

CAPITOLATO SPECIALE

PUBBLICO INCANTO

PER LA FORNITURA DI

MATERIALE DI CONSUMO

PER ANESTESIA/RIANIMAZIONE

**PERIODO CONTRATTUALE: DALLA DATA DI
AGGIUDICAZIONE AL 22.4.2008**

U.O.A RESPONSABILE:	PROVVEDITORATO/ECONOMATO Sito internet: http://web.tiscali.it/sluidi E-mail: b.campisi@sanluigi.piemonte.it Tel. 011/9026284 Fax 011/9026541
DIRIGENTE RESPONSABILE U.O.A. PROVVEDITORATO/ECONOMATO A.S.O. SAN LUIGI DI ORBASSANO	Avv. Gabriella MAZZEI

PARTE I

DEFINIZIONI GENERALI, NORMATIVA ED OGGETTO DELLA PROCEDURA DI GARA

Capo I – DEFINIZIONI GENERALI

ART. 1 **(Definizioni)**

Nel testo del presente documento valgono le seguenti definizioni:

- a) Azienda Sanitaria Ospedaliera. Per Azienda Sanitaria Ospedaliera si intende l'Azienda Sanitaria Ospedaliera San Luigi di Orbassano.
- b) Soggetto candidato. Per soggetto candidato si intende un qualsiasi soggetto che partecipi a procedure di gara avviate dall'Azienda Sanitaria Ospedaliera San Luigi di Orbassano.
- c) Soggetto aggiudicatario. Per soggetto aggiudicatario si intende quel soggetto candidato risultato aggiudicatario di procedure di gara, ai sensi della normativa regolante le procedure di acquisizione di beni e servizi il cui importo sia superiore alla soglia di rilievo comunitario.
- d) Soggetto fornitore. Per soggetto fornitore si intende quel soggetto candidato risultato affidatario di procedure di gara, ai sensi della normativa regolante le procedure di acquisizione di beni e servizi il cui importo sia inferiore alla soglia di rilievo comunitario.
- e) Soggetto escluso. Per soggetto escluso si intende quel soggetto candidato escluso dalla partecipazione alla procedura di gara perché non in possesso dei requisiti minimi richiesti o che abbia prodotto una documentazione incompleta o non conforme tale da comportare, a norma del capitolato speciale di gara, l'esclusione dalla gara.
- f) Legale rappresentante. Si definisce legale rappresentante del soggetto candidato qualsiasi persona che ha il potere di rappresentanza del soggetto candidato.
- g) Struttura Complessa – S.C. Per Struttura Complessa si intende ogni struttura organizzativa complessa che aggrega al suo interno risorse umane di tipo amministrativo, tecnico e professionale dell'Azienda Sanitaria Ospedaliera San Luigi di Orbassano.
- h) Struttura Semplice – S.S. Per Struttura Semplice si intende ogni struttura organizzativa dell'unità operativa o del dipartimento alla quale è demandato il compito di assicurare l'attività di una precisa linea di produzione dell'Azienda Sanitaria Ospedaliera San Luigi di Orbassano.
- i) Unità Operativa Autonoma – U.O.A. Per Unità Operativa Autonoma si intende ogni struttura amministrativa con piena autonomia gestionale e tecnico-professionale nel campo specifico di competenza dell'Azienda Sanitaria Ospedaliera San Luigi di Orbassano.

Capo II – NORMATIVA

Art. 2 **(Normativa di riferimento)**

La presente procedura di gara è regolata, oltre che dal presente Capitolato Speciale di gara, anche dal D.Lgs. 24 luglio 1992 n. 358, e successive modifiche ed integrazioni, dal Capitolato Generale d'Oneri, approvato con Deliberazione n. 478 del 29.12.2004 e pubblicato sul sito aziendale (web.tiscali.it/sluigi), così come modificato dalla deliberazione del Direttore Generale n. 59 del 24/02/2005, e dall'art. 2 del Documento Integrativo del Capitolato Generale d'Oneri, approvato con deliberazione n. 59 del 24.02.2005.

CAPO III – OGGETTO DELLA PROCEDURA DI GARA

ART. 3

(Oggetto della procedura di gara)

Il presente capitolato ha per oggetto la fornitura di materiale di consumo per Anestesia/Rianimazione occorrente all'Azienda Sanitaria Ospedaliera San Luigi di Orbassano nelle quantità presunte annuali e con le caratteristiche tecniche indicate nell'articolo 4 del presente Capitolato.

Trattandosi di dispositivi medici su tutti i prodotti offerti dovranno essere a norma CE ai sensi del Decreto Legislativo n. 46 del 24.02.1997 e dalle vigenti disposizioni in materia.

ART. 4

(Caratteristiche e fabbisogno presunto)

Le caratteristiche essenziali e le quantità presunte annuali sono indicate a fianco di ciascun prodotto riportato nell'elenco sottostante:

Codice A.S.O.	Descrizione e caratteristiche prodotto	Quantità annua
48393	Catetere venoso centrale per emafresi. Catetere a doppio lume in poliuretano coassiale di calibri diversi (11F e 13 F). Il Kit deve comprendere filo guida metallico e dilatatore	15
20677	Unità respiratoria manuale. Latex free, set monouso "vai e vieni" per la somministrazione manuale di miscele gassose, PVC atossico di grado medicale, tubo per gas freschi in PVC corrugato con parete interna liscia e rinforzo esterno a spirale, connettori multipli, corredato di valvola APL girevole ad apertura geometrica, pallone lt.2 conf.singola sterile	50
43021	Tubi endotracheali armati diametro da 5 a 8,5. Tubi endotracheali per Anestesia con punta atraumatica in idoneo materiale plastico atossico con armatura metallica spiraliforme; lungo il tubo devono essere riportate placche di riferimento per valutare la profondità d'inserimento, cuffia a bassa pressione con palloncino spia per il controllo della pressione interna dotato di attacco standard per siringa, dotato di mandrino all'interno del tubo, confezionamento singolo sterile.	200
50952	Sistema per Anestesia combinata spinale peridurale continua. Ago Thuoy G18 ago spinale 27G punta conica catetere peridurale G22 punta morbida.	100
50953	Sistema di fissaggio per cateteri perinervosi sterile. Il sistema deve essere dotato di sistema di bloccaggio a scatto.	2000

39598	Sistema di fissaggio per cateteri peridurali. Il sistema deve essere privo di parti rigide.	600
18350	Tubi endotracheali preformati nasali cuffiati mis.6. Materiale morbido, con doppia curva, trasparenti con occhiello di Murphy sagomato, palloncino spia per il gonfiaggio della cuffia che consenta una agevole valutazione al tatto della pressione interna, dotato di valvola autobloccante standard per siringa.	30
18253	Tubi endotracheali preformati nasali cuffiati mis.6,5. Caratteristiche come sopra.	30
18254	Tubi endotracheali preformati nasali cuffiati mis.7 Caratteristiche come sopra.	30
18255	Tubi endotracheali preformati nasali cuffiati mis.7,5 Caratteristiche come sopra.	30
50954	Tubi preformati nasali cuffiati pediatrici mis.da 4 a 5,5. Materiale morbido, con doppia curva, trasparenti con occhiello Murphy, tubicino di gonfiaggio esternamente alla bocca, dotati di valvola di non ritorno monouso.	160 (40 per misura)
40562	Set per peridurale continua. Caratteristiche del Kit sterile:catetere peridurale radiopaco, biocompatibile, tacche graduate a 1 cm., con fori laterali, G20 circa, ago di Tuohy G18 circa, graduato, 190 mm., siringa a bassa resistenza, filtro anti-particelle ed antibatterico, attacchi luer-lock; Caratteristiche del catetere peridurale: biocompatibilità (materiale anergico, poliuretano o poliamide: non deve cedere sostanze né determinare reazioni di rigetto), basso coefficiente di attrito, resistente alla trazione, resistenza all'occlusione, radioopacità, punta atraumatica, morbida e presenza di fori laterali.	500
20717	Palloni monouso per respiratore da Lt.1. Per circuiti di anestesia, monopaziente, in confezione singola, privi di lattice.	100
20720	Palloni monouso per respiratore da Lt.2. Come sopra.	500
50955	Tubi endotracheali orali pediatrici cuffiati mis.da 3 a 4,5. Sterili, monouso, atossici, non elettroconduttori, con punta atraumatica tipo Magill, o Murphy, adatto all'intubazione orale nasale, con connettore di 15(iso). In materiale termosensibile, graduato in cm. con linea radiopaca longitudinale, buona resistenza all'occlusione per piegatura o compressione, superficie interna liscia, cuffia a bassa pressione ed altro volume, in PVC atossico con pareti sottili ed uniformi, escursione della cuffia in senso assiale minima, palloncino spia per il gonfiaggio della cuffia che consenta una agevole valutazione al tatto della	60

	pressione interna, dotato di valvola autobloccante standard per siringa, misure da 3 a 4,5.	
43722	Circuito CPAP monotubo con presa di pressione da mt.1,80. Circuito per apparecchi CPAP dotato di una sonda per rilevazione di pressione da mt.1,80.	150
50956	Maschere facciali monouso con nucale, misure varie per ventilazione non invasiva. Maschere facciali monouso con nucale, misure 6-7-8-9 dotate di supporto sagomato, provviste di crociera per nucale, conformazione anatomica, buona aderenza alla cute, trasparenti per ventilazione non invasiva.	500
50957	Reggimaschere compatibili con le maschere facciali monouso con nucale. Nucali per fissaggio maschere per ventilazione non invasiva.	200
51012	Set per tracheostomia con dispositivo di arresto costituito da cannula con armatura alternata (tipo stoma-stent). Tale dispositivo deve consentire la regolazione di lunghezza del tratto fuoriuscente dalla stomia, con possibilità di raccordo a ventilatore o ad altro dispositivo.	2
50958	Connettore girevole per broncoscopio a fibra ottica. Connettore girevole in grado di eliminare la torsione fra il sistema di ventilazione del paziente ed il tubo tracheale che permetta l'introduzione del fibroscopio o ottica rigida senza deconnettere il sistema di ventilazione, riutilizzabile.	100 *
50959	Sistema di fissaggio per cateteri venosi centrali. Pellicola in poliuretano, impermeabile, trasparente per il monitoraggio costante del sito d'inserzione, dotata di taglio a U per consentire la completa chiusura della medicazione. Rinforzata nelle parti esterne per evitare il sollevamento dei margini, che consenta la sostituzione ogni 7 giorni. Adesivo ipoallergenico, privo di lattice, varie misure.	1200 *
51015	Sistema di fissaggio per cateteri arteriosi radiali e femorali. Caratteristiche come sopra.	800
20727	Set per incannulamento arterioso femorale. Componenti preassemblati per incannulamento in sistema chiuso. Il set deve comprendere: ago introduttore, guida tipo seldinger, catetere radiopaco con alette di fissaggio sul cono, garanzia della trasmissione ottimale del segnale pressorio, raccordo universale, idoneo ad aspirare sangue, privo di effetto memoria, disponibile in varie misure.	60 *
50960	Raccordo con rubinetto a tre vie per misurazione pressione addominale. Con connettori universali da interporre tra catetere vescicale e sistema di rilevazione, dotato di tappo di chiusura della terza via, sterile.	50 *

17763	Sondini nasogastrici in silicone ch 14 con guida. Sonda marcata, in silicone, con 4 fori laterali, peso distale e raccordo standard con tappo di chiusura collegato, punta radiopaca, idoneo per alimentazione enterale di lunga durata lunghezza circa 125 cm. con possibilità di utilizzo di guida per l'inserimento.	50 *
17764	Sondini nasogastrici in silicone ch.16 con guida. Come sopra.	90 *
17765	Sondini nasogastrici in silicone ch.18 con guida. Come sopra.	50 *
50961	Linee speciali per infusione multipla. Rampa con rubinetti (a 3-4-5-6- innesti) con relativo tappo multinnesto (tipo claive). La rampa deve essere dotata di prolunga a spirale preassemblata. All'estremità distale devono essere disponibili 2 rubinetti posti in serie; il prossimale dotato di tappo multinnesto (tipo claive) mentre il distale deve comprendere una ulteriore prolunga, con attacco luer-lock, per il monitoraggio continuo della pressione venosa centrale. Il confezionamento dell'intero sistema dev'essere singolo e sterile, la ditta deve precisare la periodicità di sostituzione e fornire la relativa documentazione.	400 *
50962	Linee speciali per infusione multipla di farmaci particolari (amine). Rampa con rubinetti (a 3-4 innesti) con relativo tappo multinnesto (tipo claive). La rampa deve essere dotata di prolunga a spirale preassemblata. Il confezionamento dell'intero sistema dev'essere singolo e sterile. La ditta deve precisare la periodicità di sostituzione e fornire la relativa documentazione.	250 *
50963	Prolunga a spirale ambrata per farmaci fotosensibili cm.200. Prolunga sterile resistente, latex free, ambrata in conf.sterile per l'infusione di liquidi prolunga diametro int.1,5 mm., esterno 3 mm., maschio femmina.	50 *
50964	Adattatore universale per esecuzione fibrobroncoscopia. Presidio adattatore per esecuzione fibrobroncoscopia in pazienti ventilati in maschera facciale, tubo tracheale o cannula tracheostomica, dotato di attacco maschera tubo tracheale e attacco per sistema di ventilazione, cappuccio di chiusura doppio diametro 15-22. In confezione singola sterile possibilità di ricambio dei cappucci.	100 *
22222	Collari cervicali rigidi misure varie. Foro anteriore per tracheotomia e rilevazione polso carotideo, pezzo unico non divisibile, radiotrasparente, chiusura in velcro possibilmente con codice colore, facilmente lavabile, codice colore per ogni misura, leggero, ripiegabile per ridurre lo spazio di stoccaggio, imbottitura non assorbente e di facile pulizia certificazione CE, latex free.	350

50965	Catetere intratecale G 18/20 collegabile a port. Non angolabile, radiopaco compatibile con TAC/RMN, comprensivo di guida per introduzione di catetere, connettore, ago di Tuohy 16/18 G; collegabile a port.	30 cf.
50966	Port per catetere intratecale. Possibilmente con filtraggio antibatterico integrato, con diametro indicativo di 30 mm. di base, ed altezza indicativa di 12 mm., indicato per somministrazione spinale, collegabile al suddetto catetere intratecale.	30 cf.
50968	Ago per perforazione del setto per kit catetere intratecale. Ago per perforazione del setto. 20-24 G, piegato a 90°, lunghezza indicativa 19-25 mm.	120 pz.
17779	Catetere venoso centrale monolumine. Catetere radiopaco in poliuretano, con punta atraumatica, guida elicoidale con punta dritta e a J, dotati di sistema di introduzione e avanzamento possibile agendo con una sola mano, dilatatore vasale, morsetto di sutura e dispositivo di fissaggio, ago introduttore a parete sottile, possibilità di inserimento della guida senza deconnettere la siringa dell'ago.	870 *
17715	Catetere venoso centrale bilume. Come sopra.	420 *
17716	Catetere venoso centrale trilume. Come sopra.	220 *
17724	Set per incannulamento arterioso radiale. Componenti preassemblati per incannulamento in sistema chiuso. Il set deve comprendere: ago introduttore, guida tipo seldinger, catetere radiopaco con alette di fissaggio sul cono, garanzia della trasmissione ottimale del segnale pressorio, raccordo universale, idoneo ad aspirare sangue, privo di effetto memoria, disponibile in varie misure.	350 *
18168	Tubo connessione per qualsiasi connettore mm.1500. Kit a sistema chiuso per l'aspirazione dei secreti, resistenza ai piegamenti ed alle torsioni, flessibilità cono di raccordo adattabile a qualunque connettore maschio-femmina. In conf.singola sterile, preferibilmente completo con sistema di appoggio per aspirazione liquido di lavaggio.	3000 *
50970	Presidi per immobilizzare gli arti. Possibilità di conformarsi a qualsiasi arto, traspirante, buona tollerabilità cutanea, forniti di lacci per facile e sicuro ancoraggio, lavabili e resistenti.	180
40571	Pallone ambu autoespandibile c/reservoir. Pallone di volume 1500-2000ml. circa con camera autoespandibile, con valvola di sicurezza per sovrapressione, provvisto di attacco reservoir dell'ossigeno di circa 1500-2000 ml.Riutilizzabile con possibilità di essere disinfettato e sterilizzato, possibilità di acquistare separatamente componenti come il reservoir.	60

50969	Cannula nasofaringea. Punta a becco di clarino per facilitare l'introduzione, disponibile in varie misure, materiale morbido, confezione sterile.	100 *
18089	Tubo di connessione per qualsiasi connettore mm.3000/3500. Resistenza ai piegamenti ed alle torsioni, flessibilità cono di raccordo adattabile a qualunque connettore maschio-femmina, in confezione singola sterile.	6000 *
50971	Prolunga a spirale cm.200. Prolunga a spirale resistente, latex free, in confezione sterile per l'infusione di liquidi, prolunga diametro interno 1,5 mm., esterno 3 mm., maschio-femmina.	8000 *
50967	Maschere laringee monouso. Monouso, sterile, atraumatica, con tubo trasparente, disponibile in varie misure.	200 *
40057	Filtro antibatterico sterile per catetere spinale piatto di piccole dimensioni, raccordo Luer-Lock	600
20756	Introduttori percutanei 10 Fr. per cateteri Hickman	40
51189	Valvole antireflusso sterili per infusione endovenosa continua.	5000
51257	Drenaggi rotondi in silicone morbido ch 24 con scanalature interne, linea radiopaca, ago in redon per il posizionamento	360

Per gli articoli contrassegnati dall'asterisco (*) vedere precisazioni di cui agli art.li 15 e 16.

ART. 5 (Fabbisogno presunto)

I fabbisogni annuali sono puramente indicativi e pertanto il soggetto aggiudicatario dovrà consegnare i quantitativi e i tipi effettivamente necessari e richiesti dall'Azienda, senza poter pretendere maggiori compensi o muovere eccezioni per maggiori o minori quantità richieste nel corso della fornitura.

Le forniture del soggetto aggiudicatario dovranno corrispondere perfettamente alle schede tecniche, i quali devono essere provvisti di etichetta originale e, quando previsto, corredati di foglio illustrativo con le istruzioni per l'uso in lingua italiana.

Nel caso in cui gli articoli non siano più prodotti o distribuiti o siano stati comunque sostituiti da altri più recenti, previa tempestiva comunicazione all'Azienda, sarà facoltà della stessa acquistare i nuovi prodotti, corrispondendo lo stesso prezzo convenuto in gara ovvero rifiutarli, quanto con proprio insindacabile giudizio ritenga i nuovi prodotti non perfettamente rispondenti alle esigenze dei settori di utilizzo.

ART. 6
(Importo presunto)

L'importo presunto che l'Azienda Sanitaria Ospedaliera intende spendere per l'affidamento della presente fornitura è il seguente: EURO 200.000 (IVA escl.) all'anno, EURO 500.000 (IVA escl.) sino al 22.4.2008.

ART. 7
(Durata della fornitura)

La fornitura durerà dalla data di aggiudicazione al 22.4.2008.

L'Azienda Sanitaria Ospedaliera si riserva, in ogni caso, la facoltà di recedere dal contratto, per suo motivato ed insindacabile giudizio, in qualsiasi momento e con semplice preavviso di giorni 30, senza che il soggetto aggiudicatario possa pretendere danno o compensi di sorta, ai quali essa dichiara con la sottoscrizione del presente capitolato di rinunciare. Il recesso non ha effetto per le prestazioni già eseguite o in corso di esecuzione.

Ad aggiudicazione avvenuta, le condizioni economiche pattuite si intendono fisse ed invariabili per tutta la durata della fornitura, sino alla conclusione del contratto.

ART. 8
(Clausola di accollo)

Il produttore del materiale fornito di cui al presente capitolato, dovrà essere adeguatamente assicurato per eventuali danni a pazienti derivanti da difetti di produzione e/o di progettazione (rottura dei componenti per difetto di materiale o usura ingiustificata).

PARTE II

DISCIPLINARE DI GARA

CAPO I – FORMULAZIONE E VALIDITA' DELLE OFFERTE ECONOMICHE

ART. 9
(Documentazione Amministrativa)

Unitamente all'offerta economica per i soggetti candidati dovranno, pena l'esclusione, produrre la seguente documentazione:

- A) Dichiarazione resa ai sensi e per gli effetti del D.P.R. 445/2000 e s.m.i. utilizzando l'allegato modello "A" con cui il soggetto candidato attesti:
- ~~Di~~ Di aver preso piena conoscenza del capitolato generale d'oneri che regola i rapporti contrattuali dell'Azienda Sanitaria Ospedaliera San Luigi di Orbassano, pubblicato sul sito Internet aziendale (web.tiscali.it/sluigi), dei documenti di gara, ovvero dei documenti in essi richiamati e citati, nonché delle norme che regolano la procedura di aggiudicazione e l'esecuzione del

relativo contratto e di obbligarsi, anche in caso di aggiudicazione, ad osservarli in ogni loro parte;

- ~~/~~ Di aver valutato tutte le condizioni, incidenti sulle prestazioni oggetto della procedura di gara, che possono influire sulla determinazione dell'offerta e delle condizioni contrattuali, e di aver preso conoscenza di tutte le circostanze, generali e specifiche, relative all'esecuzione del contratto e di averne tenuto conto nella formulazione dell'offerta tecnica e dell'offerta economica, considerando il prezzo medesimo, nel suo complesso, congrui e remunerative e tale quindi da \i in material di sicurezza, di condizioni di lavoro, di previdenza e di assistenza in vigore nel luogo dove deve essere eseguito il servizio;
- ~~/~~ Di essere in possesso di tutte le autorizzazioni previste dalla normativa vigente per la produzione e la commercializzazione dei prodotti offerti e di impegnarsi a comunicare immediatamente all'Azienda Sanitaria Ospedaliera le eventuali sospensioni o revoche delle autorizzazioni di cui sopra;
- ~~/~~ Che con riferimento alla presente gara non ha in corso intese e/o pratiche restrittive alla concorrenza e del mercato vietate ai sensi della normativa applicabile, ivi inclusi gli artt. 81 e seguenti del trattato CE e artt. 2 e seguenti della Legge n. 287/1990 e che l'offerta è stata predisposta nel pieno rispetto di tale normativa;
- ~~/~~ Che nulla osta ai fini dell'articolo 10 della legge 31 maggio 1965 n. 575 e successive modificazioni (normativa antimafia);
- ~~/~~ Che il soggetto candidato non si trova in stato di fallimento, di liquidazione, di amministrazione controllata, di concordato preventivo, o qualsiasi altra situazione equivalente a termini di legge, né vi è in corso, a carico di esso un procedimento per la dichiarazione di una di tali situazioni, ovvero non versa in stato di sospensione dell'attività commerciale;
- ~~/~~ Che i soggetti dotati di potere di rappresentanza del soggetto candidato nonché il direttore tecnico non hanno riportato condanna, con sentenza passata in giudicato ovvero con sentenza di applicazione della pena richiesta ai sensi dell'articolo 444 del codice di procedura penale, per qualsiasi reato che incida sulla moralità professionale o per delitti finanziari;
- ~~/~~ Che nell'esercizio dell'attività professionale dei legali rappresentanti nonché del soggetto candidato non è stato commesso alcun errore grave, accertato con qualsiasi mezzo di prova addotto dall'Amministrazione aggiudicatrice, non si sono resi responsabili di aver svolto attività nei confronti dell'Amministrazione e dei privati con negligenza o malafede, né si sono resi colpevoli di gravi inesattezze nel fornire informazioni esigibili;
- ~~/~~ Che il legale rappresentante non si è reso colpevole di false dichiarazioni nel fornire informazioni che possono essere richieste ai sensi degli artt. 11, 12, 13, 14, 15 e 18 del D.Lgs. 358/1992;
- ~~/~~ Che il soggetto candidato non si trova nelle condizioni di esclusione dalla gara di cui all'art. 1 bis della L. 383/2001, come modificata dal D.L. 210/2002, convertito in L. 266/2002;
- ~~/~~ Che nei confronti di questo soggetto candidato non è stata irrogata alcuna delle sanzioni o delle misure cautelari di cui al D. Lgs. 231/01 che le impediscano di contrattare con le Pubbliche amministrazioni;
- ~~/~~ Che i soggetti dotati di potere di rappresentanza del soggetto candidato nonché il candidato nonché il direttore tecnico non hanno riportato condanna per alcuno dei delitti richiamati dell'articolo 32 quater c.p. alla quale consegue l'incapacità di contrattare con la pubblica amministrazione;
- ~~/~~ Che il soggetto candidato non è incorso, nella esecuzione di contratti d'appalto con pubbliche amministrazioni, in risoluzioni contrattuali anticipate, disposte dalla stazione appaltante per negligenza, colpa, malafede, inadempienza contrattuale;
- ~~/~~ Che il soggetto candidato è in regola con gli obblighi relativi al pagamento dei contributi previdenziali ed assistenziali a favore dei lavoratori, secondo la legislazione italiana o quella dello Stato in cui sono stabiliti;
- ~~/~~ Che il soggetto candidato è in regola con gli obblighi relativi al pagamento delle imposte e delle tasse, secondo la legislazione italiana o quella del Paese di stabilimento;

- ~~///~~ Che il soggetto candidato ha ottemperato alle disposizioni della L. 68/1999, in materia di diritto al lavoro per i disabili;
- ~~///~~ Di aver adempiuto e di adempiere, all'interno della propria azienda, agli obblighi di sicurezza previsti dalla vigente normativa;
- ~~///~~ Che la parte delle attività contrattuali eventualmente da svolgere presso il soggetto candidato sarà eseguita presso sedi o dipendenze in territorio UE e comunque in Stati che abbiano attuato la Convenzione di Strasburgo del 28/01/1981 in materia di protezione delle persone rispetto al trattamento dei dati e che comunque assicurino adeguate misure di sicurezza dei dati stessi;
- ~~///~~ Che il personale impiegato per l'esecuzione delle attività contrattuali ha padronanza della lingua italiana;
- ~~///~~ Che non presenterà offerta per la gara in oggetto singolarmente (oppure in R.T.I. o in Consorzio), altra Impresa partecipante, singolarmente o in R.T.I. o in Consorzio, con la quale esistono rapporti di controllo e/o collegamento ai sensi dell'art. 2359 cod. civ.
- ~~///~~ Che non presenterà offerta per la gara in oggetto al contempo singolarmente e quale componente di un R.T.I. o di un Consorzio, ovvero che non parteciperà a più R.T.I. e/o Consorzi;
- ~~///~~ Di essere iscritto nel registro professionale (analogo al registro C.C.I.A.A.) di Stato Europeo per i non residenti;
- ~~///~~ Di essere iscritto nel registro delle Cooperative rilasciato dalla Prefettura Italiana o dal competente Ufficio straniero, limitatamente a questo tipo di società;
- ~~///~~ Quali sono i soggetti dotati del potere di rappresentanza;
- ~~///~~ Quale è l'Ufficio II.DD. presso il quale la ditta è tenuta a presentare la denuncia dei redditi;
- ~~///~~ Quale è la sede INPS, per il regolare versamento dei contributi previdenziali obbligatori competente ai fini del presente appalto,
- ~~///~~ Quale è la sede INAIL, per il regolare versamento dei contributi assicurativi obbligatori competente ai fini del presente appalto;
- ~~///~~ Quale è la sede dell'Ufficio Provinciale, competente per i necessari accertamenti in tema di obblighi derivanti dalla Legge relativa al diritto al lavoro dei disabili;
- ~~///~~ di essere informato, ai sensi e per gli effetti del D.Lgs. 196/03, che i dati personali raccolti saranno trattati, anche con strumenti informatici, esclusivamente nell'ambito del procedimento per il quale la presente dichiarazione viene resa;
- ~~///~~ di essere a conoscenza che l'Azienda Sanitaria Ospedaliera si riserva di procedere d'ufficio a verifiche anche a campione in ordine alla veridicità della dichiarazione;
- ~~///~~ di essere consapevole che, qualora fosse accertata la non veridicità del contenuto della presente dichiarazione, questo soggetto candidato verrà escluso dalla gara o, se risultato aggiudicatario, decadrà dalla aggiudicazione medesima, la quale verrà annullata e/o revocata; inoltre, qualora la non veridicità del contenuto della presente dichiarazione ovvero della documentazione tutta presentata da questo soggetto candidato fosse accertata dopo la stipula del contratto, questo potrà essere risolto di diritto dall'Azienda Sanitaria Ospedaliera, ai sensi dell'art. 1456 cod. civ.;
- ~~///~~ che il soggetto candidato intende concorrere alla procedura di gara di cui trattasi, specificando nel dettaglio il/i Lotto/i;
- ~~///~~ quale è il domicilio eletto per la ricezione di ogni eventuale comunicazione inerente la gara in oggetto e/o di richieste di chiarimento e/o integrazione della documentazione presentata;
- ~~///~~ Che ai sensi dell'art. 1341 del c.c. si intendono specificamente approvate le seguenti clausole del Capitolato generale d'oneri:
art. 7 (Norme generali), art. 8 (Divieto di subappalto), art. 33 (Modalità di fatturazione e pagamenti), art. 35 (Clausola risolutiva espressa), art. 36 (Risoluzione del contratto), art. 37

(Clausola limitativa della proponibilità di eccezioni), art. 46 (Limitazione dell'accesso), art. 48 (Collegio arbitrale), art. 49 (Foro competente), art. 50 (Trattamento dei dati personali);

- B) Dichiarazione sostitutiva del Certificato di Iscrizione alla C.C.I.A.A., utilizzando l'allegato modello (allegato n. B),
- C) **almeno una dichiarazione bancaria resa ai sensi dell'articolo 13 comma 1 lettera a) del D.Lgs. 24 luglio 1992 n. 358**, per attestare la capacità economica e finanziaria del soggetto candidato;
- D) elenco delle principali forniture analoghe a quelle di gara prestate negli ultimi tre anni (2002-2003-2004) con il rispettivo importo, data e destinatario (capacità tecnica dei soggetti candidati).

In caso di R.T.I. o Consorzio:

?? **già costituiti**: copia autentica del mandato collettivo irrevocabile con rappresentanza, conferito alla mandataria;

?? **non ancora costituiti**: dichiarazioni (o dichiarazione congiunta) rese dal legale rappresentante di ogni impresa raggruppanda o da persona dotata di poteri di firma attestanti:

?? a quale impresa raggruppanda, in caso di aggiudicazione, sarà conferito mandato speciale con rappresentanza;

In caso di Consorzio:

~~??~~ **già costituito**: copia autentica dell'atto costitutivo del Consorzio

?? l'impegno, in caso di aggiudicazione, ad uniformarsi alla disciplina prevista dall'art. 10 del D.Lgs. n. 358/92 e successive modifiche.

Tale documentazione dovrà essere inserita in una busta debitamente sigillata e non contenente altro, recante all'esterno la dicitura **“Documentazione amministrativa”**.

ART. 10 (Documentazione tecnica)

Ai fini di consentire la valutazione tecnica i soggetti candidati devono inviare la seguente

Documentazione Tecnica:

A) Certificazione CE in corso di validità per ogni prodotto offerto in originale o copia conforme, a norma del Decreto Legislativo 46/97 sui dispositivi medici, con l'indicazione della classe di appartenenza e dell'organismo notificato che ha rilasciato la medesima certificazione. In caso di avvenuta scadenza del marchio e la contemporanea procedura di rinnovo dello stesso, attestazione del produttore che fornisca gli estremi della richiesta di rinnovo con obbligo a fornire la certificazione CE richiesta insieme ai documenti previsti in caso di aggiudicazione. Si ricorda che tale certificato non può essere sostituito da altro documento, ai sensi dell'art. 49, 1 comma del D.P.R. n. 445 del 28.12.2000 (T.U. delle disposizioni legislative e regolamentari in materia di documentazione amministrativa).

- B) una dichiarazione del produttore che nell'ultimo quinquennio non si sono verificati eventi quali il ritiro dei prodotti oggetto della gara;
- C) una dichiarazione che l'autorità competente del paese del produttore non ha disposto la sospensione temporanea o permanente dei prodotti oggetto della presente gara;
- D) **Schede tecniche** originali del produttore in lingua italiana o con traduzione allegata, nelle quali devono essere espressamente indicati tutti gli elementi necessari ed indispensabili all'individuazione dei requisiti tecnici dei prodotti:
- o Tipologia del materiale
 - o Materiali impiegati e tecniche di lavorazione da cui si evinca la presenza/assenza di lattice, per i prodotti composti da tale materiale;
 - o Caratteristiche dei prodotti,

- Numero taglie/misure disponibili,
 - Tipo di confezionamento e sterilizzazione,
 - Eventuali avvertenze per l'uso e lo stoccaggio,
 - Ragione sociale del Produttore;
 - Ogni altro dato utile ai fini della valutazione comparativa delle offerte,
 - Dalle schede tecniche dovranno, inoltre, evincersi i parametri di sicurezza fisica, chimica e biologica dei prodotti offerti.
- E) **la scheda di sicurezza tossicologica** (D.M 7 settembre 2002 in recepimento della direttiva n. 2001/58 CE) per ogni prodotto offerto; qualora i prodotti offerti non necessitassero di tale documentazione la ditta dovrà presentare idonea dichiarazione;
- F) Dichiarazione da cui si evinca se l'offerente è **fabbricante** (ex art. 1 D.Lgs 46/97) o **distributore**, in tal caso indicare l'indirizzo del fabbricante o suo mandatario.
- G) Dichiarazione dei tempi di **consegna**, a far data dall'ordine, che non potranno essere superiori a 20 giorni o comunque a quanto indicato dal successivo [art. 17](#), e dall'art. 18 del capitolato generale d'oneri.

Ogni dichiarazione dovrà risultare compilata e controfirmata dal legale rappresentante della ditta pena l'esclusione della stessa dalla partecipazione alla gara.

Le schede tecniche saranno spunto di valutazione degli articoli offerti.

Tale offerta tecnica, pena l'esclusione, dovrà essere inserita in busta chiusa, separata e sigillata contrassegnata con la dicitura "**contiene documentazione tecnica**": detta busta non dovrà contenere altro.

ART. 11 (Campionatura)

La ditta concorrente, pena l'esclusione dalla gara stessa, dovrà far pervenire entro la stessa ora e giorno fissati per la presentazione del plico contenente l'offerta, una campionatura per ogni articolo offerto nelle quantità e/o misure indicate nell'allegato "D". La ditta, nell'Allegato "D", dovrà dichiarare di essere in possesso di tutti i prodotti richiesti della medesima marca e nelle esatte misure richieste. Inoltre, dovrà essere presentato, per ogni articolo richiesto, un unico tipo di campione.

I campioni, secondo quanto richiesto nell'allegato "D" (scheda campioni), devono essere inviati al seguente recapito:

"Azienda Sanitaria Ospedaliera S. Luigi di Orbassano – UOA PROVVEDITORATO/ECONOMATO I° piano Stanza n. 29 – Regione Gonzole n. 10 – 10043 ORBASSANO (TO)".

Su tale plico dovrà essere chiaramente indicata la ditta concorrente e la dicitura: "Campioni per la fornitura di MATERIALE DI CONSUMO PER ANESTESIA/RIANIMAZIONE".

Nel plico contenente i campioni, pena l'esclusione, dovrà essere inclusa copia in carta libera dell'allegato "D" del presente capitolato, debitamente compilata, recante il timbro della ditta e la sottoscrizione di persona abilitata ad impegnare la stessa, su ogni foglio usato.

Copia di tale allegato dovrà anche essere inserita nel plico contenente la documentazione amministrativa allegata all'offerta.

La mancata o incompleta presentazione dei campioni richiesti, se impedirà alla Commissione Tecnica la valutazione dell'articolo, comporterà alla ditta l'esclusione dalla gara limitatamente all'articolo stesso.

Sull'involucro contenente ogni campione dovrà essere annotato il numero di codice dell'A.S.O. San Luigi, nonché il codice ditta del prodotto cui si riferisce, al fine di agevolare la valutazione della campionatura stessa da parte della Commissione Tecnica.

I prodotti aggiudicati e forniti devono essere identici ai campioni presentati.

Si precisa che sul sopraccitato "Allegato D", pena l'esclusione, non dovrà comparire alcuna indicazione del prezzo.

Scaduto il termine per la presentazione dell'offerta il competente ufficio redigerà il relativo verbale di chiusura.

I campioni sono presentati a titolo gratuito e non saranno oggetto di restituzione.

I campioni dei prodotti aggiudicati saranno conservati per la verifica della corrispondenza di quanto consegnato con quanto in corso di contratto.

ART. 12 **(Compilazione dell'offerta economica)**

I soggetti candidati devono far pervenire, entro il termine fissato nel bando di gara, la propria migliore offerta utilizzando l'apposito prospetto redatto dall'Azienda Sanitaria Ospedaliera, allegato al presente capitolato (Allegato "C"). Ciascun foglio dovrà essere timbrato e sottoscritto (in offerta si allegano solo i fogli compilati) e devono contenere per ciascun prodotto per cui la ditta concorre:

- il codice dell'articolo;
- il codice dell'Azienda Sanitaria Ospedaliera;
- il prezzo unitario per unità di misura descritta nella scheda offerta, IVA esclusa;
- il numero dei pezzi contenuti in ogni confezione;
- il prezzo per confezione, IVA esclusa
- aliquota IVA.

Per ciascun prodotto non è ammessa più di un'offerta alternativa.

Non sono accettati vincoli di minimo d'ordine imposti dai soggetti candidati. L'eventuale clausola di minimo d'ordine, proposta dai soggetti candidati, si considera come non apposta.

La busta sigillata contenente i plichi anch'essi singolarmente sigillati (Documentazione amministrativa – art. 9 - ed Offerta economica – art. 12 e Documentazione Tecnica – art.10 indirizzata a:

**“AMMINISTRAZIONE DELL’AZIENDA SANITARIA OSPEDALIERA SAN LUIGI
–Regione Gonzole n. 10 – 10043 ORBASSANO (TO)”**

dovrà pervenire a pena di esclusione all'Ufficio Protocollo, entro il termine perentorio stabilito nel bando di gara, non farà fede il timbro postale, a mezzo:

- o raccomandata del servizio postale
- o corriere
- o a mano.

Sulla busta dovrà essere riportata, in maniera chiara e leggibile, la seguente dicitura **“Pubblico incanto per la fornitura di MATERIALE DI CONSUMO PER ANESTESIA/RIANIMAZIONE dell'ASO San Luigi”** e gli estremi del mittente (nome o ragione sociale del soggetto candidato).

Le espressioni "busta sigillata" e "plico sigillato", contenute nel presente capitolato, comportano che la busta ed il plico, oltre alla normale chiusura loro propria, devono essere chiusi

mediante l'applicazione sui lembi di chiusura di un sigillo, cioè di una qualsiasi impronta o segno, atto ad assicurare la segretezza dell'offerta e nello stesso tempo a confermare la chiusura originaria.

SI PREGA DI NON USARE CERALACCA.

L'inosservanza delle prescrizioni di cui al presente articolo comporta l'esclusione dal procedimento di gara.

Tale offerta dovrà essere inserita in un plico debitamente sigillato e non contenente altro, recanti all'esterno la dicitura "Offerta economica".

ART. 13 (Requisiti dell'offerta)

Il prezzo offerto dovrà avere un massimo di quattro cifre decimali dopo la virgola. Detto prezzo si intende comprensivo di tutte le prestazioni ed oneri indicati nel presente capitolato, con la sola esclusione dell'IVA.

Non sono ammesse offerte condizionate o espresse in modo indeterminato e con semplice riferimento ad altra offerta, propria o altrui.

Non sono ammesse offerte incomplete o non redatte secondo la traccia di cui al precedente articolo.

Art. 14 (Validità dell'offerta)

Il soggetto candidato è obbligato alla propria offerta per un periodo di almeno 240 giorni dalla data ultima fissata per la presentazione dell'offerta.

Trascorso tale termine senza che sia intervenuta l'aggiudicazione, il soggetto candidato, con espressa dichiarazione scritta, da inviare al medesimo indirizzo indicato per la presentazione dell'offerta, può recedere dall'offerta stessa.

Art. 15 (Modalità e criteri per la valutazione dei campioni)

Una Commissione Tecnica, appositamente nominata, procederà alla valutazione qualitativa dei prodotti attraverso l'esame dei campioni e della documentazione tecnica prodotta.

La Commissione procederà alle seguenti operazioni:

1. verifica della corrispondenza tra quanto riportato nell'Allegato "D" "Scheda campioni" e quanto presente nel collo contenente i campioni. In caso di mancata corrispondenza farà fede quanto verbalizzato dall'Amministrazione;
2. verifica corrispondenza dei singoli campioni alle caratteristiche richieste dal presente Capitolato, emettendo il relativo giudizio;
3. valutazione qualitativa secondo i parametri individuati dalla Commissione Tecnica;
4. trasmissione all'U.O.A. Provveditorato/Economato del verbale delle operazioni di cui sopra, entro la data di svolgimento della seduta pubblica;
5. La commissione valuterà la campionatura a collegio perfetto;

Si precisa che nell'ambito della valutazione qualitativa si terrà conto del tipo di confezionamento così come indicato dall'art.4 per quei prodotti contrassegnati dall'asterisco.

Art. 16
(Procedura e criterio di aggiudicazione)

La procedura di aggiudicazione è quella del pubblico incanto (procedura aperta) ai sensi dell'art. 9 comma 1, lett. A) del D. Lgs 24.07.92 n. 358, e s.m.i..

Il criterio di aggiudicazione è quello previsto ai sensi dell'art. 19 comma 1, lett. B) del D.Lgs 24.07.92 n. 358 e s.m.i. (offerta economicamente più vantaggiosa) per singoli articoli, ovvero 60 punti per la qualità e 40 punti per il Prezzo.

Nel giorno fissato per l'apertura della documentazione amministrativa, presso i locali dell'Azienda Sanitaria Ospedaliera avverrà, in seduta pubblica, l'esame di ammissibilità delle offerte a cura di apposita Commissione Amministrativa.

Seduta stante il Presidente della Commissione Amministrativa dell'Azienda Sanitaria Ospedaliera dichiarerà l'ammissibilità o la non ammissibilità delle offerte al prosieguo della gara.

La seduta sarà sospesa e si inoltreranno le buste tecniche ed i campioni alla Commissione Tecnica. Nella seconda seduta di gara si provvederà alla lettura del verbale, all'apertura delle offerte economiche e all'aggiudicazione.

Per tutti gli articoli indicati con un'asterisco (*) nell'art.4, verrà valutata la possibilità di averli confezionati con apposita ed ulteriore protezione del confezionamento previsto e predisposto dal soggetto candidato (es. ulteriore protezione in cellophane).

Saranno escluse dalle successive fasi di valutazione quelle offerte per le quali la valutazione tecnica non avrà raggiunto i 31 punti sui 60 previsti per la qualità del materiale.

Il punteggio relativo al prezzo verrà applicato secondo il criterio di cui alla seguente formula:

$$p = \frac{40 \times P_m}{P}$$

Legenda:

p = punteggio da attribuire all'offerta considerata

P = prezzo dell'offerta considerata

P_m = prezzo minore

Per ogni articolo quindi, l'aggiudicazione andrà a favore della ditta la cui offerta complessiva avrà ottenuto il punteggio più alto, sommando i punteggi ottenuti dalla medesima, rispettivamente per la qualità del materiale e per il prezzo richiesto.

L'aggiudicazione di ogni articolo potrà avvenire anche in presenza di una sola offerta valida, purché la medesima soddisfi in pieno tutte le condizioni stabilite dal presente capitolato e i prezzi richiesti vengano valutati equi.

Nel caso di parità di punteggio complessivo di due o più offerte, l'aggiudicazione andrà in favore dell'offerta con le condizioni economiche più favorevoli per l'Azienda Sanitaria Ospedaliera.

Nel caso di parità di punteggio complessivo di due o più offerte con condizioni ugualmente favorevoli, l'A.S.O. procederà successivamente con il richiedere uno sconto fra i concorrenti interessati, chiedendo ad ognuno di migliorare l'offerta economica. Colui che risulterà miglior offerente sarà dichiarato aggiudicatario. Qualora le ditte interessate non intendessero apportare miglioramento alla propria offerta economica, la fornitura verrà aggiudicata mediante sorteggio. Possono migliorare l'offerta il legale rappresentante o chi è munito di procura generale o speciale.

L'Amministrazione si riserva la facoltà, qualora ricorrano i motivi di opportunità e convenienza di non procedere all'aggiudicazione.

Le ditte offerenti rimangono impegnate per il solo fatto di aver presentato offerta, mentre l'Amministrazione appaltante è libera di non procedere all'aggiudicazione senza che le ditte in gara possano pretendere compensi, indennizzi, rimborsi spese o altro.

ART. 17
(Consegne)

Per i Dispositivi Medici di classe II e III potrà essere richiesta, ad ogni fornitura, certificazione che attesti la conformità del prodotto consegnato sia con quello presentato in sede di aggiudicazione sia alle caratteristiche richieste per quello specifico prodotto dalla F.U. e successivi aggiornamenti.

La ditta aggiudicataria deve comunicare immediatamente all'Ente appaltante le eventuali sospensioni o revoche delle autorizzazioni di cui sopra.

La scadenza dei dispositivi medici sterili alla consegna presso il magazzino non dovrà risultare inferiore ai 2/3 di quella massima prevista. In caso di inadempienza, i dispositivi medici sterili forniti, saranno restituiti alla ditta che dovrà provvedere alla immediata sostituzione.

ART. 18
(Richiamo a norme generali)

Per quanto non espressamente indicato ed in conformità al contenuto del presente capitolato speciale, si fa rinvio al capitolato generale d'oneri (consultabile sul sito web.tiscali.it/sluigi).

***** _____ *****

Il presente capitolato è formato da n. **18 articoli su 17 pagine**; costituiscono altresì parte integrante e sostanziale dello stesso:

- l'allegato "A" dichiarazione sostitutiva di certificazione
- L'allegato "B" dichiarazione sostitutiva di iscrizione alla CCIAAA
- l'allegato "C" per la formulazione dell'offerta economica.
- L'allegato "D" per la presentazione della scheda campioni

Per il Soggetto Candidato
IL LEGALE RAPPRESENTANTE