero mercato come previsto nello Schema di Accordo Quadro, addebitando, in entrambi i casi, l'eventuale differenza di prezzo al Fornitore inadempiente, oltre alla rifusione di ogni altra spesa e/o danno, come previsto nello schema di Accordo Quadro.

4.3 Resi per merci non conformi

I prodotti consegnati devono essere esclusivamente quelli aggiudicati in sede di gara. Qualsiasi variazione di prodotto dovrà essere precedentemente autorizzata dall'Agenzia.

I prodotti che non risultassero conformi alla qualità, tipo, specie, marca e a tutte le caratteristiche previste dal Capitolato e in generale nella documentazione di gara, ovvero qualora gli imballaggi

presentassero difetti, lacerazioni o tracce di manomissioni, saranno respinti dalle Aziende Ordinanti e il Fornitore dovrà provvedere al loro immediato ritiro e sostituzione entro 3 (tre) giorni lavorativi senza alcun aggravio di spesa.

La comunicazione della contestazione interrompe i termini di pagamento della sola merce in contestazione fino alla sostituzione del materiale con altro avente i requisiti prescritti.

La mancata sostituzione della merce da parte del Fornitore sarà considerata “mancata consegna”.

Nel caso in cui il Fornitore rifiuti o comunque non proceda alla sostituzione della merce contestata l’Azienda sanitaria procederà ad acquistare eguali quantità e qualità di prodotti dagli altri aggiudicatari del lotto (nel caso abbiano la disponibilità) ed in via residuale ad acquisirli direttamente sul libero mercato come previsto nello Schema di Accordo Quadro, addebitando, in entrambi i casi, l’eventuale differenza di prezzo al Fornitore inadempiente, oltre alla rifusione di ogni altra spesa e/o danno, come previsto nello schema di Accordo Quadro.

La merce non accettata resta a disposizione del Fornitore che dovrà ritirarla a sue spese entro e non oltre 15 (quindici) giorni lavorativi dalla comunicazione di non accettazione. È a carico del Fornitore ogni danno relativo al deterioramento della merce non ritirata. La merce non ritirata entro 20 giorni lavorativi dalla comunicazione potrà essere inviata al Fornitore addebitando ogni spesa sostenuta.

4.4 Controlli sulle forniture

L’accettazione dei prodotti forniti avverrà sulla base del controllo quali-quantitativo effettuato dei singoli servizi delle Aziende Sanitarie richiedenti.

La firma all’atto del ricevimento della merce indica la mera corrispondenza del materiale inviato rispetto a quello richiesto. La quantità, la qualità e la corrispondenza rispetto a quanto richiesto nella Richiesta di Consegna potrà essere accertata dall’Azienda Sanitaria contraente in un secondo momento e deve comunque essere riconosciuta ad ogni effetto dal Fornitore.

La firma apposta per accettazione della merce non solleva il Fornitore dalle responsabilità delle proprie obbligazioni relativamente ai vizi palesi o occulti della merce stessa non rilevati all’atto della consegna, né lo esime dall’obbligo di rispondere ad eventuali successive contestazioni insorte a seguito dell’utilizzo della merce consegnata.

4.5 Sostituzione dei prodotti – Innovazione tecnologica

Qualora, durante il periodo contrattuale, vengano apportate variazioni sostanziali nella produzione di quanto aggiudicato o vengano introdotti sul mercato prodotti analoghi, sostitutivi anche a seguito di modifiche normative, che presentino migliori caratteristiche di rendimento, la Ditta

aggiudicataria, previo parere tecnico favorevole dell'Agenzia, si impegna a fornire tali nuovi prodotti, alle stesse condizioni di fornitura ovvero migliorative.

Il fornitore potrà proporre all'Agenzia la sostituzione e dovrà procedere all'invio di campionatura gratuita corredata da scheda tecnica per il rilascio del parere tecnico.

La sostituzione e la successiva eventuale validazione sarà formalizzata dall'Agenzia.

Resta inteso che l'offerta di un prodotto equivalente o migliorativo in sostituzione o in affiancamento del prodotto oggetto di Accordo Quadro, è ammissibile da parte del Fornitore purché rispettoso delle seguenti condizioni:

- sia offerto allo stesso prezzo dell'Accordo Quadro o minore;
- rispetti i requisiti tecnici descritti nel lotto di gara;
- non intacchi i profili di concorrenza.

4.6 Variazione della normativa

Qualora venga emanata una normativa specifica ovvero i Ministeri competenti arrivino ad un pronunciamento ufficiale sulle certificazioni necessarie, di contenuto sostanzialmente diverso da quello espresso nel presente Capitolato e in generale nella documentazione di gara, prima dell'aggiudicazione non si potrà dar corso all'aggiudicazione dello specifico lotto; se il pronunciamento arriva prima della stipula dell'Accordo Quadro, non si potrà procedere alla stipula del medesimo.

Qualora venga emanata una normativa specifica ovvero i Ministeri competenti arrivino ad un pronunciamento ufficiale sulle certificazioni necessarie, di contenuto sostanzialmente diverso da quello espresso nel presente Capitolato e in generale nella documentazione di gara, nel corso della durata dell'Accordo Quadro ovvero dei singoli Ordinativi di Fornitura, l'Agenzia ovvero le singole Aziende Sanitarie si riservano, fatte le opportune valutazioni, il diritto di recedere dall'Accordo Quadro o dall'Ordinativo di Fornitura.

5. SERVIZI CONNESSI

5.1 Call Center

Il Fornitore dovrà mettere a disposizione un numero di telefono, un numero di fax e un indirizzo e-mail, attivi per tutto l'anno, dal lunedì al venerdì, dalle ore 09.00 alle ore 17.00, ad eccezione di:

- giorni festivi;
- giorni compresi tra il 24 dicembre ed il 6 gennaio;

- seconda e terza settimana di agosto.

Le Aziende Sanitarie potranno rivolgersi al fornitore per:

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

5.2 Servizio di Reportistica

Il Fornitore dovrà inviare alle Aziende Sanitarie, su base trimestrale, entro 30 giorni solari, successivi a ciascun trimestre di riferimento, i dati aggregati e riassuntivi relativi alle prestazioni contrattuali; le Aziende Sanitarie potranno comunque richiedere al Fornitore l'elaborazione di report specifici anche in formato elettronico e/o in via telematica.

Il monitoraggio di tutte le attività relative all'Accordo Quadro potrà altresì essere effettuato dalle Aziende Sanitarie e /o dall'Agenzia anche mediante l'uso di nuove tecnologie e soluzioni organizzative; a tal fine, il Fornitore, per quanto di sua competenza, si impegna a prestare piena collaborazione per rendere possibile detta attività di monitoraggio.

In particolare i report trimestrali devono contenere almeno le seguenti informazioni:

- nome dell'Azienda Sanitaria contraente;
- valore delle richieste di consegne;
- quantitativo di beni ordinati per singola richiesta di consegna;
- numero identificativo e valore degli ordinativi di fornitura generati dal sistema;

Ogni altra informazione eventualmente richiesta in sede di stipula dell'Accordo Quadro.

5.3 Servizio di accesso dati sul web

Il Fornitore, al fine di pubblicare gli articoli nel sito, al momento della stipula dell'Accordo Quadro si obbliga a trasmettere all'Agenzia:

- immagini dei prodotti di aggiudicati in formato .gif o .jpeg (quando espressamente richiesto dall'Agenzia);
- descrizione dei prodotti;
- informazioni sull'azienda produttrice;
- numero di telefono, fax e indirizzo e-mail della call center.

Tutte le informazioni saranno visualizzate in una pagina web con i relativi prezzi di aggiudicazione e termini contrattuali.

In tale pagina le Aziende Sanitarie potranno:

- scegliere il tipo e le quantità corrispondenti al prodotto da ordinare con relativo importo complessivo;
- produrre il documento “ordinativo di fornitura”;
- inviare direttamente al Fornitore l’ordinativo di fornitura in formato elettronico, firmato digitalmente;

Al Fornitore verrà fornito un collegamento dedicato con il predetto sito, anche al fine di:

- ricevere gli ordinativi di fornitura;
- monitorare costantemente il data base degli ordinativi di fornitura

TABELLA A “CARATTERISTICHE SPECIFICHE DEI PRODOTTI E RELATIVI QUANTITATIVI”

Le lenti intraoculari per afachici oggetto della presente procedura devono avere, pena l’esclusione, le caratteristiche tecniche specifiche di seguito indicate:

Lotto	Descrizione	Caratteristiche tecniche minime	Fabbisogno presunto 24 mesi (pezzi)	Prezzo unitario base asta (Euro)	Importo a base d’asta per 24 mesi
1	LENTI INTRAOCULARI ACRILICHE PER AFACHICI TORICHE	<ul style="list-style-type: none"> – lente intraoculare da camera posteriore; – asferica; – monopezzo; – bordi ottica squadri (square edges); – incisione per l’inserimento \leq 2,5 mm – presenza di filtro UV; – Range da almeno 10-30 D; 	2.000	€ 250,00	€ 500.000,00

2	LENTI INTRAOCULARI ACRILICHE PER AFACHICI MULTIFOCALI	<ul style="list-style-type: none"> - lente intraoculare da camera posteriore; - asferica; - monopezzo; - bordi ottica squadrate (square edges); - incisione per l'inserimento \leq 2,5 mm; - presenza di filtro UV; - Range da almeno 10-30 D; 	1.000	600,00	€ 600.000,00
3	LENTI INTRAOCULARI ACRILICHE PER AFACHICI MULTIFOCALI TORICHE	<ul style="list-style-type: none"> - lente intraoculare da camera posteriore; - asferica; - monopezzo; - bordi ottica squadrate (square edges); - incisione per l'inserimento \leq 2,5 mm.; - presenza di filtro UV; - Range da almeno 10-30 D; 	200	750,00	150.000,00