



REGIONE CAMPANIA
AZIENDA OSPEDALIERA DI RILIEVO NAZIONALE E DI ALTA SPECIALIZZAZIONE
"SANT'ANNA E SAN SEBASTIANO"
CASERTA

Deliberazione del Direttore Generale N. 50 del 11/09/2025

Proponente: Il Direttore UOC PROVVEDITORATO ED ECONOMATO

Oggetto: Procedura di gara aperta e telematica per l'affidamento della fornitura triennale di dispositivi medici per la UOSD Neuroradiologia interventistica (lotti n.166) – Indizione e approvazione atti di gara.

PUBBLICAZIONE

In pubblicazione dal 11/09/2025 e per il periodo prescritto dalla vigente normativa in materia (art.8 D.Lgs 14/2013, n.33 e smi)

ESECUTIVITA'

Atto immediatamente esecutivo

TRASMISSIONE

La trasmissione di copia della presente Deliberazione è effettuata al Collegio Sindacale e ai destinatari indicati nell'atto nelle modalità previste dalla normativa vigente. L'inoltro alle UU. OO. aziendali avverrà in forma digitale ai sensi degli artt. 22 e 45 D.gs. n° 82/2005 e s.m.i. e secondo il regolamento aziendale in materia.

UOC AFFARI GENERALI

Direttore Eduardo Chianese

ELENCO FIRMATARI

Gennaro Volpe - DIREZIONE GENERALE

Teresa Capobianco - UOC PROVVEDITORATO ED ECONOMATO

Eduardo Chianese - UOC GESTIONE ECONOMICO FINANZIARIA

Vincenzo Giordano - DIREZIONE SANITARIA

Chiara Di Biase - DIREZIONE AMMINISTRATIVA

Per delega del Direttore della UOC AFFARI GENERALI, Dr. Mauro Ottaiano

Oggetto: Procedura di gara aperta e telematica per l'affidamento della fornitura triennale di dispositivi medici per la UOSD Neuroradiologia interventistica (lotti n.166) – Indizione e approvazione atti di gara.

Il Direttore UOC Provveditorato ed Economato

A conclusione di specifica istruttoria, descritta nella narrazione che segue e i cui atti sono custoditi presso la struttura proponente, rappresenta che ricorrono le condizioni e i presupposti giuridico-amministrativi per l'adozione del presente provvedimento, ai sensi dell'art. 2 della Legge n. 241/1990 e s.m.i. e, in qualità di responsabile del procedimento, dichiara l'insussistenza del conflitto di interessi, allo stato attuale, ai sensi dell'art. 6 bis della legge 241/90;

Premesso

- **che** con nota Prot. n. 10215/2025 (allegato n.1) l'UOC Farmacia, a seguito di intervenute variazioni, ha trasmesso alla UOC Provveditorato – Economato in una versione aggiornata il Capitolato di Dispositivi Medici per la UOSD Neuroradiologia Interventistica contenente i requisiti minimi, CND, fabbisogno, modalità di acquisizione, punteggi e campionatura per n.167 lotti;
- **che** con Prot. n.10723/2025 (allegato n.2) è stata inoltrata alla So.re.sa. Spa. richiesta di autorizzazione all'espletamento in autonomia di una procedura aperta triennale;
- **che** la So.re.sa. Spa ha provveduto a richiedere varie integrazioni tramite portale RAGA (file in formato xlsx, inserimento CND e verifica sovrapponibilità ai lotti oggetto di procedura di gara centralizzata) e in data 08/04/2025, 06/05/2025 e 22/05/2025 il servizio scrivente a tanto ha provveduto;
- **che** con Prot. n. 10641/2025 la Soresa ha riscontrato positivamente la richiesta (allegato n.3) fatta eccezione per i lotti afferenti alla categoria merceologica STENT - che la UOSD Neuroradiologia interventistica ha individuato nel lotto 87 (cfr prot. n.21059/2025 – allegato n.4) - per il quale sarà espletata autonoma procedura di gara PONTE per il tempo strettamente necessario;
- **che** sulla base della corrispondenza intrattenuta con la predetta Farmacia è stato predisposto il Capitolato Speciale di Appalto (ns. mail del 05/09/2025 – stralcio e mail della UOC Farmacia del 10.09.2025 - allegati nn. 5 e 6);

Dato atto

- **che** l'importo complessivo triennale a base d'asta è pari ad € 5.577.870,00 Iva esclusa;
- **che** con nota Prot. 28034/2025 (agli atti) è stato costituito il gruppo di lavoro, come previsto dall'art. 8 del Regolamento incentivi per le funzioni tecniche e dall'art. 45 del D.Lgs. n. 26/2023 e smi;
- **che** il quadro economico riferito alla presente procedura è il seguente:

QUADRO ECONOMICO RIEPILOGATIVO		
A)	FORNITURE	
A1	fornitura triennale di dispositivi medici per le varie UU.OO dell'AORN	€ 5.577.870,00
	Totale A)	€ 5.577.870,00

Deliberazione del Direttore Generale

B)	Somme a disposizione dell'Amministrazione	
B1	IVA al 22% sulle forniture	€ 1.227.131,40
B2	Incentivo per personale tecnico e beni strumentali	€ 61.540,77
	Totale B)	€ 1.298.928,97
	TOTALE A) + B)	€ 6.876.798,97

Viste

- la deliberazione dell'allora DG n.1270/2024, con cui è stato approvato il Programma triennale per gli acquisti di beni e servizi 2025/2027, inserendo la procedura *de qua*;
- la documentazione di gara (Allegato n. 7), composta dai seguenti elaborati, redatti a cura dell'U.O.C. Provveditorato ed Economato:
 - Disciplinare di gara;
 - A/1 Domanda di partecipazione
 - A/1 BIS Domanda di partecipazione
 - A/2 DGUE
 - A/3 Scheda fornitore
 - A/4 Modulo trattamento dati
 - A/5 Avvalimento - Dichiarazioni impresa ausiliaria
 - A/6 Scheda con importi a base di gara e garanzie
 - A/7 Elenco prodotti offerti
 - A/7 BIS Indice documentazione tecnica
 - A/8 Schema di offerta economica
 - A/9 Assolvimento imposta di bollo
 - A/10 Schema di contratto
 - A/11 Protocollo di legalità
 - Capitolato Speciale di Appalto
 - Allegato B al CSA – requisiti minimi e punteggi

Preso atto

- **che** come da vigente normativa in materia di appalti pubblici la suddetta procedura, ai sensi dell'art. 25 del D. Lgs. n. 36/2023 sarà espletata mediante l'utilizzo della piattaforma telematica di negoziazione, all'uopo costituita (Sistema Informativo Appalti Pubblici Sanità – S.I.A.P.S.) e in dotazione della So.re.sa. S.p.A.;

Ritenuto

pertanto necessario doversi procedere all'approvazione degli atti di gara e ad indire gara di appalto nella forma della procedura aperta (art. 71 del D. Lgs. citato) per l'affidamento della fornitura triennale di dispositivi medici per la UOSD Neuroradiologia interventistica (n.166 lotti), da aggiudicarsi - tramite l'utilizzo della piattaforma telematica SIAPS, allestita dalla Soresa Spa - secondo il criterio dell'offerta economicamente più vantaggiosa individuata sulla base del miglior rapporto qualità prezzo (art. 108, comma 1, del Codice), tanto per l'importo complessivo triennale a base d'asta pari ad **€ 5.577.870,00** Iva esclusa;

Attestata

la conformità del presente atto alle norme sul trattamento dei dati di cui al D.lgs. 196/2003, così come integrato con le modifiche prodotte dal D.lgs. 101/2018 per l'adeguamento della normativa nazionale al Regolamento UE 2016/679 (GDPR) e dalle successive introduzioni previste dalla legge 27 dicembre 2019 n.

Deliberazione del Direttore Generale

160, che contiene principi e prescrizioni per il trattamento dei dati personali, anche con riferimento alla loro "diffusione", e dichiarato di aver valutato la rispondenza del testo, compreso gli eventuali allegati, destinato alla diffusione per il mezzo dell'Albo Pretorio alle suddette prescrizioni e ne dispone la pubblicazione nei modi di legge;

PROPONE

1. di indire gara di appalto nella forma della procedura aperta (art. 71 del D. Lgs. n.36/2023 e s.m.i.) per l'affidamento della fornitura triennale di dispositivi medici per la UOSD Neuroradiologia interventistica (n.166 lotti), da aggiudicarsi - tramite l'utilizzo della piattaforma telematica SIAPS, allestita dalla Soresa Spa - secondo il criterio dell'offerta economicamente più vantaggiosa individuata sulla base del miglior rapporto qualità prezzo (art. 108, comma 1, del Codice), tanto per l'importo complessivo triennale a base d'asta pari ad € **5.577.870,00** Iva esclusa;
2. di approvare la documentazione di gara di seguito elencata:
 - Disciplinare di gara;
 - A/1 Domanda di partecipazione
 - A/1 BIS Domanda di partecipazione
 - A/2 DGUE
 - A/3 Scheda fornitore
 - A/4 Modulo trattamento dati
 - A/5 Avvalimento - Dichiarazioni impresa ausiliaria
 - A/6 Scheda con importi a base di gara e garanzie
 - A/7 Elenco prodotti offerti
 - A/7 BIS Indice documentazione tecnica
 - A/8 Schema di offerta economica
 - A/9 Assolvimento imposta di bollo
 - A/10 Schema di contratto
 - A/11 Protocollo di legalità
 - Capitolato Speciale di Appalto
 - Allegato B al CSA – requisiti minimi e punteggi
3. di imputare l'importo di € 61.540,77, quale incentivo per funzioni tecniche e beni strumentali, al conto economico n. 5020202150 del Bilancio 2025;
4. di prendere atto che i costi effettivi derivanti dall'affidamento del presente appalto verranno definiti in sede di aggiudicazione definitiva e saranno imputati dalla UOC Gestione Economico-Finanziaria ai competenti conti di bilancio;
5. di prevedere la clausola di recesso, ai sensi del combinato disposto degli artt. 92 e 100 del D. Lgs. n. 159/2011 e s.m.i, qualora vengano accertati elementi relativi a tentativi di infiltrazione mafiosa;
6. di prevedere altresì apposita clausola risolutiva espressa qualora So.re.sa. Spa (soggetto aggregatore per la Regione Campania) avesse nel frattempo attivato analoga convenzione/accordo quadro;
7. di nominare ex art. 15 del D. Lgs. n. 36/2023 e s.m.i quale RUP. la Dott.ssa Teresa Capobianco, Direttore UOC Provveditorato – Economato e Direttore dell'esecuzione del contratto ex art. 114 del medesimo Decreto, il Direttore della UOC Farmacia o suo delegato;

Deliberazione del Direttore Generale

8. di trasmettere copia del presente atto al Collegio Sindacale, ai sensi di legge, nonché alle UU.OO.CC. Gestione Risorse Economico – Finanziarie e Farmacia Ospedaliera e alla UOS Neuroradiologia Interventistica.

L'estensore
Dott.ssa Anna Bovenzi

IL DIRETTORE U.O.C.
PROVVEDITORATO ED ECONOMATO
Dott.ssa Teresa Capobianco
(f.to Digitalmente)

ATTESTAZIONE CONTABILE

- Vedi Allegato

IL DIRETTORE GENERALE

Dr. Gennaro Volpe

individuato con D.G.R.C. n. 591 del 06/08/2025

impresso nelle funzioni con D.P.G.R.C. n. 109 del 08/08/2025

Vista la proposta di deliberazione che precede, a firma del Direttore UOC Provveditorato ed Economato Dott.ssa Teresa Capobianco

Acquisiti i pareri favorevoli del Direttore Sanitario e del Direttore Amministrativo sotto riportati:

Il Direttore Sanitario Dr. Vincenzo Giordano (f.to digitalmente)

Il Direttore Amministrativo Avv. Chiara Di Biase (f.to digitalmente)

DELIBERA

per le causali in premessa, che qui si intendono integralmente richiamate e trascritte, di prendere atto della proposta di deliberazione che precede e, per l'effetto, di:

Indire gara di appalto nella forma della procedura aperta (art. 71 del D. Lgs. n.36/2023 e s.m.i.) per l'affidamento della fornitura triennale di dispositivi medici per la UOSD Neuroradiologia interventistica (n.166 lotti), da aggiudicarsi - tramite l'utilizzo della piattaforma telematica SIAPS, allestita dalla Soresa Spa - secondo il criterio dell'offerta economicamente più vantaggiosa individuata

Deliberazione del Direttore Generale

Il presente atto, in formato digitale e firmato elettronicamente, costituisce informazione primaria ed originale ai sensi dei combinati disposti degli artt. 23-ter, 24 e 40 del D.Lgs. n. 82/2005. Eventuale riproduzione analogica, costituisce valore di copia semplice a scopo illustrativo.

sulla base del miglior rapporto qualità prezzo (art. 108, comma 1, del Codice), tanto per l'importo complessivo triennale a base d'asta pari ad **€ 5.577.870,00** Iva esclusa;

Approvare la documentazione di gara di seguito elencata:

- Disciplinare di gara;
- A/1 Domanda di partecipazione
- A/1 BIS Domanda di partecipazione
- A/2 DGUE
- A/3 Scheda fornitore
- A/4 Modulo trattamento dati
- A/5 Avvalimento - Dichiarazioni impresa ausiliaria
- A/6 Scheda con importi a base di gara e garanzie
- A/7 Elenco prodotti offerti
- A/7 BIS Indice documentazione tecnica
- A/8 Schema di offerta economica
- A/9 Assolvimento imposta di bollo
- A/10 Schema di contratto
- A/11 Protocollo di legalità
- Capitolato Speciale di Appalto
- Allegato B al CSA – requisiti minimi e punteggi

Imputare l'importo di € 61.540,77, quale incentivo per funzioni tecniche e beni strumentali, al conto economico n. 5020202150 del Bilancio 2025;

Prendere atto che i costi effettivi derivanti dall'affidamento del presente appalto verranno definiti in sede di aggiudicazione definitiva e saranno imputati dalla UOC Gestione Economico-Finanziaria ai competenti conti di bilancio;

Prevedere la clausola di recesso, ai sensi del combinato disposto degli artt. 92 e 100 del D. Lgs. n. 159/2011 e s.m.i., qualora vengano accertati elementi relativi a tentativi di infiltrazione mafiosa;

Prevedere altresì apposita clausola risolutiva espressa qualora So.re.sa. Spa (soggetto aggregatore per la Regione Campania) avesse nel frattempo attivato analoga convenzione/accordo quadro;

Nominare ex art. 15 del D. Lgs. n. 36/2023 e s.m.i. quale RUP. la Dott.ssa Teresa Capobianco, Direttore UOC Provveditorato – Economato e Direttore dell'esecuzione del contratto ex art. 114 del medesimo Decreto, il Direttore della UOC Farmacia o suo delegato;

Trasmettere copia del presente atto al Collegio Sindacale, ai sensi di legge, nonché alle UU.OO.CC. Gestione Risorse Economico – Finanziarie e Farmacia Ospedaliera e alla UOS Neuroradiologia Interventistica.

Il Direttore Generale

Dr. Gennaro Volpe

(f.to digitalmente)

Deliberazione del Direttore Generale

Il presente atto, in formato digitale e firmato elettronicamente, costituisce informazione primaria ed originale ai sensi dei combinati disposti degli artt. 23-ter, 24 e 40 del D.Lgs. n. 82/2005. Eventuale riproduzione analogica, costituisce valore di copia semplice a scopo illustrativo.



REGIONE CAMPANIA
AZIENDA OSPEDALIERA DI RILIEVO NAZIONALE E DI ALTA SPECIALIZZAZIONE
“SANT'ANNA E SAN SEBASTIANO”
CASERTA

ATTESTAZIONE DI VERIFICA E REGISTRAZIONE CONTABILE
(per le proposte che determinano un costo per l'AORN – VEDI ALLEGATO)

Deliberazione del Direttore Generale

Il presente atto, in formato digitale e firmato elettronicamente, costituisce informazione primaria ed originale ai sensi dei combinati disposti degli artt. 23-ter, 24 e 40 del D.Lgs. n. 82/2005. Eventuale riproduzione analogica, costituisce valore di copia semplice a scopo illustrativo.

- Intranet
- Cruscotto Utente
- Assegnati Utente
- Assegnati Ufficio
- in Lavorazione
- Rifiutati
- In Evidenza
- Protocollo Uscita
- Protocollo Interno
- Ricerca

ALLEGATO N.1

Protocollo n°: 0010215 / I registrato il
25/03/2025 13:02

Cognome Protocollatore	Nome Protocollatore	Ufficio Protocollatore
DI LORENZO	FRANCESCOVI	UOC FARMACIA OSPEDALIERA
Tipo	Catalogo	Mezzo di Spedizione
Non Identificato		A MANO

Oggetto

Si valida il presente Capitolato di gara.
Bisceglia

Titolario di Classificazione

Ufficio Mittente	Cognome Mittente	Nome Mittente
UOC FARMACIA OSPEDALIERA	DI LORENZO	FRANCESCOVI



Documento
Capitolato di gara.pdf



Segnatura
segnatura.xml

Attività

Annullamento Annotazioni Allacci Fascicoli PEC

Data assegnazione	Ufficio Assegnante	Cognome	Nome	Ufficio Assegnatario	Cognome	Nor
25/03/2025 17:50	Uoc Provveditorato Ed Economato	Di Stasio	Antonio	Uoc Provveditorato Ed Economato	Di Stasio	Antonic
25/03/2025 14:39	Uoc Provveditorato Ed Economato	Di Stasio	Antonio	Uoc Provveditorato Ed Economato	Di Stasio	Antonic
25/03/2025 13:02	Uoc Farmacia Ospedaliera	Di Lorenzo	Francescovito	Uoc Provveditorato Ed Economato	-	-
25/03/2025 13:02	Uoc Farmacia Ospedaliera	Di Lorenzo	Francescovito	Uoc Farmacia Ospedaliera	Di Lorenzo	Frances

Download

APTOLATO TECNICO "PROCEDURA APERTA PER LA FORNITURA TRIENNALE DI DISPOSITIVI MEDICI PER LA USOD NEURORADIOLOGIA INTERVENTISTICA"

LOTTI	Descrizione prodotto	CODICE CND	QUANTITA' TRIENNALE	PREZZO UNITARIO	PREZZO COMPLESSIVO TRIENNALE	MODALITA' ACQUISIZIONE (C.A. o C.D.)
ACCESSORI						
	Kit angiografico per eseguire procedure sia diagnostiche che interventistiche neuroradiologiche:					
	- 1 telo tavolo madre bi accoppiato, da 150X200cm, completamente assorbente;					
	- 1 telo 221 X 243cm, assorbente su tutta la lunghezza, con due fori femorali, bande laterali trasparenti e tasche trasparenti in PE con barretta modellabile;					
	- 1 canice chirurgico alta protezione, misura L, con due salviette, imbustato singolarmente;					
	- 1 canice chirurgico alta protezione, misura XL, con due salviette, imbustato singolarmente;					
	- 40 pz garze idrofile 16 strati 10X10cm con filo di bario, in buste da 10 pz;					
	- 1 spugna con manico per disinfezione cute					
	- 2 pinze in plastica per teli					
	- 1 cuffia copri strumenti da 100 cm di diametro con elastico colore rosso					
	- 1 cuffia coprimaniglia da 100 X 150 cm con elastico colore azzurro;					
1	- 2 cuffie in PE diam. 50	TO202	450	150,00 €	67.500,00 € C.A.	
	- 1 ciotola da 25 cm di diametro, 3000 cc, con sistema per facilitare il recupero delle guide e alette che ne impediscono la fuoriuscita accidentale;					
	- 1 coperchio per ciotola da 3000 cc per fine procedura					
	- 1 bustina addensante liquidi per fine procedura					
	- 2 ciotole da 8cm di diametro, 250 cc, di due colori diversi: gialla e rossa					
	- 1 ciotola da 8cm di diametro, 250 cc, colore azzurro, imbustata					
	- 1 vassoio rettangolare bianco 32 X 26 X 8 cm;					
	- 1 bisturi lama 11					
	- 1 rubinetto HP					
	- 1 siringa 3 ml, con luer lock;					
	- 1 siringa da 10 ml con luer lock	A0199	150	6,00 €	900,00 € C.A.	
2	Ago per puntura arteriosa 18G e 19G, 7 cm, monoelemento					
	Siringa in policarbonato trasparente, a pressione negativa, che consenta di creare il vuoto in maniera efficace, con un sistema di bloccaggio presente sullo stantuffo della siringa, senza il rischio di sbloccaggio accidentale dello stantuffo, con larga impugnatura dello stantuffo ergonomico consenta una presa sicura ed il controllo del dispositivo durante il suo utilizzo. La siringa deve essere utilizzabile per creare pressione negativa in caso di aspirazione o per iniezione come una siringa standard da 10ml a 60ml.	A0201	300	12,00 €	3.600,00 € C.A.	
3	Siringa di precisione da 1ml con stantuffo filare e attacco luer lock standard, con sistema tattile e sonoro che aiuta l'operatore nel controllo del volume iniettato	A0201	90	10,00 €	900,00 € C.A.	
4	Rubinetto ad 1 via (flow switch) a scatto	A0703	300	15,00 €	4.500,00 € C.A.	
5	Rubinetto a 3 vie ad alta pressione	A0703	900	6,00 €	5.400,00 € C.A.	
6	Premisacca trasparente da 1000cc con controllo della pressione di tipo analogico	C0180	30	20,00 €	600,00 € C.A.	
7	Deflusore con lunghezza superiore di almeno 200 cm, con pozzetto filtrato ad alta pressione non ventilato	A0310	1200	5,00 €	6.000,00 € C.A.	
8	Kit valvola emostatica V a scatto e a vite, con torquer e ago passaguida a 1, 2 e 3 vie lume interno 8Fr.	C900101	600	20,00 €	12.000,00 € C.A.	
9						

10	Valvole emostatiche ad altissima pressione dotate di un rotante di sicurezza, compatibili con dispositivi interventistici di diametro fino a 8F con forma di stella a 5 punte, che permette la separazione delle guide durante le procedure più complesse, la confezione deve comprendere anche lo strumento di inserimento del filo guida, un torquer compatibile con fili di diametri compresi tra 0,25mm (0,010") e 0,51mm (0,020"); possibilità presenza di un tubo di estensione del braccio laterale che consente pressioni fino a 150psi (10atm)		75	40,00 €	3.000,00 € C.A.	
11	Valvola push & pull da 9F, con 2 posizioni: aperta e chiusa	C900101	300	10,00 €	3.000,00 € C.A.	
12	Valvola emostatica a corpo corto e con prolunga laterale integrata, dotata di sigillo ad alta tenuta attivabile con meccanismo a vite, indicata per interventi dall'arteria radiale, con lume interno 7,3F	C900101	120	15,00 €	1.800,00 € C.A.	
13	Prolunga iniettore/evacuatore da 120cm, ad alta pressione (1200psi), connettore terminale rotante	A0302	90	15,00 €	1.350,00 € C.A.	
14	Dispositivo per controllo di torsione (torquer) in plastica compatibile con le guide idrofile da 0,010" a 0,038", atto ad un uso intensivo con guide plastiche senza danneggiare il rivestimento, con garanzia del controllo della guida di 1/1 e punta inamovibile per prevenire problemi nel corso della procedura.	C0480	750	5,00 €	3.750,00 € C.A.	
Valutazione da 1 a 14	Confezionamento 20; Gamma di misure 15 punti, Valutazione della campionatura per singolo lotto 35 punti					
GUIDE DIAGNOSTICHE						
15	Guide angiografiche idrofile in nichel titanio (nitinol), marcatura interna in tungsteno, rivestimento esterno in poliuretano e trattato con un copolimero sintetico idrofilo. Corpo unico senza saldature e parte distale estremamente flessibile. Curva dritta, angolata e preformabile. Stiff e standard. Lunghezza: da 180 cm. Diametro da 0,035 e da 0,038	C040/C01040	600	30,00 €	18.000,00 € C.A.	
16	Guide angiografiche idrofile in nichel titanio (nitinol), marcatura interna in tungsteno, rivestimento esterno in poliuretano e trattato con copolimero sintetico idrofilo. Corpo unico senza saldature e parte distale estremamente flessibile. Curva dritta, angolata e preformabile. Stiff e standard. Lunghezza: da 260 cm. Diametro da 0,035 a 0,038.	C040/C01040	90	30,00 €	2.700,00 € C.A.	
Valutazione da 15 a 16	Valutazione della campionatura per singolo lotto 30 punti, atraumaticità 20 punti, Radiopacità 10 punti, Confezionamento 10 punti.					
KIT INTRODUTTORI						
17	Kit introduttore vascolare composto da due strati di polietilene con valvola emostatica esacuspide in silicone provvista di lubrifico laterale trasparente con rubinetto a 3 vie, dilatatore con punta rastremata e flessibile, guida da 0,035, a doppia punta: dritta e a J. Misure: 4-11 Fr lunghezza 5,5, 11 e 23 cm.	C0502	600	20,00 €	12.000,00 € C.A.	
18	Kit introduttore radiale idrofilico a pareti ultrasotili con tecnologia 6Fr in 5Fr, con valvola emostatica esacuspide provvista di lubrifico laterale trasparente con rubinetto a 3 vie, diametro da 4 a 7Fr, lunghezza da 10 a 16 cm, provvisto di guida 0,021 in acciaio con ago bare metal o guida da 0,021 nitinol e agocannula	C0502	90	50,00 €	4.500,00 € C.A.	
19	Introduttore lungo con armatura in acciaio inox dritto e Multipurpose, lume interno da 0,088" esterno 6F, lunghezza 80, 90 e 100 cm.	C0104020204	90	450,00 €	40.500,00 € C.D.	
20	Zona flessibile distale da 4 cm, con rivestimento idrofilo negli ultimi 12 cm per facilitare il posizionamento, possibilità di essere utilizzato in coassiale con i propri cateteri selettivi.	C0104020204	90	450,00 €	40.500,00 € C.D.	
21	Introduttore lungo con rivestimento idrofilo con rivestimento idrofilo con rinforzo intrecciato in acciaio, marker radiopaco all'estremità distale di circa 1 mm e raccordo luer all'estremità prossimale. Diametro interno costante di 0,088", diametro esterno prossimale preferibilmente 8,1 F e distale 7,6 F. Rivestimento idrofilo distale di 20 cm. Lunghezza 80, 90, 100 cm. Comprensivo di dilatatore lungo, introduttore e valvole da 8 e 9 F.	C0104020204	90	550,00 €	49.500,00 € C.D.	
22	Introduttore lungo 6Fr diametro interno 0,088", lunghezza cm 80-90-100, costituito da 8 zone di transizione al fine di ottenere l'estremità distale morbida per raggiungere il segmento intrapetroso		60	600,00 €	36.000,00 € C.D.	
23	Introduttore lungo armato 8Fr per supporto e accesso neurovascolari. Ampio lume interno da 0,090". 3 lunghezze possibilmente 80, 90 e 95 cm circa. Struttura intrecciata, dotato di zona distale flessibile articolata di 2cm circa e punta radiopaca. Rivestimento interno in PTFE e rivestimento esterno idrofilico	C0104020204	90	500,00 €	45.000,00 € C.D.	

24	Introduttore percutaneo armato, diritto con punta smussata, con caratteristiche avanzate anti-piegamento e valvola emostatica tricuspide integrabile, doppia parete di poliuretano una spirale in acciaio con altissima resistenza al kinking, rivestimento esterno è idrofilico, valvola è tricuspide in silicone e lubrificata, banda radiopaca posizionata sulla punta Calibro: da 5 Fr a 11 Fr Lunghezza: da 11 cm a 100 cm		25	600,00 €	15.000,00 € C.D.	
Valutazione da 17 a 24	Valutazione della campionatura per singolo lotto 30 punti; Resistenza al Kinking 10 punti, capacità di penetrazione 10 punti, tenuta della valvola 10 punti, gamma misure 10 punti					
SISTEMI DI EMOSTASI						
25	Sistema percutaneo per l'emostasiemorale composto da collagene ed ancorata in acido poliglicolico, completamente riassorbibile, misure da 6 e 8Fr	C90010	180	140,00 €	25.200,00 € C.A.	
26	Sistema percutaneo per l'emostasiemorale tipo "sandwich" a due dischi in polimero, misure 7Fr	C90010	90	140,00 €	12.600,00 € C.A.	
27	Kit Sistema di chiusura dell'arteria radiale composto da braccialeto in PVC con valvola in silicone e siringa dedicata da 20 cc. e medicazione attivatrice della coagulazione	C90010	90	20,00 €	1.800,00 € C.A.	
Valutazione da 25 a 27	Valutazione della campionatura per singolo lotto 30 punti; Resistenza al Kinking 10 punti, capacità di penetrazione 10 punti, tenuta della valvola 10 punti, gamma misure 10 punti					
CATERI DIAGNOSTICI						
28	Cateri angiografici con rivestimento idrofilico nel 50% distale della lunghezza in nylon con armatura costituita da 16 fili in acciaio inox intrecciati, ad ampio lume interno e punta distale in poliuretano attermatica altamente visibile. Diametri preferibilmente 4-5Fr, con calibro interno per filo guida da 0,038". Si richiedono tutte le normali configurazioni per studi angiografici selettivi vascolari, anche per approccio radiale con varie curve tipo Simmons, Sidevinder, Headhunter, Multipurpose, Vertebra. Lunghezze da 100 cm	CO104	150	50,00 €	7.500,00 € C.A.	
29	Cateri angiografici con rivestimento idrofilico nel 50% distale della lunghezza in nylon con armatura costituita da 16 fili in acciaio inox intrecciati, ad ampio lume interno e punta distale in poliuretano attermatica altamente visibile. Diametri preferibilmente 4-5Fr, con calibro interno per filo guida da 0,038". Si richiedono tutte le normali configurazioni per studi angiografici selettivi vascolari, anche per approccio radiale con varie curve tipo Simmons, Sidevinder, Headhunter, Multipurpose, Vertebra. Lunghezze da 125 cm	CO104	210	70,00 €	14.700,00 € C.A.	
30	Cateri selettivi da 5Fr con lunghezze da 105cm e 125cm, da 6Fr con lunghezze da 120cm e 130cm, con porzione flessibile distale da 9 cm e lume interno da 0,040", disponibili in quattro differenti configurazioni (H1, SIM, SIMV e BERL).	CO104	150	150,00 €	22.500,00 € C.D.	
Valutazione da 28 a 30	Valutazione della campionatura per singolo lotto 30 punti; torsione 10 punti, radiopacità 20 punti, gamma misure e curve 10 punti					
CATERI PORTANTI						
31	Cateteri portante super selettive. Sezione armata lunga 95/105/115/125/135 cm da 8 a 15 cm più flessibili e morbidi di calibro esterni da 4,9 a 6 Fr. Porzione distale super flessibile di lunghezza variabile (2,5 cm o 15 cm) e nelle lunghezze 120 e 135 cm, sia nella versione a punta distale dritta che preformata con un tip a 45° (NP). Diametro esterno prox 4,2Fr, diametro esterno distale 3,9Fr, diametro interno rivestito in PTFE di 0,04".	CO104020204	30	600,00 €	18.000,00 € C.D.	
32	Cateteri portante per procedure neuroradiologiche in grado di avanzare a livello dei vasi intracranici prossimali alla sede del trattamento, corpo del catetere a struttura armata rinforzata, misura 6 Fr, diametro interno 0,071", lunghezze varie 95 e 105 cm, possibilità di versione extra supportiva con con parte terminale flessibile 8cm circa, punta distale dritta o Multipurpose C e D.	CO104020204	30	450,00 €	13.500,00 € C.D.	
33	Cateteri guida portante per procedure neuroradiologiche in grado di avanzare a livello dei vasi prossimali alla sede del trattamento, a struttura in fili di acciaio, misura da 5,6 e 7 Fr, diametro interno da 0,056" a 0,078", lunghezze varie 90 e 100 cm, possibilità di versione extra supportiva con rivestimento in PTFE, curva punta distale dritta, Multipurpose C e D, Sim2 e HH	CO104020204	120	120,00 €	14.400,00 € C.D.	
34	Cateteri intermedio di supporto con armatura in mitino a rigidità variabile; lunghezza estrema distale flessibile di 8cm, marker distale, calibri da 5Fr e 6Fr, lunghezze 95-105-115-125-130cm, conformazione dritta o Multipurpose	CO104020204	30	700,00 €	21.000,00 € C.D.	

35	Catetere guida per navigazione distale con lume interno da 0,070" e da 0,053", lunghezze 95, 105 e 115cm. Zona flessibile distale con rivestimento idrofilo, disponibile in tre lunghezze. Possibilità di essere utilizzato in coassiale con i propri cateteri selettivi	C0104020204	30	400,00 €	12.000,00 € C.D.	
36	Catetere guida con palloncino per l'occlusione temporanea di un vaso sanguigno; a lume coassiale, con armatura in acciaio inossidabile a rigidità variabile; nelle misure 8 e 9 Fr con lunghezza totale di 103cm e 9F con lunghezza 100cm; con palloncino in silicone compliant delimitato da due markers radiopacchi, lungo 10mm per 18F e 9F	C0104020204	6	900,00 €	5.400,00 € C.D.	
37	Catetere intermedio intracranico per supporto distale, con struttura a doppio strato, spirale in acciaio e maglia metallica. Misure di circa OD prossimale 5,4 Fr distale 5,2 Fr; ID 0,058 inch; lunghezze da 105 a 115.	C0104020204	18	1.200,00 €	21.600,00 € C.D.	
38	Catetere a blocco di flusso da 8 Fr, diametro interno circa 0,087", compatibile con tutti i cateteri di aspirazione da 6Fr, con palloncino distale coassiale e 4 canali per un rapido gonfiaggio, diverse zone di transizione con estremità distale morbida per raggiungere il segmento intrapetroso		30	1.500,00 €	45.000,00 € C.D.	
39	Catetere guida neurovascolare caratterizzato da un unico intreccio di diverse resine polimeriche rinforzate in acciaio e tungsteno. Stelo interamente radiopaco, dotato di marker in platino all'estremità distale, con rivestimento idrofilo nella porzione esterna, dal tip fino a 15 cm dalla porzione prossimale nelle misure da 6 e 7 Fr e fino a 5 cm nella misura da 8 Fr tip angolata o dritta e lunghezze 80, 90, 100 e 110 cm.	C0104020204	30	300,00 €	9.000,00 € C.D.	
40	Catetere guida per accesso radiale neurovascolare diametro interno da circa 0,0071 a 0,079" con struttura in acciaio spirale prossimale e nitinolo spirale distale. Punta da 6cm extrariflessibile e con segmento distale arrotondato atraumatico. Diametro esterno da 6 e 7F, lunghezza da 95 cm, 100 cm, 105 cm utilizzabile con catetere selettivo da 5,5F in configurazione SIM2 e BER e lunghezza da 120 cm e 130 cm	C0104020204	30	600,00 €	18.000,00 € C.D.	
41	Sistema di accesso intracranico ad alto supporto e ampio lume, costituito da ipotubo in acciaio, tagliato al laser e rivestimento idrofilo. Diametro interno da almeno 0,081" fino a 0,096" lunghezza da 80 a 115 cm, con punta dritta o angolata. Il sistema deve essere fornito con il suo dilatatore		15	650,00 €	9.750,00 € C.D.	
Valutazione da 31 a 41						
MICROGUIDE NEURO						
42	Microguida superselettiva ibrida con anima in acciaio e nitinol, punta dritta preformabile di circa 14 mm idrofila (circa 40 cm distali) e radiopaca con spirale in platino, di calibro 0,014" prossimale e 0,012" distale, lunghezza 200 cm, standard o extra support. Dotata di estensione 115cm	C04020202	25	600,00 €	15.000,00 € C.D.	
43	Microguida super selettiva ibrida in acciaio e nitinol, idrofila, punta dritta e preformabile radiopaca. Calibro 0,014" prossimale e 0,007" distale. Lunghezza totale 210 cm	C04020202	25	650,00 €	16.250,00 € C.D.	
44	Microguida realizzata prossimamente in acciaio inossidabile rivestito in PTFE per garantire maggior torsione, pushability e distalmente in nitinol per garantire maggior flessibilità. Rivestimento per la navigabilità a flusso all'interno del vaso. Misure da circa 0,007", 0,008", 0,010", 0,012" e 0,014" nelle lunghezze 120, 200, 220 e 310 cm, con punta dritta, doppio angolo o J.	C04020202	60	900,00 €	54.000,00 € C.D.	
45	Microguida costituita da lega a base di nickel-cobalto-cromo, diametro 0,014" con spirale distale in platino radiopaco da cm 5 rimodellabile più volte, segmento distale da cm 36 con rivestimento idrofilo, segmento prossimale rivestito in PTFE. Estremità prossimale forata per consentire prolungamento con estensione. Estensione dedicata alla guida suddetta	C04020202	60	450,00 €	27.000,00 € C.D.	
46	Microguida idrofila con anima in acciaio, diametro esterno costante su tutta la lunghezza di 0,010" e 0,014", lunghezza 200, 215 e 300 cm; avvolgimento distale in platino per un'ottima radiopacità, ipotubo in Nitinol caratterizzato da tagli perpendicolari rispetto al suo asse per un'alta flessibilità e alto controllo di torsione. Ipotubo in nitinol rivestito da materiale idrofilo. La punta della guida con punta standard e soft, dritta e precurvata a 60°, preformabile. La parte prossimale della guida, in acciaio inossidabile è rivestita da PTFE	C04020202	150	450,00 €	67.500,00 € C.D.	
47	Microguida neurovascolare per la navigazione intracranica in acciaio con stelo ad elemento unico. Disponibili con rivestimento idrofilo o idrofilo e polimerico. Doppio coili in platino e acciaio con passaggio acciaio platino senza soluzione di continuità. Diametri richiesti 0,008", 0,010", 0,014" e 0,018" e lunghezza da 200 a 300.		60	480,00 €	28.800,00 € C.D.	

48	Microguida con diametro 0,010". cover polimerica e rivestimento idrofilo. Stelo in acciaio ad elemento unico, con porzione distale a sezione quadrata. Twistcoil nella sezione distale per garantire ottima risposta in torsione.		20	450,00 €	9.000,00 €	C.D.
Valutazione da 42 a 48		MICROCATERETTERI NEURO				
Valutazione da 42 a 48		MICROCATERETTERI NEURO				
49	Microcatetere armato in Nitinol, dotato di rivestimento idrofilo, con doppio marker distale a 3 cm; corpo microcatetere in Nylon, lume interno in PTFE; punta atraumatica e preformabile; fluoro-safe marker visivo a circa 90 cm dalla punta. Lunghezza microcatetere preferibilmente da 150cm, lume interno in PTFE di 0,017" con punta dritta e precurvata a 45° e 90°. Microcatetere DMSO compatibile	C0104020202	15	700,00 €	10.500,00 €	C.D.
50	Microcatetere a singolo lume, con armatura in acciaio inossidabile con varie zone di flessibilità in maglia e spirale di acciaio inossidabile in diverse combinazioni. Dimensioni di 0,017" da 150 cm con punta dritta, 45°, 90° e J, 0,021" da 150 cm o 160 cm, 0,027" da 150 cm. Meglio se possibile anche in versione intermedia da 120 cm - in misure di circa 4,5 Fr prossimale - 4 Fr distale	C0104020202	60	700,00 €	42.000,00 €	C.D.
51	Microcatetere a durometria variabile con doppia armatura flottante continua in acciaio inox. Punta morbida dritta preformabile a vapore e precurvata a 45°, 90°, a S, a J e a C. Lume interno in PTFE e rivestimento esterno idrofilo con esclusione dei 50cm prossimali. Calibro distale non superiore a 1,7F e lume interno 0,0165". lunghezza almeno 150cm. Punta floppy almeno 5cm con due reperti radiopachi situati esattamente a 3cm di distanza l'uno dall'altro per rilascio di spirali da 10. Compatibile con guida 0,014" e portante con lume non inferiore a 0,038". Connettore a invito conico	C0104020202	30	700,00 €	21.000,00 €	C.D.
52	Microcatetere a singolo lume, rastrenato esternamente, con diametro interno da 0,017" a 0,053". Nelle misure da 0,017" e 0,021" con due marker radiopachi posti a 3 cm l'uno dall'altro nella parte distale del catetere mentre nella misura da 0,027", 0,039 e 0,053" presenta un solo marker radiopaco distale. Lunghezze microcateteri pari a 167 cm.		15	600,00 €	9.000,00 €	C.D.
53	Microcatetere a singolo lume, idrofilo, armato, rinforzato, diametro esterno prossimale/distale compresi tra 2,6 e 2,0 F. Dotato di doppia armatura in acciaio inox su tutta la lunghezza e rivestimento interno in PTFE. Diametro interno 0,019" compatibilità con micro guide 0,016". Punta flessibile; dritto o precurvato e precurvabile al vapore. Rivestimento esterno idrofilo, lunghezza 150 cm con 1 o 2 marker.		15	700,00 €	10.500,00 €	C.D.
54	Microcatetere a singolo lume, idrofilo, armato, a durometria variabile diametro esterno prossimale/distale compresi tra 2,9 e 2,7 F. Dotato di doppia armatura in acciaio inox su tutta la lunghezza e rivestimento interno in PTFE. Diametro interno 0,027" compatibilità con micro guide 0,018". Punta flessibile; dritto o precurvato e precurvabile al vapore. Rivestimento esterno idrofilo, lunghezza 135 cm e 150 cm con 1 marker, parte distale flessibile da 6 e 18 cm.	C0104020202	30	700,00 €	21.000,00 €	C.D.
55	Microcatetere per angiografia superselettiva intracranica e per infusione e posizionamento di agenti embolizzanti, armato e a durometria variabile, con alto supporto prossimale e alta flessibilità distale. Ottima memoria di forma e resistenza all'ingincchiamento, ottime qualità di navigazione e radiopacità ottimale. Rivestimento idrofilo esterno, lume rivestito in PTFE. Due marker R.O. distali per posizionamento spirali. Calibro prossimale 2,4F, distale 1,7F, punta morbida preformabile a vapore da 7,5 e 15cm, lume da 0,017" compatibile con guida 0,014". Compatibile con portante con lume 0,038".	C0104020202	30	700,00 €	21.000,00 €	C.D.
56	Microcatetere a singolo lume a durometria variabile con zone a diversa rigidità, corpo caratterizzato da un armatura con doppio intreccio di filamenti piatti in acciaio inox, punta atraumatica, dritta e preformabile; marker distale radiopaco in platino; segmento distale di 15,5 cm. Lume interno: 0,021 inch. Diametro esterno prossimale 2,7F, lunghezza 162cm	C0104020202	60	700,00 €	42.000,00 €	C.D.
57	Microcatetere completamente armato costituito da 8 polimeri con doppio intreccio in acciaio e spirale in nitinol per evitare ovalizzazione e/o kinking. Struttura progressiva composta da 8 zone di differente consistenza e flessibilità. Estremità distale smussa. Catetere con rivestimento idrofilo nei cm 100 distali se estremamente flessibile negli ultimi cm 6,5. Diametro esterno distale 2,5 Fr, interno 0,021", lunghezza totale cm 155 e 167. Diametro interno 0,017"	C0104020202	30	800,00 €	24.000,00 €	C.D.
58	Microcatetere idrofilo con doppia armatura e quattro zone a diversa flessibilità, compatibile con spirali in platino di vari diametri e curve. Calibro 1,9-3,8F, lunghezza 55 cm		15		0,00 €	C.D.

59	Microcatetere armato a morbidezza progressiva, 4 zone di transizione, trattamento superficiale esterno idrofiliaco nei 100 cm distali. Opzionale anche nella versione DMSO-compatibile e resistente alle alte pressioni di iniezione. Punta dritta, a 45°, a 90° e con due curve di 5 e 7 mm per facilitare l'accesso in vasi tortuosi. Opzionale anche nella versione soft, con la parte distale extraflessibile di 10 cm invece che di 5 cm. Lunghezza 160 cm.	CO104020202	10	700,00 €	7.000,00 € C.D.
60	Microcatetere superselettivo con struttura rinforzata da spirale in acciaio a segmentazione variabile, per una maggiore radiopacità. rivestimento interno in PTFE, rivestimento idrofiliaco sui 100 cm distali, doppio marker, punta arrotondata dritta, precurvata (45°, 90° o J) ad elevata memoria di forma o preformabile al vapore. Lunghezza 150 cm, 156 e 167 cm, lume interno 0,017" (diametro esterno 2,4/1,7 Fr.), lume interno 0,021" (diametro esterno 2,5/2,0 Fr.), lume interno 0,027" (diametro esterno circa 3,1/2,6 Fr.). DMSO compatibile	CO104020202	60	700,00 €	42.000,00 € C.D.
61	Microcatetere flusso-dipendente per il cateterismo selettivo e iperselettivo, 4 segmenti di diverso colore a morbidezza progressiva per elevata capacità di controllo. Pressioni d'iniezione fino a 7bar (100PSI). Compatibile con una microguida da 0,008" e 0,007". Rivestimento idrofiliaco per la colla. Misure 1,2 Fr., 1,5 Fr., 1,8 Fr. Lunghezza fino a 180 cm.	CO104020202	15	1.000,00 €	15.000,00 € C.D.
62	Microcatetere armato a punta distaccabile DMSO-compatibile, morbidezza progressiva in 3 sezioni semi-dipendente dal flusso. 4 marker di cui uno prossimale tra la parte rigida e quella flessibile e 3 marker distali: marker fine microcatetere, marker punto di distacco e marker punto di refflusso posto a 20, 30, 40, 50 mm dal marker distale. Diametro esterno distale da 1,2 e 1,5Fr e lunghezze tra 167 e 190 cm, punta staccabile da 1,5, 2,5, 3,5 o 4,5 cm. Guida da .007" e .008" possibilmente inclusa nella confezione.	CO104020202	30	1.200,00 €	36.000,00 € C.D.
63	Microcatetere flusso dipendente con rivestimento idrofiliaco, compatibile con il liquido embolizzante in alcool-vinil-etilene: corpo del microcatetere in Nylon con armatura distale di rinforzo in Nitinolo, parte prossimale con armatura in acciaio inossidabile; dotato di punta distaccabile (da 1,5, 3 o 5 cm) per embolizzazione, con due markers, uno sulla punta distale, l'altro prossimale rispetto al punto di distacco. Lume interno in PTFE; lunghezza del catetere 165 cm, profilo distale 1,5 Fr, parte prossimale 2,7 Fr. Compatibile con microguide fino a 0,010".	CO104020202	30	800,00 €	24.000,00 € C.D.
64	Microcatetere flusso dipendente con rivestimento idrofiliaco, compatibile con il liquido embolizzante in alcool-vinil-etilene: corpo del microcatetere in Nylon con armatura distale di rinforzo in Nitinolo, parte prossimale con armatura in acciaio inossidabile Lume interno in PTFE, parte distale floppy di 25 cm, punta rinforzata e preformabile con singolo marker radiopaco; fluoro safe marker visivo a 90 cm dalla punta lunghezza del catetere 165 cm, profilo distale 1,3 Fr, parte prossimale 2,7 Fr. Compatibile con microguide fino a 0,010".	CO104020202	15	700,00 €	10.500,00 € C.D.
65	Microcatetere armato in acciaio inossidabile, dotato di rivestimento idrofiliaco. Presenta markers distali. Corpo microcatetere in Pebax, lume interno in PTFE. Punta atraumatica e preformabile. Profilo 027, distale-prossimale: 2,8 Fr - 2,8 Fr circa lume interno 0,027" Profilo 018, distale-prossimale: 2,3 Fr - 2,8 Fr circa lume interno 0,021"	CO104020202	60	700,00 €	42.000,00 € C.D.
Disponibili in diverse lunghezze (135 cm a 158 cm) DMSO compatibili					
Valutazione					
da 49 a 65					
MATERIALI EMBOLIZZANTI					
66	Microsfere embolizzanti sferiche, in glicole polietilenico, idrofili, da 75 a 1100µ, in siringhe preconfezionate a varie concentrazioni	CO104020203	60	250,00 €	15.000,00 € C.A.
67	Liquido embolizzante biocompatibile formato da 3 componenti: - copolimeri di alcool vinyl ethylene (EVOH) - solvente DMSO (Dimetilsolfossido) - polvere di Tantalo micronizzata per rendere il liquido radiopaco. iniettabile tramite apposite siringhe Differenti concentrazioni (6%, 6,5%, 8%), da utilizzare con microcateteri compatibili	CO104020203	18	1.000,00 €	18.000,00 € C.D.

68	Liquido embolizzante non adesivo per il trattamento delle Malformazioni Arterovenose e le neoplasie ipervascularizzate. Costituito da EVOH con una sospensione di polvere di tantalio micronizzata e dal solvente DMSO, in concentrazioni differenti 12, 18 e 34, in versione sia standard che low density.	CO104020203	18	1.000,00 €	18.000,00 € C.D.
69	Embolizzante liquido coesivo controllabile dall'operatore durante l'iniezione dello stesso, miscelato con polvere di tantalio per garantirne la visibilità. Kit composto da: - una fiale da 1,5 mm di etilene e alcool vinilico (EVOH) disciolto in dimetilsolfossido (DMSO) - una fiale da 1,5 mm di dimetilsolfossido (DMSO) - 3 siringhe da 1 ml DMSO compatibili Nella fornitura di tipo 18 centistokes (EVOH 5%), 20 centistokes (EVOH 6%) e 34 centistokes (EVOH 7%).	CO104020203	18	1.000,00 €	18.000,00 € C.D.
70	Liquido per embolizzazione di lesioni vascolari periferiche e neurovascolari, incluse le MAV e tumori ipervasculari. Agente non adesivo a base di EVOH disciolto in DMSO e TANTALIO. E' presente in 3 diverse viscosità 12, 18, 34		18	1.000,00 €	18.000,00 € C.D.
71	Palloncini staccabili con valvola radiopaca integrata e cateteri dedicati per il posizionamento e distacco	CO104020203	4	400,00 €	1.600,00 € C.A.
72	Microcatetere con trattamento idrofiliaco flusso dipendente a morbidezza progressiva con sezione distale per palloncini staccabili. Lunghezza 155 cm per 1,8 Fr.	CO104020203	4	700,00 €	2.800,00 € C.D.
Valutazione da 66 a 72	Valutazione della campionatura per singolo lotto 30 punti, radiopacità 20 punti, controllo iniezione 10 punti, gamma misure 10 punti.				
CATERI CON PALLONCINO NEURO					
73	Microcateteri flusso dipendente a morbidezza progressiva per occlusioni temporanee da 1,8 Fr con palloncino distale da 6 mm di diametro per 9 e 18 mm di lunghezza.	CO104020103	12	1.200,00 €	14.400,00 € C.D.
74	Catetere a palloncino bi-lume di forma ovale per l'embolizzazione assistita tramite pallone e materiale embolizzante (spirali e stent). Provisti di 3 marker ORX, un marker che consente di visualizzare l'estremità distale del catetere e due marker che delimitano la parte cilindrica del palloncino. diametro massimo del pallone 6, lunghezze 7,9, 12, 15, 20, possibilità di 4 marker per controllo rilascio spirali. DMSO compatibile. Foro di sfato distale. Utilizzabile con contrasto al 100%.	CO104020103	18	1.200,00 €	21.600,00 € C.D.
75	Microcateteri a palloncino fisso per vasospasmo e occlusione vascolare temporanea compatibile con microguida 0,12". Lunghezze del pallone 10, 15, 20, 30 mm e 7,9, 12 mm	CO104020103	12	1.000,00 €	12.000,00 € C.D.
76	Microcatetere a singolo lume lungo 160 cm con lungo palloncino distale indicato per il trattamento di FAV durali a protezione dei seni venosi. Il dispositivo ha due marker in platino che delimitano le estremità del pallone. Pallone in elastomero termoplastico compliant. DMSO-compatibile	CO104020103	12	1.500,00 €	18.000,00 € C.D.
77	Catetere a palloncino compliant per occlusioni temporanee vasospasmo e remodelling, a doppio lume (lume della microguida indipendente), compatibile con guide fino a 0,14", entrambi i lumi rinforzati da maglia metallica, rivestimento idrofiliaco anche sul pallone, punta morbida atraumatica lunga 5 mm con marker radiopaco all'estremità distale, di basso profilo (2,1 Fr.), diametro pallone 4 mm, lunghezze pallone 10, 15 e 20 mm	CO104020220101	18	1.600,00 €	28.800,00 € C.D.
78	Catetere a palloncino mini per occlusioni temporanee vasospasmo e remodelling, a doppio lume (lume della microguida indipendente) Diametro pallone da 2,2mm e lunghezza da 9mm Compatibile con guide fino a 0,10". Lunghezza shaft 165 cm	CO104020220101	6	3.300,00 €	19.800,00 € C.D.
79	Catetere a palloncino over the wire per dilatazione di stenosi delle arterie cerebrali. Dotato di marker radiopachi sulla punta del catetere ed altri due marker ad indicare la lunghezza di lavoro del pallone. Diametri da 1,5mm a 4,0mm e in tutte le misure nella lunghezza da 8mm. Catetere idrofiliaco con lunghezza di 150cm. Lume interno da 0,0165" per il rilascio di dispositivi neurovascolari compatibili. Diametro esterno distale da circa 2,7Fr e diametro esterno prossimale da circa 3,7Fr.	CO104020220101	18	1.000,00 €	18.000,00 € C.D.

80	Pallone montato su catetere a scambio rapido mono-rail per angioplastica delle arterie intracraniche ed extracraniche, angioplastica delle dissezioni e dilatazione di stent. Catetere con segmento distale idrofilico di cm 40 a doppio lume, lunghezza totale cm 160. Diametri da mm 1,25 a 4,0 e lunghezze da mm 10 a 40, catetere da cm 160.	CO104020220101	15	800,00 €	12.000,00 € C.D.	
81	Catetere a blocco di flusso a doppio lume con rinforzo a maglia intrecciata, corpo del catetere a rigidità variabile, con un lume di gonfiaggio eccentrico e marker radiopaco sull'estremità distale. Presenza sull'estremità distale di palloncino compliant e rivestimento idrofilico. Lume interno di 0,087", diametro esterno 0,112", in due lunghezze 85 e 95 cm, compatibilità con introduttore corto da 8F.		15	1.200,00 €	18.000,00 € C.D.	
Valutazione da 73 ad 81	Valutazione della campionatura per singolo lotto 30 punti, navigazione 10 punti, stabilità 10 punti, rapidità gonfiaggio 10 punti, atraumaticità 10 punti					
PALLONI PTAE SISTEMI DI PROTEZIONE EMBOLICA						
82	Catetere a palloncino semi-compliant per angioplastica carotidea a basso profilo di punta (profilo di entrata 0,020"), over the wire e monorail, compatibile con guida da 0,014" e da 0,018". Diametri da 2 mm a 10 mm e lunghezze da 20 mm a 220 mm. Compatibilità introduttore 4 Fr e 5 Fr. Lunghezza shaft da 40 cm fino a 150 cm.	CO1050202	60	150,00 €	9.000,00 € C.D.	
	Palloncino dotato di rivestimento idrofilo					
83	Catetere per dilatazione con palloncino compliant in Xcelon, sistema Monorail su guida 0,014", profilo <0,024", lunghezza da 10 a 40mm, diametro da 1,5 a 5mm	CO1050202	30	800,00 €	24.000,00 € C.D.	
84	Catetere per PT.A. over the wire con filo guida compatibile da 0,14 a 0,35 a complanza controllata, RBP fino a 16 atm, diametri da 1,25 a 12mm e lunghezze da almeno 20 mm a 200mm, profilo di punta conica e atraumatica non superiore a 0,04, rivestimento idrofilico.		15	150,00 €	2.250,00 € C.D.	
85	Catetere a palloncino semi-compliant per PT.A dotato di emettitori d'onde d'urto per il trattamento di lesioni calcifiche mediante litotriassia vascolare, diametri e lunghezze varie. Generatore in uso gratuito per la durata della fornitura.	CO104020299	15	2.700,00 €	40.500,00 € C.D.	
86	Set per gonfiaggio palloni ad alta pressione (>25 atm) con torquer e valvola emostatica con apertura a molla	CO1050202	180	40,00 €	7.200,00 € C.D.	
87	Sistema di protezione embolica costituito da un'ansa in nitinol a cui è saldato un filtro in polietilene con porosità da 110 micron. Ansa collegata a microguida di calibro 0,014" e lunghezza da 190 cm o 300 cm, con punta floppy, radiopaca e preformabile da 3 cm, rivestita in PTFE. Adattabile ad arterie di calibro variabile da 3,5 a 5,5 mm circa. Dotato di guaina di rilascio e guaina di recupero	CO1050202	60	850,00 €	51.000,00 € C.D.	
88	Sistema di prevenzione dalle embolizzazioni distali con filtro in polietilene preformato, rotante su guida 0,014, rilascio "peel-away", catetere di recupero con punta preformabile, diametro da 4,5 a 7,5mm	CO1050202	15	600,00 €	9.000,00 € C.D.	
Valutazione da 82 a 88	Valutazione della campionatura per singolo lotto 30 punti, Navigazione 10 punti, gamma misure 10 punti, radiopacità 10 punti, profilo 10 punti					
STENT CAROTIDEI						
89	Stent carotideo autoespandibile costituito da una singola struttura di fili in lega metallica, estremamente radiopaca, intrecciati in configurazione tubulare a maglia a celle chiuse con ridottissima area di cella. Configurazione Monorail, dotato di un sistema di rilascio che consente il recupero parziale ed il riposizionamento dello stent. Presenza di marker radiopachi per facilitare il posizionamento. Compatibilità con filo guida 0,014", compatibilità introduttore 5-6 Fr. Diametri nominali stent da 5 mm a 9 mm circa. Lunghezze nominali stent da 30 mm a 50 mm circa. Lunghezza shaft 135 cm circa.	PO704020201	15	900,00 €	13.500,00 € C.D.	
90	Stent carotideo in nitinol autoespandibile in versione conico/rastremata e cilindrica, con markers radiopachi prossimali e distali, rastremato con ulteriore marker sul catetere di rilascio per corretto posizionamento; catetere monorail compatibile con introduttore 6 Fr e guida 0,014", misure: rastremato diametro 8-6 e 10-7, lunghezze 30 e 40 mm; cilindrico diametro da 6 a 10, lunghezze da 20 a 60 mm.	PO704020201	15	700,00 €	10.500,00 € C.D.	

91	Stent per il trattamento endovascolare di stenosi/occlusioni nel distretto arterioso sovraortico, anche in combinazioni con filtro di protezione. Supporto compliant a celle chiuse, autoespandibile e parzialmente recuperabile, a doppio strato in nitinol: stent portante esterno e stent interno con micromesh ad alta densità, vincolati tra loro in modo tale da essere gestiti come un unico pezzo. Alimento visibile in scopia. Sistema di rilascio tipo. Compatibile con introduttore 5 fr (1,9mm/0,74inch) e con guida fino a 0,014 inch. Vari misure: diametro esterno da 5 a 10 mm, lunghezza da 20 a 40 mm.	PO704020201	15	1.000,00 €	15.000,00 € C.D.
92	Stent carotideo intrecciato in nitinol compatibile con cateteri da 0,052" con tecnologia OTW. Presente in configurazione cilindrica e rastremata nei diametri 6,0, 8,0 e 10,0 mm	PO70402020199	12	4.000,00 €	48.000,00 € C.D.
93	Stent carotideo autoespandibile in nitinol ricoperto da rete in polimero PET, con diametro del poro compreso tra 150-180 µm. Diametri da 6-10mm, lunghezze da 20 a 60mm. Sistema di rilascio a scambio rapido compatibile con microguida da 0,014"	PO704020201	45	900,00 €	40.500,00 € C.D.
Valutazione da 89 a 93	Valutazione della campionatura per singolo lotto 30 punti, Navigazione 10 punti, adattabilità al vaso 20 punti, gamma misure 10 punti.				
SISTEMI DI RECUPERO					
94	Sistemi a laccio per recupero corpi estranei intravascolari e/o per il riposizionamento di dispositivi interventistici, costituito da 3 cappi in nitinol intrecciati tra loro rispetto al sistema portante, nei diametri da mm 2 a 45mm.	PO704020201	4	380,00 €	1.520,00 € C.A.
95	Sistemi a laccio per recupero corpi estranei intravascolari e/o per il riposizionamento di dispositivi interventistici, costituito da un cappio in nitinol placcato oro apribile a 90° rispetto al sistema portante, nei diametri da mm 5 a 35 con catetere in varie lunghezze.	PO704020201	4	280,00 €	1.120,00 € C.A.
Valutazione da 94 a 95	Valutazione della campionatura per singolo lotto 30 punti, navigabilità 10 punti, visibilità 10 punti, resistenza al Kinking 10 punti, gamma misure 10 punti				
SPIRALI PER ANEURISMI CEREBRALI					
96	Microspirali in lega di platino per il trattamento percutaneo degli aneurismi intracranici, delle malformazioni neuro vascolari e delle fistole AV. Devono essere preassemblate su uno spingitore bipolare per il distacco elettrolitico. Configurazione elicoidale, 360° 3D, morbidezza standard, soft e ultrasoft. Devono essere dotate di doppio filamento in polipropilene saldato alle due estremità della spirale per renderla estremamente resistente e impedire lo sfilacciamento. Diametro primario 0,0095"-0,014"	CO10420203	150	1.000,00 €	150.000,00 € C.D.
97	Microspirali in lega di platino per il trattamento percutaneo degli aneurismi intracranici, delle malformazioni neuro vascolari e delle fistole AV. Devono essere preassemblate su uno spingitore bipolare per il distacco elettrolitico. La spirale si sviluppa su piano tetraedico per il trattamento di aneurismi a collo largo sia per il framing che per il filling. Diametro 1,5-4,5 mm lunghezze 2-10 cm. Devono essere dotate di doppio filamento in polipropilene intrecciato per renderle estremamente resistenti allo stramento e conferire alla spirale maggiore morbidezza		120	800,00 €	96.000,00 € C.D.
98	Dispositivo per l'occlusione di aneurismi con l'aiuto delle spirali. Spingitore 185cm. Impianto a distacco elettrolitico costituito da tre elementi spirale elicoidale in platino-tungsteno, corpo intrecciato in 24 filamenti di nitinol, spirale elicoidale in platino tungsteno. Diametri da 6 a 12 mm. Compatibile con microcatetere da 0,19		30	6.000,00 €	180.000,00 € C.D.

99	Spirali a distacco meccanico per embolizzazione aneurismi cerebrali realizzate in lega di platino e tungsteno, con doppio filamento interno in polipropilene, stretch resistant; sistema di distacco istantaneo mediante dispositivo lineare monopaziente, in versione 3D e H&E.IX con diametro da mm 1,5 a 2,5 e lunghezza da mm 1 a 50. Disponibili anche nelle versioni con filamenti in Nylon e PGLA	CO10420203	150	1.000,00 €	150.000,00 € C.D.
100	Spirali in platino e tungsteno, arricchita da polimero idrofobico espandibile che a contatto con il sangue si espande in maniera uniforme, sistema di distacco di tipo termo-meccanico in confezione sterile monopaziente, stretch resistant, varie lunghezze.	CO10420203	30	1.000,00 €	30.000,00 € C.D.
101	Spirali in platino e tungsteno, con springitore in acciaio rivestito nella parte prossimale da armatura, sistema di distacco di tipo termo-meccanico in confezione sterile monopaziente, stretch resistant, varie lunghezze, tipologia complessa 3D a diametri variabili, tipologia da finishing ultra morbida, elicoidali soft e regular, tipologia da riempimento di forma complessa in cui si alternano a loops concentrici e segmenti ad onda libera con elevata adattabilità alla morfologia dell'aneurisma, con diametri da 3 mm a 20 mm, per una lunghezza fino a 60 cm.	CO10420203	60	800,00 €	48.000,00 € C.D.
102	Spirale per embolizzazioni intracraniche costituita da platino circa 92% e tungsteno circa 8%, stretch-resistant. Disponibile in versione da 10 e 18, misure diametro da mm 1 a 2,5 lunghezze da cm 2 a 60, comunque compatibili con microcatetere da 0,0165". Distacco meccanico istantaneo senza l'ausilio di ulteriori dispositivi	CO10420203	60	800,00 €	48.000,00 € C.D.
103	Spirali in platino-tungsteno a distacco termico istantaneo. Conformazioni Helical (2D) e Complex (3D), entrambe disponibili nelle varianti standard, soft e supersoft. Diametri da 1 a 2,4 mm e lunghezze da 1 a 65 cm. Disponibili anche nella versione da 18 e nella versione con diametro primario 0,014" sia nella variante soft che supersoft, complex e helical, con diametri da 1 a 10 mm e lunghezze da 1 a 40 cm. Compatibili con micro da 0,017". Unità di posizionamento lunga 185 cm con 15 cm di ipubuo distale tagliato a spirali via via più fitte per maggiore controllo della spirale.	CO10420203	150	1.000,00 €	150.000,00 € C.D.
104	Dispositivo di occlusione vascolare in lega di platino a distacco controllato meccanico istantaneo costituito da spirali di diametro primario da 0,0020", memoria di forma e morbidezza variabile, stretch resistant in nitinol compatibile con microcatetere da 0,0025 e 0,0027", misure da 3 a 14 mm	CO10420203	15	1.000,00 €	15.000,00 € C.D.
Valutazione da 96 a 104	Valutazione della campionatura per singolo lotto 30 punti, Stabilità del cast 10 punti, precisione nel distacco 10 punti, gamma forme e misure 10, adattabilità alla sacca aneurismatica 10				
STENT INTRACRANICI - DAL LOTTO 103 AL LOTTO 112 bis I CODICI CND SONO :					
105	Stent in Nitinol auto espandibile a celle aperte, laser cut con parte prossimale e distale svasata per un migliore adattamento al vaso. Guida di trasporto dello stent lunga 185 cm e dotata di marker per la riduzione dei tempi di scopia. Diametro compreso tra 3,0 e 4,5 mm e lunghezze comprese tra 15 e 30 mm. Compatibilità con microcatetere con lume interno 0,0165" e 0,017"	1) P0704020202;	12	4.000,00 €	48.000,00 € C.D.
106	Stent intracranico autoespandibile con 16 fili intrecciati in nitinol. Lo spazio all'interno delle celle dello stent dilatato è sufficiente a consentire il passaggio di un microcatetere per l'eventuale trattamento dell'aneurisma con le spirali. Recuperabile fino al 90%. Due marker radiopachi in platino che percorrono longitudinalmente tutto il profilo dello stent. Guidino radiopaco negli ultimi 9 mm. Marker distale sullo springitore che identifica il punto di ancoraggio con lo stent. Diametro compreso tra 2,0 e 5,5 mm e lunghezze da 12 a 75 mm	2) P0704020201;	12	5.000,00 €	60.000,00 € C.D.
107	Stent intracranico autoespandibile in nitinol laser-cut a celle aperte con 3 markers prossimali e 3 distali e con solo il segmento prossimale e quello distale a celle chiuse. Springitore in acciaio con estremità distale in nitinol con marker radiopaco atenuato per aneurismi, pseudaneurismi, dissezioni e stenosi intracraniche. Rivestimento idrofobico bimonimetrico che consente l'utilizzo con singolo antagreggante. Compatible con microcatetere da 0,0165"-0,017", diametri da 3,5 e 4,5 mm e lunghezze da mm 15 a 30	3) P0704020299	30	4.000,00 €	120.000,00 € C.D.

108	Stent in Nitinolo per remodeling neurovascolare autoespandibili a celle chiuse, completamente retrattile, attaccato ad uno spingitore in acciaio e distacco elettrolitico. Nei diametri da 3 a 6 mm e in varie lunghezze: 3 o 4 markers radiopachi distali (a seconda delle misure) e di un marker prossimale che ne delimitano la lunghezza complessiva.			12	4.000,00 €	48.000,00 €	C.D.
109	Stent intracranico da remodeling per il trattamento di aneurismi da usare in combinazione con spirali, a celle chiuse intrecciate (16 passaggi), quattro markers radiopachi, recuperabile fino all'80% del rilascio; diametri da 2,5 a 4 mm, compatibile con microcatetere di lume interno da 0,017".			18	4.000,00 €	72.000,00 €	C.D.
110	Stent per stenosi intracraniche in nitinolo autoespandibile e laser-cut con disegno a celle chiuse asimmetriche. Diametri da 3 a 5,5 mm. Lunghezza da 15 a 30mm			24	4.000,00 €	96.000,00 €	C.D.
111	Stent braided per l'embozzazione assistita degli aneurismi cerebrali senza blocco di flusso, regolabile in modalità libera e in modalità controllata tramite manipolo di controllo prossimale. Composto da 30 fili in nitinol e 12 fili in platino, 1 marker prossimale ed 1 distale. Compatibile con microcatetere da 0,017" e 0,021", per vasi intracranici da 1,5 mm fino a 6 mm e copertura del colletto fino a 10 mm.			15	2.500,00 €	37.500,00 €	C.D.
112	Sistema simili stent in nitinol autoespandibile a celle chiuse con elevata forza radiale, completamente ricatturabile e riposizionabile, con estremità distale convergente atraumatica. Dedicato al trattamento del vasospasmo. Completamente radiopaco grazie al rivestimento specifico.			6	5.000,00 €	30.000,00 €	C.D.
113	Stent intracranico auto espandibile per aneurismi di biforcazione dei vasi in Nitinol ad ampie celle chiuse, con 6 "flares" distali per creare un pavimento che previene la caduta delle spirali e corona flessibile. Rivestimento idrofobico possa consentire l'utilizzo con unico antiaggregante. Presenza di markers distali e prossimale, distaccabile elettroliticamente. Compatibile con micro catetere da 0,021", con diametro mm 4, loop distali da 5 a 15, lunghezza mm 15.			15	6.000,00 €	90.000,00 €	C.D.
114	Stent intracranico autoespandibile laser-cut in nitinol caratterizzato da: -celle chiuse con design a geometria VRD -4 marker distali e 4 prossimali radiopachi -rivestimento polimerico -diametro massimo 5mm, utilizzabile in vasi da 2mm e 4mm -lunghezze: 16, 23, 30 e 39mm circa -possibilità di avere la guida distale di 12mm -marker di posizionamento centrale per tutta la lunghezza dello stent -parzialmente recuperabile, fino alla fine del marker di posizionamento Compatibile con microcatetere di diametro interno 0,021"			15	4.322,00 €	64.830,00 €	C.D.
Valutazione da 105 a 114	Valutazione della campionatura per singolo lotto 30 punti, precisione nel rilascio 10 punti, adattabilità al vaso 10 punti, gamma misure 10 punti, visibilità 10 punti						
STENT FLOW DIVERTER PER ANEURISMI CEREBRALI							
115	Stent intracranico a diversione di flusso in Nitinol con trattamento superficiale a doppio strato, celle chiuse, autoespandibile e parzialmente recuperabile (fino a più del 75% del suo rilascio dal microcatetere), diametri da 2,5 a 5,5 mm, compatibili con microcatetere di lume interno 0,21" e 0,27".			6	9.000,00 €	54.000,00 €	C.D.
116	Sistema intracraniale per aneurismi intracranici di biforcazione. Composto da dispositivo autoespandibile a diversione di flusso di forma sferica e cilindrica. Da 216 a 270 filamenti di nitinol intrecciati a seconda delle misure. Distacco controllato elettro-termico immediato tramite manipolo in dotazione. Comprendivo di microcatetere dedicato al distacco del dispositivo.			6	12.600,00 €	75.600,00 €	C.D.
117	Dispositivo intracraniale che si rilascia all'altezza dell'aneurisma per colletti da 3 a 10 mm. Costituito da una rete di filamenti realizzati in nitinol con tecnologia DFT in platino di cui 24 filamenti nel calibro 7 e 9 mm e 32 nel calibro 11 e 14 mm. Dispositivo totalmente radiopaco. Sistema di distacco elettrolitico con cavi specifici. Diametro dell'impianto 7,9-11-14. Lunghezza spintore 185. Compatibile con micro da 0,021 e 0,027	P07040199		6	8.000,00 €	48.000,00 €	C.D.

118	Dispositivo intracavitario autoespandibile radiopaco in lega di Nickel e titanio con intrecciatura a doppio strato e celle chiuse. Marker prossimale e distale, configurazione svassata, compatibile con microcateteri da 0.021" e disponibile in circa 20 diverse misure con diametri da 4.5 a 8 mm e altezze da 3 a 5 mm		9	13.000,00 €	117.000,00 € C.D.
119	Dispositivo intracavitario autoespandibile che si rilascia all'altezza dell'aneurisma per aneurismi da 2mm a 10.5mm. Costituito da una rete di filamenti in nitinol con tecnologia DFT in platino (64-72 fili) Diametro dell'impianto 5-7,9-11-14. Lunghezza 185cm. Micro compatibile 0.21 e 0.27		9	11.000,00 €	99.000,00 € C.D.
120	Stent intracavitario autoespandibile a diversione di flusso costituito dal 100% in Nitinol DFT, completamente radiopaco. Rivestimento idrofilico che possa consentire l'utilizzo con singolo antiaggregante. Ricettabile fino circa all'80% del rilascio con marker di non ritorno. Spingitore indipendente dallo stent con possibilità di essere avanzato, ritirato e ruotato durante il rilascio e posizionamento dello stesso stent. Diametri da mm 2,00 a 5,00 e lunghezze da mm 9 a 30 con scarti di 3 mm, compatibile con microcateteri da 0.021" e 0.0165", 0.017" per i diametri fino a mm 3.	P07040199	18	10.000,00 €	180.000,00 € C.D.
121	Stent per la diversione del flusso sanguigno da aneurismi intracranici, costituito da filamenti in cromo-cobalto intrecciati tra loro, unitamente a filamenti di platino-tungsteno. Auto-espandibile, in diverse misure da 2,5 mm a 5mm di diametro e da 12mm a 40mm di lunghezza. Gli impianti costituiti da 48 fili o 64 fili. Ricettabile fino al 90%.	P07040199	6	10.000,00 €	60.000,00 € C.D.
122	Dispositivo a diversione di flusso autoespandibile in Cromo-Cobalto a maglia molto fitta, composta da 48 e 64 microfilamenti intrecciati in tecnologia DFT (drawn filed tube = filamenti in cromo-cobalto con Core in Platino tungsteno). I filamenti dello stent sono legati covalentemente con un polimero sintetico di fosforilcolina, molecola presente sulla membrana dei globuli rossi, rendendo quindi il device a bassa trombogenicità Il Diversore di flusso è confezionato in un sistema di rilascio, composto da un introduttore in poliamide/PTFE ed uno spingitore in acciaio inox 304 di circa 200cm. Guida distale radiopaca di 15mm pre-curvata a 55° Compatibile con microcateteri da 0.021" per i diametri dal 2.5mm al 3.5mm e con microcateteri da 0.027" per le misure dal 3.5mm a 6mm. Le lunghezze disponibili vanno da 10mm a 50mm.	P07040199	6	10.000,00 €	60.000,00 € C.D.
123	Flow diverter autoespandibile a 48 fili intrecciati in nitinol con nucleo in platino (DFT), completamente radiopaco. Guidino radiopaco negli ultimi 9 mm, marker radiopaco sullo spingitore che evidenzia la fine dello stent. Parti prossimali e distali con leggero svassamento utile all'ancoraggio della protesi alle pareti dell'arteria. Compatibile con un microcateteri 0.017" e 0.021" a seconda delle misure. Recuperabile più volte fino al 90% della sua lunghezza. Diametri da 2,25 a 4,75 mm e lunghezze da 10 a 40 mm.	P07040199	12	10.000,00 €	120.000,00 € C.D.
124	Stent autoespandibile costituito da 48 a 64 microfilamenti intrecciati in nitinol con nucleo interno in platino per maggiore radiopacità. Ringuainabile fino al 90% della sua lunghezza. Compatibile con microcateteri da 0.17 a 0.39". Diametri da 3.5mm a 8.0 mm, lunghezze da 15mm a 50mm	P07040199	6	10.000,00 €	60.000,00 € C.D.
125	Stent autoespandibile costituito da 36 a 40 microfilamenti intrecciati in nitinol con nucleo interno in platino per maggiore radiopacità, dotato di marker prossimali e distali. Ringuainabile fino al 90% della sua lunghezza. Compatibile con microcateteri da 0.021". Diametri da 2.5mm a 3.50 mm, lunghezze da 15mm a 25 mm	P07040199	6	10.000,00 €	60.000,00 € C.D.
Valutazione da 115 a 125	Valutazione della campionatura per singolo lotto 30 punti, navigabilità e profilo 10 punti, adattabilità al vaso 10, gamma misure 10, visibilità 10				
STENT PER TROMBECTOMIA					

126	Sistema di recupero trombi in nitinol composto da canale interno di diametro circa 1.25mm e gabbie esterne con apertura di diametro da 5 a 6.5mm con zona distale con maglia chiusa. Dotato di 3 marker distali, 2 marker prossimali e da 8 a 16 marker lungo il corpo dello stent. Lunghezza da 22 a 45 cm. Compatibili con microcatetere da 0.021" a 0.027"	P07040202	12	3.700,00 €	44.400,00 € C.D.
127	Estratore geometrico di coaguli duri dotato di sezione prossimale a spirale per intrappolare il trombo e celle della sezione spirale 2.25mm e gabbia distale a celle aperte di 4.5mm. Dotato di marker radiopachi mediali e distali per il posizionamento del trombo	P07040202	12	4.000,00 €	48.000,00 € C.D.
128	Misura unica per trattamento vasi da 1.5 a 5mm Dispositivo per la rimozione meccanica endovascolare di trombi, indicato per la rivascolarizzazione arteriosa negli ictus ischemici acuti; composto da sfere indipendenti e snodate, in numero variabile a seconda della misura del vaso in cui deve essere utilizzato, per vasi da 2.6 mm.	P07040202	12	5.000,00 €	60.000,00 € C.D.
129	Stent retriever in nitinol, laser-cut a celle chiuse per la trombectomia meccanica, con fessura longitudinale che consente al device di ripiegarsi a foglietto per adattarsi al diametro del vaso senza perdere il contatto con la parete durante il recupero del trombo. Ricatturabile al 100%. Diversi diametri da 3 a 6 mm e lunghezze di lavoro da 10 a 50 mm. 3 marker radiopachi distali e uno/due prossimali. Spingitore di 200 cm in nitinol resistente al kinking. Compatibile con microcatetere da .017" e .021"	P07040202	12	4.000,00 €	48.000,00 € C.D.
130	Sistema di recupero trombi intracranici a forma di stent non distaccabile, in Nitinol autoespandibile completamente radio-opaco e totalmente visibile in scopia, dotato di 2 o 3 marker radiopachi sulla sezione distale a seconda del diametro. Struttura tubolare con maglie chiuse orientate verticalmente per l'inclusione del trombo. Dotato di forza radiale differenziata, maggiore nella fase iniziale di apertura e decrescente in maniera progressiva. Stent ricoperto da rivestimento idrofilico per facilitare i movimenti all'interno del microcatetere. Dotato di uno spingitore con diametro di 0.015" e 0.019" e lunghezza 200cm. Diametri da 3mm a 6mm, lunghezze da 21 mm a 37 mm. Possibilità di kit con microcatetere per il rilascio dedicato con diametro interno 0.021" e lunghezza 162cm	P07040202	12	4.000,00 €	48.000,00 € C.D.
131	Dispositivo in Nitinol a celle chiuse completamente retrattile, tipo stent retriever, per la rimozione meccanica di trombi da un vaso sanguigno intracranico, attaccato ad uno spingitore internamente in Nitinol lungo 200cm con fluorosale marker a 130 cm dall'estremità distale. Compatibile con microcatetere con lume interno minimo di 0.021". Diametri 3,4, e 6 nelle lunghezze 20, 24 o 40 mm, provvisto di 3 o 4 markers radiopachi distali e di un marker prossimale che ne delimitano la lunghezza complessiva	P07040202	12	4.000,00 €	48.000,00 € C.D.
132	Stent per trombectomia meccanica autoespandibile in nitinol con design a celle ibride, tagliato al laser, collegato all'estremità prossimale con un filo guida dotato di marker radiopachi sullo stent e sul filo guida stesso. Diametri da 3.5mm a 6.0mm, lunghezze da 28mm a 50mm. Compatibile con microcatetere da 0.0165" a 0.021" nei diametri da 3.5mm a 4.5mm. Compatibile con microcatetere da 0.021" a 0.027" nei diametri da 4.5mm a 6.0mm	P07040202	12	4.000,00 €	48.000,00 € C.D.
133	Sistema di recupero trombi intracranici a forma di stent in nitinol autoespandibile a celle chiuse, struttura a foglio aperto con andamento a spirale, anello prossimale chiuso, non deformabile durante l'uso. Possibilmente con rivestimento completamente radiopaco. 1 marker radiopaco prossimale e 2 distali, ricatturabile e riposizionabile. Nelle misure da mm 3x20, 4x20, 4x20, 5x40 e 6x30, 6x50 compatibili con microcatetere da 0.021" e 0.0165"	P07040202	12	3.500,00 €	42.000,00 € C.D.
134	Stent per ictus ischemico autoespandibile in nitinol a fili intrecciati, chiuso distalmente per evitare migrazione di trombi, regolabile in modalità libera e in modalità controllata tramite manipolo di controllo prossimale. Composto da 16 filamenti, 12 in nitinol e 4 in platino. 1 marker prossimale ed 1 centrale sullo spingitore. Compatibile con microcatetere con lume interno da 0.017" e 0.021", per vasi intracranici da 1.5 mm fino a 6 mm.	P07040202	12	3.000,00 €	36.000,00 € C.D.
Valutazione da 126 a 134	Valutazione della campionatura per singolo lotto 30 punti, Navigabilità 10 punti, pushability 10 punti, radiopacità 10 punti, gamma misure 10 punti.				
CATEETERI PER TROMBECTOMIA					

135	Microcatetere a lume singolo, con foro terminale e lume interno di 0.025", polimero estruso in 8 parti rinforzato da una armatura a spirale (Nitinol), singolo marker distale copertura idrofila nei 90 cm distali del corpo catetere	C0104020202	18	700,00 €	12.600,00 € C.D.
136	Catetere guida 8Fr a rigidità variabile a doppio lume dotato di palloncino per l'occlusione dei vasi e il blocco temporaneo di flusso sanguigno. Corpo interno del catetere con fili di rinforzo intrecciati, corpo esterno in Pebax con 5 zone di transizione a durometria variabile. Esistenza distale con palloncino compliant e permeabile ai gas da 10 mm x 10mm. Volume di gonfiaggio max di circa 0,6 ml. Marker radiopaco distale. Lume interno 0,084", lunghezza da 85 cm e 95 cm.	C0104020202	6	900,00 €	5.400,00 € C.D.
137	Catetere a singolo lume con corpo a durometria variabile, con segmento distale retto flessibile da 14 cm. Lume interno da 0,058" con diametro esterno prossimale circa 5,6 Fr e distale da circa 5,3 Fr. Armatura in Nitinol, resistenza al kinking e all'ovalizzazione del lume. Rivestimento idroflico esterno per ridurre la frizione durante l'utilizzo nel sistema vascolare. Marker radiopaco distale per una corretta visualizzazione e posizionamento durante la scopia. Lunghezze 115 cm e 132 cm	C0104020202	18	1.300,00 €	23.400,00 € C.D.
138	Catetere a singolo lume con segmento distale retto flessibile da 14 cm e 18cm. 6Fr ID 0,060 132 cm, 7Fr ID 0,068 115, 125, 132 cm Armatura in Nitinol, resistenza al kinking e all'ovalizzazione del lume. Rivestimento idroflico esterno per ridurre la frizione durante l'utilizzo nel sistema vascolare. Marker radiopaco distale per una corretta visualizzazione e posizionamento durante la scopia.	C0104020202	30	1.300,00 €	39.000,00 € C.D.
139	Catetere da aspirazione con ID da 0.068" e 0.071" con armatura in nitinol in combinazione spirale e maglia intrecciata per tutta la lunghezza del catetere per una maggiore navigabilità, e durabilità. Punta del catetere arrotondata. Lunghezza 132 cm e tutte le misure compatibili con introduttore 6Fr	C0104020202	18	1.500,00 €	27.000,00 € C.D.
140	Catetere di Tromboaspirazione a rigidità variabile, armatura in acciaio in configurazione a singola elica, porzione prossimale di circa 2,3 cm di filamento piatto a doppia elica in acciaio e circa 10,5 cm distali a singola spiraleatura in nitinol con rivestimento idroflico nei 25 cm distali. rivestimento PTFE interno. versioni da 0.071 e 0.074 con diametro esterno da 0.082 a 0.087inc. con misure intermedie e lunghezze da 115 a 132 cm.	C0104020202	15	1.500,00 €	22.500,00 € C.D.
141	Catetere a rigidità variabile con una parte prossimale che garantisce supporto alla navigazione e durabilità costruzione a doppio layer polimerico e armatura in nitinol. La porzione distale del catetere per 11 cm con armatura costituita da filamento rotondo in nitinol a singolo intreccio, mentre il rimanente corpo del catetere ad armatura a doppio filamento piatto in nitinol. Rivestimento idroflico nella porzione di 25cm distali. Rivestimento in PTFE del lume interno in tutta la sua lunghezza. Lume interno di 0.046" per tutta la lunghezza, con un calibro esterno prossimale di 0.058" che si rastrema a 0.056" distale. Lunghezze 125cm, 146cm e 160cm		15	1.450,00 €	21.750,00 € C.D.
142	Catetere d'aspirazione, dotato di rivestimento idroflico da 55 cm e con rivestimento polimerico con taglio angolare per offrire una migliore integrità del lume e navigabilità. Lume interno di circa 0.071", dotato di diametro esterno distale circa 0.0820" e diametro esterno prossimale circa 0.0825", in due lunghezze 125 e 132 cm, compatibili con cateteri con lume interno 0.085".	C0104020202	15	1.450,00 €	21.750,00 € C.D.
143	Microcatetere da riperflusione, microcatetere idroflico per tromboaspirazione, armato in nitinol dotato di marker radiopaco sulla punta. Necessario diametro interno da 0.025", 0.035", 0.041" per trattamento vasi medio-distali intracranici. Assenza di lattice.	C0104020202	18	1.400,00 €	25.200,00 € C.D.
144	Cateteri da tromboaspirazione ad ampio lume da 0.043" a 0.078". Armatura in acciaio e nitinol nella parte prossimale, armatura in nitinol nella parte distale. Rivestimento PTFE lungo tutta la lunghezza dei cateteri. Rivestimento idroflico negli ultimi 30cm. Compatibile con pompa di aspirazione con accessori dedicati.	C0104020202	90	1.500,00 €	135.000,00 € C.D.
145	Catetere per tromboaspirazione, struttura rinforzata a doppio strato: spiraleatura in acciaio e maglia metallica. 6 fr, ID 0.070 inch, lunghezze 115, 125 e 131 cm, rivestimento idroflico, punta dritta modellabile a vapore.	C0104020202	30	1.600,00 €	48.000,00 € C.D.
146	Catetere intracranico per aspirazione trombi costituito da almeno 8 zone polimeriche di transizione. Rivestimento idroflico distale di cm 100, shaft interamente armato e rinforzato con spirale elicoidale in nitinol e filamenti intrecciati di acciaio, gli ultimi cm 2 estremamente flessibili rinforzati solo da filamenti intrecciati di acciaio. Diametro esterno di 0.082" compatibile con introduttore da 6Fr e interno di 0.071", lunghezze operativa da cm 125 e 135 e totale da cm 132 e 142.	C0104020202	30	1.500,00 €	45.000,00 € C.D.

Valutazione da 135 a 146		Valutazione della campionatura per singolo lotto 30 punti, Navigazione 10 punti, resistenza al Kinking 10 punti, gamma misure 10 punti, resistenza alla pressione di aspirazione 10 punti					
INTERVENTISTICA SPINALE							
KIT per interventistica spinale piccolo composto da: 1 telo 100 cm x 100 cm con foro diam. 15 cm 1 ciotola da 250 cc colore giallo 1 bisturi fig. 11 2 camici alta protezione XL imbustati singolarmente 20 garze 10x10 cm a 16 strati con filo di bario in buste da 10 pz 1 spugna con manico per disinfezione cute 1 siringa da 10 cc luer-lock con ago G21 1 siringa da 20 cc luer-lock con ago G21 1 siringa da 60 cc luer-lock imbustata singolarmente 1 copertura in PE per comandi con elastico verde dimensioni 100 x 100 cm 1 copripasta diametro 100 cm con elastico colore rosso 1 copri lampada scialitica 1 paio di guanti chirurgici sintetici, senza polvere, in triplo strato con sistema di disinfezione ad innescio, strato intermedio con formula disinfectante incapsulata, consistente in soluzione disinfectante di sali di ammonio quaternario mis. 7,5 1 paio di guanti chirurgici sintetici, senza polvere, in triplo strato con sistema di disinfezione ad innescio, strato intermedio con formula disinfectante incapsulata, consistente in soluzione disinfectante di sali di ammonio quaternario mis. 8 2 filtri 02 micron 1 ago spinale punta sprotte 25 x 90 con introduttore 1 contenitore per aghi e taglienti usati		TO202	150	100,00 €	15.000,00 € C.A.		
148	Sistema per decompressione percutanea del disco cervicale e/o lombare attraverso tecnica PLDD con Laser eutermico a olmio ad emissione circolare. Lunghezza d'onda 2100nm. Il kit sterile precomposto deve essere fornito di fibra laser, connettore ad Y ed aghi introduttivi dal 8 a 20G. Generatore in service	A019099	12	1.200,00 €	14.400,00 € C.A.		
149	Sistema laser per discotomia percutanea nel trattamento delle ernie contenute tramite vaporizzazione del nucleo polposo, del disco con tecnologia Arch Discharge (diffusione ad arco) dell'energia. Il sistema deve avere tali caratteristiche minime: Laser a Diodo con lunghezza d'onda 980nm, deve permettere il trattamento delle ernie sia lombari che cervicali attraverso settaggi già preimpostati nella memoria del sistema ma con la possibilità di modificarli a discrezione dell'operatore, deve avere una potenza massima in uscita di 30W, deve prevedere la modalità di emissione dell'energia attraverso gruppi da tre micro-pulsazioni. Il sistema deve essere fornito in comodato d'uso ad ogni singola procedura. I kit monouso devono avere le seguenti caratteristiche minime: Ago introduttore da 18 Gauge per il kit lombare e 21 Gauge per il cervicale Fibra in silicio avente la punta di forma emisferica tale da poter permettere la diffusione ad arco (tecnologia Arch Discharge) dell'energia a partire dalla punta stessa Connettore ad Y	Z121301	12	1.500,00 €	18.000,00 € C.A.		
150	Generatore in service Kit monouso certificato per PLDD dotato di etichette per la tracciabilità composto da fibra ottica dedicata del diametro di 360 micron/m a punta piatta e guaina protettiva con adattatore Y a due vie, dotato di sistema aspirazione fumi e avanzamento automatico controllato, ago percutaneo con due misure per lombare e cervicale da 18G-150 mm e 21G-150 mm. Generatore in service per laser a diodi con lunghezza onda di circa 1470 nm portatile con visualizzatore dei parametri alimentato a rete e batterie.	Z121301	12	1.500,00 €	18.000,00 € C.A.		

151	Sistema per dissectomia percutanea meccanica che permette di eseguire una procedura minimamente invasiva utilizzando il principio della vite di Archimede al fine di rimuovere il nucleo polposo in caso di ernia del disco non espulsa, riducendo la pressione nel disco e nella zona circostante la radice nervosa dolorosa. Il sistema deve essere predisposto con un K.i. per il trattamento cervicale con ago-cannula millimetrica da 18G lungo 9 cm circa e un K.i. per il trattamento lombare con ago-cannula millimetrica da 16G lunga 15 cm, circa. Il sistema deve essere dotato di un comodo manico con tasto di accensione e spegnimento, una camera di raccolta per il materiale aspirato e sistema limitatore di profondità. Il sistema deve consentire la raccolta di materiale discale anche per biopsie discali.	Z121301	18	1.000,00 €	18.000,00 € C.A.	
152	Kit per biopsia ossea composto ago per ago cannula a T graduata in acciaio millimetrica lunghezza preferibilmente da 150 a 200 mm circa e calibro da 8 a 13 G circa con siringa dedicata per aspirazione	A010299	50	80,00 €	4.000,00 € C.A.	
153	Ago per biopsia tessuti molli composto da ago graduato con mandrino a scatto e ghigliottina per prelievo di materiale, dimensioni della cannula preferibilmente da 14 G a 18 G lunghezza da 150 a 200 mm circa, mandrino amovibile e attacco luer lock della siringa per aspirazione.	A01020201	60	20,00 €	1.200,00 € C.A.	
154	SISTEMA STENTOPLASTICA VERTEBRALE Il sistema deve comprendere le seguenti caratteristiche: Lo Stent deve poter essere introdotto all'interno del corpo vertebrale sia per via transpeduncolare che per via extrapeduncolare (ingresso monolaterale o bilaterale). Lo Stent deve essere dilatabile consentendo un rapporto di espansione fino al 400%. Una volta dilatato, lo Stent deve poter sostenere la ricostruzione ottenuta nella fase di gonfiaggio del palloncino, anche dopo la successiva estrazione dello stesso. Il sistema di gonfiaggio deve essere idraulico. Il palloncino all'interno dello Stent deve essere a bassa compliance, per un gonfiaggio uniforme. Se necessario, deve essere possibile evitare l'uso di liquido di contrasto per il gonfiaggio del palloncino/Stent. Il set deve prevedere la possibilità di avere un set con un catetere con palloncino ed uno con stent. Non devono essere presenti componenti elettriche nel misuratore di pressione/volume. Il sistema di introduzione del cemento deve essere singolo o doppio a bassa pressione in quantità definite e lontano dal tubo radiogeno mediante dispositivo idraulico e tubo di raccordo di almeno 1m. Le cannule di iniezione devono essere separate dal sistema di introduzione e devono avere una finestra laterale rendendole direzionabili durante l'iniezione del cemento. Deve esistere compatibilità con sistema manuale di iniezione del cemento. Il sistema per la miscelazione del cemento deve essere chiuso. Il cemento deve avere fase di lavorazione molto ampia, superiore a 25' minuti dalla fine della miscelazione. Il tempo di preparazione deve essere inferiore al minuto. Il cemento deve contenere il 40% di ZrO2 e 15% di HA, la visibilità in fluoroscopia risulta quindi notevolmente aumentata.	1) K01; 2) L09; 3) P09	12	3.500,00 €	42.000,00 € C.A.	
155	Sistema per vertebroplastica con miscelatore chiuso ed automatico. Il sistema deve includere ago che permetta di navigare nel corpo vertebrale e cemento ad alta viscosità con minimo 15 minuti di lavorabilità.	P099002	15	750,00 €	11.250,00 € C.A.	
156	Kit per vertebroplastica costituito da ago cannula millimetrica metallica con due tipi differenti, lunghezze da 120 a 150 mm, e da 11 a 13 G, comprendente raccordo alla pressione e sistema di iniezione con pistola a vite bloccabile e a rapido sgancio. Il sistema comprende tre tipi di cemento (Bariofosfato e Ossido di Zirconio) che conferiscono tre differenti viscosità e tempi di solidificazione. Il KIT deve comprendere ago per biopsia ossea lunghezza da 190 mm e calibro da 10 a 13 G, siringa dedicata per aspirazione e provetta sterile per il contenimento del materiale prelevato.	P099002	15	1.000,00 €	15.000,00 € C.A.	
157	VERTEBROPLASTICA AD ALTA VISCOSITA' Kit contenente cemento (PMMA) spinale radiopaco ad alta viscosità completo di aghi introduttori, aghi da biopsia, martello sterile monouso, accessori per minimizzare l'esposizione RX e strumenti per miscelazione e iniezione. La viscosità deve essere tale da permettere il ripristino dell'altezza vertebrale e ridurre significativamente il rischio di fuoriuscita del cemento, dimostrato da letteratura. Il range di aghi deve permettere: diametri da 10 a 15 gauge, lunghezze da 10 a 15 cm, oltre ad aghi da biopsia lunghi 230mm e con 2 differenti diametri. Deve essere possibile mantenere l'ago e iniettare il cemento restando fuori dal fascio radiogeno. Il cemento da 11 cc deve essere immediatamente utilizzabile con assenza di fase liquida, e mantenere la fase viscosa iniettabile per almeno 10 minuti	P099002	30	1.400,00 €	42.000,00 € C.A.	

158	Sistema di ripristino anatomico del corpo vertebrale in seguito a frattura da compressione (VFC) composto da un dispositivo espandibile mediante sistema meccanico a regolazione millimetrica in situ da 4,2, 5 e 5,8 mm sul piano sagittale e successiva iniezione, attraverso la cannula di introduzione, di cemento PMMA. Possibilità di utilizzo di cemento biologico ad alta viscosità e miscelazione automatica	A019011 K0020199	12	3.800,00 €	45.600,00 € C.A.	
159	Cannula monouso 1,5G, per il trattamento con Crio-anestesia, dotata di mandrino, con marcatura di profondità per l'orientamento, diametro esterno circa 1,8mm, prodotto monouso, lunghezza 75, 95 e 125mm circa. La cannula deve essere disponibile da circa 1,3 e 2,1 mm a punta smussa e tagliente, completa di tappo di sterilizzazione. Il sistema deve prevedere una cannula riutilizzabile da circa 1,3 e 2,1 mm con punta tagliente o smussa, inclusivo di tappo di sterilizzazione, autoclavabile e completo di set vassoio. Il generatore deve poter gestire temperature da -55°C a -60°C e deve essere dotato di pedale per il controllo a distanza. Generatore per Crioterapia in service	K02	30	850,00 €	25.500,00 € C.A.	
160	KIT di radiofrequenza per il trattamento su sistema nervoso periferico dotato di cannula lunghezza da 5,10,15 e 20 cm e calibro da 18,20,21 G con punta dritta o curva di 2,4,5,10, 15 e 20 mm. Il kit deve comprendere oltre all'ago elettrodo integrato anche la piastra di dispersione e il telino di radioprotezione	A01 ; K09	15	1.000,00 €	15.000,00 € C.A.	
161	Aghi per denervazione delle fascette articolari, trigemino completo di cannula ecogenica e piastra di dispersione paziente, kit procedurale, penna dermatografica, aghi 18-20-21-22 G, lunghi 5-10-15-20 cm, punta dritta o curva. La ditta aggiudicatrice dovrà garantire assistenza in sala per la gestione del device nonché fornire ad uso gratuito l'apparecchiatura per la radiofrequenza	A01; K09	45	1.900,00 €	85.500,00 € C.A.	
162	Sistema di stabilizzazione e fusione interspinosa percutanea non peduncolare per artrodesi posteriore con approccio laterale. Corpo quadrangolare in titanio con quattro alette di ancoraggio alla spinosa, aperture laterali nella parte centrale per introduzione di pasta d'osso. Misure da 8mm a 16mm	K01;K09;P09	6	2.500,00 €	15.000,00 € C.A.	
163	Etanolo gelificato radiopaco per la decompressione discale chimica di tutte le ernie discali, cervicali comprese. Kit comprensivo di siringhe, aghi lunghezze e misure varie, fila di almeno 3 m di prodotto per consentire il trattamento di 3 ernie simultaneamente		6	1.400,00 €	8.400,00 € C.A.	
164	Aggo cannula per radiofrequenza analogica tripolare per eseguire contemporaneamente linea di denervazione nervi periferici mediante alette semoventi e daptibili;lunghezze da50mm a 200mm circa,completamente isolato tranne la punta,provviso di sonda e cavo di connessione integrato		40	1.000,00 €	40.000,00 € C.A.	
165	Cannula per la stimolazione elettrica dei nervi periferici e delle terminazioni nervose periferiche (PENS - Peripheral electric neurostimulation) Misure 20, 50 100, 150 e 200 mm		30	1.500,00 €	45.000,00 € C.A.	
166	kit ago elettrodo certificato per sistema neurostimulator "pens therapy" per la stimolazione dei nervi periferici e delle terminazioni nervose periferiche e certificato per la stimolazione del singolo target nervoso. lunghezze sonde disponibili: 20 mm, 50 mm, 100 mm, 150 mm, 200 mm. le lunghezze delle parti attive devono essere le seguenti: 20 mm, 30 mm, 35 mm, 50 mm, 80 mm, 100 mm, 120 mm, 170 mm. inoltre tale terapia viene eseguita tramite un'onda quadra bifasica che ad intervalli di 3 sec. alterna una stimolazione di 100 hz e 2 hz		30	1.500,00 €	45.000,00 € C.A.	
167	Sistema di ricostruzione vertebrale Media e Alta Viscosità completo di delivery. CARATTERISTICHE Sistema completo di miscelazione e rilascio completamente chiuso azzerando il rischio di contaminazione e proteggendo l'operatore dalle esalazioni di monomero durante la miscelazione, deve essere precaricato con polvere e liquido e provvisto di un tubo di connessione da 19 cm, da collegare direttamente all'ago di iniezione. Sistema di estrusione idraulico per resine acriliche, composto da cartuccia 9,9 cc di volume e una pistola idraulica fornita di un tubo lungo 155 cm fondamentale per la protezione dell'operatore all'esposizione di radiazioni ionizzanti durante la procedura. Sistema refrigerante per aumentare il tempo di estrusione della resina. Aghi da 9-11-13-15 gauge lunghezza 120-150 mm		10	950,00 €	9.500,00 € C.A.	

Valutazione
da 147 a 167

Valutazione della campionatura per singolo lotto 30 punti, gamma misure 10 punti, maneggevolezza 10 punti, completezza del Kit
o dispositivo proposto 10 punti, visibilità radiografica 10 punti

Potranno essere forniti per la valutazione della campionatura e dei parametri ad essa connessi anche prodotti non sterili o scaduti.

TOTALE TRIENNALE

5.621.370,00 €



REGIONE CAMPANIA
AZIENDA OSPEDALIERA DI RILIEVO NAZIONALE
E DI ALTA SPECIALIZZAZIONE
"SANT'ANNA E SAN SEBASTIANO" DI CASERTA

ALLEGATO N. 2

Alla So.Re.Sa. S.p.A.

Oggetto: Legge Regionale n. 4 del 15.03.2011. Decreti commissariali n. 58/2011 e n. 11/2012.
Richiesta di autorizzazione per espletamento in autonomia procedura di gara d'appalto.

Al sensi della normativa richiamata in oggetto, si chiede espressa autorizzazione per l'espletamento in autonomia della seguente procedura di gara d'appalto: **PROCEDURA APERTA PER L'AFFIDAMENTO DELLA FORNITURA TRIENNALE DI DISPOSITIVI MEDICI PER LA UOSD NEURORADIOLOGIA INTERVENTISTICA DELL'A.O.R.N. "S. ANNA E S. SEBASTIANO" DI CASERTA.**

OGGETTO	FORNITURA TRIENNALE DI DISPOSITIVI MEDICI PER LA UOSD NEURORADIOLOGIA INTERVENTISTICA DELL'A.O.R.N. "S. ANNA E S. SEBASTIANO" DI CASERTA
VALORE STIMATO DELL'APPALTO	€ 5.621.370,00 IVA esclusa
METODO DI DETERMINAZIONE BASE ASTA	Prezzi medi di mercato
SUDDIVISIONE IN LOTTI	SI
NUMERO DEI LOTTI	167
CPV PREVALENTE	33190000-8
PROCEDURA DI SCELTA DEL CONTRAENTE	Procedura aperta
MOTIVAZIONE PER ATTIVAZIONE PROCEDURA NEGOZIATA (L. 30 ART. 36 o 63 D.lgs. 50/2016)	
MODALITÀ DI ACQUISTO	Acquisto diretto
DURATA CONTRATTO (in mesi)	36 mesi
OPZIONI, PROROGHE E RINNOVI INCLUSE NEL VALORE STIMATO (ove previsto)	
CRITERIO DI AGGIUDICAZIONE	Offerta economicamente più vantaggiosa
ACQUISTO INSERITO IN PROGRAMMAZIONE ANNUALE	sì
MOTIVAZIONE DEL MANCATO INSERIMENTO IN PROGRAMMAZIONE	

Caserta, 27/03/2025

Il Direttore Sanitario
Dr.ssa Angela Annetichiarico

Il Direttore UOC Provveditorato ed Economato
Dott.ssa Teresa Capobianco

Il Direttore Amministrativo
Avv. Annalia Carrara

Il Direttore Generale
Gaetano Gubitosa

A.O.O. UOC Affari Generali - Ufficio Protocollo Generale
Protocollo: 0010723/U Data: 28/03/2025 11:13
Ufficio: UFFICIO PROTOCOLLO
Classifica:



UOC Affari Generali - Ufficio Protocollo Generale - Prot. 00102961 del 25/03/2025 13.02 Registrato da: UOC Affari Generali - Ufficio Protocollo Generale
 UOC Affari Generali - Ufficio Protocollo Generale - Prot. 00102961 del 25/03/2025 13.02 Registrato da: UOC Affari Generali - Ufficio Protocollo Generale
 Dott. Giuseppe La Rocca
 U.O.S. di Neurologia
 CASERTA
 12/03/2025 13.02-202500102961

CARTELLO TECNICO "PROCESSIONE AEREA PER LA CONIUNTA TRIENNALE DI DISPOSITIVI MEDICI PER LA UOCS NEUROLOGIA INTERVENTISTICA"		QUANTITÀ TRIENNALE		PREZZO UNITARIO		PREZZO COMPLESSIVO		MONTAGNA	
LOTTI		DESCRIZIONE PRODOTTO		CODICE CND		QUANTITÀ TRIENNALE		PREZZO UNITARIO	
		Kiti angiografici per eseguire procedure sia diagnostiche che interventistiche neuroendologiche: - 1 telo tavolo madre bi accoppiato, da 150X200cm, completamente assorbente; - 1 telo 221 X 243cm, assorbente su tutta la lunghezza, con due fori femorali, bande laterali trasparenti e tasche trasparenti in PE con barretta modellabile; - 1 canice chirurgico alta protezione, misura L, con due salviette, imbustato singolarmente; - 1 canice chirurgico alta protezione, misura XL, con due salviette, imbustato singolarmente; - 40 pz garze idrofile 16 strati 10X10cm con filo di bario, in buste da 10 pz; - 1 spugna con manico per disinfezione cute; - 2 pinze in plastica per teli; - 1 cuffia copri strumenti da 100 cm di diametro con elastico colore rosso; - 1 cuffia coprimaniglia da 100 X 150 cm con elastico colore azzurro; - 2 cuffie in PE diam. 50; - 1 ciotola da 25 cm di diametro, 3000 cc, con sistema per facilitare il recupero delle guilde e alette che ne impediscono la fuoriuscita accidentale; - 1 copercilio per ciotola da 3000 cc per fine procedura; - 1 busina addensante liquidi per fine procedura; - 2 ciotole da 8cm di diametro, 250 cc, di due colori diversi, gialla e rossa; - 1 ciotola da 8cm di diametro, 250 cc, colore azzurro, imbustata; - 1 vassoio rettangolare bianco 32 X 26 X 8 cm; - 1 bisturi lama L1 - 1 rubinetto HP - 1 siringa 3 ml, con luer lock; - 1 siringa da 10 ml, con luer lock							
		Ago per puntura arteriosa 18G e 19G, 7 cm, monoclemento		A0199		150		6,00 €	
		Siringa in polibutadiene trasparente, a pressione negativa, che consente di creare il vuoto in maniera efficace, con un sistema di bloccaggio presente sullo stantillo della siringa, senza il rischio di sbloccaggio accidentale dello stantillo, con larga impugnatura dello stantillo ergonomico consenta una presa sicura ed il controllo del dispositivo durante il suo utilizzo. La siringa deve essere utilizzabile per creare pressione negativa in caso di aspirazione o per iniezione come una siringa standard da 10ml a 60ml.		A0201		300		12,00 €	
		Siringa di precisione da 1ml con stantillo, flettibile e attacco luer lock standard, con sistema facile e sicuro che aiuta l'operatore nel controllo del volume iniettato		A0703		300		15,00 €	
		Rubinetti ad 1 via (flow switch) a scatto		A0703		300		6,00 €	
		Rubinetti a 3 vie ad alta pressione		C0180		30		20,00 €	
		Premiscelatore trasparente da 1000cc con controllo della pressione di tipo analogico		A0310		1200		5,00 €	
		Deflussore con lunghezza superiore di almeno 200 cm, con pozzetto filtrato ad alta pressione non ventilato		C900101		600		20,00 €	
		Kit valvola emostatica Y a scatto e a vite, con torquet e ago passaguarda a 1, 2 e 3 vie lumen interno 8fr.						12.000,00 € C.A.	

10	Valvole emostatiche ad altissima pressione dotate di un rotante di sicurezza, compatibili con dispositivi interventistici di diametro fino a 6F con forma di stella a 5 punte, che permette la separazione delle guide durante le procedure più complesse, la confezione deve comprendere anche lo strumento di inserimento del filo guida, un torquer compatibile con fili di diametro (0,010" e 0,012") e 0,51mm (0,020"), possibilità presenza di un tubo di estensione del braccio laterale che consente pressioni fino a 150psi (10atm)			75	40,00 €	3.000,00 € C.A.	
11	Valvola push & pull da 9F con 2 posizioni: aperta e chiusa	C900101		300	10,00 €	3.000,00 € C.A.	
12	Valvola emostatica a corpo corto e con prolunga laterale integrata, dotata di sigillo ad alta tenuta attivabile con meccanismo a vite, indicata per interventi dall'arteria radiale, con lume interno 7,3F	C900101		120	15,00 €	1.800,00 € C.A.	
13	Prolunga iniettorcattolite da 120cm, ad alta pressione (1200psi), conettore terminale rotante	A0302		90	15,00 €	1.350,00 € C.A.	
14	Dispositivo per controllo di torsione (torquer) in plastica compatibile con le guide idrofile da 0,010" a 0,038", atto ad un uso intensivo con guide plastiche senza danneggiare il rivestimento, con garanzia del controllo della guida di 1/1 e punta manovrabile per prevenire problemi nel corso della procedura.	C0480		750	5,00 €	3.750,00 € C.A.	
15	Confezionamento 20; Gamma di misure 15 punti, Valutazione della campionatura per singolo lotto 35 punti						
16	Guida angiografica idrofile in nichel titanio (nitinol), marcatura interna in tungsteno, rivestimento esterno in poliuretano e trattato con un copolimero sintetico idrofilo. Corpo unico senza saldature e parte distale estremamente flessibile. Curva dritta, angolata e preformabile. Stiff e standard. Lunghezza: da 180 cm. Diametro da 0,035 a 0,038.	C0406/C01040		600	30,00 €	18.000,00 € C.A.	
17	Guida angiografica idrofile in nichel titanio (nitinol), marcatura interna in tungsteno, rivestimento esterno in poliuretano e trattato con copolimero sintetico idrofilo. Corpo unico senza saldature e parte distale estremamente flessibile. Curva dritta, angolata e preformabile. Stiff e standard. Lunghezza: da 260 cm. Diametro da 0,035 a 0,038.	C0406/C01040		90	30,00 €	2.700,00 € C.A.	
18	Valutazione della campionatura per singolo lotto 30 punti, Attribuità 20 punti, Mediabilità 10 punti, Confezionamento: 10 punti.						
19	Kit introduttore vascolare composto da due strati di polietilene con valvola emostatica esecupide in silicone provvista di tubicino laterale trasparente con rubinetto a 3 vie, dilatatore con punta rastrenata e flessibile, guida da 0,035, a doppia punta, dritta e a J. Misure: 4-11 Fr lunghezza 5,5, 11 e 23 cm.	C0502		600	20,00 €	12.000,00 € C.A.	
20	Kit introduttore radiale idrofilo a pareti ultrasotili con tecnologia 6Fr in Stf, con valvola emostatica esecupide provvista di tubicino laterale trasparente con rubinetto a 3 vie, diametro da 4 a 7 Fr, lunghezza da 10 a 16 cm, provvisto di guida 0,021 in acciaio con ago bare metal o guida da 0,021 nitinol e agucanula	C0502		90	50,00 €	4.500,00 € C.A.	
21	Introduttore lungo con armatura in acciaio inox, dritto e Multipurpose, lume interno da 0,088" esterno 6F, lunghezza 80, 90 e 100 cm.	C0104020204		90	450,00 €	40.500,00 € C.D.	
22	Zona flessibile distale da 4 cm, con rivestimento idrofilo negli ultimi 1,2 cm per facilitare il posizionamento, possibilità di essere utilizzato in coassiale con i propri cateteri selettivi.	C0104020204		90	450,00 €	40.500,00 € C.D.	
23	Introduttore lungo con armatura in acciaio, lunghezza da 70 a 90cm e lume interno da 0,088" e 0,091" esterno 6F, Zona flessibile distale, con rivestimento idrofilo	C0104020204		90	550,00 €	49.500,00 € C.D.	
24	Introduttore a rigatura variabile, con 9 zone di transizione, rinforzo intrecciato in acciaio, marker radiopaco all'estremità distale di circa 1 mm e raccordo luer all'estremità prossimale. Diametro interno costante di 0,088", diametro esterno prossimale preferibilmente 8,1 Fe distale 7,6 Fe. Rivestimento idrofilo distale di 20 cm. Lunghezza 80, 90, 100 cm. Comprensivo di dilatatore lungo, introduttore e valvole da 8 e 9 Fe.	C0104020204		90	600,00 €	36.000,00 € C.D.	
25	Introduttore lungo 6Fr diametro interno 0,088", lunghezza cm 80-90-100, costituito da 8 zone di transizione al fine di ottenere l'estremità distale morbida per raggiungere il segmento intrapetoso	C0104020204		90	500,00 €	45.000,00 € C.D.	
26	Introduttore lungo armato 5Fr per supporto e accesso neurovascolari. Ampio lume interno da 0,090", 3 lunghezze possibilmente 80, 90 e 95 cm circa. Struttura intrecciata, dotata di zona distale flessibile articolata di 2cm circa e punta radiopaca. Rivestimento interno in PTFE e rivestimento esterno idrofilo	C0104020204		90	500,00 €	45.000,00 € C.D.	

24	Introduttore per valvano amato, dritto con punta smussata, con caratteristiche avanzate anti-piegamento e valvola emostatica tricuspidale integrata, doppia parete di polietilene una spirale in acciaio con altissima resistenza al kinking, rivestimento esterno e idrofilico, valvola e tricuspidale in silicone e lubrificata, banda radiopaca posizionata sulla punta. Calibro: da 5 Fr a 11 Fr Lunghezza: da 11 cm a 100 cm		25	600,00 €	15.000,00 € C.D.	
Valutazione	Valutazione della campionatura per singolo lotto 30 punti; Resistenza al Kinking 10 punti, capacità di penetrazione 10 punti, tenuta della valvola 10 punti, gamma misure 10 punti					
25	Sistema percutaneo per l'emostasi femorale composto da collagene ed ancorata in acido poliglicolico, completamente riassorbibile, misure da 6 e 8Fr.	C90010	180	140,00 €	25.200,00 € C.A.	
26	Sistema percutaneo per l'emostasi femorale tipo "sandwich" a due dischi in polimero, misure 7Fr.	C90010	90	140,00 €	12.600,00 € C.A.	
27	Sistema di chiusura dell'arteria radiale composto da bracciale in PVC con valvola in silicone e siringa dedicata da 20 cc. e medicazione antistatica della coagulazione	C90010	90	20,00 €	1.800,00 € C.A.	
Valutazione	Valutazione della campionatura per singolo lotto 30 punti, Resistenza al Kinking 10 punti, capacità di penetrazione 10 punti, tenuta della valvola 10 punti, gamma misure 10 punti					
28	Cateteri angiografici con rivestimento idrofilico nel 50% distale della lunghezza in nylon con armatura costituita da 16 fili in acciaio inox intrecciati, ad ampio lume interno e punta distale in polietilene altamente trasparente, Diametri preferibilmente 4-5Fr, con calibro interno per filo guida da 0,038". Si richiedono tutte le normali configurazioni per studi angiografici selettivi vascolari, anche per approccio radiale con varie curve tipo Simmons, Sidewinder, Headhunter, Multipurpose, Vertebra, Lunghezza da 100 cm	C0104	150	50,00 €	7.500,00 € C.A.	
29	Cateteri angiografici con rivestimento idrofilico nel 50% distale della lunghezza in nylon con armatura costituita da 16 fili in acciaio inox intrecciati, ad ampio lume interno e punta distale in polietilene altamente trasparente, Diametri preferibilmente 4-5Fr, con calibro interno per filo guida da 0,038". Si richiedono tutte le normali configurazioni per studi angiografici selettivi vascolari, anche per approccio radiale con varie curve tipo Simmons, Sidewinder, Headhunter, Multipurpose, Vertebra, Lunghezza da 125 cm	C0104	210	70,00 €	14.700,00 € C.A.	
30	Cateteri selettivi da 5Fr con lunghezza da 105cm e 125cm, da 6Fr con lunghezza da 120cm e 130cm, con porzione flessibile distale da 9 cm e lume interno da 0,040", disponibili in quattro differenti configurazioni (H1, SIM, SIMV e BFR).	C0104	150	150,00 €	22.500,00 € C.D.	
Valutazione	Valutazione della campionatura per singolo lotto 30 punti, torsione 10 punti, radiopacità 30 punti, gamma misure e curve 10 punti					
31	Cateteri portanti super selettivi. Sezione amata lunga 95/105/115/125/135 cm da 8 a 15 cm più flessibili e morbidi di calibro esterni da 4,9 a 6 Fr. Porzione distale super flessibile di lunghezza variabile (2,5 cm o 15 cm) e nelle lunghezze 120 e 135 cm, sia nella versione a punta distale dritta che preformata con un tip a 45° (MPY). Diametro esterno prox 4,2Fr, diametro esterno distale 3,9Fr, diametro interno rivestito in PTFE di 0,04".	C0104020204	30	600,00 €	18.000,00 € C.D.	
32	Cateteri portanti per procedure neurologiche in grado di avanzare a livello dei vasi intracranici prossimali alla sede del trattamento, corpo del catetere a spiratura amata rinforzata, misura 6 Fr, diametro interno 0,071". Lunghezza varie 95 e 105 cm, possibilità di versione extra supportiva con con parte terminale flessibile 8cm circa, punta distale dritta o Multipurpose C e D.	C0104020204	30	450,00 €	13.500,00 € C.D.	
33	Cateteri guida portanti per procedure neurologiche in grado di avanzare a livello dei vasi prossimali alla sede del trattamento, corpo del catetere a spiratura in fili di acciaio, misura da 5,5 e 7 Fr, diametro interno da 0,056" a 0,078", lunghezza varie 90 e 100 cm, possibilità di versione extra supportiva con rivestimento in PTFE, cura punta distale dritta, Multipurpose C e D, Sim2 e H1.	C0104020204	120	120,00 €	14.400,00 € C.D.	
34	Cateteri intermedio di supporto con armatura in mitoni a rigidità variabile, lunghezza esistente distale flessibile di 8cm, marker distale, calibri da 5Fr e 6Fr, lunghezza 95-105-115-125-130cm, conformazione dritta o Multipurpose	C0104020204	30	700,00 €	21.000,00 € C.D.	

33	Cateteri guida per navigazione distale con lume interno da 0,070" e da 0,053", lunghezza 95, 105 e 115cm. Zona flessibile distale con rivestimento idrofilo, disponibile in tre lunghezze. Possibilità di essere utilizzato in coassiale con i propri cateteri selettivi.	C0104020204	30	400,00 €	12.000,00 € C.D.
35	Cateteri guida con palloncino per l'occlusione temporanea di un vaso sanguigno, a lume coassiale, con armatura in acciaio inossidabile a rigidità variabile, nelle misure 8 e 9 Fr con lunghezza totale di 103cm e 9Fr con lunghezza 100cm, con palloncino in silicone compliant delimitato da due markers radiopacchi, lungo 10mm per l'8Fr e 9Fr.	C0104020204	6	900,00 €	5.400,00 € C.D.
37	Cateteri intermediario intravascolare per supporto distale, con struttura a doppio strato, spirale in acciaio e maglia metallica. Misure di circa OD prossimale 5,4 Fr distale 5,2 Fr ID 0,058 inch; lunghezza da 105 a 115.	C0104020204	18	1.200,00 €	21.600,00 € C.D.
38	Cateteri a blocco di flusso da 8 Fr, diametro interno circa 0,087", compatibile con tutti i cateteri di aspirazione da 6Fr, con palloncino distale coassiale e 4 canali per un rapido gonfiaggio, diverse zone di transizione con estremità distale morbida per raggiungere il segmento interperoso.		30	1.500,00 €	45.000,00 € C.D.
39	Cateteri guida neurovascolare caratterizzato da un unico intreccio di diverse resine polimeriche rinforzate in acciaio e tungsteno. Siclo interamente radiopaco, dotato di marker in platino all'estremità distale, con rivestimento idrofilo nella porzione esterna, dal tip fino a 15 cm dalla porzione prossimale nelle misure da 6 e 7 Fr e fino a 5 cm nella misura da 8 Fr tip angolato o dritta e lunghezza 80, 90, 100 e 110 cm.	C0104020204	30	300,00 €	9.000,00 € C.D.
40	Cateteri guida per accesso radiale neurovascolare diametro interno da circa 0,0071 a 0,0079" con struttura in acciaio spirale prossimale e nitinol spirale distale. Punta da 6cm extraflessibile e con segmento distale arrotondato arrotondato. Diametro esterno da 6 e 7Fr, lunghezza da 95 cm, 100 cm, 105 cm utilizzabile con cateteri selettivi da 5,5Fr in configurazione SIM2 e BIER e lunghezza da 120 cm e 130 cm.	C0104020204	30	600,00 €	18.000,00 € C.D.
41	Sistema di accesso intracranico ad alto supporto e ampio lume, costituito da ipodermico in acciaio, tagliato al laser e rivestimento idrofilo. Diametro interno da almeno 0,081" fino a 0,096" lunghezza da 80 a 115 cm, con punta dritta o angolata. Il sistema deve essere fornito con il suo dilatore.		15	650,00 €	9.750,00 € C.D.
Valutazione	Valutazione della campionatura per singolo lotto 30 punti, Radiopacità 10 punti, controllo torsione 10 punti, diametro interno 10 punti, anatomia punta 10 punti.				
42	MICROGUIDE NITINO Microguida superselettiva ibrida con anima in acciaio e nitinol, punta dritta prefornabile di circa 14 mm idrofila (circa 40 cm distali) e radiopaca con spirale in platino, di calibro 0,014" prossimale e 0,012" distale, lunghezza 200 cm, standard o extra support. Dotata di estensione 115cm.	C04020202	25	600,00 €	15.000,00 € C.D.
43	Microguida super selettiva ibrida in acciaio e nitinol, punta dritta e prefornabile radiopaca Calibro 0,014" prossimale e 0,007" distale. Lunghezza totale 210 cm.	C04020202	25	650,00 €	16.250,00 € C.D.
44	Microguida realizzata prossimamente in acciaio inossidabile rivestito in PTFE per garantire maggior torsione, pushability e distalmente in nitinol per garantire maggior flessibilità. Rivestimento per la navigabilità a flusso all'interno del vaso. Misure da circa 0,007", 0,008", 0,010", 0,012" e 0,014" nelle lunghezze 120, 200, 220 e 310 cm, con punta dritta, doppio angolo o J.	C04020202	60	900,00 €	54.000,00 € C.D.
45	Microguida costituita da lega a base di nickel-cobalto-cromo, diametro 0,014" con spirale distale in platino radiopaco da cm 5 rimobilizzabile più volte, segmento distale da cm 36 con rivestimento idrofilo, segmento prossimale rivestito in PTFE. Estremità prossimale forata per consentire prolungamento con estensione. Estensione dedicata alla guida suddetta.	C04020202	60	450,00 €	27.000,00 € C.D.
46	Microguida idrofila con anima in acciaio, diametro esterno costante su tutta la lunghezza di 0,010" e 0,014", lunghezza 200, 215 e 300 cm, avvolgimento distale in platino per un'ottima radiopacità, ipodermico in Nitinol caratterizzato da tagli perpendicolari rispetto al suo asse per un'alta flessibilità e alto controllo di torsione. Ipotubo in nitinol rivestito da materiale idrofilo. La punta della guida con punta standard e soli dritta e precurvata a 60° prefornabile. La parte prossimale della guida, in acciaio inossidabile è rivestita da PTFE.	C04020202	150	450,00 €	67.500,00 € C.D.
47	Microguida neurovascolare per la navigazione intracranica in acciaio con setto ad elemento unico. Disponibili con rivestimento idrofilo o idrofilo e polimerico. Doppio coil in platino e acciaio con passaggio acciaio platino senza soluzione di continuità. Diametri richiesti 0,008", 0,010" e 0,014" e 0,018" e lunghezza da 200 a 300.		60	480,00 €	28.800,00 € C.D.

48	Microguida con diametro 0,010", cover polimerici e rivestimento idrofilo. Stelo in acciaio ad elemento unico, con porzione distale a sezione quadrata. I vertici nella sezione distale per garantire ottima risposta in torsione.		20	450,00 €	9.000,00 € C.D.	
Valutazione della campionatura per singolo lotto 30 punti, controllo torsione 10 punti, resistenza al KinkKing 10 punti, radiopacità 10 punti, navigazione 10 punti.						
49	Microcattetere a singolo lume, con doppia armatura in acciaio inossidabile e rivestimento idrofilo, con doppie marker distale a 3 cm; corpo microcattetere in Nylon, lume interno in PTFE, punta anatomica e preformabile; fluoro-sale marker visivo a circa 90 cm dalla punta. Lunghezza microcattetere preferibilmente da 150cm, lume interno in PTFE di 0,017" con punta dritta e precurvata a 45° e 90°. Microcattetere DMSO compatibile.	CO104020202	15	700,00 €	20.500,00 € C.D.	
50	Microcattetere a singolo lume, con armatura in acciaio inossidabile con varie zone di flessibilità in maglia e spirale di acciaio inossidabile in diverse combinazioni. Dimensioni di 0,017" da 150 cm con punta dritta, 45°, 90° e 1,0021" da 150 cm o 160 cm, 0,027" da 150 cm. Meglio se possibile anche in versione intermedia da 120 cm - in misure di circa 4,5 Fr prossimale - 4 Fr distale.	CO104020202	60	700,00 €	42.000,00 € C.D.	
51	Microcattetere a duometria variabile con doppia armatura flottante continua in acciaio inox. Punta morbida dritta preformabile a vapore e precurvata a 45°, 90° e a C. Lume interno in PTFE e rivestimento esterno idrofilo con esclusione dei 50cm prossimali. Calibro distale non superiore a 1,7F e lume interno 0,0165", lunghezza almeno 150cm. Punta floppy almeno 5cm con due reperti radiopacchi situati esattamente a 3cm di distanza l'uno dall'altro per rilascio di spirali da 10. Compatibile con guida 0,014" e portante con lume non inferiore a 0,038". Connettore a invito conico.	CO104020202	30	700,00 €	21.000,00 € C.D.	
52	Microcattetere a singolo lume, rastremato esternamente, con diametro interno da 0,017" a 0,053". Nelle misure da 0,017" e 0,021" con due marker radiopacchi posti a 3 cm l'uno dall'altro nella parte distale del catetere mentre nella misura da 0,027", 0,039 e 0,053, presenta un solo marker radiopacco distale. Lunghezza microcatteteri pari a 167 cm.		15	600,00 €	9.000,00 € C.D.	
53	Microcattetere a singolo lume, idrofilo, armato, rinforzato, diametro esterno prossimale /distale compresi tra 2,6 e 2,9 F. Dotato di doppia armatura in acciaio inox su tutta la lunghezza e rivestimento interno in PTFE. Diametro interno 0,019" compatibilità con micro guide 0,016". Punta flessibile; dritto o precurvato e precurvabile al vapore. Rivestimento esterno idrofilo, lunghezza 150 cm con 1 o 2 marker.		15	700,00 €	10.500,00 € C.D.	
54	Microcattetere a singolo lume, idrofilo, armato, a duometria variabile diametro esterno prossimale /distale compresi tra 2,9 e 2,7 F. Dotato di doppia armatura in acciaio inox su tutta la lunghezza e rivestimento interno in PTFE. Diametro interno 0,027" compatibilità con micro guide 0,018". Punta flessibile; dritto o precurvato e precurvabile al vapore. Rivestimento esterno idrofilo, lunghezza 135 cm e 150 cm con 1 marker, parte distale flessibile da 6 a 18 cm.	CO104020202	30	700,00 €	21.000,00 € C.D.	
55	Microcattetere per angiografia superselettiva intracranica e per infusione e posizionamento di agenti embolizzanti, armato e a duometria variabile, con alto supporto prossimale e alta flessibilità distale. Ottima memoria di forma e resistenza all'ingineccchiamento, ottime qualità di navigazione e radiopacità ottimale. Rivestimento idrofilo esterno, lume rivestito in PTFE. Due marker R.O. distali per posizionamento spirali. Calibro prossimale 2,4F, distale 1,7F, punta morbida preformabile a vapore da 7,5 e 15cm, lume da 0,017" compatibile con guida 0,014". Compatibile con portante con lume 0,038".	CO104020202	30	700,00 €	21.000,00 € C.D.	
56	Microcattetere a singolo lume a duometria variabile con zone a diversa rigidità, corpo caratterizzato da un'armatura con doppio intreccio di filamenti piatti in acciaio inox, punta anatomica, dritta e preformabile, marker distale radiopacco in platino, segmento distale di 15,5 cm. Lume interno 0,021". Diametro esterno prossimale 2,7F, lunghezza 162cm.	CO104020202	60	700,00 €	42.000,00 € C.D.	
57	Microcattetere completamente armato costituito da 8 polimeri con doppio intreccio in acciaio e spirale in nichel per evitare ondulazione e/o kinking. Struttura progressiva composta da 8 zone di differenti consistenza e flessibilità. Esistenza distale smussa. Catetere con rivestimento idrofilo nei cm 100 distali e estremamente flessibile negli ultimi cm 0,5. Diametro esterno distale 2,5 Fr, interno 0,021". Lunghezza totale cm 155 e 167. Diametro interno 0,017".	CO104020202	30	800,00 €	24.000,00 € C.D.	
58	Microcattetere idrofilo con doppia armatura e quattro zone a diversa flessibilità, compatibile con spirali in platino di vari diametri e curve. Calibri 1,9-3,8F, lunghezza 155 cm.		15		0,00 € C.D.	

59	Microcatetere armato a morbidezza progressiva, 4 zone di transizione, trattamento superficiale esterno idrofobico nei 100 cm distali. Opzionale anche nella versione DMSO-compatibile e resistente alle alte pressioni di iniezione. Punta dritta, a 45°, a 90° e con due curve di 5 e 7 mm per facilitare l'accesso in vasi tortuosi. Opzionale anche nella versione soft, con la parte distale extraflessibile di 10 cm invece che di 5 cm. Lunghezza 160 cm.	CO104020202	10	700,00 €	7.000,00 € C.D.	
60	Microcatetere superselettivo con struttura rinforzata da spirale in acciaio a segmentazione variabile, per una maggiore radiopacità, rivestimento interno in PTFE, rivestimento idrofobico sui 100 cm distali, doppio marker, punta arrotondata dritta, precursata (45°, 90° o J) ad elevata memoria di forma o preferibilmente al vapore. Lunghezza 150 cm, 156 e 167 cm, lume interno 0,017" (diametro esterno 2,4/1,7 Fr), lume interno 0,021" (diametro esterno 2,5/2,0 Fr), lume interno 0,027" (diametro esterno circa 3,1/2,5 Fr). DMSO compatibile.	CO104020202	60	700,00 €	42.000,00 € C.D.	
61	Microcatetere flusso-dipendente per il catetere selettivo e iperselettivo, 4 segmenti di diverso colore a morbidezza progressiva per elevata capacità di controllo. Pressioni di iniezione fino a 7 bar (100 PSI). Compatibile con una microguida da 0,008" e 0,007". Rivestimento idrofobico per la colla. Misure 1,2 Fr, 1,5 Fr, 1,8 Fr. Lunghezza fino a 180 cm.	CO104020202	15	1.000,00 €	15.000,00 € C.D.	
62	Microcatetere armato a punta distaccabile DMSO-compatibile, morbidezza progressiva in 3 sezioni semi-dipendente dal flusso, 4 marker di cui uno pressinabile tra la parte rigida e quella flessibile e 3 marker distali: marker fine microcatetere, marker punto di distacco e marker punto di reffusso posto a 20, 30, 40, 50 mm dal marker distale. Diametro esterno distale da 1,2 e 1,5 Fr e lunghezze tra 167 e 190 cm, punta staccabile da 1,5, 2,5, 3,5 o 4,5 cm. Guida da 0,07" e 0,08" possibilmente inclusa nella confezione.	CO104020202	30	1.200,00 €	36.000,00 € C.D.	
63	Microcatetere flusso dipendente con rivestimento idrofobico, compatibile con il liquido embolizzante in alcool-vinil-etilene, corpo del microcatetere in Nylon con armatura distale di rinforzo in Nitinol, parte prossimale con armatura in acciaio inossidabile, dotato di punta distaccabile (da 1,5, 3 o 5 cm) per embolizzazione, con due markers, uno sulla punta distale, l'altro prossimale rispetto al punto di distacco. Lume interno in PTFE, lunghezza del catetere 165 cm, profilo distale 1,5 Fr, parte prossimale 2,7 Fr. Compatibile con microguida fino a 0,010".	CO104020202	30	800,00 €	24.000,00 € C.D.	
64	Microcatetere flusso dipendente con rivestimento idrofobico, compatibile con il liquido embolizzante in alcool-vinil-etilene, corpo del microcatetere in Nylon con armatura distale di rinforzo in Nitinol, parte prossimale con armatura in acciaio inossidabile, 1 lume interno in PTFE, parte distale floppy di 25 cm, punta rinforzata e preformata con singolo marker radiopaco, fluoro site marker visivo a 90 cm dalla punta, lunghezza del catetere 165 cm, profilo distale 1,3 Fr, parte prossimale 2,7 Fr. Compatibile con microguida fino a 0,010".	CO104020202	15	700,00 €	10.500,00 € C.D.	
65	Microcatetere armato in acciaio inossidabile, dotato di rivestimento idrofobico. Presenta markers distali. Corpo microcatetere in Pebax, lume interno in PTFE. Punta anatomica e preformabile. Profilo 0,27, distale-prossimale: 2,8 Fr - 2,8 Fr circa lume interno 0,027". Profilo 0,18, distale-prossimale: 2,3 Fr - 2,8 Fr circa lume interno 0,021".	CO104020202	60	700,00 €	42.000,00 € C.D.	
Valutazione	Disponibili in diverse lunghezze (135 cm a 158 cm) DMSO-compatibili.					
48 a 65	Valutazione della campinatura per singolo lotto 30 punti, Navigazione 10 punti, radiopacità 10 punti, gamma misure 10 punti, supporto e stabilità 10 punti.					
66	Microsfere embolizzanti sterili, in glicole polietilenico, idrofobiche, da 75 a 100 µ, in siringhe pre-confezionate a varie concentrazioni.	CO104020203	60	250,00 €	15.000,00 € C.D.	
67	Liquido embolizzante biocompatibile formato da 3 componenti: copolimero di alcol vinil etilene (FEVOH) - solvente DMSO (Dimetilossido) - polvere di Iodio micronizzata per rendere il liquido radiopaco, iniettabile tramite apposite siringhe. Differenti concentrazioni (5%, 6,3%, 8%), da utilizzare con microcatetere compatibili.	CO104020203	18	1.000,00 €	18.000,00 € C.D.	

69	Il liquido embolizzante non adesivo per il trattamento delle Malformazioni Arteriovenose e le neoplasie ipervascularizzate. Costituito da EVOH con una sospensione di polvere di tantalio microcattizzato e dal solvente DMSO. In concentrazioni differenti 12, 18 e 34, in versione sia standard che low density.	CO104020203	18	1.000,00 €	18.000,00 € C.D.	
70	Embolizzante liquido coesivo controllabile dall'operatore durante l'iniezione dello stesso, miscelato con polvere di tantalio per garantirne la visibilità. Kit composto da: - una fiaola da 1,5 mm di etilene e alcool vinilico (EVOH) disciolto in dimetilsolfossido (DMSO) - una fiaola da 1,5 mm di dimetilsolfossido (DMSO) - 3 siringhe da 1 ml DMSO compatibili Nella fornitura di tipo 18 centistokes (EVOH 5%), 20 centistokes (EVOH 6%) e 34 centistokes (EVOH 7%)	CO104020203	18	1.000,00 €	18.000,00 € C.D.	
71	Liquido per embolizzazione di lesioni vascolari periferiche e neurovascolari, incluse le MAV e tumori ipervasculari. Agente non adesivo a base di EVOH disciolto in DMSO e l'ANTALIO. E' presente in 3 diverse viscosità: 12, 18, 34	CO104020203	4	400,00 €	1.600,00 € C.A.	
72	Palloncini staccabili con valvola radiopaca integrata e cateteri dedicati per il posizionamento e distacco Microcatetere con trattamento idrofobico. Flusso dipendente a morbidezza progressiva con sezione distale per palloncini staccabili. Lunghezza 155 cm per 1,8 Fr. Valutazione della campionatura per singolo lotto 30 punti, radiopacità 20 punti, controllo iniezione 10 punti, gamma misure 10 punti.	CO104020203	4	700,00 €	2.800,00 € C.D.	
73	Microcatetere a palloncino dipendente a morbidezza progressiva per occlusioni temporanee da 1,8 Fr con palloncino distale da 6 mm di diametro per 9 e 18 mm di lunghezza.	CO104020103	12	1.200,00 €	14.400,00 € C.D.	
74	Catetere a palloncino bi-lume di forma ovale per l'embolizzazione assistita tramite pallone e materiale embolizzante (spirali e serti). Provvisi di 3 marker ORX, un marker che consente di visualizzare l'estremità distale del catetere e due marker che delimitano la parte cilindrica del palloncino, diametro massimo del pallone 6, lunghezza 7,9, 12, 15, 20, possibilità di 4 marker per controllo rilascio spirali. DMSO compatibile. Foro di sfido distale. Utilizzabile con contrasto al 100%.	CO104020103	18	1.200,00 €	21.600,00 € C.D.	
75	Microcatetere a palloncino fisso per vasospasmo e occlusione vascolare temporanea compatibile con microguida 0,12". Lunghezze del pallone 10, 15, 20, 30 mm e 7,9, 12 mm	CO104020103	12	1.000,00 €	12.000,00 € C.D.	
76	Microcatetere a singolo lume lungo 160 cm con lungo palloncino distale indicato per il trattamento di FAV durali a protezione dei seni venosi. Il dispositivo ha due marker in platino che delimitano le estremità del pallone. Pallone in elastomero termoplastico compliant.	CO104020103	12	1.500,00 €	18.000,00 € C.D.	
77	DMSO-compatibile Catetere a palloncino compliant per occlusioni temporanee vasospasmo e remodeling, a doppio lume (lume della microguida indipendente), compatibile con guide fino a 0,14", entrambi i lumi rinforzati da maglia metallica, rivestimento idrofobo angoli sul pallone, punta morbida automatica lunga 5 mm con marker radiopaco all'estremità distale, di basso profilo (2,1 Fr), diametro pallone 4 mm, lunghezza pallone 10, 15 e 20 mm	CO104020220101	18	1.600,00 €	28.800,00 € C.D.	
78	Catetere a palloncino mini per occlusioni temporanee vasospasmo e remodeling, a doppio lume (lume della microguida indipendente). Diametro pallone da 2,2 mm e lunghezza da 9 mm Compatibile con guide fino a 0,10", Lunghezza shaft 165 cm	CO104020220101	6	3.300,00 €	19.800,00 € C.D.	
79	Catetere a palloncino over the wire per dilatazione di stenosi delle arterie cerebrali. Dotato di marker radiopachi sulla punta del catetere ed altri due marker ad indicare la lunghezza di lavoro del pallone. Diametro da 1,5 mm e 4,0 mm e in tutte le misure nella lunghezza da 8 mm. Catetere idrofobo con lunghezza di 150 cm. Lume interno da 0,0165" per il rilascio di dispositivi neurovascolari compatibili. Diametro esterno stabile da circa 2,7 Fr e diametro esterno prossimale da circa 3,7 Fr.	CO104020220101	18	1.000,00 €	18.000,00 € C.D.	

80	Pallone montato su catetere a scambio rapido mono-rai per angioplastica delle arterie intracraniche ed extracraniche, angioplastica delle dissezioni e dilatazione di stent. Catetere con segmento distale idrofilico di cm 40 a doppio lume, lunghezza totale cm 160. Diametri da mm 1,25 a 4,0 e lunghezza da mm 10 a 40, catetere da cm 160.	CO104020220101	15	800,00 €	12.000,00 € C.D.	
81	Catetere a blocco di flusso a doppio lume con rinforzo a maglia intrecciata, corpo del catetere a rigidità variabile, con un lume di gonfiaggio eccentrico e marker radiopaco sull'estremità distale. Presenza sull'estremità distale di palloncino compliant e rivestimento idrofilico. Lume interno di 0,087", diametro esterno 0,112", in due lunghezze 85 e 95 cm, compatibilità con introduttore corto da 8F.		15	1.200,00 €	18.000,00 € C.D.	
Valutazione	Valutazione della compatibilità per singolo lotto 30 punti, navigazione 10 punti, stabilità 10 punti, rapidità gonfiaggio 10 punti, sterilità 10 punti					
45-72 all. 01						
82	Catetere a palloncino semi-compliant per angioplastica carotidea a basso profilo di punta (profilo di entrata 0,020"), over the wire e monorail, compatibile con guida da 0,014" e da 0,018". Diametri da 2 mm a 10 mm e lunghezze da 20 mm a 220 mm. Compatibilità introduttore 4 Fr e 5 Fr. Lunghezza shaft da 40 cm fino a 150 cm.	CO1050202	60	150,00 €	9.000,00 € C.D.	
	Palloncino dotato di rivestimento idrofilo					
83	Catetere per dilatazione con palloncino compliant in Xcelon, sistema Monorail su guida 0,014", profilo <0,024", lunghezza da 10 a 40mm, diametro da 1,5 a 5mm	CO1050202	30	800,00 €	24.000,00 € C.D.	
84	Catetere per PT A, over the wire con filo guida compatibile da 0,14 a 0,35 a compliance controllata, RRP fino a 16 atm, diametri da 1,25 a 12mm e lunghezze da almeno 20 mm a 200mm, profilo di punta conica e automatica non superiore a 0,04, rivestimento idrofilico.		15	150,00 €	2.250,00 € C.D.	
	Catetere a palloncino semi-compliant per PT A dotato di emettitori d'onda d'urto per il trattamento di lesioni calcifiche mediante litotripsi vascolare, diametri e lunghezze varie. Generatore in uso gratuito per la durata della fornitura	CO104020239	15	2.700,00 €	40.500,00 € C.D.	
85	Set per gonfiaggio palloni ad alta pressione (>25 atm) con torquer e valvola emostatica con apertura a molla	CO1050202	180	40,00 €	7.200,00 € C.D.	
87	Sistema di protezione embolica costituito da un ansa in nitinol a cui è saldato un filtro in polietilene con porosità da 110 micron. Ansa collegata a microguida di calibro 0,014" e lunghezza da 190 cm o 300 cm, con punta floppy, radiopaca e preformabile da 3 cm, rivestito in PTFE. Adattabile ad arterie di calibro variabile da 3,5 a 5,5 mm circa. Dotato di guida di rilascio e guida di recupero	CO1050202	60	850,00 €	51.000,00 € C.D.	
89	Sistema di prevenzione delle embolizzazioni distali con filtro in polietilene preformato, rotante su guida 0,014, rilascio "peel-away", catetere di recupero con punta preformabile, diametro da 4,5 a 7,5mm	CO1050202	15	600,00 €	9.000,00 € C.D.	
Valutazione	Valutazione della compatibilità per singolo lotto 30 punti, Navigazione 10 punti, gamma misure 10 punti, radiopacità 10 punti, profilo 10 punti					
da 82 a 85						
	STENT CATHETER					
89	Stent carotideo autoespandibile costituito da una singola struttura di fili in lega metallica, estremamente radiopaca, intrecciati in configurazione tubolare a maglia a celle chiuse con ridoissima area di cella. Configurazione Monorail, dotato di un sistema di rilascio che consente il recupero parziale ed il riposizionamento dello stent. Presenza di marker radiopachi per facilitare il posizionamento. Compatibile con filo guida 0,014", compatibilità introduttore 5-6 Fr. Diametri nominali stent da 5 mm a 9 mm circa. Lunghezze nominali stent da 30 mm a 50 mm circa. Lunghezza shaf 135 cm circa.	PO704020201	15	900,00 €	13.500,00 € C.D.	
90	Stent carotideo in nitinol autoespandibile in versione conico/rasstruttura e cilindrica, con markers radiopachi prossimali e distali, rastremato con ulcerone marker sul catetere di rilascio per corretto posizionamento, catetere monorail compatibile con introduttore 6 Fr e guida 0,014", misure: rastremato diametro 8-6 e 10-7, lunghezze 30 e 40 mm, cilindrico diametro da 6 a 10, lunghezze da 20 a 60 mm.	PO704020201	15	700,00 €	10.500,00 € C.D.	



91	Stent per il trattamento endovascolare di stenosi/occlusioni nel distretto arterioso sovraortico, anche in combinazioni con filtro di protezione. Supporto conforme a celle cilindriche, autoespandibile e parzialmente recuperabile, a doppio strato in nitinol; stent portante esterno e stent interno con microcattoli ad alta densità, vincolati tra loro in modo tale da essere gestiti come un unico pezzo. Alimento visibile in scopia. Sistema di rilascio tipo. Compatibile con introduttore 5 Fr (1,9mm/0,74inch) e con guida fino a 0,014 inch. Vari misure: diametro esterno da 5 a 10 mm, lunghezza da 20 a 40 mm.	PO704020201	15	1.000,00 €	15.000,00 € C.D.	
92	Stent carotideo intrecciato in nitinol compatibile con cateteri da 0,052" con tecnologia OTW. Presente in configurazione cilindrica e sistemata nei diametri 6,0, 8,0 e 10,0 mm	PO70402020199	12	4.000,00 €	48.000,00 € C.D.	
93	Stent carotideo autoespandibile in nitinol ricoperto da rete in polimero PET, con diametro del polo compreso tra 150-180 µm. Diametri da 6-10mm, lunghezza da 20 a 60mm. Sistema di rilascio a scambio rapido compatibile con introduttore da 0,014"	PO704020201	45	900,00 €	40.500,00 € C.D.	
Valutazione da 00 a 95	Valutazione della compatibilità per singolo lotto 30 punti. Navigazione 10 punti, adattabilità al vaso 20 punti, gamma misure 10 punti.					
94	Sistemi a laccio per recupero corpi estranei intravascolari e/o per il riposizionamento di dispositivi interventistici, costituito da 3 capi in nitinol intrecciati tra loro rispetto al sistema portante, nei diametri da mm 2 a 4,5mm.	PO704020201	4	380,00 €	1.520,00 € C.A.	
95	Sistemi a laccio per recupero corpi estranei intravascolari e/o per il riposizionamento di dispositivi interventistici, costituito da un cappio in nitinol placcato oro apribile a 90° rispetto al sistema portante, nei diametri da mm 5 a 3,5 con catetere in varie lunghezze	PO704020201	4	280,00 €	1.120,00 € C.A.	
Valutazione da 00 a 95	Valutazione della compatibilità per singolo lotto 30 punti, navigabilità 10 punti, visibilità 10 punti, resistenza al KinkKang 10 punti, gamma misure 10 punti					
96	SISTEMI PER ANEURISMI CILINDRICI					
96	Microspirali in lega di platino per il trattamento percutaneo degli aneurismi intracranici, delle malformazioni neuro vascolari e delle fistole AV. Devono essere pressassemblate su uno spingitore bipolare per il distacco elettrolitico. Configurazione cilindrica, 360° e 31D, morbidezza standard, soft e ultrasoft. Devono essere dotate di doppio filamento in polipropilene saldato alle due estremità della spirale per renderla estremamente resistente e impedire lo sfilacciamento. Diametro primario 0,0095" (0,014")	CO104020203	150	1.000,00 €	150.000,00 € C.D.	
97	Microspirali in lega di platino per il trattamento percutaneo degli aneurismi intracranici, delle malformazioni neuro vascolari e delle fistole AV. Devono essere pressassemblate su uno spingitore bipolare per il distacco elettrolitico. La spirale si sviluppa su piano tetraedico per il trattamento di aneurismi a colletto largo sia per il framing che per il filling. Diametro 1,5-4,5 mm lunghezza 2-10 cm. Devono essere dotate di doppio filamento in polipropilene intrecciato per renderle estremamente resistenti allo stiramento e contribuire alla spirale maggiore morbidezza		120	800,00 €	96.000,00 € C.D.	
98	Dispositivo per l'occlusione di aneurismi con l'aiuto delle spirali. Spingitore 185cm. Impianto a distacco elettrolitico costituito da tre elementi spirale cilindrica in platino-iridio, corpo intrecciato in 2,4 filamenti di nitinol, spirale cilindrica in platino tungsteno. Diametri da 6 a 12 mm. Compatibile con microcatetere da 0,19		30	6.000,00 €	180.000,00 € C.D.	

99	Spirali a distacco meccanico per embolizzazione aneurismi cerebrali realizzate in lega di platino e tungsteno, con doppio filamento interno in polipropilene, stretch resistant, sistema di distacco istantaneo mediante dispositivo lineare monopulzante, in versione 3D e PHEX con diametro da mm 1,5 a 2,5 e lunghezza da mm 1 a 50. Disponibili anche nelle versioni con filamenti in Nylon e PGLA	CO10420203	150	1.000,00 €	150.000,00 € C.D.	
100	Spirali in platino e tungsteno, articolate da polimero idrofilico espandibile che a contatto con il sangue si espande in maniera uniforme sistema di distacco di tipo termico-meccanico in confezione sterile monopulzante, stretch resistant, varie lunghezze,	CO10420203	30	1.000,00 €	30.000,00 € C.D.	
101	Spirali in platino e tungsteno, con springare in acciaio rivestite nella parte prossimale da amatura, sistema di distacco di tipo termico-meccanico in confezione sterile monopulzante, stretch resistant, varie lunghezze, tipologia da 3D a diametri variabili, tipologia da fin string ultra morbida, elicoidali, soft e regular, tipologia da riempimento di forma complessa in cui si alternano a loops concentrici e segmenti ad onda libera con elevata adattabilità alla morfologia dell'aneurisma, con diametri da 3 mm a 20 mm, per una lunghezza fino a 60 cm.	CO10420203	60	800,00 €	48.000,00 € C.D.	
102	Spirale per embolizzazioni intracraniche sostituita da platino circa 92% e tungsteno circa 8%, stretch-resistant. Disponibile in versione da 10 e 18, misure diametro da mm 1 a 2,5 lunghezze da cm 2 a 60, comunque compatibili con microcatetere da 0,0165". Distacco meccanico istantaneo senza l'ausilio di ulteriori dispositivi	CO10420203	60	800,00 €	48.000,00 € C.D.	
103	Spirali in platino-tungsteno a distacco termico istantaneo. Conformazioni Helical (2D) e Complex (3D), entrambe disponibili nelle varianti standard, soft e supersoft. Diametri da 1 a 2,4 mm e lunghezze da 1 a 65 cm. Disponibili anche nella versione da 18 e nella versione con diametro primario 0,014" sia nella variante soft che supersoft, complex e helical, con diametri da 1 a 10 mm e lunghezza da 1 a 40 cm, Computibili con micro da 0,017". Unità di posizionamento lunga 1,85 cm con 15 cm di ipobulbo distale tagliato a spirali via via più fitte per maggiore controllo della spirale.	CO10420203	150	1.000,00 €	150.000,00 € C.D.	
104	Dispositivo di occlusione vascolare in lega di platino a distacco controllato meccanico istantaneo costituito da spirali di diametro primario da 0,0020", memoria di forma e morbidezza variabile, stretch resistant in nitinol compatibile con microcatetere da 0,0025 e 0,0027", misure da 3 a 14 mm	CO10420203	15	1.000,00 €	15.000,00 € C.D.	
Valutazione da 96 a 104	Valutazione della campionatura per singolo lotto 30 punti, Stabilità del cast 10 punti, precisione nel distacco 10 punti, gamma forme e misure 10, adattabilità alla sacca aneurismatica 10					
STENTI INTRACRANICI A DISTACCO ISTANTANEO						
105	Stent in Nitinol auto espandibile a celle aperte, laser cut con parte prossimale e distale svasata per un migliore adattamento al vaso. Guida di trasporto dello stent lunga 185 cm e dotata di marker per la riduzione dei tempi di setup. Diametro compreso tra 3,0 e 4,5 mm e lunghezze comprese tra 15 e 30 mm. Compatibilità con microcatetere con lume interno 0,0165" e 0,017"	1) PO704020202	12	4.000,00 €	48.000,00 € C.D.	
106	Stent intracranico autoespandibile con 16 fili intrecciati in nitinol. Lo spazio all'interno delle celle dello stent dilatato è sufficiente a consentire il passaggio di un microcatetere per l'eventuale trattamento dell'aneurisma con le spirali. Recuperabile fino al 99%. Due marker radiopacchi in platino che percorrono longitudinalmente tutto il profilo dello stent. Guidino radiopaco negli ultimi 9 mm. Marker distale sullo springare che identifica il punto di ancoraggio con lo stent. Diametro compreso tra 2,0 e 5,5 mm e lunghezze da 12 a 75 mm	2) PO704020201	12	5.000,00 €	60.000,00 € C.D.	
107	Stent intracranico autoespandibile in nitinol laser-cut a celle aperte con 3 marker prossimali e 3 distali e con solo il segmento prossimale e quello distale a celle chiuse. Springatore in acciaio con elasticità distale in nitinol con marker radiopaco atraumatico per aneurismi, pseudoneurismi, dissezioni e stenosi intracraniche. Rivestimento idrofilico biminamico che consente l'utilizzo con singolo antileggagante. Compatibile con microcatetere da 0,0165"-0,017", diametri da 3,5 e 4,5 mm e lunghezze da mm 15 a 30	3) PO704020299	30	4.000,00 €	120.000,00 € C.D.	

108	Sient in Nitinol per remodeling neurovascolare autoespandibile a celle chiuse, completamente retrattile, attaccato ad uno spingitore in acciaio e distacco elettrolitico. Nei diametri da 3 a 6 mm e in varie lunghezze, 3 o 4 markers radiopachi distali (a seconda delle misure) e di un marker prossimale che ne delimitano la lunghezza complessiva.			12	4.000,00 €	48.000,00 €	C.D.
109	Sient intracranico da remodeling per il trattamento di aneurismi da usare in combinazione con spirali, a celle chiuse intercaviate (16 passaggi), quattro markers radiopachi, recuperabile fino all'80% del rilascio; diametro da 2,5 a 4 mm, compatibile con microcatetere di lume interno da 0,017".			18	4.000,00 €	72.000,00 €	C.D.
110	Sient per stenosi intracraniche in nitinol autoespandibile e laser-cut con disegno a celle chiuse asimmetriche. Diametri da 3 a 5 mm, lunghezza da 1,5 a 30mm.			24	4.000,00 €	96.000,00 €	C.D.
111	Sient braided per l'emolizzazione assistita degli aneurismi cerebrali senza blocco di flusso, regolabile in modalità libera e in modalità controllata tramite manipolo di controllo prossimale. Composto da 30 fili in nitinol e 12 fili in platino. I marker prossimale ed i distali.			15	2.500,00 €	37.500,00 €	C.D.
112	Sistema simili sient in nitinol autoespandibile a celle chiuse con elevata forza radiale, completamente ricatturabile e riposizionabile, con estrema distale convergente ultramince. Dedicato al trattamento del vasospasmo. Completamente radiopaco grazie al rivestimento specifico.			6	5.000,00 €	30.000,00 €	C.D.
113	Sient intracranico auto espandibile per aneurismi di biforcazione dei vasi in Nitinol ad ampie celle chiuse, con 6 "flares" distali per creare un pavimento che previene la caduta delle spirali e corona flessibile. Rivescimento idrofobico possa consentire l'utilizzo con unico antiaggregante. Presenza di markers distali e prossimale, distaccabile elettricamente. Compatibile con micro catetere da 0,021", con diametro mm 4, loop distali da 3 a 15, lunghezza mm 15.			15	6.000,00 €	90.000,00 €	C.D.
114	Sient intracranico autoespandibile laser-cut in nitinol caratterizzato da: -celle chiuse con design a geometria VRD -4 marker distali e 4 prossimali radiopachi -rivestimento polimerico -diametro massimo 5mm, utilizzabile in vasi da 2mm e 4mm -lunghezze: 16, 23, 30 e 39mm circa -possibilità di avere la guida distale di 12mm -marker di posizionamento centrale per tutta la lunghezza dello sient -parzialmente recuperabile, fino alla fine del marker di posizionamento -Compatibile con microcatetere di diametro interno 0,021"			15	4.322,00 €	64.830,00 €	C.D.
115	Valutazione della campionatura per singolo lotto 30 punti, precisione nel rilascio 10 punti, adattabilità al vaso 10 punti, gamma misure 10 punti, visibilità 10 punti						
da 105 a 114							
116	Sient intracranico a diversione di flusso in Nitinol con trattamento superficiale a doppio strato, celle chiuse, autoespandibile e parzialmente recuperabile (fino a più del 75% del suo rilascio dal microcatetere), diametri da 2,5 a 5 mm, compatibili con microcatetere di lume interno 0,21" e 0,27".			6	9.000,00 €	54.000,00 €	C.D.
116	Sistema intracraniale per aneurismi intracranici di biforcazione Composto da dispositivo autoespandibile a diversione di flusso di forma sferica e cilindrica. Da 2,6 a 2,70 filamenti di nitinol intrecciati a seconda delle misure. Distacco controllato elettro-termico immediato tramite manipolo in dotazione. Completivo di microcatetere dedicato al distacco del dispositivo.			6	12.600,00 €	75.600,00 €	C.D.
117	Dispositivo intracraniale che si rilascia all'altezza dell'aneurisma per colletti da 3 a 10 mm. Costituito da una rete di filamenti realizzati in nitinol con tecnologia DFT in platino di cui 24 filamenti nel calibro 7 e 9 mm e 32 nel calibro 11 e 14 mm. Dispositivo totalmente radiopaco. Sistema di distacco elettrolitico con cavi specifici. Diametro dell'impianto 7,9-11-14. Lunghezza spintore 185. Compatibile con micro da 0,021 e 0,027			6	8.000,00 €	48.000,00 €	C.D.

118	Dispositivo intracavalare autoespandibile radiopaco in lega di Nickel e titanio con intrecciatura a doppio strato e celle chiuse. Marker prossimale e distale, configurazione svistata, compatibile con microcateteri da 0,021" e disponibile in circa 20 diverse misure con diametri da 4,5 a 8 mm e altezze da 3 a 5 mm.		9	13.000,00 €	117.000,00 € C.D.	
119	Dispositivo intracavalare autoespandibile che si rilascia all'altezza dell'aneurisma per aneurismi da 2mm a 10 mm. Costituito da una rete di filamenti in nitinol con tecnologia DFT in platino (64-72 fili). Diametro dell'impianto 5-7-9-11-14. Lunghezza 185cm. Micro compatibile 0,21 e 0,27		9	11.000,00 €	99.000,00 € C.D.	
120	Stent intracranico autoespandibile a diversione di flusso costituito dal 100% in Nitinol DFT, completamente radiopaco. Rivestimento idrofilico che possa consentire l'utilizzo con singolo antiaggregante. Rilevabile fino circa all'80% del rilascio con marker di non ritorno. Spingitore indipendente dallo stent con possibilità di essere avanzato, ritirato e ruotato durante il rilascio e posizionamento dello stesso. Stent. Diametri da mm 2,00 a 5,00 e lunghezze da mm 9 a 30 con scuri di 3 mm, compatibile con microcateteri da 0,021" e 0,0165"-0,017" per i diametri fino a mm 3.	PO7040199	18	10.000,00 €	180.000,00 € C.D.	
121	Stent per la diversione del flusso sanguigno da aneurismi intracranici, costituito da filamenti in cromo-cobalto intrecciati tra loro, unitamente a filamenti di platino-tungsteno. Auto-espandibile, in diverse misure da 2,5 mm a 5mm di diametro e da 12mm a 40mm di lunghezza. Gli impianti costituiti da 48 fili o 64 fili. Rilevabile fino al 90%.	PO7040199	6	10.000,00 €	60.000,00 € C.D.	
122	Dispositivo a diversione di flusso autoespandibile in Cromo-Cobalto a maglia molto fitta, composta da 48 e 64 microfilamenti intrecciati in tecnologia DFT (drawn filed tube = filamenti in cromo-cobalto con Core in Platino tungsteno). I filamenti dello stent sono legati covalentemente con una polimero sintetico di fosforilcolina, molecola presente sulla membrana dei globuli rossi, rendendo quindi il device a bassa trombogenicità. Il Diversore di flusso è confezionato in un sistema di rilascio, composto da un introduttore in poliamide/PTFE ed uno spingitore in acciaio inox 304 di circa 200cm. Guida distale radiopaca di 1,5mm pre-curvata a 55°. È compatibile con microcateteri da 0,021" per i diametri da 2,5mm al 3,5mm e con microcateteri da 0,027" per le misure da 3,5mm a 6mm. Le lunghezze disponibili vanno da 10mm a 50mm.	PO7040199	6	10.000,00 €	60.000,00 € C.D.	
123	Flow diverter autoespandibile a 48 fili intrecciati in nitinol con nucleo in platino (DFT), completamente radiopaco. Guida radiopaco negli ultimi 9 mm. Marker radiopaco sullo spingitore che evidenzia la fine dello stent. Parti prossimali e distali con leggero svassamento utile all'ancoraggio della protesi alle pareti dell'arteria. Compatibile con un microcateteri 0,017" e 0,021" a seconda delle misure. Recuperabile più volte fino al 90% della sua lunghezza. Diametri da 2,25 a 4,75 mm e lunghezze da 10 a 40 mm.	PO7040199	12	10.000,00 €	120.000,00 € C.D.	
124	Stent autoespandibile costituito da 48 a 64 microfilamenti intrecciati in nitinol con nucleo interno in platino per maggiore radiopacità. Rilevabile fino al 90% della sua lunghezza. Compatibile con microcateteri da 0,17 a 0,39". Diametri da 3,5mm a 8,0 mm, lunghezze da 15mm a 50mm.	PO7040199	6	10.000,00 €	60.000,00 € C.D.	
125	Stent autoespandibile costituito da 36 a 40 microfilamenti intrecciati in nitinol con nucleo interno in platino per maggiore radiopacità, dotato di marker prossimali e distali. Rilevabile fino al 90% della sua lunghezza. Compatibile con microcateteri da 0,021". Diametri da 2,5mm a 3,50 mm, lunghezze da 15mm a 25 mm.	PO7040199	6	10.000,00 €	60.000,00 € C.D.	
Valutazione della completezza per singolo lotto 30 pezzi, navigabilità e profilo 10 punti, adattabilità al vaso 10, gamma misure 10, visibilità 10						
da 115 a 125						

126	Sistema di recupero trombi in nitinol composto da canale interno di diametro circa 1,25mm e gabbie esterne con apertura di diametro da 5 a 6,5mm con zona distale con maglia chiusa. Dotato di 3 marker distali. 2 marker prossimali e da 8 a 16 marker lungo il corpo dello stent. Lunghezza da 22 a 45 cm. Compatibili con microcatetere da 0,021" a 0,027"	PO7040202	12	3.700,00 €	44.400,00 € C.D.	
127	Estensore geometrico di cavigli duri dotato di sezione prossimale a spirale per intrapolare il trombo e celle della sezione spirale 2,25mm e gabbia distale a celle aperte di 4,5mm. Dotato di marker radiopacchi mediati e distali per il posizionamento del trombo	PO7040202	12	4.000,00 €	48.000,00 € C.D.	
128	Misura unica per trattamento vasi da 1,5 a 5mm	PO7040202	12	5.000,00 €	60.000,00 € C.D.	
129	Dispositivo per la rimozione meccanica endovascolare di trombi, indicato per la trascatizzazione arteriosa negli ictus ischemici acuti. Composto da sfere indipendenti e snodate, in numero variabile a seconda della misura del vaso in cui deve essere utilizzato, per vasi da 2,6 mm.	PO7040202	12	4.000,00 €	48.000,00 € C.D.	
130	Stent retriever in nitinol, laser-cut a celle chiuse per la trombectomia meccanica, con l'usura longitudinale che consente al device di ripiegarsi a foglietto per adattarsi al diametro del vaso senza perdere il contatto con la parete durante il recupero del trombo. Ritardante al 100%. Diversi diametri da 3 a 6 mm e lunghezze di lavoro da 10 a 50 mm. 3 marker radiopacchi distali e uno/ due prossimali. Spingitore di 200 cm in braid resistente al kinking. Compatibile con microcatetere da 0,017" e 0,021"	PO7040202	12	4.000,00 €	48.000,00 € C.D.	
131	Sistema di recupero trombi in nitinol a forma di stent non distaccabile, in Nitinol autoespandibile completamente radio-opaco e totalmente visibile in scopia, dotato di 2 o 3 marker radiopacchi sulla sezione distale a seconda del diametro. Struttura tubolare con maglie chiuse orientate verticalmente per l'infusione del trombo. Dotato di forza radiale differenziata, maggiore nella fase iniziale di apertura e decrescente in maniera progressiva. Stent ricoperto da rivestimento idrofilico per facilitare i movimenti all'interno del microcatetere. Dotato di uno spingitore con diametro di 0,015" e 0,019" e lunghezza 200cm. Diametri da 3mm a 6mm; lunghezze da 21 mm a 37 mm. Possibilità di kit con microcatetere per il rilascio dedicato con diametro interno 0,021 e lunghezza 162cm	PO7040202	12	4.000,00 €	48.000,00 € C.D.	
132	Dispositivo in Nitinol a celle chiuse completamente retrattile, tipo stent retriever, per la rimozione meccanica di trombi da un vaso sanguigno intracranico, attaccato ad uno spingitore interamente in Nitinol lungo 200cm con fluorosale marker a 130 cm dall'estremità distale. Compatibile con microcatetere con lume interno minimo di 0,021"	PO7040202	12	4.000,00 €	48.000,00 € C.D.	
133	Diametri 3,4 e 6 nelle lunghezze 20, 24 e 40 mm, provvisto di 3 o 4 markers radiopacchi distali e di un marker prossimale che ne delimitano la lunghezza complessiva	PO7040202	12	4.000,00 €	48.000,00 € C.D.	
134	Stent per trombectomia meccanica autoespandibile in nitinol con design a celle forate, tagliato al laser, collegato all'estremità prossimale con un filo guida dotato di marker radiopacchi sullo stent e sul filo guida stesso. Diametri da 3,5mm a 6,0mm, lunghezze da 28mm a 38mm. Compatibile con microcatetere da 0,0165" a 0,021" nei diametri da 3,5mm a 4,5mm. Compatibile con microcatetere da 0,021" a 0,027" nei diametri da 4,5mm a 6,5mm	PO7040202	12	3.500,00 €	42.000,00 € C.D.	
135	Sistema di recupero trombi intracranici a forma di stent in nitinol autoespandibile a celle chiuse, struttura a foglio aperto con andamento a spirale, anello prossimale chiuso, non deformabile durante l'uso. Possibilmente con rivestimento completamente radiopaco. 1 marker radiopaco prossimale e 2 distali, ricetrattabile e riposizionabile. Nelle misure da mm 3x20, 4x20, 4x30, 5x40 e 6x30, 6x50 compatibili con microcatetere da 0,021" e 0,0165"	PO7040202	12	3.000,00 €	36.000,00 € C.D.	
136-137	Stent per ictus ischemico autoespandibile in nitinol a fili intrecciati, chiuso distalmente per evitare migrazione di trombi, regolabile in modalità libera e in modalità controllata tramite manopola di controllo prossimale. Composto da 16 filamenti, 12 in nitinol e 4 in platino. 1 marker prossimale ed 1 centrale sullo spingitore. Compatibile con microcatetere con lume interno da 0,017" e 0,021" per vasi intracranici da 1,5 mm fino a 6 mm.	PO7040202	12	3.000,00 €	36.000,00 € C.D.	
138	Valutazione della campinatura per singolo lotto 30 punti. Navigabilità 10 punti, pushability 10 punti, radiopacchi 10 punti, gamma misure 10 punti.					

135	Microcatetere a lume singolo, con foro terminale e lume interno di 0,025", polimero estruso in 8 parti rinforzato da una armatura a spirale (Nitinol), singolo marker distale copertura idrofila nei 90 cm distali del corpo catetere.	CO104020202	18	700,00 €	12.600,00 €	C.D.
136	Catetere guida 8F a rigidità variabile a doppio lume dotato di palloncino per l'oclusione dei vasi e il blocco temporaneo di flusso sanguigno. Corpo interno del catetere con fili di rinforzo intrecciati, corpo esterno in Pebax con 5 zone di transizione a durezza variabile. Estremità distale con palloncino compliant e permeabile ai gas da 10 mm x 10 mm. Volume di gonfiaggio max di circa 0,6 ml. Marker radiopaco distale. Lume interno 0,084", lunghezze da 85 cm e 95 cm.	CO104020202	6	900,00 €	5.400,00 €	C.D.
137	Marker radiopaco distale. Lume interno 0,084", lunghezze da 85 cm e 95 cm.	CO104020202	18	1.300,00 €	23.400,00 €	C.D.
138	Catetere a singolo lume con corpo a durezza variabile, con segmento distale retto flessibile da 14 cm. Lume interno da 0,058" con diametro esterno prossimale circa 5,6 Fr e distale da circa 5,3 Fr. Armatura in Nitinol, resistenza al kinking e all'ovalizzazione del lume. Rivestimento idrofilico esterno per ridurre la frizione durante l'utilizzo nel sistema vascolare. Marker radiopaco distale per una corretta visualizzazione e posizionamento durante la scopia. Lunghezze 115 cm e 132 cm.	CO104020202	30	1.300,00 €	39.000,00 €	C.D.
139	Catetere a singolo lume con segmento distale retto flessibile da 14 cm e 18cm, 6F ID 0,060 132 cm, 7F ID 0,068 115, 125, 132 cm. Armatura in Nitinol, resistenza al kinking e all'ovalizzazione del lume. Rivestimento idrofilico esterno per ridurre la frizione durante l'utilizzo nel sistema vascolare.	CO104020202	18	1.500,00 €	27.000,00 €	C.D.
140	Marker radiopaco distale per una corretta visualizzazione e posizionamento durante la scopia.	CO104020202	15	1.500,00 €	22.500,00 €	C.D.
141	Catetere da aspirazione con ID da 0,068" e 0,071" con armatura in nitinol, in combinazione spirale e maglia intrecciata per tutta la lunghezza del catetere per una maggiore navigabilità, e durabilità. Punta del catetere arrotondata. Lunghezza 132 cm e tutte le misure compatibili con introduttore 6F.	CO104020202	15	1.450,00 €	21.750,00 €	C.D.
142	Catetere di tromboaspirazione a rigidità variabile, armatura in acciaio in configurazione a singola elica, porzione prossimale di circa 23 cm di filamento piatto a doppia elica in acciaio e circa 10,5 cm distali a singola spirale in nitinol con rivestimento idrofilico nei 25 cm distali, rivestimento PTFE interno, versioni da 0,071 e 0,074 con diametro esterno da 0,082 a 0,087 inc, con misure intermedie e lunghezze da 115 a 132 cm.	CO104020202	15	1.450,00 €	21.750,00 €	C.D.
143	Catetere a rigidità variabile con una parte prossimale che garantisce supporto alla navigazione e durabilità costruzione a doppio layer polimerico e armatura in nitinol. 1 a porzione distale del catetere per 11 cm con armatura sostituita da filamento rettilineo in nitinol a singolo intreccio, mentre il rimanente corpo del catetere ad armatura a doppio filamento piatto in nitinol. Rivestimento idrofilico nella porzione di 25cm distali. Rivestimento in PTFE del lume interno in tutta la sua lunghezza.	CO104020202	18	1.400,00 €	25.200,00 €	C.D.
144	1 lume interno di 0,046" per tutta la lunghezza, con un calibro esterno prossimale di 0,058" che si rastrema a 0,056" distale. Lunghezze 125cm, 146cm e 160cm.	CO104020202	15	1.450,00 €	21.750,00 €	C.D.
145	Catetere d'aspirazione, dotato di rivestimento idrofilo da 55 cm e con rivestimento polimerico con taglio angolare per offrire una migliore integrità del lume e navigabilità.	CO104020202	15	1.450,00 €	21.750,00 €	C.D.
146	Lume interno di circa 0,071", dotato di diametro esterno distale circa 0,0820" e diametro esterno prossimale circa 0,0825", in due lunghezze 125 e 132 cm, compatibile con catetere con lume interno 0,085".	CO104020202	18	1.400,00 €	25.200,00 €	C.D.
147	Microcatetere da ripercussione, microcatetere idrofilico per tromboaspirazione, armato in nitinol dotato di marker radiopaco sulla punta. Necessario diametro interno da 0,025", 0,035", 0,041" per trattamento vasi medio-distali intracranici. Assenza di lutto.	CO104020202	90	1.500,00 €	135.000,00 €	C.D.
148	Cateteri da tromboaspirazione ad ampio lume da 0,043" a 0,078".	CO104020202	30	1.600,00 €	48.000,00 €	C.D.
149	Armatura in acciaio e nitinol nella parte prossimale, armatura in nitinol nella parte distale. Rivestimento PTFE lungo tutta la lunghezza dei cateteri. Rivestimento idrofilico negli ultimi 30cm. Compatibile con pompa di aspirazione con accessori dedicati.	CO104020202	30	1.500,00 €	45.000,00 €	C.D.
150	Catetere per tromboaspirazione, struttura rinforzata a doppio strato: spirale in acciaio e maglia metallica, 6 Fr, ID 0,070 inch, lunghezza 115, 125 e 131 cm, rivestimento idrofilico, punta dritta modellabile a vapore.	CO104020202	30	1.500,00 €	45.000,00 €	C.D.
151	Catetere intracranico per aspirazione trombi costituito da almeno 8 zone polimeriche di transizione. Rivestimento idrofilico distale di cm 100, shaft intracranicamente armato e rinforzato con spirale elicoidale in nitinol e filamenti intrecciati di acciaio, gli ultimi cm 2 estremamente flessibili rinforzati solo da filamenti intrecciati di acciaio. Diametro esterno di 0,082", compatibile con introduttore da 6Fr e interno di 0,071", lunghezza operativa da cm 125 e 135 e totale da cm 132 e 142.	CO104020202	30	1.500,00 €	45.000,00 €	C.D.

Validations		Valutazione della competenza per singolo lotto 30 punti. Navigazione 10 punti, resistenza al kinking 10 punti, gamma misure 10 punti, resistenza alla pressione di aspirazione 10 punti							
da 135 a 140									
137	KIT per interventistica spinale piccolo composto da: 1 telo 100 cm x 100 cm con foro diam. 15 cm 1 ciotola da 250 cc colore giallo 1 bisturi fig. 11 2 canali alta protezione XL imbustati singolarmente 20 garze 10x10 cm a 16 strati con filo di bario in buste da 10 pz 1 spongetta con manico per disinfezione cute 1 siringa da 10 cc luer-lock con ago G21 1 siringa da 20 cc luer-lock con ago G21 1 siringa da 60 cc luer-lock imbustata singolarmente 1 copertura in PE per comandi con elastico verde dimensioni 100 x 100 cm 1 copripuntina diametro 100 cm con elastico colore rosso 1 copri lampada scaltica 1 paio di guanti chirurgici sintetici, senza polvere, in triplo strato con sistema di disinfezione ad innescio, strato intermedio con formula disinfettante incapsulata, consistente in soluzione disinfettante di sali di ammonio quaternario mis. 7.5 1 paio di guanti chirurgici sintetici, senza polvere, in triplo strato con sistema di disinfezione ad innescio, strato intermedio con formula disinfettante incapsulata, consistente in soluzione disinfettante di sali di ammonio quaternario mis. 8 2 filtri 02 micron 1 ago spinale punta sprotte 25 x 90 con introduttore 1 contenitore per aghi e taglienti usati	70202	150	100,00 €	15.000,00 € C.A.				
138	Sistema per decompressione percutanea del disco cervicale e/o lombare attraverso tecnica PLDD con Laser endomicro a olmio ad emissione circolare. Lunghezza d'onda 2100nm. Il kit sterile precomposto deve essere fornito di fibra laser, connettore ad Y ed aghi introduttivi dal 18 a 20G. Generatore in service Sistema laser per disseccazione percutanea nel trattamento delle ernie contenute (tramite vaporizzazione del nucleo polposo del disco con tecnologia Arch Discharge (diffusione ad arco) dell'energia. Il sistema deve avere tali caratteristiche minime: Laser a Diodo con lunghezza d'onda 980nm, deve permettere il trattamento delle ernie sia lombari che cervicali attraverso settaggi già preimpostati nella memoria del sistema ma con la possibilità di modificarli adiscrezione dell'operatore, deve avere una potenza massima in uscita di 30W, deve prevedere la modalità di emissione dell'energia attraverso gruppi da tre micro-pulsazioni. Il sistema deve essere fornito in comodato d'uso ad ogni singola procedura. 1 kit monouso devono avere le seguenti caratteristiche minime: Ago introduttore da 18 Gauge per il kit lombare e 21 Gauge per il cervicale Fibra in sifidio avvolta la punta di forma emisferica tale da poter permettere la diffusione ad arco (tecnologia Arch Discharge) dell'energia a partire dalla punta stessa Connettore ad Y	A019099	12	1.200,00 €	14.400,00 € C.A.				
139	Generatore in service	Z121301	12	1.500,00 €	18.000,00 € C.A.				
140	Kit monouso certificato per PLDD dotato di etichette per la tracciabilità composto da fibra ottica teflonata dal diametro di 360 micron m a punta piatta e guaina protettiva con adattatore Y a due vie, dotato di sistema aspirazione lumi e avanzamento automatico controllato, ago percutaneo con due misure per lombare e cervicale da 18G-150 mm e 21G-150 mm. Generatore in service per laser a diodi con lunghezza onda di circa 1470 nm portatile con visualizzatore dei parametri alimentato a rete e batterie	Z121301	12	1.500,00 €	18.000,00 € C.A.				

151	Sistema per discotomia percutanea meccanica che permette di eseguire una procedura minimamente invasiva utilizzando il principio della vite di Archimede al fine di rimuovere il nucleo polposo in caso di ernia del disco non espulsa, riducendo la pressione nel disco e nella zona circostante la radice nervosa dolorosa. Il sistema deve essere predisposto con un Kit per il trattamento cervicale con ancoratura millimetrica da 18G lungo 9 cm circa e un Kit per il trattamento lombare con ancoratura millimetrica da 16G lunga 15 cm circa. Il sistema deve essere dotato di un comodo manico con tasto di accensione e spegnimento, una camera di raccolta per il materiale aspirato e sistema limitatore di profondità. Il sistema deve consentire la raccolta di materiale discale anche per biopsie discali.	Z121301	18	1.000,00 €	18.000,00 € C.A.	
152	Kit per biopsia ossea composto ago per ago cannula a T graduata in acciaio millimetrica lunghezza preferibilmente da 150 a 200 mm circa e calibro da 3 a 13 G circa con siringa dedicata per aspirazione	A010299	50	80,00 €	4.000,00 € C.A.	
153	Ago per biopsia tessuti molli composto da ago graduato con mandrino a scatto e ghigliottina per prelievo di materiale, dimensioni della cannula preferibilmente da 14 G a 18 G lunghezza da 150 a 200 mm circa, mandrino amovibile e attacco luer lock della siringa per aspirazione.	A0102001	60	20,00 €	1.200,00 € C.A.	
154	SISTEMA STENTORLASTICA VERTEBRALE Il sistema deve comprendere le seguenti caratteristiche: 1°o Stent deve poter essere introdotto all'interno del corpo vertebrale sia per via transpeduncolare che per via extrapeduncolare (ingresso monolaterale o bilaterale). 1°o Stent deve essere dilatabile consentendo un rapporto di espansione fino al 400%. Una volta dilatato, lo Stent deve poter sostenere la ricostruzione ottentiva nella fase di gonfiaggio del palloncino, anche dopo la successiva estrazione dello stesso. Il sistema di gonfiaggio deve essere idraulico. Il palloncino all'interno dello Stent deve essere a bassa compliance, per un gonfiaggio uniforme. Se necessario, deve essere possibile evitare l'uso di liquido di contrasto per il gonfiaggio del palloncino/Stent. Il set deve prevedere la possibilità di avere un set con un catetere con palloncino ed uno con stent. Non devono essere presenti componenti elettriche nel manovratore di pressione/volume. Il sistema di introduzione del cemento deve essere singolo o doppio a bassa pressione in quantità definite e lontano dal tubo radiogeno mediante dispositivo idraulico e tubo di raccordo di almeno 1m. Le cannule di iniezione devono essere separate dal sistema di introduzione e devono avere una finestra laterale rendendole direzionabili durante l'iniezione del cemento. Deve esistere compatibilità con sistema manuale di iniezione del cemento. Il sistema per la miscelazione del cemento deve essere chiuso. Il cemento deve avere fase di lavorazione molto ampia, superiore a 25' minuti dalla fine della miscelazione. Il tempo di preparazione deve essere inferiore al minuto. Il cemento deve contenere il 40% di ZrO2 e 15% di HfA, la visibilità in fluoroscopia risulta quindi notevolmente aumentata.	1) KIT; 2) U09; 3) P09	12	3.500,00 €	42.000,00 € C.A.	
155	Sistema per vertebroplastica con miscelatore chiuso ed automatico. Il sistema deve includere ago che permetta di navigare nel corpo vertebrale e cemento ad alta viscosità con minimo 15 minuti di lavorabilità.	P099002	15	750,00 €	11.250,00 € C.A.	
156	Kit per vertebroplastica costituito da ago cannula millimetrica metallica con due tipi differenti, lunghezze da 120 a 150 mm, e da 11 a 13 G, comprendente racconto alla pressione e sistema di iniezione con pistola a vite bloccabile e a rapido sgancio. Il sistema comprende tre tipi di cemento (Bariofosfato e Ossido di Zirconio) che costituiscono tre differenti viscosità e tempi di solidificazione. Il KIT deve comprendere ago per biopsia ossea lunghezza da 190 mm e calibro da 10 a 13 G, siringa dedicata per aspirazione e provetta sterile per il contenimento del materiale prelevato.	P099002	15	1.000,00 €	15.000,00 € C.A.	
157	VERTEBROPLASTICA AD ALTA VISCOSITA' Kit contenente cemento (PMMA) spinale adoperato ad alta viscosità completo di aghi introduttori, aghi da biopsia, marchio sterile monouso, accessori per minimizzare l'esposizione RX e strumenti per miscelazione e iniezione. La viscosità deve essere tale da permettere il ripristino dell'altezza vertebrale e ridurre significativamente il rischio di fuoriuscita del cemento, dimostrato da letteratura. Il range di aghi deve permettere: diametri da 10 a 15 gauge, lunghezza da 10 a 15 cm, oltre ad aghi da biopsia lunghi 230mm e con 2 differenti diametri. Deve essere possibile mantenere l'ago e iniettare il cemento restando fuori dal fascio radiogeno. Il cemento da 1°cc deve essere immediatamente utilizzabile con assenza di fase liquida, e mantenere la fase viscosa iniettabile per almeno 10 minuti	P099002	30	1.400,00 €	42.000,00 € C.A.	

153	Sistema di ripristino anatomico del corpo vertebrale in seguito a frattura da compressione (VFC) composto da un dispositivo espandibile mediante sistema meccanico a regolazione millimetrica in sfilza da 4,2, 5 e 5,8 mm sul piano sagittale e successiva iniezione, attraverso la cannula di introduzione, di cemento PMMA. Possibilità di utilizzo di cemento biologico ad alta viscosità e miscelazione automatica.	A019011 K0020199	12	3.800,00 €	45.600,00 € C.A.	
152	Cannula monouso 15G, per il trattamento con Crio-anestesia, dotata di mandrino, con marcatura di profondità per l'orientamento, diametro esterno circa 1,8mm, prodotto monouso, lunghezza 75, 95 e 125mm circa. La cannula deve essere disponibile da circa 1,3 e 2,1 mm a punta smussa e tagliente, completa di tappo di sterilizzazione. Il sistema deve prevedere una cannula riutilizzabile da circa 1,3 e 2,1 mm con punta tagliente o smussa, inclusivo di tappo di sterilizzazione, autoclavabile e completo di set vassoio. Il generatore deve poter gestire temperature da -55°C a -60°C e deve essere dotato di pedale per il controllo a distanza. Generatore per Crio-terapia in service	K02	30	850,00 €	25.500,00 € C.A.	
160	Kit di radiofrequenza per il trattamento su sistema nervoso periferico dotato di cannula lunghezza da 5, 10, 15 e 20 cm e calibro da 18, 20, 21 G con punta attiva dritta o curva di 2, 4, 5, 10, 15 e 20 mm. Il kit deve comprendere oltre all'ago elettrodo integrato anche la piastrina di dispersione e il telino di radioprotezione	A01 : K09	15	1.000,00 €	15.000,00 € C.A.	
161	Aghi per denervazione delle fascette articolari, ingegniero, completo di cannula ecogena e piastra di dispersione paziente, kit procedurale, penna dermatografica, aghi 18-20-21-22 G, lunghi 5-10-15-20 cm, punta dritta o curva. La ditta aggiudicatrice dovrà garantire assistenza in sala per la gestione del device nonché fornire ad uso gratuito l'apparecchiatura per la radiofrequenza	A01, K09	45	1.900,00 €	85.500,00 € C.A.	
162	Sistema di stabilizzazione e fusione interspinosa percutanea non pedunculare per artrodesi posteriore con approccio laterale. Corpo quadrangolare in titanio con quattro alette di ancoraggio alla spinosa, aperture laterali nella parte centrale per introduzione di pasta d'osso. Misure da 8mm a 16mm.	K01, L09, P09	6	2.500,00 €	15.000,00 € C.A.	
163	Etanolo glicificato radiopaco per la decompressione discale chimica di tutte le ernie discali, cervicali comprese. Kit comprensivo di siringhe, aghi lunghezza e misure varie, fiala di almeno 3 ml di prodotto per consentire il trattamento di 3 ernie simultaneamente.		6	1.400,00 €	8.400,00 € C.A.	
164	Ago cannula per radiofrequenza analgesica tripolare per eseguire contemporaneamente linea di denervazione nervi periferici mediante alette semoventi e deprimibili, lunghezza da 50mm a 200mm circa, completamente isolato tranne la punta, provvisto di sonda e cavo di connessione integrato		40	1.000,00 €	40.000,00 € C.A.	
165	Cannula per la stimolazione elettrica dei nervi periferici e delle terminazioni nervose periferiche (PENS - Peripheral electric neurostimulation) Misure 20, 50 100, 150 e 200 mm		30	1.500,00 €	45.000,00 € C.A.	
166	Periferiche e certificato per la stimolazione del singolo target nervoso: lunghezza sonda disponibili: 20 mm, 50 mm, 100 mm, 150 mm, 200 mm. Le lunghezze delle periferiche attive devono essere le seguenti: 20 mm, 30 mm, 35 mm, 50 mm, 80 mm, 100 mm, 120 mm 170 mm. Inoltre tale terapia viene eseguita tramite un'onda quadra bifasica che ad intervalli di 3 sec. alterna una stimolazione di 100 hz e 2 hz		30	1.500,00 €	45.000,00 € C.A.	
167	Sistema di ricostruzione vertebrale Media e Alta Viscosità completo di delivery.					
	CARATTERISTICHE Sistema completo di miscelazione e rilascio completamente chiuso azzerando il rischio di contaminazione e proteggendo l'operatore dalle esalazioni di monomero durante la miscelazione, deve essere precalibrato con polvere e liquido e provvisto di un tubo di connessione da 19 cm, da collegare direttamente all'ago di iniezione. Sistema di estrusione idraulico per resine autiche, composto da cartuccia 9,9 cc di volume e una pistola idraulica fornita di un tubo lungo 155 cm fondamentale per la protezione dell'operatore all'esposizione di radiazioni ionizzanti durante la procedura. Sistema refrigerante per aumentare il tempo di estrusione della resina. Aghi da 9-11-13-15 gauge, lunghezza 120-150 mm		10	950,00 €	9.500,00 € C.A.	

Valutazione
da 1.17 a 1.67

Valutazione della campionatura per singolo lotto 30 punti, gamma misure 10 punti, maneggevolezza 10 punti, completezza del Kit
o dispositivo proposto 10 punti, visibilità radiografica 10 punti

potranno essere forniti per la valutazione della campionatura e dei parametri ad essa correlati anche prodotti non sterili o scaduti.

TOTALE TRIENNALE 5.621.370,00 €

**Al Direttore Generale
A.O. "SANT'ANNA E SAN SEBASTIANO"
PEC: PROVVEDITORATO@OSPEDALECASERTAPEC.IT**

e al Referente Aziendale
per il processo autorizzativo

Oggetto: Legge Regionale n. 4 del 15.03.2011. Decreti Commissariali n.58/2011 e n. 11/2012. Richiesta di autorizzazione per espletamento in autonomia procedura di gara d'appalto per la fornitura di "fornitura triennale di dm per la uosd neuroradiologia interventistica dell'aorn sant'anna e san sebastiano"

A riscontro della nota di codesta Azienda prot. 10723/u del 28.03.2025 (prot. SoReSa/0006319/2025 del 28/03/2025) A riscontro della richiesta di codesta Azienda, preso atto di quanto rappresentato nella nota Vs prot. 0015192-del 05/05/2025, avente ad oggetto "Integrazione gara fornitura triennale dm Neuroradiologia" - si autorizza, per i lotti afferenti alla categoria merceologica "Stent" l'espletamento di autonoma procedura di gara "PONTE", per il tempo strettamente necessario, con l'inserimento nel contratto d'appalto di apposita clausola risolutiva espressa in quanto trattasi di dispositivi riconducibili alle categorie merceologiche di cui al DPCM 11 luglio 2018 ed oggetto di iniziativa di gara in programmazione So.Re.Sa; -per i restanti lotti si autorizza l'espletamento diretto di autonoma procedura di gara, per il tempo strettamente necessario, con l'inserimento nel contratto d'appalto di apposita clausola risolutiva espressa in caso intervengano analoghi affidamenti da parte di So.Re.Sa. S.p.A. Si precisa, altresì, che la responsabilità circa le modalità di scelta del contraente, il criterio di aggiudicazione, la tipologia e le condizioni economiche dell'acquisto, i criteri di affidamento e il finanziamento della spesa occorrente ricade esclusivamente in capo alla stazione appaltante.

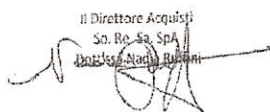
Inoltre, si evidenzia che resta in capo alla stazione appaltante l'analisi ultima e la relativa responsabilità circa la verifica di sovrapposibilità dei prodotti/servizi/lavori da acquisire, rispetto ai prodotti:

- oggetto di Convenzioni e Accordi quadro derivanti da procedure di gara affidati da So.Re.Sa. , presenti in iniziative di gara indette da So.Re.Sa. in corso di svolgimento.
- presenti nella piattaforma CONSIP, negli strumenti di acquisto e negoziazione telematici messi a disposizione della stessa CONSIP, ai sensi dell'art. 15 comma 13 lett. d) del D.L. 95/2012.

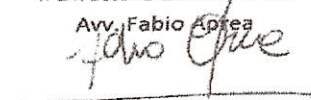
Si rammenta che, ai sensi dell'art. 15 comma 13 lett. d) del D.L. 95/2012, gli Enti del Servizio Sanitario Nazionale sono obbligati ad utilizzare, per l'acquisto di beni e servizi relativi alle categorie merceologiche presenti nella piattaforma CONSIP, gli strumenti di acquisto e negoziazione telematici messi a disposizione della stessa CONSIP e che i contratti stipulati in violazione sono nulli, costituiscono illecito disciplinare e sono causa di responsabilità amministrativa.

La presente autorizzazione ha valore di 6 mesi dalla ricezione della stessa e si comunica, inoltre, che occorrerà inviare alla scrivente Stazione Appaltante copia del provvedimento definitivo di aggiudicazione entro 10 giorni dall'intervenuta esecutività dello stesso

Distinti saluti.

Il Direttore Acquisti
So. Re. Sa. SpA


Il Direttore Generale f.f.
Avv. Fabio Aprea





REGIONE CAMPANIA
AZIENDA OSPEDALIERA DI RILIEVO NAZIONALE E DI ALTA SPECIALIZZAZIONE
"SANT'ANNA E SAN SEBASTIANO"
CASERTA

ALLEGATO N. 4

Al Provveditorato
e p.c. Alla Direzione Amministrativa
Alla Direzione Sanitaria
Al Dipartimento dei Servizi Sanitari
Alla Farmacia

OGGETTO: procedura aperta per la fornitura di Dispositivi Medici per la UOSD di Neuroradiologia nota protocollo 20602 del 19/6/25

In merito alla richiesta specifica di rivalutazione dei dispositivi medici richiesti in gara come da oggetto, e nella fattispecie del capitolo "STENT" in considerazione dell'iniziativa di gara in programmazione So.re.sa. per detto capitolo, si precisa quanto segue:

Presa visione degli allegati recapitati a mezzo protocollo n°20602 del 19/6/25 non si trova, per quanto di competenza, corrispondenza tra i dispositivi medici richiesti in gara per la UOSD di Neuroradiologia nel capitolo STENT e quelli elencati negli allegati (allegato ricevuto n°3 "determina aggiudicazione stent") fatta eccezione per il dispositivo di protezione embolica FilterWire EZ aggiudicato dalla ditta Boston Scientific (posizionato nell'allegato ricevuto n°3 al lotto 29 e presente per assonanza di caratteristiche descritte nella gara da noi proposta al lotto 87).

Si resta a disposizione per eventuali ulteriori confronti.

Dot. M. Anne PE

A.O.R.N. Sant'Anna e San Sebastiano - Caserta
U.O.S.D. Neuroradiologia
Responsabile: Dott. Luigi Della Gatta
CE 6775

**Trasmissione CSA - PROCEDURA DI GARA APERTA E TELEMATICA PER
L'AFFIDAMENTO DELLA FORNITURA TRIENNALE DI DISPOSITIVI MEDICI
PER LA UOSD NEURORADIOLOGIA INTEREVENTISTICA DELL'A.O.R.N**

Da provveditorato@ospedale.caserta.it <provveditorato@ospedale.caserta.it>

A accettazionefarmacia@ospedale.caserta.it <accettazionefarmacia@ospedale.caserta.it>

Data venerdì 5 settembre 2025 - 11:14

Si trasmette in allegato il CSA relativo alla procedura in oggetto per la preventiva validazione da parte di codesta Farmacia.

Cordiali Saluti

Dott.ssa Teresa Capobianco

*U.O.C. Provveditorato ed Economato
AORN Sant'Anna e San Sebastiano – Caserta
Via Palasciano 81100 – Caserta - Tel. 0823/232462
e-mail: provveditorato@ospedale.caserta.it
PEC: provveditorato@ospedalecasertapec.it*

CAPITOLATO SPECIALE Disp. Medici NEURORADIOLOGIA.docx

Fw:Trasmissione CSA - PROCEDURA DI GARA APERTA E TELEMATICA PER L'AFFIDAMENTO DELLA FORNITURA TRIENNALE DI DISPOSITIVI MEDICI PER LA UOSD NEURORADIOLOGIA INTEREVENTISTICA DELL'A.O.R.N

Da farmacia@ospedale.caserta.it <farmacia@ospedale.caserta.it>

A provveditorato@ospedale.caserta.it <provveditorato@ospedale.caserta.it>

Data mercoledì 10 settembre 2025 - 10:29

→ Si valida il capitolato allegato
M Bisceglia

Da "accettazionefarmacia" accettazionefarmacia@ospedale.caserta.it

A farmacia@ospedale.caserta.it

Cc

Data Mon, 8 Sep 2025 08:26:17 +0200

Oggetto Fw:Trasmissione CSA - PROCEDURA DI GARA APERTA E TELEMATICA PER L'AFFIDAMENTO DELLA FORNITURA TRIENNALE DI DISPOSITIVI MEDICI PER LA UOSD NEURORADIOLOGIA INTEREVENTISTICA DELL'A.O.R.N

Da provveditorato@ospedale.caserta.it

A accettazionefarmacia@ospedale.caserta.it

Cc

Data Fri, 5 Sep 2025 11:14:17 +0200

Oggetto Trasmissione CSA - PROCEDURA DI GARA APERTA E TELEMATICA PER L'AFFIDAMENTO DELLA FORNITURA TRIENNALE DI DISPOSITIVI MEDICI PER LA UOSD NEURORADIOLOGIA INTEREVENTISTICA DELL'A.O.R.N

Si trasmette in allegato il CSA relativo alla procedura in oggetto per la preventiva validazione da parte di codesta Farmacia.

Cordiali Saluti

Dott.ssa Teresa Capobianco

U.O.C. Provveditorato ed Economato
AORN Sant'Anna e San Sebastiano – Caserta
Via Palasciano 81100 – Caserta - Tel. 0823/232462
e-mail: provveditorato@ospedale.caserta.it
PEC: provveditorato@ospedalecasertapec.it

CAPITOLATO SPECIALE Disp. Medici NEURORADIOLOGIA SETT 2025.docx

CAPITOLATO SPECIALE

PROCEDURA DI GARA APERTA E TELEMATICA PER L’AFFIDAMENTO DELLA FORNITURA TRIENNALE DI DISPOSITIVI MEDICI PER LA UOSD NEURORADIOLOGIA INTEREVENTISTICA DELL’A.O.R.N. “S. ANNA E S. SEBASTIANO” DI CASERTA.

INDICE

- Art. 1 Oggetto della gara, quantità e durata dell’appalto**
- Art. 2 Requisiti generali, consegna, conto deposito, elenco lotti in conto deposito e confezionamento dei prodotti**
 - 2.1 Requisiti generali**
 - 2.2 Consegna**
 - 2.3 Conto deposito**
 - 2.4 Elenco lotti in conto deposito**
 - 2.3 Confezionamento**
- Art. 3 Vigilanza e sorveglianza Postmarketing**
- Art. 4 Innovazione tecnologica**
- Art. 5 Aumento o diminuzione delle prestazioni contrattuali**
- Art. 6 Controlli qualitativi e quantitativi**
- Art. 7 Assistenza e formazione del personale**
- Art.8 Fatturazione e Pagamenti**
- Art. 9 Variazioni soggettive**
- Art. 10 Garanzie, danni e responsabilità civile**
- Art. 11 Inadempimenti e penalità**
- Art. 12 Risoluzione del contratto**
- Art. 13 Recesso unilaterale**
- Art. 14 Clausola risolutiva**
- Art. 15 Disposizioni antimafia e sulla prevenzione della criminalità**
- Art. 16 Riservatezza**
- Art. 17 Tracciabilità dei flussi finanziari**
- Art. 18 Brevetti industriali e diritto d’autore**

Art. 2.1 REQUISITI GENERALI

I prodotti oggetto della presente fornitura devono essere conformi alle norme vigenti in ambito nazionale e comunitario. Le autorizzazioni alla produzione, alla importazione, alla immissione in commercio e all'uso, dovranno rispondere ai requisiti previsti dalle disposizioni vigenti in materia all'atto della fornitura, e a tutte quelle che venissero emanate durante il periodo di fornitura. Inoltre, tutti i prodotti dovranno essere rispondenti ai saggi tecnologici, chimici, fisici, biologici indicati nella F.U. vigente, e relativi supplementi ed aggiornamenti, nonché essere conformi ai requisiti stabiliti dal nuovo regolamento europeo 745/2017 del 05.04.2017 e che rispettino quanto previsto in merito all'UDI. Per i dispositivi sterili monouso il prodotto offerto dovrà rispondere a tutti i saggi previsti dalla normativa vigente che dovranno essere riportati nella scheda tecnica, dove dovrà inoltre essere riportato se il prodotto è latex free o DEHP free.

Le ditte offerenti dovranno inviare quale documento obbligatorio elenco di tutti i prodotti offerti senza indicazione del prezzo, utilizzando l'**Allegato A/7 – Elenco prodotti offerti**, al fine di consentire la valutazione da parte della Commissione giudicatrice.

2.2 CONSEGNA

La consegna dei prodotti oggetto della fornitura, a totale carico del Contraente (che si farà carico anche dei relativi rischi connessi), dovrà avvenire a seguito di ricevimento di regolare ordinativo con la massima tempestività e comunque **non oltre 5 giorni lavorativi dalla data di ricevimento dell'ordine**. Qualora il fornitore fosse impossibilitato alla consegna entro i termini indicati, dovrà darne tempestiva comunicazione scritta al seguente indirizzo accettazionefarmacia@ospedale.caserta.it. Qualora l'Appaltatore non dovesse effettuare o ritardasse la consegna, la Committente potrà acquistare il materiale presso altre Ditte. Resterà a carico dell'Aggiudicataria inadempiente sia la differenza per l'eventuale maggior prezzo pagato rispetto a quello proposto in gara, sia ogni altro maggior onere o danno comunque derivante dall'inadempienza stessa.

L'Appaltatore deve garantire che, anche durante la fase di trasporto, vengano rigorosamente osservate le idonee modalità di conservazione dei dispositivi medici.

In deroga all'articolo 1510, comma 2, Codice Civile le consegne dovranno essere effettuate a rischio del contraente, franche di ogni spesa (imballo e trasporto compresi) e con ogni onere a carico del contraente, fatta eccezione per l'IVA che per legge è a carico dell'acquirente, presso i locali, che l'Azienda Committente indicherà in sede di contratto.

Il materiale consegnato dovrà essere integro e rispondente all'ordine. Esso dovrà inoltre essere

rispetto a quanto richiesto dovranno, comunque, essere riconosciute ad ogni effetto dall'Aggiudicataria. I codici indicati dall'Appaltatore in sede di gara come riferimento ai prodotti offerti dovranno rimanere invariati per tutta la durata della fornitura. La loro modifica potrà essere effettuata solo previa comunicazione e conseguente autorizzazione da parte degli uffici competenti.

È responsabilità dell'Appaltatore garantire che il trasporto dei prodotti avvenga con mezzi adeguati tali da consentire il mantenimento di tutte le caratteristiche tecniche dei prodotti consegnati. Pertanto l'Appaltatore, ovvero il corriere specializzato incaricato della consegna al luogo indicato nell'ordinativo di fornitura, dovrà osservare tutte le precauzioni necessarie per la perfetta conservazione dei prodotti.

I prodotti offerti dovranno essere garantiti contro ogni difetto che possa imputarsi comunque alle procedure di fabbricazione o di magazzinaggio da parte dell'Appaltatore. In caso di riscontro di imperfezioni e/o difetti imputabili alle procedure di fabbricazione o di magazzinaggio o qualora, a seguito degli accertamenti i prodotti forniti non risultassero conformi alle caratteristiche indicate nell'allegato tecnico, l'Appaltatore sarà obbligato a sostituirli gratuitamente, entro un termine massimo di 2 giorni lavorativi dal ricevimento della richiesta di sostituzione.

2.3 CONTO DEPOSITO

Per i dispositivi medici consegnati, nei casi previsti, con la modalità del conto deposito, la Committente si obbliga a pagare all'Aggiudicataria solo i materiali impiantati e restituire alla stessa, al termine della fornitura, quelli non utilizzati.

La Committente individua il Responsabile del conto deposito nel Direttore dell'U.O.S.D. di Neuroradiologia Intereventistica o suo delegato, con il compito di gestire le scorte e la movimentazione del materiale.

Il Conto Deposito verrà istituito presso detta U.O.C. entro 7 (sette) giorni lavorativi consecutivi dalla stipula del contratto con le seguenti modalità:

- invio di ordine informatico iniziale di "*apertura conto deposito*" tramite il portale regionale FIORI (canale NSO) da parte dell'UOC Farmacia sulla scorta dei quantitativi indicati dal Responsabile del conto deposito;
- consegna all'UOC Farmacia da parte della Ditta aggiudicataria dei dispositivi richiesti accompagnati da un documento di trasporto riportante la causale "*conto deposito*", elenco di tutti i dispositivi consegnati suddivisi per il codice prodotto, quantità consegnata, numero di lotto/serial number, data di scadenza e tutti gli altri elementi ritenuti necessari all'identificazione degli stessi;

L'Azienda risponde inoltre del perimento e del deterioramento (ad. esempio: per danni, furti, manomissioni, smarrimenti, scritte) del materiale consegnato e giacente presso i propri locali.

Si precisa che qualora l'Aggiudicataria richiedesse accesso al conto deposito, il Responsabile (*recte*: il responsabile del conto deposito) ne autorizzerà l'accesso concordandone preventivamente data ed ora.

Il fornitore non potrà disporre dei beni concessi in conto deposito fino a che l'Azienda Committente non provveda ad effettuarne la restituzione, tranne nel caso in cui per emergenze non fosse necessario prelevare temporaneamente da parte dello stesso fornitore del materiale per poi garantirne il reintegro entro 48h, sempre nel rispetto e nella tutela delle necessità cliniche della Sala Operatoria.

Il tutto dovrà avvenire tramite movimentazione documentata dal Responsabile del conto deposito ed informazione scritta alla UOC Farmacia che provvederà alla compilazione della documentazione di reso.

Il Responsabile del conto deposito trasmetterà entro e non oltre 48 (quarantotto) ore lavorative dall'impianto, alla Farmacia Ospedaliera documento giustificativo dell'avvenuto impianto contenente tutte le informazioni, dei prodotti utilizzati, indispensabili all'emissione degli ordini di reintegro e di fatturazione.

L'UOC Farmacia, entro e non oltre le successive 48 (quarantotto) ore lavorative, dovrà inviare tramite l'utilizzo del portale regionale Fiori all'Aggiudicataria:

- **"l'ordine di reintegro"**, emesso a costo 0 contenente l'elenco dei prodotti da reintegrare per

- qualità (codice e descrizione prodotto, misura);
- quantità;

- **"l'ordine di fatturazione"**, nel quale saranno indicati i seguenti dati identificativi dei prodotti:

- qualità (codice e descrizione prodotto, misura);
- quantità;
- lotto utilizzato /Serial number;
- ddt ;
- prezzo unitario di aggiudicazione in base al quale l'Aggiudicatario emetterà fattura dei prodotti utilizzati.

La Ditta provvederà quindi a fatturare la merce ordinata. Nella fattura dovrà essere citato il relativo "ordine di acquisto".

[N.B. In assenza degli ordini sopraindicati, è fatto assoluto divieto alla Ditta Appaltatrice di procedere al reintegro e/o di emettere fattura.]

responsabili aziendali del dispositivo medico, vigilanza, le Ditte (fabbricanti, mandatarie e distributori) che stipulano contratti con la Committente sono tenute a:

- assicurare la piena tracciabilità, in ogni momento, dei dispositivi medici in ogni fase della filiera (in particolar modo in caso di recall) in merito a quantità, lotti, medici utilizzatori, e/o altre informazioni in suo possesso, numero di serie dell'apparecchiatura, ecc, anche in caso di utilizzo dei prodotti mediante conto deposito. Dovrà essere specificato da parte dei fornitori (fabbricanti e/o rivenditori) il proprio sistema vigente di Identificazione Univoca dei Dispositivi (UDI - Unique Device Identification). Nel caso in cui tale sistema non sia vigente i fabbricanti e i rivenditori dovranno attivarsi per la creazione di un eventuale processo che ne permetta l'implementazione. Dovrà comunque essere garantita una chiara identificazione mediante codice del prodotto, numero del catalogo o altro riferimento non ambiguo che ne consenta la tracciabilità. In caso di fornitori non fabbricanti, dovrà essere data evidenza di un eventuale accordo specifico relativo all'assunzione di responsabilità in luogo del fabbricante riguardo alle problematiche ed oneri derivanti dalla normativa vigente sulla vigilanza.
- informare l'Azienda contraente di qualsiasi segnalazione correttiva di campo, qualsiasi carenza e ogni qualsiasi altra informazione che coinvolga il dispositivo medico ed il sistema di reperimento/distribuzione nel territorio della Regione Campania.
- comunicare tutte le informazioni e le azioni inerenti la sicurezza oltre che agli utilizzatori finali anche alla Committente.

A titolo esemplificativo, e non esaustivo, sono ritenute comunicazioni urgenti:

- ritiri immediati di dispositivi medici in commercio in Italia;
- temporanea sospensione dell'utilizzo (senza ritiro dal commercio);
- controllo e monitoraggio stringente dei Dispositivi medici impiantabili attivi richiamati ma già impiantati;
- avvisi di sicurezza relativi a gravi incidenti che abbiano comportato per il paziente decesso, invalidità grave e/o permanente, grave pericolo di vita, necessità di un intervento medico o chirurgico al fine di evitare lesioni o menomazioni di una funzionalità del corpo;
- comunicati dei fabbricanti che richiama ad una maggiore attenzione circa specifici aspetti o modalità di utilizzo successivi ad una segnalazione correttiva di campo;
- parametri di funzionalità durante il funzionamento del dispositivo medico;

Art. 5 AUMENTO O DIMINUZIONE DELLE PRESTAZIONI CONTRATTUALI

Durante l'esecuzione del contratto, l'Azienda Ospedaliera potrà richiedere all'Appaltatore incrementi o decrementi della fornitura, che comportino un aumento o una diminuzione dell'importo contrattuale entro il limite del $\pm 20\%$.

L'Azienda Ospedaliera si riserva la facoltà di affidare all'Appaltatore ulteriori servizi complementari, ricorrendo a procedura negoziata, ai sensi dell'art. 76 comma 4, lett. b) del D.Lgs. n.36/2023.

Art. 6 CONTROLLI QUALITATIVI E QUANTITATIVI

Il Direttore dell'esecuzione del contratto, come individuato dalla Committente, verifica il corretto adempimento degli obblighi contrattuali, la regolare esecuzione e la qualità dei servizi svolti. L'Appaltatore è tenuto alla corretta esecuzione della fornitura dei beni/prodotti secondo quanto disposto dal presente Capitolato.

Il giudizio sull'accettabilità o meno del materiale è riservato al personale competente assegnato alla UOC Farmacia Ospedaliera.

La firma per ricevuta posta sul documento di trasporto in occasione delle varie consegne non esonera l'Appaltatore da eventuali contestazioni che possano insorgere all'atto di utilizzazione del prodotto. L'accettazione della merce non solleva l'Appaltatore dalla responsabilità per le proprie obbligazioni in ordine ai vizi apparenti e/o occulti. Il ricevente provvede alla verifica delle merci, ove la loro qualità e rispondenza alle specifiche contrattuali possa essere accertata "a vista". L'accettazione con presa in carico dei beni, non esonera, dunque, l'Appaltatore dalla responsabilità per eventuali vizi e difetti non rilevati o non rilevabili al momento dell'accettazione e accertati successivamente al momento dell'effettivo utilizzo presso la Unità Operativa.

In ogni momento potrà essere verificata la corrispondenza delle caratteristiche tecniche dichiarate dal contraente. La Committente, in sede di effettivo utilizzo, potrà procedere ad una verifica sulla corrispondenza delle caratteristiche dei prodotti consegnati con quanto dichiarato ed offerto dal contraente, con riferimento alla documentazione tecnica prodotta in sede di gara.

I prodotti risultati, a seguito di verifica, danneggiati, viziati o non rispondenti ai requisiti richiesti, saranno tenuti (anche se tolti dagli imballaggi originali) a disposizione del contraente che provvederà al loro ritiro entro 10 giorni e comunque alla loro sostituzione entro 48 ore lavorative.

interessata.

Gli “specialist” dovranno operare con modalità di accesso e comportamento nelle sale operatorie rispettosi delle procedure vigenti presso l’Azienda e di quelle previste dai contratti nazionali.

La Ditta concorrente dovrà sviluppare nell’offerta tecnica la descrizione del piano formativo proposto.

ART. 8 FATTURAZIONE E PAGAMENTI

Ai fini del pagamento del corrispettivo l’Appaltatore dovrà presentare regolare fattura ai sensi della normativa vigente.

Il pagamento delle fatture sarà effettuato purché la fornitura sia stata regolarmente eseguita, secondo quanto previsto dalla documentazione tecnica (allegati al Capitolato), dall’offerta tecnica e dal presente Capitolato, nei termini di legge dalla data di ricevimento fattura. Agli effetti della fatturazione, sono valide le quantità richieste tramite ordinativo di fornitura inviato a mezzo canale NSO.

I pagamenti saranno effettuati sul conto corrente intestato all’Appaltatore di cui quest’ultimo dovrà fornire il codice IBAN in sede di stipula del contratto. Il contratto dovrà prevedere una clausola secondo cui l’Appaltatore si impegna a che il predetto conto operi nel rispetto della Legge 13 agosto 2010 n. 136 e s.m.i.

I pagamenti relativi alle prestazioni eseguite dalla Ditta aggiudicataria sono subordinati alla verifica della documentazione attestante la regolarità contributiva previdenziale ed assistenziale della medesima (D.U.R.C.).

Il pagamento del corrispettivo sarà effettuato dietro presentazione di fattura, previo accertamento da parte del D.E.C. sulla perfetta esecuzione delle prestazioni contrattuali; tanto entro 60 (sessanta) giorni dall’esito positivo della verifica di conformità, art.125 del D.lgs. n.36/2023. [N.B. Le fatture elettroniche indirizzate alla presente Azienda Ospedaliera devono contenere i seguenti elementi specifici (come riportato sul sito: www.indicepa.gov.it):

Denominazione Ente:	Azienda Ospedaliera Sant'Anna e San Sebastiano di Caserta
Codice IPA:	aosa_061

ad esso riferibili anche eseguite da parte di terzi.

L'Appaltatore garantisce, ai sensi di legge, che i prodotti forniti siano conformi a quanto dichiarato ed offerto e siano immuni da vizi che li rendano inidonei allo specifico utilizzo. La garanzia sarà applicabile su tutti i beni e servizi offerti per difetti di funzionamento (art.1490 Codice Civile) per mancanza di qualità promesse o essenziali all'uso cui la cosa è destinata (art. 1497 Codice Civile), nonché la garanzia per buon funzionamento (art.1512 Codice Civile). La denuncia dei vizi e dei difetti di qualità al contraente avverrà, in deroga all'articolo 1495 Codice Civile, entro 30 giorni dalla scoperta. L'Appaltatore garantisce, inoltre, che i prodotti forniti abbiano, alla data di consegna, un periodo di validità e scadenza non inferiore ai due terzi della durata prevista.

Tutti i vizi e difetti che si manifestassero nel periodo di garanzia, devono essere eliminati, ove necessario anche mediante sostituzione di quanto fornito a spese del contraente entro 10 giorni dalla data di denuncia da parte della succitata Committente dei difetti o vizi riscontrati. Nel caso in cui i vizi o difetti si manifestino in misura superiore al 20% della fornitura, l'Appaltatore, su richiesta di detta Committente, ha l'obbligo di sottoporre a verifica la rimanente componente della fornitura, al fine di eliminare, a proprie spese, vizi, difetti, guasti, o di sostituire i prodotti o la strumentazione difettosa.

L'Appaltatore sarà direttamente responsabile a livello civile di ogni danno che possa derivare all'Azienda ed a terzi nell'espletamento della fornitura o derivanti da vizio o difetto dei prodotti forniti, anche in relazione all'operato ed alla condotta dei propri collaboratori e/o di personale di altre Ditte a diverso titolo coinvolte. Pertanto l'Azienda Committente è esonerata da ogni responsabilità per eventuali danni, infortuni o altro che dovessero derivare al personale dell'Appaltatore (o ad altro personale eventualmente presente a vario titolo) nell'esecuzione del contratto, convenendosi che ogni eventuale onere è già compensato e compreso nell'importo contrattuale. L'Appaltatore risponde pienamente per danni causati a persone o cose che potessero derivare dall'espletamento delle prestazioni contrattuali e imputabili al medesimo, al proprio personale a qualsiasi titolo impiegato o ai prodotti forniti e si impegna a manlevare e a tenere indenne la summenzionata Azienda dai danni e/o dalle azioni che fossero eventualmente intentate o richieste alla stessa per gli stessi fatti.

ART. 11 INADEMPIMENTI E PENALITÀ

In caso di difformità della fornitura rispetto agli obblighi contrattualmente assunti, si procederà all'applicazione di penali fatto salvo in ogni caso il risarcimento del maggior danno e le diverse ipotesi di risoluzione contrattuale per inadempimento.

L'applicazione delle penali avverrà di norma a seguito di controlli svolti ai sensi delle disposizioni

- b) di frode, di grave negligenza, di contravvenzione nell'esecuzione degli obblighi e delle condizioni contrattuali e di mancata reintegrazione del deposito cauzionale;
- c) di commissione di uno dei reati di cui agli artt. 94, 95, 96, 97 e 98 del D.lgs n.36/2023 per i quali sia intervenuta sentenza di condanna passata in giudicato o nella situazione di intervenuto provvedimento definitivo che dispone l'applicazione di una o più misure di prevenzione di cui al codice delle leggi antimafia;
- d) di ritardo nella consegna dei prodotti protratto per oltre 30 gg dalla data prevista negli atti di gara;
- e) di reiterati ritardi rispetto ai termini previsti dal contratto;
- f) di cessione del contratto o subappalto non autorizzati;
- g) di mancato rispetto degli obblighi in tema di tracciabilità di cui al presente capitolato;
- h) in tutti gli altri casi previsti dal presente capitolato e nei restanti atti di gara.

In ogni caso di risoluzione, oltre all'applicazione della penale, potrà essere addebitato all'Appaltatore inadempiente il maggior prezzo eventualmente pagato per l'acquisto dei beni oggetto del contratto, salvo il diritto di agire per il risarcimento di ogni conseguente danno subito (art. 1382 codice civile).

La risoluzione del contratto non si estende alle prestazioni già eseguite. Con la risoluzione del contratto sorge in capo alla Committente il diritto di affidare a terzi la fornitura, in danno all'Appaltatore inadempiente. All'Appaltatore inadempiente sono addebitate le spese sostenute in più dall'Azienda Ospedaliera rispetto a quelle previste dal contratto risolto ed ogni altro eventuale danno derivante dall'inadempimento. Le somme necessarie sono prelevate dal deposito cauzionale mediante incameramento del medesimo e, ove questo non sia sufficiente, da eventuali crediti dell'impresa, fatto salvo il diritto di agire per gli eventuali maggiori danni subiti. Nel caso di minor spesa nulla spetta all'Appaltatore inadempiente. Per quanto non previsto dal presente articolo, si applicano le disposizioni di cui al codice civile in materia di risoluzione del contratto.

ART. 13 RECESSO UNILATERALE

Ai sensi dell'art. 123 del D. Lgs. n.36/2023 e s.m.i. il Committente, a suo insindacabile giudizio, ha la facoltà di recedere dal Contratto in qualunque momento e qualunque sia lo stato delle prestazioni delle forniture oggetto del Contratto stesso.

Il recesso, con preavviso di venti giorni, ha effetto dal giorno del ricevimento da parte dell'Appaltatore della formale comunicazione da darsi per iscritto, con la quale il precitato Committente comunica la volontà di recedere dal Contratto.

dell'art. 1360 codice civile, previa dichiarazione da comunicarsi per iscritto all'Appaltatore, il contratto nell'ipotesi in cui le transazioni siano eseguite senza avvalersi del bonifico bancario o postale ovvero degli altri documenti idonei a consentire la piena tracciabilità delle operazioni ai sensi della succitata Legge e s.m.i. e del D.L. 2010 n. 187.

L'Aggiudicatario, nella sua qualità di appaltatore, si obbliga, a mente dell'art. 3, comma 8, della medesima Legge ad inserire nei contratti sottoscritti con i subappaltatori o i subcontraenti, a pena di nullità assoluta, un'apposita clausola con la quale ciascuno di essi assume gli obblighi di tracciabilità dei flussi finanziari di cui alla succitata Legge n. 136 e s.m.i.. A tal fine, la Committente - contraente verificherà il corretto adempimento del suddetto obbligo.

L'Appaltatore, il subappaltatore o il subcontraente che ha notizia dell'inadempimento della propria controparte agli obblighi di tracciabilità finanziaria di cui all'art. 3 della Legge 13 agosto 2010 n. 136 e ss.mm.ii. è tenuto a darne immediata comunicazione all'Azienda Sanitaria contraente e alla Prefettura – Ufficio Territoriale del Governo della Provincia di Caserta.

L'Appaltatore, in caso di cessione dei crediti, s'impegna a comunicare il CIG al cessionario affinché lo stesso venga riportato sugli strumenti di pagamento utilizzati. Il cessionario è tenuto ad utilizzare conto/i corrente/i dedicato/i nonché ad anticipare i pagamenti all'Appaltatore mediante bonifico bancario o postale sul/i conto/i corrente/i dedicato/i dell'Appaltatore medesimo riportando il CIG dallo stesso comunicato.

ART. 18 BREVETTI INDUSTRIALI E DIRITTO D'AUTORE

L'Appaltatore si assume ogni responsabilità conseguente all'uso di dispositivi o all'adozione di soluzioni tecniche o di altra natura che violino diritti di brevetto d'autore ed in genere di privativa altrui. L'Appaltatore, pertanto, si obbliga a manlevare l'Azienda Ospedaliera contraente dalle pretese che terzi dovessero avanzare in relazione a diritti di privativa vantati da terzi.

Qualora venga promossa nei confronti dell'Azienda Sanitaria contraente azione giudiziaria da parte di terzi che vantino diritti sulle prestazioni contrattuali, l'Appaltatore assume a proprio carico tutti gli oneri conseguenti, incluse le spese eventualmente sostenute per la difesa in giudizio.

Nell'ipotesi di azione giudiziaria per le violazioni di cui al comma precedente tentata nei confronti dell'Azienda Sanitaria contraente, la stessa, fermo restando il diritto al risarcimento del danno nel caso in cui la pretesa azionata sia fondata, ha facoltà di dichiarare la risoluzione di diritto il contratto (art. 1456 Codice Civile) e di incamerare il deposito cauzionale definitivo, fatto salvo il diritto di agire per il risarcimento di ogni ulteriore conseguente danno subito (art. 1382

PROCEDURA DI GARA APERTA E TELEMATICA PER L’AFFIDAMENTO DELLA FORNITURA TRIENNALE DI DISPOSITIVI MEDICI PER LA UOSD NEURORADIOLOGIA INTERVENTISTICA DELL’A.O.R.N. “S. ANNA E S. SEBASTIANO” DI CASERTA

Allegato A1 - Domanda di partecipazione

(nel caso di partecipazione a lotti diversi in più forme occorre presentare tante domande quante sono le diverse forme di partecipazione)

(da presentare in bollo nel rispetto di quanto stabilito dal Decreto del Presidente della Repubblica n. 642/72)

Le dichiarazioni sostitutive di certificazioni e dell’atto di notorietà sono rese ai sensi degli artt. 46 e 47 del T.U. approvato con D.P.R. 28.12.2000, n. 445

Denominazione	
Operatore economico	
Tipologia societaria	
Partita IVA/Codice fiscale	
Forma di partecipazione alla procedura	
Lotto/i a cui si partecipa	

Il/La sottoscritto/a ²

nella sua qualifica di:

- ☐ Legale Rappresentante
- ☐ Istitore
- ☐ Procuratore speciale o generale con mandato di rappresentanza con firma disgiunta *(allegare la procura, tranne nel caso in cui l’attribuzione dell’incarico risulti dalla visura camerale)*
- ☐ Procuratore speciale o generale con mandato di rappresentanza con firma congiunta della ditta che rappresenta *(allegare la procura, tranne nel caso in cui l’attribuzione dell’incarico risulti dalla visura camerale)*

Chiede di partecipare in qualità di:

- *operatore singolo*
- raggruppamento temporaneo *(indicare se costituito o costituendo)* formato da: (indicare i ruoli ricoperti)
- Consorzio stabile
- Consorzio tra società cooperative
- Consorzio tra imprese artigiane

¹ L’imposta di bollo è assolta secondo le indicazioni fornite dall’Agenzia delle Entrate nella Circolare n. 22/E con riferimento alle note e agli altri documenti richiamati dall’articolo 13, punto 1, della Tariffa, Parte I, allegata al DPR 26 ottobre 1972, n. 642, nonché agli altri atti e documenti, diversi da quelli sopra citati, che precedono il momento della stipula del contratto.

² Le dichiarazioni devono essere rese dal titolare /rappresentante legale/istitutore

- dell’Operatore singolo,
- dei consorzi di cui all’articolo 65, comma 2, lettere b) e c) del Codice.
- dei consorzi stabili di cui all’articolo 65, comma 2, lett. d) del Codice,
- della Mandataria /Capofila nel caso di RTI o consorzi ordinari costituiti
- di tutte le imprese raggruppate in un RTI nel caso di RTI ancora da costituire
- di tutte le imprese consorziate che partecipano alla gara nel caso di un consorzio ordinario ancora da costituire
- dell’impresa retista che riveste la funzione di organo comune nel caso di rete dotata di organo comune con potere di rappresentanza e con/senza soggettività giuridica;
- delle imprese retiste che partecipano alla gara nel caso di Rete dotata di organo comune privo di rappresentanza o se la Rete è sprovvista di organo

PROCEDURA DI GARA APERTA E TELEMATICA PER L’AFFIDAMENTO DELLA FORNITURA TRIENNALE DI DISPOSITIVI MEDICI PER LA UOSD NEURORADIOLOGIA INTERVENTISTICA DELL’A.O.R.N. “S. ANNA E S. SEBASTIANO” DI CASERTA

comune o se l’organo comune è privo dei requisiti di qualificazione richiesti per assumere la veste di mandataria.

- del Gruppo Europeo Interesse Economico

PROCEDURA DI GARA APERTA E TELEMATICA PER L’AFFIDAMENTO DELLA FORNITURA TRIENNALE DI DISPOSITIVI MEDICI PER LA UOSD NEURORADIOLOGIA INTERVENTISTICA DELL’A.O.R.N. “S. ANNA E S. SEBASTIANO” DI CASERTA

- Consorzio ordinario (*indicare se costituito o costituendo*)
- Rete dotata di organo comune
- Rete sprovvista di organo comune o con organo comune privo di rappresentanza
- GEIE
- altro (*indicare altre, eventuali forme di partecipazione previste dalla normativa speciale di settore*)

consapevole ai sensi e per gli effetti dell’art. 46 e 47, 75 e 76 del D.P.R. 445/2000, delle responsabilità penali cui può andare incontro nel caso di dichiarazioni mendaci nonché, delle conseguenze amministrative di esclusione dalle gare di cui al D.lgs. n. 36/2023 e alla normativa vigente in materia.

(*Compilare soltanto i campi di interesse*)

- di presentare offerta per i seguenti Lotti della gara in oggetto:

1. Dichiarazioni in caso di partecipazione in forma associata o in più forme diverse

(*Per tutti i consorzi, i raggruppamenti temporanei e i GEIE, già costituiti e costituendi*)

In caso di raggruppamenti di cui all’art. 65, comma 2, lett. e) del Codice e consorzi ordinari

- **DICHIARA** che le seguenti parti/percentuali del servizio/fornitura saranno eseguite dagli operatori economici di seguito indicati:

Servizio/fornitura	Parte /percentuale	Operatore esecutore

In caso di consorzi di cui all’art. 65, comma 2, lett. b), c) e d) del Codice

- (*Solo per i consorzi stabili*) **DICHIARA** che il consorzio stabile concorre in proprio;
(*in alternativa*)

- **DICHIARA** che il consorzio concorre con le seguenti consorziate esecutrici. (Tale indicazione deve essere resa anche nel caso in cui il consorzio indichi come consorziata esecutrice un altro consorzio. In tal caso, detto consorzio dovrà a sua volta indicare le consorziate esecutrici, specificando, nella tabella, che si tratta di consorziate appartenenti al consorzio esecutore):

Denominazione/Ragione Sociale	C.F.	Sede

PROCEDURA DI GARA APERTA E TELEMATICA PER L’AFFIDAMENTO DELLA FORNITURA TRIENNALE DI DISPOSITIVI MEDICI PER LA UOSD NEURORADIOLOGIA INTERVENTISTICA DELL’A.O.R.N. “S. ANNA E S. SEBASTIANO” DI CASERTA

(Solo per i Consorzi Stabili)

- **DICHIARA** che il consorzio, al fine di soddisfare i requisiti di partecipazione prescritti dal Bando di gara ricorre ai requisiti delle consorziate non esecutrici così come di seguito indicato (*compilare solo se di interesse*):

Denominazione/Ragione Sociale	C.F.	Requisito e relativa misura

(Per i raggruppamenti temporanei o consorzi ordinari di cui all’articolo 65, comma 2, lett. f) del D.lgs. 36/2023 o GEIE non ancora costituiti)

Dichiarazioni da rendere da parte di ciascun componente del RTI/consorzio ordinario:

- **DICHIARA** che, in caso di aggiudicazione, sarà conferito mandato speciale con rappresentanza o funzioni di capogruppo a.....(*indicare l’operatore che sarà nominato capogruppo*);
- **SI IMPEGNA**, in caso di aggiudicazione, ad uniformarsi alla disciplina vigente con riguardo ai raggruppamenti temporanei o consorzi o GEIE ai sensi dell’articolo 68 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;
- **DICHIARA** di non partecipare alla medesima gara contemporaneamente in forme diverse (singola/associata, in più forme associate, in forma singola e quale consorziato esecutore di un consorzio) e come impresa ausiliaria di altro concorrente che è ricorso all’avvalimento per migliorare la propria offerta;

(o, in alternativa)

- **DICHIARA** di partecipare in più di una forma, <*indicare quali*> e inserisce nel FVOE idonea documentazione atta a dimostrare che la circostanza non ha influito sulla gara, né è idonea a incidere sulla capacità di rispettare gli obblighi contrattuali;
- **DICHIARA** di avere prestato risorse, in qualità di impresa ausiliaria al concorrente <*indicare il nominativo*>, che se ne è avvalso ai fini del miglioramento dell’offerta, e inserisce nel FVOE idonea documentazione atta a dimostrare che non sussistono collegamenti tali da ricondurre entrambe le imprese allo stesso centro decisionale;

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

- **DICHIARA:**
 - di concorrere per le seguenti imprese:
.....

PROCEDURA DI GARA APERTA E TELEMATICA PER L’AFFIDAMENTO DELLA FORNITURA TRIENNALE DI DISPOSITIVI MEDICI PER LA UOSD NEURORADIOLOGIA INTERVENTISTICA DELL’A.O.R.N. “S. ANNA E S. SEBASTIANO” DI CASERTA

- **DICHIARA** che le seguenti parti/percentuali del servizio/fornitura saranno eseguite dagli operatori economici di seguito indicati:

servizio/fornitura	Parte /percentuale	Operatore esecutore

(Per le aggregazioni di retisti: se la rete è dotata di un organo comune con potere di rappresentanza privo di soggettività giuridica)

- **DICHIARA** che le seguenti parti/percentuali del servizio/fornitura saranno eseguite dagli operatori economici di seguito indicati:

servizio/fornitura	Parte /percentuale	Operatore esecutore

- *(dichiarazione da rendere solo dall’organo comune):* che l’aggregazione di imprese di rete è iscritta al Registro delle Imprese di al n..... partita I.V.A. n.....oppure è iscritta al Registro delle commissioni provinciali per l’artigianato di..... al n.

(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 Rete costituenda, dichiarazione da rendere da parte di ciascun operatore che compone la rete):

- **DICHIARA**
 - che in caso di aggiudicazione, sarà conferito mandato speciale con rappresentanza o funzioni di capogruppo a
 - di impegnarsi, in caso di aggiudicazione, ad uniformarsi alla disciplina vigente in materia di raggruppamenti temporanei.

2. Dichiarazioni in caso di avvalimento (da ripetere per ciascuna impresa ausiliaria)

- **DICHIARA** di avvalersi dell’impresa.....al fine di dimostrare il possesso dei requisiti indicati nella sezione del DGUE relativa all’avvalimento e allega il contratto di avvalimento;

PROCEDURA DI GARA APERTA E TELEMATICA PER L’AFFIDAMENTO DELLA FORNITURA TRIENNALE DI DISPOSITIVI MEDICI PER LA UOSD NEURORADIOLOGIA INTERVENTISTICA DELL’A.O.R.N. “S. ANNA E S. SEBASTIANO” DI CASERTA

- **DICHIARA** di avvalersi dell’impresa.....al fine di migliorare l’offerta **[N.B.: i requisiti oggetto di avvalimento dovranno essere indicati esclusivamente nel contratto di avvalimento]** e presenta il contratto di avvalimento.

3. Dichiarazioni in caso di richiesta di subappalto

- **SI IMPEGNA** in caso di ricorso al subappalto, a subappaltare alle piccole e medie imprese una quota non inferiore al 20% delle prestazioni che intende subappaltare;
Oppure
- **DICHIARA**, in caso di ricorso al subappalto, di subappaltare alle piccole e medie imprese una quota non inferiore al.....% (indicare una percentuale inferiore al 20%) delle prestazioni che intende subappaltare per le seguenti motivazioni (*motivare con riferimento all’oggetto, alle caratteristiche delle prestazioni o al mercato di riferimento*);

4. Dichiarazioni in caso di adozione di misure di self-cleaning

- **INSERISCE** nel FVOE la relazione che illustra le misure di self cleaning adottate in relazione alle cause di esclusione che si sono verificate prima della presentazione della presente domanda e indica nel DGUE, il riferimento al documento caricato nel FVOE;
in alternativa,
- **DICHIARA** che è stato impossibilitato ad adottare misure di self cleaning per i seguenti motivi
[indicare le motivazioni] e si impegna ad adottare misure idonee e a comunicare le stesse tempestivamente e comunque prima dell’aggiudicazione.

5. Dichiarazioni in caso di sottoposizione a concordato preventivo con continuità aziendale

- **DICHIARA** che il provvedimento di ammissione al concordato è stato emesso il.....da
- **DICHIARA** che il provvedimento di autorizzazione a partecipare alle gare è stato emesso il.....da

(solo in caso di raggruppamento)

- **DICHIARA** che le altre imprese aderenti al raggruppamento non sono assoggettate ad una procedura concorsuale, ai sensi dell’articolo 95, commi 4 e 5, del decreto legislativo n. 14/2019.
- **ALLEGA** la relazione di un professionista in possesso dei requisiti di cui all'articolo 2, comma 1, lettera o) del decreto legislativo succitato che attesta la conformità al piano e la ragionevole capacità di adempimento del contratto.

6. Dichiarazioni in caso di sottoposizione a sequestro/confisca

(In caso di sottoposizione a sequestro o confisca ai sensi dell'articolo 240-bis del codice penale o degli articoli 20 e 24 del decreto legislativo 6 settembre 2011, n. 159, e affidamento a custode o amministratore giudiziario o finanziario. La dichiarazione è resa per gli effetti dell’articolo 96, comma 13, del Codice)

- **DICHIARA** che è stato emesso il provvedimento (*indicare il tipo di provvedimento ... Sottoposizione a sequestro o confisca ai sensi dell'articolo 240-bis del codice penale o degli articoli 20 e 24 del decreto legislativo 6 settembre 2011, n. 159, e affidamento a custode o amministratore giudiziario o finanziario*) in data da parte di

PROCEDURA DI GARA APERTA E TELEMATICA PER L’AFFIDAMENTO DELLA FORNITURA TRIENNALE DI DISPOSITIVI MEDICI PER LA UOSD NEURORADIOLOGIA INTERVENTISTICA DELL’A.O.R.N. “S. ANNA E S. SEBASTIANO” DI CASERTA

7. [Eventuale, in caso di servizi o forniture rientranti in una delle attività a maggior rischio di infiltrazione mafiosa di cui al comma 53, dell’art. 1, della legge 6 novembre 2012, n. 190: Dichiarazioni in caso di servizi/forniture di cui ai settori sensibili ex art 1, comma 53, della l. 190/2012]

- ☐ **DICHIARA** di essere iscritto nell’elenco dei fornitori, prestatori di servizi non soggetti a tentativo di infiltrazione mafiosa (c.d. White List) della Prefettura di
- ☐ **DICHIARA** di aver presentato la domanda di iscrizione o di rinnovo nell’elenco dei fornitori, prestatori di servizi non soggetti a tentativo di infiltrazione mafiosa (c.d. White List) della Prefettura di
- ☐ **DICHIARA** di non essere iscritto nell’elenco dei fornitori, prestatori di servizi non soggetti a tentativo di infiltrazione mafiosa (c.d. White List) in quanto l’esecuzione del servizio/fornitura di cui ai settori sensibili è demandata ad altro soggetto in possesso del requisito [*indicare il soggetto*].

8. Ulteriori

dichiarazioni **DICHIARA**,

altresì:

- di non avere prestato risorse, in qualità di impresa ausiliaria, ad altro concorrente che è ricorso all’avvalimento per migliorare la propria offerta;

(o, in alternativa)

- di avere prestato risorse, in qualità di impresa ausiliaria al concorrente <*indicare il nominativo*>, che se ne è avvalso ai fini del miglioramento dell’offerta, e inserisce nel FVOE idonea documentazione atta a dimostrare che non sussistono collegamenti tali da ricondurre entrambe le imprese allo stesso centro decisionale;
- di ritenere remunerativa l’offerta economica presentata, avendo tenuto conto, per la relativa formulazione:
 - 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 derivanti dal CCNL applicato.
 - di tutte le circostanze generali, particolari e locali, nessuna esclusa ed eccettuata, [*eventuale, se presenti prezzi di riferimento pubblicati dall’ANAC: ivi compresi i prezzi di riferimento pubblicati dall’ANAC*], che possono avere influito o influire sia sulla prestazione dei servizi/fornitura, sia sulla determinazione della propria offerta.
- di accettare il patto d’integrità/protocollo di legalità di cui [*indicare il riferimento normativo o amministrativo, per esempio legge regionale n. ... del ..., delibera n. ... del ...*] accessibile al seguente link
- di essere edotto degli obblighi derivanti dal Codice di comportamento adottato dalla stazione appaltante reperibile nel sito.....e si impegna, 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.

SI IMPEGNA:

- a non attuare nella presente gara intese e/o pratiche restrittive della concorrenza e del mercato vietate ai sensi della normativa applicabile;
- (*Eventuale, nel caso in cui sia previsto in gara l’accordo di collaborazione*) ad accettare, nel caso di aggiudicazione, l’accordo di collaborazione di cui all’allegato.....al Disciplinare;
- **DICHIARA** di aver preso visione della documentazione relativa a.....(*se presente*):
 - dettagliate informazioni sui rischi specifici esistenti nell’ambiente in cui sono destinati ad operare gli operatori dell’appaltatore e sulle misure di prevenzione e di emergenza adottate in relazione alla propria attività

**PROCEDURA DI GARA APERTA E TELEMATICA PER L’AFFIDAMENTO DELLA FORNITURA
TRIENNALE DI DISPOSITIVI MEDICI PER LA UOSD NEURORADIOLOGIA
INTERVENTISTICA DELL’A.O.R.N. “S. ANNA E S. SEBASTIANO” DI CASERTA**

(pubblicato sul sito selezionando la voce “.....”);

PROCEDURA DI GARA APERTA E TELEMATICA PER L’AFFIDAMENTO DELLA FORNITURA TRIENNALE DI DISPOSITIVI MEDICI PER LA UOSD NEURORADIOLOGIA INTERVENTISTICA DELL’A.O.R.N. “S. ANNA E S. SEBASTIANO” DI CASERTA

- *(se presente negli atti di gara)* documento ricognitivo redatto dalla stazione appaltante relativamente alle ipotesi dei rischi interferenti con relative misure da adottare per eliminare o ridurre i rischi stessi e la stima degli eventuali costi della sicurezza relativi ai rischi interferenti (parte integrante del DUVRI);

(Solo se previsto il sopralluogo obbligatorio)

- **DICHIARA** di aver preso visione dei luoghi come da certificato rilasciato da in data.....;
- **DICHIARA** di beneficiare della seguente riduzione della garanzia a corredo dell’offerta ai sensi dell’articolo 106, comma 8, *(compilare solo se di interesse)* e inserisce le relative certificazioni nel FVOE:
 - 30% per il possesso della certificazione del sistema di qualità conforme alle norme europee della serie UNI CEI ISO 9000 rilasciata da organismi accreditati, ai sensi delle norme europee della serie UNI CEI EN 45000 e della serie UNI CEI EN ISO/IEC 17000;
 - 50% in quanto qualificabile come micro, piccola o media impresa oppure facente parte di un raggruppamento di operatori economici o consorzi ordinari costituiti esclusivamente da micro, piccole e medie imprese,³
 - 10% per aver presentato una fideiussione, emessa e firmata digitalmente, gestita mediante ricorso alla piattaforma *(indicare la denominazione e le modalità di accesso alla piattaforma operante con tecnologie basate su registri distribuiti ai sensi dell’articolo 106, comma 3, del codice)* ovvero verificabile per via telematica al seguente link *(indicare il sito internet dell'emittente)*;
 - riduzione per il possesso di uno o più delle seguenti certificazioni o marchi *(la stazione appaltante individua la certificazione e il marchio tra quelli previsti dall'allegato II.13 del Codice e indica la percentuale di riduzione della cauzione, con il vincolo che la somma non può superare il 20%)*:

Norma	Certificazione/marchio posseduti

- **DICHIARA** che la garanzia è stata costituita nella forma di *(indicare se cauzione o fideiussione)*;
- *(eventuale, solo nel caso in cui la garanzia sia rilasciata nella forma di fideiussione)* indica il seguente sito internet..... o la seguente PEC del garante.....o la seguente piattaforma....., al fine di consentire la verifica di veridicità e autenticità della garanzia da parte della stazione appaltante;

(Oppure)

- **DICHIARA** che la garanzia fideiussoria è gestita in tutte le sue fasi, mediante il ricorso alla piattaforma indicata nel Disciplinare di gara;
 - *(eventuale, solo nel caso in cui la garanzia sia rilasciata tramite bonifico)* che, in caso di restituzione della garanzia provvisoria costituita tramite bonifico, il relativo versamento dovrà essere effettuato sul conto corrente bancario IBAN n. intestato a, presso.....;
- **DICHIARA** di aver provveduto al pagamento del contributo dovuto in favore dell’Autorità ai sensi dell’articolo 1, comma 65 della legge 23 dicembre 2005, n. 266 a pena di inammissibilità dell’offerta;
- **DICHIARA** di impegnarsi a mantenere valida e vincolante la propria offerta per il periodo previsto nel bando di gara;

³ Si ricorda che questa riduzione non è cumulabile con quella di cui al punto precedente. Pertanto, chi beneficia di questa riduzione non può indicare anche la precedente.

PROCEDURA DI GARA APERTA E TELEMATICA PER L’AFFIDAMENTO DELLA FORNITURA TRIENNALE DI DISPOSITIVI MEDICI PER LA UOSD NEURORADIOLOGIA INTERVENTISTICA DELL’A.O.R.N. “S. ANNA E S. SEBASTIANO” DI CASERTA

- **ALLEGA** la ricevuta di pagamento elettronico dell’imposta di bollo o del bonifico bancario o, in alternativa, indica il seguente numero seriale della marca da bollo, producendo copia del contrassegno in formato.pdf. Assume ogni responsabilità in caso di utilizzo plurimo dei contrassegni.

9. Assunzione di specifici impegni in materia di tutela del lavoro, di inclusione delle persone disabili o svantaggiate, parità di genere e generazionale

(Non applicabile ai servizi di natura intellettuale e alle forniture senza posa in opera)

(In caso di consorzi di cui all’art. 65, comma 2, lett. b) e c) e nel caso di consorzi di cui all’art. 65, comma 2, lett. d) del Codice se il consorzio non esegue in proprio: le dichiarazioni seguenti sono rese per conto delle consorziate esecutrici. In caso di raggruppamenti, consorzi ordinari, RETE e GEIE le dichiarazioni seguenti sono rese dalla mandataria/capofila per conto delle imprese esecutrici)

DICHIARA di impegnarsi a:

- garantire la stabilità occupazionale del personale impiegato, nel rispetto degli impegni assunti in offerta;
- (se richieste) rispettare le seguenti misure al fine di garantire le pari opportunità generazionali, di genere e di inclusione lavorativa per le persone con disabilità o svantaggiate *(individuare le ulteriori misure indicate al punto 9 del Disciplinare di gara)*;
- applicare al proprio personale il CCNL indicato nel Disciplinare di gara;

o in alternativa

- applicare al personale impiegato nell’esecuzione del contratto per tutta la sua durata il seguente CCNL *(indicare il CCNL applicato)* identificato dal codice alfanumerico unico del CNELche garantisce le stesse tutele economiche e normative rispetto a quello indicato nel Disciplinare di gara, come evidenziato nella dichiarazione di equivalenza inserita nella documentazione amministrativa;
- [Eventuale, in caso di appalto con prestazioni secondarie, accessorie o sussidiarie differenti da quelle prevalenti oggetto dell'appalto, e riferibili, per una soglia pari o superiore al 30 per cento, alla medesima categoria omogenea di attività] applicare al proprio personale il CCNL indicato nel Disciplinare di gara per le seguenti prestazioni.....;

o in alternativa

- [Eventuale, in caso di appalto con prestazioni secondarie, accessorie o sussidiarie differenti da quelle prevalenti oggetto dell'appalto, e riferibili, per una soglia pari o superiore al 30 per cento, alla medesima categoria omogenea di attività] applicare al personale impiegato nell’esecuzione delle seguenti prestazioni.....per tutta la durata del contratto il CCNL *(indicare il CCNL applicato)* identificato dal codice alfanumerico unico del CNELche garantisce le stesse tutele economiche e normative rispetto a quello indicato nel Disciplinare di gara, come evidenziato nella dichiarazione di equivalenza inserita nella documentazione amministrativa;
- assicurare l’applicazione delle medesime tutele economiche e normative garantite ai propri dipendenti e ai lavoratori delle imprese che operano in subappalto.

(Non applicabile ai servizi di natura intellettuale e alle forniture senza posa in opera a meno che non siano oggetto di procedure afferenti gli investimenti pubblici finanziati, in tutto o in parte, con le risorse del Piano nazionale di ripresa e resilienza, di cui al Regolamento (UE) 2021/240 del Parlamento europeo e del Consiglio del 10 febbraio

**PROCEDURA DI GARA APERTA E TELEMATICA PER L’AFFIDAMENTO DELLA FORNITURA
TRIENNALE DI DISPOSITIVI MEDICI PER LA UOSD NEURORADIOLOGIA
INTERVENTISTICA DELL’A.O.R.N. “S. ANNA E S. SEBASTIANO” DI CASERTA**

2021 e dal

PROCEDURA DI GARA APERTA E TELEMATICA PER L’AFFIDAMENTO DELLA FORNITURA TRIENNALE DI DISPOSITIVI MEDICI PER LA UOSD NEURORADIOLOGIA INTERVENTISTICA DELL’A.O.R.N. “S. ANNA E S. SEBASTIANO” DI CASERTA

Regolamento (UE) 2021/241 del Parlamento europeo e del Consiglio del 12 febbraio 2021 (PNRR), nonché dal Piano nazionale per gli investimenti complementari al PNRR, di cui all'articolo 1 del decreto legge 6 maggio 2021, n. 59 (PNC), avviate dopo l'entrata in vigore del decreto legge 31 maggio 2021, n. 77, convertito, con modificazioni, dalla legge 29 luglio 2021, n. 108)

- **DICHIARA** di avere, alla data di presentazione della domanda, un numero di dipendenti impiegati pari a.....;

(L'azienda con numero di dipendenti pari o superiore a 15, sceglie una delle seguenti opzioni eliminando

*l'altra): (▪ **Opzione 1:** Poiché la propria azienda occupa più di 50 dipendenti)*

- **Inserisce nel FVOE, ove non sia già presente**, copia dell'ultimo rapporto trasmesso alle rappresentanze sindacali aziendali, alla consigliera e al consigliere regionale di parità e relativa attestazione di conformità a quello trasmesso alle rappresentanze sindacali aziendali, alla consigliera e al consigliere regionale di parità;

in aggiunta, nel caso in cui non abbia provveduto alla trasmissione del rapporto nei termini indicati dall'articolo 46 del decreto legislativo n. 198/2006,

- **Inserisce nel FVOE, ove non sia già presente**, l'attestazione dell'avvenuta trasmissione contestuale alle rappresentanze sindacali aziendali e alla consigliera e al consigliere regionale di parità;
- **DICHIARA** di aver assolto agli obblighi di cui alla legge n. 68/1999;

o, in alternativa,

*(▪ **Opzione 2:** Poiché la propria azienda ha un numero di dipendenti **pari o superiore a 15 e non superiore a 50**)*

- **DICHIARA** di impegnarsi a predisporre una relazione di genere sulla situazione del personale maschile e femminile in ognuna delle professioni ed in relazione allo stato di assunzioni, della formazione, della promozione professionale, dei livelli, dei passaggi di categoria o di qualifica, di altri fenomeni di mobilità, dell'intervento della Cassa integrazione guadagni, dei licenziamenti, dei prepensionamenti e pensionamenti, della retribuzione effettivamente corrisposta che dovrà essere consegnata, in caso di aggiudicazione, alla Committente, nonché alle rappresentanze sindacali aziendali, alla consigliera e al consigliere regionale di parità, entro 6 mesi dalla stipula del Contratto;
- **DICHIARA** che, nei dodici mesi antecedenti alla presentazione dell'offerta nell'ambito della presente procedura, non ha violato l'obbligo di cui all'articolo 1, comma 2, dell'Allegato II.3 del Codice e di cui all'art. 47, comma 3, del decreto- legge 31 maggio 2021, n. 77, convertito, con modificazioni, dalla legge 29 luglio 2021, n. 108;
- **DICHIARA** di aver assolto agli obblighi di cui alla legge n. 68/1999;
- **DICHIARA** di impegnarsi, in caso di aggiudicazione, a consegnare alla Committente, entro 6 mesi dalla stipula del Contratto una relazione relativa all'assolvimento degli obblighi di cui alla medesima legge n. 68/1999 e alle eventuali sanzioni e provvedimenti disposti a suo carico nel triennio antecedente la data di scadenza di presentazione delle offerte. La relazione dovrà essere trasmessa entro il medesimo termine anche alle rappresentanze sindacali aziendali.

10. Assunzione di ulteriori impegni

DICHIARA, altresì di:

(solo se previste nel Disciplinare)

- accettare, in caso di aggiudicazione, i requisiti particolari per l'esecuzione del contratto previsti nel Disciplinare di gara, ai sensi dell'articolo 113, comma 2, del Codice

(solo per gli operatori economici non residenti e privi di stabile organizzazione in Italia)

PROCEDURA DI GARA APERTA E TELEMATICA PER L’AFFIDAMENTO DELLA FORNITURA TRIENNALE DI DISPOSITIVI MEDICI PER LA UOSD NEURORADIOLOGIA INTERVENTISTICA DELL’A.O.R.N. “S. ANNA E S. SEBASTIANO” DI CASERTA

- 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 comunicare alla stazione appaltante la nomina del proprio rappresentante fiscale, nelle forme di legge

(solo se vigenti decreti CAM per il settore di riferimento)

- a porre in essere, in caso di aggiudicazione, tutte le operazioni e le procedure necessarie per il rispetto dei criteri ambientali, minimi e premianti, individuati dalla stazione appaltante e contenuti negli elaborati progettuali, in ottemperanza a quanto previsto nei decreti sui Criteri Ambientali Minimi.....*(indicare il decreto vigente per il settore di interesse)*

(Obbligatorio nel caso di acquisti rientranti nelle categorie espressamente individuate dal “Piano d’azione nazionale per la sostenibilità ambientale dei consumi della Pubblica Amministrazione”, facoltativo negli altri casi)

- sottoscrivere la dichiarazione di conformità agli standard sociali minimi di cui all’allegato I al decreto del Ministero dell’Ambiente e della Tutela del Territorio e del Mare del 6 giugno 2012, allegata al contratto;

[Nel caso in cui la stazione appaltante scelga di richiedere la presentazione di tale dichiarazione nella Domanda di partecipazione, anziché nell’Offerta tecnica]

DICHIARA, inoltre di:

- ☐ in caso di aggiudicazione del contratto, assicurare all’occupazione giovanile una quota di % *[indicare la quota pari o superiore al 30% indicata al punto 9 del Disciplinare]* e a quella femminile una quota di % *[indicare la quota pari o superiore al 30% indicata al punto 9 del Disciplinare]* delle assunzioni necessarie per l’esecuzione del contratto o per la realizzazione di attività ad esso connesse o strumentali;
- di aver preso visione e di accettare, senza condizione o riserva alcuna, i chiarimenti (quesiti/risposte) resi disponibili mediante la piattaforma.
- di accettare, senza condizione o riserva alcuna, tutte le norme e disposizioni contenute nella documentazione di gara;

SI IMPEGNA, in caso di aggiudicazione, ad adempiere agli obblighi di tracciabilità dei flussi finanziari ai sensi della Legge 13 agosto 2010 n. 136, così come individuati nella determinazione Anac n.4 del 7 luglio 2011, come da ultimo aggiornata dalla delibera n. 585 del 19 dicembre 2023, anche nei confronti dei subappaltatori e dei subcontraenti della filiera delle imprese.

11. Autorizzazioni e ulteriori dichiarazioni ai fini dell’accesso, delle comunicazioni e del trattamento dei dati

- **DICHIARA** di essere informato, ai sensi e per gli effetti dell’articolo 13 del Regolamento UE 2016/679, che i dati personali raccolti saranno trattati, anche con strumenti informatici, esclusivamente nell’ambito della presente gara, nonché dell’esistenza dei diritti di cui agli articoli da 15 a 22 del Regolamento;
- **DICHIARA** di prestare il consenso al trattamento dei dati tramite il FVOE, nel rispetto di quanto previsto dal D.lgs. 196 del 30 giugno 2003, ai fini della verifica da parte della stazione appaltante del possesso dei requisiti di cui all’articolo 99 e per le altre finalità previste dal Codice;
- **DICHIARA** di essere consapevole che, nei casi di cui all’articolo 36, commi 1 e 2, del Codice, l’offerta presentata sarà resa disponibile mediante accesso diretto alla piattaforma.
- **AUTORIZZA** la Stazione Appaltante ad assicurare l’accesso alla documentazione presentata per la partecipazione alla gara, su richiesta di altri concorrenti.
- **AUTORIZZA** la Stazione Appaltante a trasmettere ogni comunicazione ai sensi dell’articolo 29 del Codice dei Contratti tramite le piattaforme dell’ecosistema nazionale di cui all’articolo 22 del predetto Codice e, per quanto non previsto dalle predette piattaforme, mediante l’utilizzo del domicilio digitale.

PROCEDURA DI GARA APERTA E TELEMATICA PER L’AFFIDAMENTO DELLA FORNITURA TRIENNALE DI DISPOSITIVI MEDICI PER LA UOSD NEURORADIOLOGIA INTERVENTISTICA DELL’A.O.R.N. “S. ANNA E S. SEBASTIANO” DI CASERTA

- **DICHIARA** che il proprio domicilio digitale presente negli indici di cui agli articoli 6-bis e 6-ter del D.lgs. n. 82/05 è il seguente:

[per gli operatori economici transfrontalieri] **INDICA** il seguente domicilio fiscale.....e l’indirizzo di servizio elettronico di recapito certificato qualificato ai sensi del Regolamento eIDAS.....e, per le comunicazioni che avvengono a Sistema così come precisato al par. 2.3 del Disciplinare, elegge domicilio nell’apposita area del Sistema ad esso riservata.

(in alternativa, nel caso in cui l’operatore economico non sia presente nei predetti indici): **DICHIARA** di non essere presente negli indici di cui agli articoli 6-bis e 6-ter del D.lgs. n. 82/05, e, pertanto, così come previsto al paragrafo ... *[indicare il paragrafo 2.3 o il diverso paragrafo di riferimento]* del Disciplinare, elegge domicilio digitale per tutte le comunicazioni inerenti alla presente procedura nell’apposita area del Sistema ad esso riservata.

La documentazione presentata in copia viene prodotta ai sensi del decreto legislativo n. 82/05.

Fare clic qui per immettere testo., lì

FIRMATO DIGITALMENTE

PROCEDURA DI GARA APERTA E TELEMATICA PER L’AFFIDAMENTO DELLA FORNITURA TRIENNALE DI DISPOSITIVI MEDICI PER LA UOSD NEURORADIOLOGIA INTERVENTISTICA DELL’A.O.R.N. “S. ANNA E S. SEBASTIANO” DI CASERTA

ALLEGATO A1 BIS

“DOMANDA DI PARTECIPAZIONE”

Il presente documento dovrà essere firmato digitalmente dal dichiarante e allegato a Sistema, secondo quanto indicato nel Disciplinare di Gara e nelle guide al Sistema.

Dichiarazione sostitutiva requisiti ai sensi del DPR 445/2000¹

Il/la sottoscritto/a [Fare clic qui per immettere testo.](#)

nato/a [Fare clic qui per immettere testo.](#) () il __/__/__, C.F. [Fare clic qui per](#)

[immettere testo.](#), domiciliato/a per la carica ove appresso in qualità di

Scegliere un elemento.²

(o altro, specificare: [Fare clic qui per immettere testo.](#))

della impresa [Fare clic qui per immettere testo](#) con sede [Fare clic qui](#)), Via [Fare clic qui per immettere](#)
[per immettere testo.](#) ([Fare clic qui per immettere testo.](#))

C.F. [Fare clic qui per immettere testo.](#), P. IVA [Fare clic qui per](#)
[immettere testo](#)

pienamente consapevole della responsabilità penale cui va incontro, ai sensi e per gli effetti dell’art. 76 D.P.R. 28 dicembre 2000, n. 445, in caso di dichiarazioni mendaci o di formazione, esibizione o uso di atti falsi ovvero di atti contenenti dati non più rispondenti a verità,

DICHIARA ed attesta sotto la propria responsabilità

a) che l’Impresa rappresentata è iscritta (Selezionare il punto relativo alla propria situazione) nel caso di concorrenti italiani o di altro Stato membro residenti in Italia:

☐ Nel registro delle imprese della Camera di Commercio di [Fare clic qui per immettere testo.](#) per la/le seguente/i attività [Fare clic qui per immettere testo.](#) e che i dati dell’iscrizione sono i seguenti:

- numero di iscrizione [Fare clic qui per immettere testo.](#)
- data di iscrizione [Fare clic qui per immettere testo.](#)
- forma giuridica [Scegliere un elemento.](#) (o altro, specificare: [Fare clic qui per immettere testo.](#))

¹ Far riferimento alle istruzioni di compilazione riportate in calce al presente documento.

² La dichiarazione deve essere resa da un legale rappresentante o da un procuratore speciale/generale, purché dotato di firma digitale. In quest’ultimo caso deve essere fornita dall’impresa la procura speciale o altra idonea documentazione da cui trae i poteri di firma.

- sede legale [Fare clic qui per immettere testo.](#)
- sede operativa [Fare clic qui per immettere testo.](#)
- codice fiscale [Fare clic qui per immettere testo.](#) e P. Iva [Fare clic qui per immettere testo.](#)
- indirizzo PEC [Fare clic qui per immettere testo.](#);

Ovvero

☐ nel registro delle commissioni provinciali per l'artigianato di [Fare clic qui per immettere testo.](#), o presso i competenti ordini professionali

Ovvero, nel caso di concorrenti di altro Stato membro non residenti in Italia:

- ☐ in uno dei registri professionali o commerciali secondo la legislazione nazionale di appartenenza.
- b)** di accettare, senza condizione o riserva alcuna, tutte le norme e disposizioni contenute nella documentazione gara;
- c)** che nella formulazione dell'offerta ha preso atto e tenuto conto:
- delle prescrizioni tecniche minime fornite dalla stazione appaltante;
 - 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 svolti i servizi/fornitura;
 - di tutte le circostanze generali, particolari e locali, nessuna esclusa ed eccettuata, che possono avere influito o influire sia sulla prestazione dei servizi/fornitura, sia sulla determinazione della propria offerta;
- d)** di impegnarsi ad eseguire l'appalto, nel caso in cui risultasse aggiudicatario, nei modi e nei termini stabiliti nel Capitolato Speciale, nello Schema di Contratto e comunque nella documentazione di gara;
- e)** che l'offerta economica presentata è remunerativa e tale da consentire il ribasso offerto e l'offerta economica presentata;
- f)** di mantenere valida l'offerta per un tempo non inferiore a **270 giorni** dal termine ultimo per la presentazione dell'offerta;
- g)** (eventuale, rendere la dichiarazione solo nel caso in cui venga rilasciata tramite bonifico) che, in caso di restituzione della garanzia provvisoria costituita tramite bonifico, il relativo versamento dovrà essere effettuato sul conto corrente bancario IBAN n. _____ intestato a _____, presso;
- h)** di essere in possesso dei requisiti di idoneità tecnico – professionale di cui all'art.26, comma 1, lett. a), del D. Lgs. n.81/08 e ss.mm.ii. per l'esecuzione delle attività contrattuali;
- i)** (per i soggetti di cui all'articolo 65, co. 2, lettere e), f), g) e h)) che l'impresa mandataria eseguirà le prestazioni in misura maggioritaria, come previsto dall'art. 83, co. 2, del Codice.
- j)** (ove pertinente) che non presenterà offerta per la gara al contempo singolarmente e quale componente di un R.T.I., Rete, Consorzio o gruppo ovvero che non parteciperà a più R.T.I., Reti, Consorzi o gruppi;
- k)** l'assenza delle cause di incompatibilità di cui all'art. 53, co. 16-ter, del D.lgs. n. 165/2001 nei confronti della Committente;

- l) 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. n. 633/1972 e a comunicare alla stazione appaltante la nomina del proprio rappresentante fiscale, nelle forme di legge;

l'operatore economico inoltre:

- m) **comunica** che l'Ente Certificatore dell'ottemperanza alle norme sul diritto al lavoro dei disabili (art.17, legge 68/99) è: [Fare clic qui per immettere testo.](#) (*indicare anche la sede/ufficio competente*), indirizzo di PEC [Fare clic qui per immettere testo.](#) (*indicare l'indirizzo pec dell'ufficio competente*);
- n) **indica**, relativamente alla propria impresa, che la Sede competente dell'Agenzia dell'Entrate (*indirizzo ePEC*) è la seguente [Fare clic qui per immettere testo.](#);
- o) **attesta** di essere informato, ai sensi e per gli effetti del decreto legislativo 30 giugno 2003, n. 196, che i dati personali raccolti saranno trattati, anche con strumenti informatici, esclusivamente nell'ambito del procedimento per il quale la dichiarazione viene resa;
- p) (*dichiarazione eventuale selezionare il box successivo ove si intenda rilasciare la relativa dichiarazione*)
- q) **dichiara**, con riferimento al comunicato del Presidente dell'ANAC del 8 novembre 2017, che i dati identificativi dei soggetti di cui all'art. 94, co. 3 del *Codice*, sono:

NO ME	COGNOM E	LUOGO DI NASCITA	DATA DI NASCI TA	CODIC E FISCAL E	CARICA	RESIDENZA	CESSAT O (SI/ NO)

- r) (*se del caso*) **dichiara** che i seguenti soggetti, di cui all'art.94, co.3 del *Codice*, hanno riportato **condanne definitive** per i reati di cui all'art. 94, comma 1, del *Codice*, come di seguito specificati:

NO ME	COGNO ME	CONDANNE DEFINITIVE

In tal caso, l'operatore economico fornisce, come risultante dalla documentazione allegata (*indicare file name della documentazione allegata* [Fare clic qui per immettere testo.](#)), elementi utili ai fini della dimostrazione della non applicabilità della causa di esclusione (Cfr. art. 96 , co. 6 del D.Lgs n. 36/2023)

- s) **di essere consapevole** che, qualora fosse accertata la non veridicità del contenuto della presente dichiarazione, questa Impresa verrà esclusa dalla procedura ad evidenza pubblica per la quale è rilasciata, o, se risultata aggiudicataria, decadrà dalla aggiudicazione medesima la quale verrà annullata e/o revocata dalla Stazione Appaltante.; inoltre, qualora la non veridicità del contenuto della presente dichiarazione fosse accertata dopo la stipula del Contratto, questo potrà essere risolto di diritto dalla Committente ai sensi dell'art. 1456 cod. civ.

CONSENSO AL TRATTAMENTO DEI DATI PERSONALI

Con la firma del presente documento il sottoscritto dichiara altresì, ai sensi dell'art. 13 del D. Lgs. n. 196/2003 "*Codice in materia di protezione dei dati personali*" ed ai sensi dell'art. 13 del Regolamento UE n. 2016/679 relativo alla protezione delle persone fisiche con riguardo al trattamento dei dati personali, nonché alla libera circolazione di tali dati, di aver letto l'informativa sul trattamento dei dati personali contenuta nel Disciplinare di gara e di essere consapevole che i dati personali raccolti saranno trattati, anche con strumenti informatici, esclusivamente nell'ambito della presente gara e per le finalità ivi descritte, e di essere stato

informato circa i diritti di cui all'articolo 7 del D. Lgs. n. 196/2003 e di cui agli artt. da 15 a 22 del Regolamento UE n. 2016/679.

Si avvisano i concorrenti che, ai sensi dell'art. 76 D.P.R. 28 dicembre 2000, n. 445 «Chiunque rilascia dichiarazioni mendaci, forma atti falsi o ne fa uso nei casi previsti dal presente testo unico è punito ai sensi del codice penale e delle leggi speciali in materia. L'esibizione di un atto contenente dati non più rispondenti a verità equivale ad uso di atto falso».

[Fare clic qui per immettere testo], lì / /

FIRMATO DIGITALMENTE

N.B. Il DGUE è utilizzato per tutte le procedure di affidamento di contratti di appalto di lavori, servizi e forniture nei settori ordinari e nei settori speciali nonché per le procedure di affidamento di contratti di concessione e di partenariato pubblico-privato disciplinate dal Codice.

Il DGUE, compilato dall'operatore economico con le informazioni richieste, accompagna l'offerta nelle procedure aperte e la richiesta di partecipazione nelle procedure ristrette, nelle procedure competitive con negoziazione, nei dialoghi competitivi o nei partenariati per l'innovazione.

Esso è utilizzato anche nei casi di procedura negoziata senza previa pubblicazione di un bando di gara di cui all'articolo 76, comma 2, lettera a) del Codice; negli altri casi previsti dal predetto articolo 76, comma 2, la valutazione circa l'opportunità del suo utilizzo è rimessa alla discrezionalità della stazione appaltante procedente.

Per le procedure di cui all'articolo 50, comma 1, lettere a) e b), di importo inferiore a 40.000 euro, l'articolo 52 del Codice prevede che gli operatori economici attestano il possesso dei requisiti con dichiarazione sostitutiva di atto di notorietà. Atteso che anche il DGUE consiste in una dichiarazione avente i requisiti di cui all'articolo 47 del d.P.R. 445/2000, in tali fattispecie, la stazione appaltante ha facoltà di scegliere se predisporre un modello semplificato di dichiarazione oppure se adottare il DGUE, privilegiando esigenze di standardizzazione e uniformità.

ALLEGATO A2

MODELLO DI FORMULARIO PER IL DOCUMENTO DI GARA UNICO EUROPEO (DGUE)

Parte I: Informazioni sulla procedura di appalto e sulla stazione appaltante o sull'ente concedente

Per le procedure di appalto per le quali è stato pubblicato un avviso di indizione di gara nella *Gazzetta ufficiale dell'Unione europea* le informazioni richieste dalla parte I saranno acquisite automaticamente, a condizione che per generare e compilare il DGUE sia utilizzato il servizio DGUE elettronico ⁽¹⁾. Riferimento della pubblicazione del pertinente avviso o bando ⁽²⁾ nella *Gazzetta ufficiale dell'Unione europea*:

GU UE S numero [], data [], pag. [],

Numero dell'avviso nella GU S: [] [] [] [] / S [] [] [] - [] [] [] [] [] []

Se non è pubblicato un avviso di indizione di gara nella GU UE, la stazione appaltante o l'ente concedente deve compilare le informazioni in modo da permettere l'individuazione univoca della procedura di appalto:

Se non sussiste obbligo di pubblicazione di un avviso nella *Gazzetta ufficiale dell'Unione europea*, fornire altre informazioni in modo da permettere l'individuazione univoca della procedura di appalto (ad esempio il rimando ad una pubblicazione a livello nazionale): [....]

INFORMAZIONI SULLA PROCEDURA DI APPALTO

Le informazioni richieste dalla parte I saranno acquisite automaticamente a condizione che per generare e compilare il DGUE sia utilizzato il servizio DGUE in formato elettronico. In caso contrario tali informazioni devono essere inserite dall'operatore economico.

Identità del committente ⁽³⁾	Risposta:
Nome:	[]
Codice fiscale	[]

⁽¹⁾ I servizi della Commissione metteranno gratuitamente il servizio DGUE in formato elettronico a disposizione delle amministrazioni aggiudicatrici, degli enti aggiudicatori, degli operatori economici, dei fornitori di servizi elettronici e di altre parti interessate.

⁽²⁾ Per le amministrazioni aggiudicatrici: un avviso di preinformazione utilizzato come mezzo per indire la gara oppure un bando di gara. Per gli enti aggiudicatori: un avviso periodico indicativo utilizzato come mezzo per indire la gara, un bando di gara o un avviso sull'esistenza di un sistema di qualificazione.

⁽³⁾ Le informazioni devono essere copiate dalla sezione I, punto I.1 del pertinente avviso o bando. In caso di appalto congiunto indicare le generalità di tutti i committenti.

Di quale appalto si tratta?	Risposta:
Titolo o breve descrizione dell'appalto ⁽⁴⁾ :	[]
Numero di riferimento attribuito al fascicolo dalla stazione appaltante o dall'ente concedente (ove esistente) ⁽⁵⁾:	[]
CIG	[]
CUP (ove previsto)	[]
Codice progetto (ove l'appalto sia finanziato o cofinanziato con fondi europei)	[]

Tutte le altre informazioni in tutte le sezioni del DGUE devono essere inserite dall'operatore economico

⁽⁴⁾ Cfr. punti II.1.1. e II.1.3. dell'avviso o bando pertinente.

⁽⁵⁾ Cfr. punto II.1.1. dell'avviso o bando pertinente.

Parte II: Informazioni sull'operatore economico e sui soggetti di cui all'art. 94, comma 3, D. Lgs. n. 36/2023

A: INFORMAZIONI SULL'OPERATORE ECONOMICO

Dati identificativi	Risposta:
Nome:	[]
Partita IVA, se applicabile: Se non è applicabile un numero di partita IVA indicare un altro numero di identificazione nazionale, se richiesto e applicabile	[] []
Indirizzo postale:	[.....]
Persone di contatto ⁽⁶⁾ : Telefono: PEC o e-mail: (indirizzo Internet o sito web) (ove esistente):	[.....] [.....] [.....] [.....]
Informazioni generali:	Risposta:
L'operatore economico è una microimpresa, oppure un'impresa piccola o media ⁽⁷⁾ ?	[] Sì [] No
Solo se l'appalto è riservato ⁽⁸⁾: Si tratta di operatore economico, di cooperativa sociale o di un loro consorzio, il cui scopo principale è l'integrazione sociale e professionale delle persone con disabilità o svantaggiate, o l'esecuzione è stata riservata nel contesto di programmi di lavoro protetti quando almeno il 30 per cento dei lavoratori dei suddetti operatori economici è composto da lavoratori con disabilità o da lavoratori svantaggiati (art. 61 del Codice)? In caso affermativo, qual è la percentuale corrispondente di lavoratori con disabilità o svantaggiati? Se richiesto, specificare a quale o quali categorie di lavoratori con disabilità o svantaggiati appartengono i dipendenti interessati:	[] Sì [] No [.....] [.....]

<p>Se pertinente: l'operatore economico è iscritto in un elenco ufficiale di imprenditori, fornitori, o prestatori di servizi o possiede una certificazione o una attestazione rilasciata da organismi accreditati ?</p> <p>In caso affermativo:</p> <p>Rispondere compilando le altre parti di questa sezione, la sezione B e, ove pertinente, la sezione C della presente parte, la parte III, la parte V se applicabile, e in ogni caso compilare e firmare la parte VI.</p> <p>a) Indicare la denominazione dell'elenco o del certificato o dell'attestato e, se pertinente, il numero di iscrizione o della certificazione o dell'attestazione</p> <p>b) Se il certificato di iscrizione o la certificazione o l'attestazione è disponibile elettronicamente, indicare:</p>	<p>[] Sì [] No [] Non applicabile</p> <p>a) [.....]</p> <p>b) (indirizzo web, autorità o organismo di emanazione, riferimento preciso della documentazione):</p> <p>[.....][.....][.....] [.....]</p>
--	--

⁽⁶⁾ Ripetere le informazioni per ogni persona di contatto tante volte quanto necessario.

⁽⁷⁾ Cfr. raccomandazione della Commissione, del 6 maggio 2003, relativa alla definizione delle microimprese, piccole e medie imprese (GU L 124 del 20.5.2003, pag. 36). Queste informazioni sono richieste unicamente a fini statistici.

Microimprese: imprese che occupano meno di 10 persone e realizzano un fatturato annuo oppure un totale di bilancio annuo non superiori a 2 milioni di EUR. **Piccole imprese:** imprese che occupano meno di 50 persone e realizzano un fatturato annuo o un totale di bilancio annuo non superiori a 10 milioni di EUR. **Medie imprese:** imprese che non appartengono alla categoria delle microimprese né a quella delle piccole imprese, che occupano meno di 250 persone e il cui fatturato annuo non supera i 50 milioni di EUR e/o il cui totale di bilancio annuo non supera i 43 milioni di EUR.

⁽⁸⁾ Cfr. il punto III.1.5 del bando di gara.

<p>c) Indicare i riferimenti in base ai quali è stata ottenuta l'iscrizione o la certificazione o l'attestazione e, se pertinente, la classificazione ricevuta nell'elenco ufficiale ⁽⁹⁾:</p> <p>d) L'iscrizione o la certificazione o l'attestazione comprende tutti i criteri di selezione richiesti?</p> <p>In caso di risposta negativa alla lettera d):</p> <p>le informazioni da fornire in ordine ai criteri di selezione non soddisfatti nella suddetta documentazione dovranno essere inserite nella Parte IV, Sezioni A, B o C</p> <p>SOLO se richiesto dal pertinente avviso o bando o dai documenti di gara:</p> <p>e) L'operatore economico potrà fornire un certificato per quanto riguarda il pagamento dei contributi previdenziali e delle imposte, o fornire informazioni che permettano alla stazione appaltante o all'ente concedente di ottenere direttamente tale documento accedendo a una banca dati nazionale che sia disponibile gratuitamente in un qualunque Stato membro?</p> <p>Se la documentazione pertinente è disponibile elettronicamente, indicare:</p>	<p>c) [.....]</p> <p>d) [] Sì [] No</p> <p>e) [] Sì [] No</p> <p>(indirizzo web, autorità o organismo di emanazione, riferimento preciso della documentazione)</p> <p>[.....][.....][.....] [.....]</p>
<p>Se pertinente: l'operatore economico, in caso di contratti di lavori pubblici di importo superiore a 150.000 euro, è in possesso di attestazione rilasciata da Società Organismi di Attestazione (SOA), ai sensi dell'articolo 100 del Codice (settori ordinari)?</p> <p>ovvero</p> <p>è in possesso di attestazione rilasciata dai sistemi di qualificazione ai sensi dell'articolo 162 del Codice (settori speciali)?</p> <p>In caso affermativo:</p> <p>a) Fornire il nome dell'elenco o del certificato e il numero di registrazione o certificazione pertinente, se applicabile</p> <p>b) Se il certificato di registrazione o certificazione è disponibile per via elettronica, si prega di indicare dove</p> <p>c) Indicare i riferimenti su cui si basa la registrazione o la certificazione e, se del caso, la classificazione ottenuta nell'elenco ufficiale</p> <p>d) L'attestazione di qualificazione comprende tutti i criteri di selezione richiesti?</p>	<p>[] Sì [] No</p> <p>[] Sì [] No</p> <p>a) (denominazione dell'Organismo di attestazione ovvero del Sistema di qualificazione, numero e data dell'attestazione) [.....] [.....][.....][.....]</p> <p>b) (indirizzo web, autorità o organismo di emanazione, riferimento preciso della documentazione): [.....][.....] [.....][.....]</p> <p>c) (categorie di qualificazione alla quale si riferisce l'attestazione) [.....]</p> <p>d) [] Sì [] No</p>
<p>Si evidenzia che gli operatori economici, iscritti in elenchi o in possesso di attestazione di qualificazione SOA (per lavori di importo superiore a 150.000 euro) di cui all'articolo 100 del Codice o in possesso di attestazione rilasciata da Sistemi di qualificazione di cui all'articolo 162 del Codice, non compilano le Sezioni A, B e C della Parte IV.</p>	
<p>Forma della partecipazione:</p>	<p>Risposta:</p>
<p>L'operatore economico partecipa alla procedura di appalto insieme ad altri ⁽¹⁰⁾?</p>	<p>[] Sì [] No</p>
<p>In caso affermativo, accertarsi che gli altri operatori interessati forniscano un DGUE distinto.</p>	
<p>In caso affermativo:</p> <p>a) Specificare il ruolo dell'operatore economico nel raggruppamento, ovvero consorzio, GEIE, rete di impresa di cui all' art. 65, comma 2, lett. e), f), g), h), ed all'art. 66, comma 1, lett. a), b), c), d), e), f), del Codice (capofila, responsabile di compiti specifici, ecc.)</p> <p>b) Indicare gli altri operatori economici che compartecipano alla procedura di appalto.</p> <p>c) Se pertinente, indicare il nome del raggruppamento partecipante</p>	<p>a): [.....]</p> <p>b): [.....]</p> <p>c): [.....]</p>

⁽⁹⁾ I riferimenti e l'eventuale classificazione sono indicati nella certificazione.

⁽¹⁰⁾ Specificamente nell'ambito di un raggruppamento, consorzio, joint-venture o altro

d) Se pertinente, indicare la denominazione degli operatori economici facenti parte di un consorzio di cui all'art. 65, comma 2, lett. b), c), d), del Codice o di una Società di professionisti di cui all'art. 66, comma 1, lett. g), del Codice, che eseguono le prestazioni oggetto del contratto.	d): [.....]
Lotti	Risposta:
Se pertinente, indicare il lotto o i lotti per i quali l'operatore economico intende presentare un'offerta.	[]

B: INFORMAZIONI SUI RAPPRESENTANTI DELL'OPERATORE ECONOMICO

Se pertinente, indicare nome e indirizzo delle persone abilitate ad agire come rappresentanti, ivi compresi procuratori e istitori, dell'operatore economico ai fini della procedura di appalto in oggetto; se intervengono più legali rappresentanti ripetere tante volte quanto necessario.	Risposta:
Nome completo:	[.....];
Se richiesto, indicare altresì data e luogo di nascita:	[.....];
Si specifica che la dichiarazione da inserire in tale sezione deve riferirsi a tutti i soggetti elencati all'articolo 94, comma 3, del Codice e che, nel caso in cui il socio sia una persona giuridica, occorre indicare gli amministratori della stessa.	[.....]
Indirizzo postale:	[.....]
Telefono:	[.....]
E-mail:	[.....]
Se necessario, fornire precisazioni sulla rappresentanza (forma, portata, scopo, firma congiunta):	[.....]

C: INFORMAZIONI SULL'AFFIDAMENTO SULLE CAPACITÀ DI ALTRI SOGGETTI (Articolo 104 del Codice - Avvalimento)

Affidamento:	Risposta:
L'operatore economico fa affidamento sulle capacità di altri soggetti per soddisfare i criteri di selezione della parte IV e rispettare i criteri e le regole (eventuali) della parte V?	[] Sì [] No
L'operatore economico fa affidamento sulle capacità di altri soggetti per migliorare l'offerta?	[] Sì [] No
In caso affermativo:	[.....]
Indicare la denominazione degli operatori economici di cui si intende avvalersi	[.....]
Indicare i requisiti oggetto di avvalimento:	[.....]

In caso affermativo, indicare la denominazione degli operatori economici di cui si intende avvalersi, i requisiti oggetto di avvalimento e presentare per ciascuna impresa ausiliaria un DGUE distinto, debitamente compilato e firmato dai soggetti interessati, con le informazioni richieste dalle **sezioni A e B della presente parte, dalla parte III, dalla parte IV ove pertinente e dalla parte VI**.
Si noti che dovrebbero essere indicati anche i tecnici o gli organismi tecnici che non facciano parte integrante dell'operatore economico, in particolare quelli responsabili del controllo della qualità e, per gli appalti pubblici di lavori, quelli di cui l'operatore economico disporrà per l'esecuzione dell'opera.
Si specifica, inoltre, che l'avvalimento finalizzato a migliorare l'offerta va indicato con una formulazione generica in modo da non anticipare alcun elemento dell'offerta, a cui può essere collegato l'incremento premiale.

D: INFORMAZIONI CONCERNENTI I SUBAPPALTATORI SULLE CUI CAPACITÀ L'OPERATORE ECONOMICO NON FA AFFIDAMENTO (ARTICOLO 119 DEL CODICE - SUBAPPALTO)

(Tale sezione è da compilare solo se le informazioni sono esplicitamente richieste dalla stazione appaltante o dall'ente concedente).	
Subappaltatore:	Risposta:

<p>L'operatore economico intende subappaltare parte del contratto a terzi?</p> <p>In caso affermativo: Elencare i lavori o le parti di opere ovvero i servizi e le forniture o parti di servizi e forniture che si intende subappaltare sull'importo contrattuale</p>	<p>[]Sì []No</p> <p>[.....] [.....]</p>
---	--

Se l'operatore economico ha deciso di subappaltare una parte del contratto, ciascun subappaltatore, a seguito dell'autorizzazione al subappalto da parte della stazione appaltante o ente concedente, dovrà compilare il DGUE.

PARTE III: MOTIVI DI ESCLUSIONE (Articoli da 94 a 98 del Codice)

A: MOTIVI LEGATI A CONDANNE PENALI

L'articolo 57, paragrafo 1, della direttiva 2014/24/UE stabilisce i seguenti motivi di esclusione (Articolo 94, comma 1, del Codice):	
1.	Partecipazione a un'organizzazione criminale ⁽¹¹⁾ Corruzione ⁽¹²⁾
2.	Frode ⁽¹³⁾ ;
3.	Reati terroristici o reati connessi alle attività terroristiche ⁽¹⁴⁾ ;
4.	Riciclaggio di proventi di attività criminose o finanziamento al terrorismo ⁽¹⁵⁾ ; Lavoro
5.	minorile e altre forme di tratta di esseri umani ⁽¹⁶⁾
<h2>CODICE</h2>	
7.	Ogni altro delitto da cui derivi, quale pena accessoria, l'incapacità di contrattare con la pubblica amministrazione (lett. h, art. 94, comma 1, del Codice);

<p>Motivi legati a condanne penali ai sensi delle disposizioni nazionali di attuazione dei motivi stabiliti dall'articolo 57, paragrafo 1, della direttiva (per l'elenco dei delitti si veda l'articolo 94, comma 1, del Codice):</p>	<p>Risposta:</p>
<p>I soggetti di cui all'art. 94, comma 3, del Codice sono stati condannati con sentenza definitiva o decreto penale di condanna divenuto irrevocabile per uno dei motivi indicati sopra con sentenza con effetto escludente ai sensi dei commi 8 e 9 dell'art. 96 del Codice o in seguito alla quale sia ancora applicabile un periodo di esclusione stabilito direttamente nella sentenza ai sensi dell'art. 96, comma 7, del Codice?</p>	<p>[] Sì [] No</p> <p>Se la documentazione pertinente è disponibile elettronicamente, indicare: (indirizzo web, autorità o organismo di emanazione, riferimento preciso della documentazione):</p> <p>[.....][.....][.....][.....] [...] ⁽¹⁷⁾</p>
<p>In caso affermativo, indicare ⁽¹⁸⁾:</p> <p>a) la data della condanna, del decreto penale di condanna, la relativa durata e il reato commesso tra quelli riportati all'articolo 94, comma 1, lettera da a) a h), del Codice e i motivi di condanna</p> <p>b) dati identificativi delle persone condannate [] ;</p> <p>c) se stabilita direttamente nella sentenza di condanna la durata della pena accessoria, indicare:</p>	<p>a) Data:[], durata: [], lettera comma 1, articolo 94 [], motivi: [], tipologia del reato commesso [], dati inerenti all'eventuale avvenuta comminazione della pena accessoria dell'incapacità di contrarre con la pubblica amministrazione e la relativa durata []</p> <p>b) [.....]</p> <p>c) durata del periodo d'esclusione [.....], lettera comma 1, articolo 94 []</p>
<p>In caso di sentenze di condanna, l'operatore economico ha adottato misure sufficienti a dimostrare la sua affidabilità nonostante l'esistenza di un pertinente motivo di esclusione¹⁹ (autodisciplina o "Self-Cleaning", cfr. articolo 96, comma 6, del Codice)?</p>	<p>[] Sì [] No</p>
<p>In caso affermativo, descrivere tali misure:</p> <p>L'operatore economico ha risarcito o si è impegnato a risarcire qualunque danno causato dal reato o dall'illecito</p>	<p>[...] Sì [...] No</p>

⁽¹¹⁾ Quale definita all'articolo 2 della decisione quadro 2008/841/GAI del Consiglio, del 24 ottobre 2008, relativa alla lotta contro la criminalità organizzata (GU L 300 dell'11.11.2008, pag. 42).

⁽¹²⁾ Quale definita all'articolo 3 della convenzione relativa alla lotta contro la corruzione nella quale sono coinvolti funzionari delle Comunità europee o degli Stati membri dell'Unione europea (GU C 195 del 25.6.1997, pag. 1) e all'articolo 2, paragrafo 1, della decisione quadro 2003/568/GAI del Consiglio, del 22 luglio 2003, relativa alla lotta contro la corruzione nel settore privato (GU L 192 del 31.7.2003, pag. 54). Questo motivo di esclusione comprende la corruzione così come definita nel diritto nazionale dell'amministrazione aggiudicatrice (o ente aggiudicatore) o dell'operatore economico.

⁽¹³⁾ Ai sensi dell'articolo 1 della convenzione relativa alla tutela degli interessi finanziari delle Comunità europee (GU C 316 del 27.11.1995, pag. 48).

(14) Quali definiti agli articoli 1 e 3 della decisione quadro del Consiglio, del 13 giugno 2002, sulla lotta contro il terrorismo (GU L 164 del 22.6.2002, pag. 3). Questo motivo di esclusione comprende anche l'istigazione, il concorso, il tentativo di commettere uno di tali reati, come indicato all'articolo 4 di detta decisione quadro.

(15) Quali definiti all'articolo 1 della direttiva 2005/60/CE del Parlamento europeo e del Consiglio, del 26 ottobre 2005, relativa alla prevenzione dell'uso del sistema finanziario a scopo di riciclaggio dei proventi di attività criminose e di finanziamento del terrorismo (*GU L 309 del 25.11.2005, pag. 15*).

(16) Quali definiti all'articolo 2 della direttiva 2011/36/UE del Parlamento europeo e del Consiglio, del 5 aprile 2011, concernente la prevenzione e la repressione della tratta di esseri umani e la protezione delle vittime, e che sostituisce la decisione quadro del Consiglio 2002/629/GAI (GU L 101 del

15.4.2011, pag. 1).

⁽¹⁷⁾ Ripetere tante volte quanto necessario.

⁽¹⁸⁾ Ripetere tante volte quanto necessario.

⁽¹⁹⁾ In conformità alle disposizioni nazionali di attuazione dell'articolo 57, paragrafo 6, della direttiva 2014/24/UE.

L'operatore economico ha chiarito i fatti e le circostanze in modo globale collaborando attivamente con le autorità investigative	[...] Sì [...] No
L'operatore economico ha adottato provvedimenti concreti di carattere tecnico, organizzativo e relativi al personale idonei a prevenire ulteriori reati o illeciti	[...] Sì [...] No
Altro	[.....]
Le misure sono state adottate o devono essere ancora adottate?	[.....]
L'operatore economico ha descritto le misure in un documento separato, allegato al DGUE?	Sì [...] No [...]
Documentazione presente nel FVOE?	Sì [...] No [...]

B: MOTIVI LEGATI AL PAGAMENTO DI IMPOSTE O CONTRIBUTI PREVIDENZIALI

Pagamento di imposte, tasse o contributi previdenziali (art. 94, comma 6, e art. 95, comma 2, del Codice):	Risposta:	
L'operatore economico ha soddisfatto tutti gli obblighi relativi al pagamento di imposte, tasse o contributi previdenziali , sia nel paese dove è stabilito sia nello Stato membro della stazione appaltante o dell'ente concedente, se diverso dal paese di stabilimento?	[] Sì [] No	
In caso negativo , indicare:	Imposte/tasse	Contributi previdenziali
a) Paese o Stato membro interessato	a) [.....]	a) [.....]
b) Di quale importo si tratta	b) [.....]	b) [.....]
c) Come è stata stabilita tale inottemperanza:		
1) Mediante una decisione giudiziaria o amministrativa:	c1) [] Sì [] No	c1) [] Sì [] No
- Tale decisione è definitiva e vincolante?	- [] Sì [] No	- [] Sì [] No
- Indicare la data della sentenza di condanna o della decisione.	- [.....]	- [.....]
- Nel caso di una sentenza di condanna, se stabilita direttamente nella sentenza di condanna , la durata del periodo d'esclusione:	- [.....]	- [.....]
2) In altro modo ? Specificare:	c2) [.....]	c2) [.....]
d) L'operatore economico ha ottemperato od ottempererà ai suoi obblighi, pagando o impegnandosi in modo vincolante a pagare le imposte, le tasse o i contributi previdenziali dovuti, compresi eventuali interessi o multe, avendo effettuato il pagamento o formalizzato l'impegno prima della scadenza del termine per la presentazione della domanda (articolo 94, comma 6, del Codice) oppure ha compensato il debito tributario con crediti vantati nei confronti della pubblica amministrazione (art. 95, comma 2, ult. periodo, del Codice)?	d) [] Sì [] No	d) [] Sì [] No
	In caso affermativo , fornire informazioni dettagliate: [.....]	In caso affermativo , fornire informazioni dettagliate: [.....]

Se la documentazione pertinente relativa al pagamento di imposte o contributi previdenziali è disponibile elettronicamente, indicare:	(indirizzo web, autorità o organismo di emanazione, riferimento preciso della documentazione) ⁽²⁰⁾ : [.....][.....][.....]
---	--

C: MOTIVI LEGATI A INSOLVENZA, CONFLITTO DI INTERESSI O ILLECITI PROFESSIONALI ⁽²¹⁾

Si noti che ai fini del presente appalto alcuni dei motivi di esclusione elencati di seguito potrebbero essere stati oggetto di una definizione più precisa nel diritto nazionale, nell'avviso o bando pertinente o nei documenti di gara. Il diritto nazionale può ad esempio prevedere che nel concetto di "grave illecito professionale" rientrino forme diverse di condotta.

Informazioni su eventuali situazioni di insolvenza, conflitto di interessi o illeciti professionali	Risposta:
L'operatore economico ha violato, per quanto di sua conoscenza, obblighi applicabili in materia di salute e sicurezza sul lavoro, di diritto ambientale, sociale e del lavoro, ⁽²²⁾ di cui all'articolo 95, comma 1, lett. a), del Codice?	[] Sì [] No
In caso affermativo, l'operatore economico ha adottato misure sufficienti a dimostrare la sua affidabilità nonostante l'esistenza di un pertinente motivo di esclusione (autodisciplina o "Self-Cleaning, cfr. articolo 96, comma 6, del Codice)?	[] Sì [] No
In caso affermativo, descrivere tali misure:	[...] Sì [...] No
L'operatore economico ha risarcito o si è impegnato a risarcire qualunque danno causato dal reato o dall'illecito	[...] Sì [...] No
L'operatore economico ha chiarito i fatti e le circostanze in modo globale collaborando attivamente con le autorità investigative	[...] Sì [...] No
L'operatore economico ha adottato provvedimenti concreti di carattere tecnico, organizzativo e relativi al personale idonei a prevenire ulteriori reati o illeciti	[...] Sì [...] No
Altro	[.....]
Le misure sono state adottate o devono essere ancora adottate?	[.....]
L'operatore economico ha descritto le misure in un documento separato, allegato al DGUE?	Sì [...] No [...]
Documentazione presente nel FVOE?	Sì [...] No [...]
L'operatore economico si trova in una delle seguenti situazioni oppure è sottoposto a un procedimento per l'accertamento di una delle seguenti situazioni di cui all'articolo 94, comma 5, lett. d), del Codice:	[] Sì [] No
a) liquidazione giudiziale	[] Sì [] No In caso affermativo indicare gli estremi dei provvedimenti [.....] [.....]
b) liquidazione coatta	[] Sì [] No In caso affermativo indicare gli estremi dei provvedimenti [.....] [.....]
c) concordato preventivo	[] Sì [] No In caso affermativo indicare gli estremi dei provvedimenti [.....] [.....]
d) nei cui confronti sia in corso un procedimento per l'accesso a una di tali procedure	[] Sì [] No In caso affermativo indicare gli estremi dei provvedimenti [.....] [.....]
In caso affermativo:	[.....] [.....]
L'operatore economico sarà comunque in grado di eseguire il contratto?	[] Sì [] No

⁽²⁰⁾ Ripetere tante volte quanto necessario.

⁽²¹⁾ Cfr. articolo 57, paragrafo 4, della direttiva 2014/24/UE.

⁽²²⁾ Così come stabiliti ai fini del presente appalto dalla normativa nazionale, dall'avviso o bando pertinente o dai documenti di gara ovvero dall'articolo 18, paragrafo 2, della direttiva 2014/24/UE.

	[.....][.....][.....]
<ul style="list-style-type: none"> • contestata commissione da parte dell'operatore economico, ovvero dei soggetti di cui al comma 3 dell'articolo 94 di taluno dei reati consumati o tentati di cui al comma 1 del medesimo articolo 94 (art. 98, comma 3, lett. g, del Codice)? 	<input type="checkbox"/> Sì <input type="checkbox"/> No [.....]
<ul style="list-style-type: none"> • contestata o accertata commissione, da parte dell'operatore economico oppure dei soggetti di cui al comma 3 dell'articolo 94, di 	<input type="checkbox"/> Sì <input type="checkbox"/> No [.....]

⁽²³⁾ Cfr., ove applicabile, il diritto nazionale, l'avviso o bando pertinente o i documenti di gara.

<p>taluno dei seguenti reati consumati (art. 98, comma 3, lett. h, del Codice)?</p> <p><input type="checkbox"/> 1) abusivo esercizio di una professione, ai sensi dell'articolo 348 del codice penale;</p> <p><input type="checkbox"/> 2) bancarotta semplice, bancarotta fraudolenta, omessa dichiarazione di beni da comprendere nell'inventario fallimentare o ricorso abusivo al credito, di cui agli articoli 216, 217, 218 e 220 del regio decreto 16 marzo 1942, n. 267;</p> <p><input type="checkbox"/> 3) i reati tributari ai sensi del decreto legislativo 10 marzo 2000, n. 74, i delitti societari di cui agli articoli 2621 e seguenti del codice civile o i delitti contro l'industria e il commercio di cui agli articoli da 513 a 517 del codice penale;</p> <p><input type="checkbox"/> 4) i reati urbanistici di cui all'articolo 44, comma 1, lettere b) e c), del testo unico delle disposizioni legislative e regolamentari in materia di edilizia, di cui al decreto del Presidente della Repubblica 6 giugno 2001, n. 380, con riferimento agli affidamenti aventi ad oggetto lavori o servizi di architettura e ingegneria;</p> <p><input type="checkbox"/> 5) i reati previsti dal decreto legislativo 8 giugno 2001, n. 231.</p>	<p>[] Sì [] No</p> <p>[.....]</p> <p>[] Sì [] No</p> <p>[.....]</p> <p>[] Sì [] No</p> <p>[.....]</p> <p>[] Sì [] No</p> <p>[.....]</p> <p>[] Sì [] No</p> <p>[.....]</p>
<p>In caso affermativo, l'operatore economico ha adottato misure di autodisciplina o "Self-Cleaning, (cfr. articolo 96, comma 6, del Codice)?</p> <p>In caso affermativo, descrivere tali misure:</p> <p>L'operatore economico ha risarcito o si è impegnato a risarcire qualunque danno causato dal reato o dall'illecito</p> <p>L'operatore economico ha chiarito i fatti e le circostanze in modo globale collaborando attivamente con le autorità investigative</p> <p>L'operatore economico ha adottato provvedimenti concreti di carattere tecnico, organizzativo e relativi al personale idonei a prevenire ulteriori reati o illeciti</p> <p>Altro</p> <p>Le misure sono state adottate o devono essere ancora adottate?</p> <p>L'operatore economico ha descritto le misure in un documento separato, allegato al DGUE?</p> <p>Documentazione presente nel FVOE?</p>	<p>[] Sì [] No</p> <p>[...] Sì [...] No</p> <p>[...] Sì [...] No</p> <p>[...] Sì [...] No</p> <p>[.....]</p> <p>[.....]</p> <p>[.....]</p> <p>Sì [...] No [...]</p> <p>Sì [...] No [...]</p>
<p>L'operatore economico è a conoscenza di qualsiasi conflitto di interessi⁽²⁴⁾ legato alla sua partecipazione alla procedura di appalto (articolo 95, comma 1, lett. b, del</p>	<p>[] Sì [] No</p>

Codice)?	
In caso affermativo , fornire informazioni dettagliate sulle modalità con cui è stato risolto il conflitto di interessi:	[.....]

⁽²⁴⁾ Come indicato nel diritto nazionale, nell'avviso o bando pertinente o nei documenti di gara.

<p>L'operatore economico o un'impresa a lui collegata ha fornito consulenza alla stazione appaltante o all'ente concedente o ha altrimenti partecipato alla preparazione della procedura d'aggiudicazione (articolo 95, comma 1, lett. c, del Codice)?</p> <p>In caso affermativo, fornire informazioni dettagliate sulle misure adottate per prevenire le possibili distorsioni della concorrenza:</p>	<p>[] Sì [] No</p> <p>[.....]</p>
<p>L'operatore economico può confermare di:</p> <p>a) non essersi reso gravemente colpevole di false dichiarazioni nel fornire le informazioni richieste per verificare l'assenza di motivi di esclusione o il rispetto dei criteri di selezione?</p> <p>b) non avere occultato tali informazioni?</p> <p>c) non essere iscritto nel casellario informatico tenuto dall'ANAC per aver presentato false dichiarazioni o falsa documentazione nelle procedure di gara e negli affidamenti di subappalti? (art. 94, comma 5, lett. e, del Codice)?</p> <p>d) non essere iscritto nel casellario informatico tenuto dall'ANAC per aver presentato false dichiarazioni o falsa documentazione ai fini del rilascio dell'attestazione di qualificazione? (art. 94, comma 5, lett. f, del Codice)?</p> <p>e) non aver reso false comunicazioni sociali di cui agli articoli 2621 e 2622 del codice civile (art. 94, comma 1, lett. c, del Codice)?</p>	<p>[] Sì [] No</p> <p>[] Sì [] No</p> <p>[] Sì [] No</p> <p>[] Sì [] No</p> <p>Se la documentazione pertinente è disponibile elettronicamente, indicare: indirizzo web, autorità o organismo di emanazione, riferimento preciso della documentazione):</p> <p>[.....][.....][.....]</p> <p>[] Sì [] No</p> <p>Se la documentazione pertinente è disponibile elettronicamente, indicare: indirizzo web, autorità o organismo di emanazione, riferimento preciso della documentazione</p> <p>[.....][.....][.....]</p>

**D: ALTRI MOTIVI DI ESCLUSIONE EVENTUALMENTE PREVISTI DALLA LEGISLAZIONE NAZIONALE DELLO STATO
MEMBRO DELLA STAZIONE APPALTANTE O DELL'ENTE CONCEDENTE**

<p>MOTIVI DI ESCLUSIONE PREVISTI ESCLUSIVAMENTE DALLA LEGISLAZIONE NAZIONALE (art. 94, comma 1, lett. c) ed h), comma 2, comma 5, lett. a) e lett. b), e art. 53 comma 16-ter del D. Lgs. 165/2001)</p>	<p>Risposta:</p>
<p>Sussistono a carico dei soggetti indicati al comma 3 dell'art. 94 cause di decadenza, di sospensione o di divieto previste dall'articolo 67 del decreto legislativo 6 settembre 2011, n. 159 o di un tentativo di infiltrazione mafiosa di cui all'articolo 84, comma 4, del medesimo decreto, fermo restando quanto previsto dagli articoli 88, comma 4-bis, e 92, commi 2 e 3, del decreto legislativo 6 settembre 2011, n. 159, con riferimento rispettivamente alle comunicazioni antimafia e alle informazioni antimafia (Articolo 94, comma 2, del Codice)?</p>	<p>[] Sì [] No</p> <p>Se la documentazione pertinente è disponibile elettronicamente, indicare: (indirizzo web, autorità o organismo di emanazione, riferimento preciso della documentazione):</p> <p>[.....][.....][.....][.....] (25)</p>
<p>L'operatore economico si trova in una delle seguenti situazioni?</p> <p>1. è stato soggetto alla sanzione interdittiva di cui all'articolo 9, comma 2, lettera c) del decreto legislativo 8 giugno 2001, n. 231 o ad altra sanzione che comporta il divieto di contrarre con la pubblica</p>	<p>[] Sì [] No</p>

(25) Ripetere tante volte quanto necessario.

<p>amministrazione, compresi i provvedimenti interdittivi di cui all'articolo 14 del decreto legislativo 9 aprile 2008, n. 81 (Articolo 94, comma 5, lettera a), del Codice);</p>	<p>Se la documentazione pertinente è disponibile elettronicamente, indicare: indirizzo web, autorità o organismo di emanazione, riferimento preciso della documentazione): [.....][.....][.....]</p>
<p>2. è in regola con le norme che disciplinano il diritto al lavoro dei disabili di cui alla legge 12 marzo 1999, n. 68 (Articolo 94, comma 5, lett. b, del Codice);</p>	<p>[] Sì [] No [] Non è tenuto alla disciplina legge 68/1999 Se la documentazione pertinente è disponibile elettronicamente, indicare: indirizzo web, autorità o organismo di emanazione, riferimento preciso della documentazione): [.....][.....][.....] Nel caso in cui l'operatore non è tenuto alla disciplina legge 68/1999 indicare le motivazioni: (numero dipendenti e/o altro) [.....][.....][]</p>
<p>3. si trova, rispetto ad un altro partecipante alla medesima procedura di affidamento, in una situazione tale da far ritenere che le offerte degli operatori economici siano imputabili ad un unico centro decisionale a cagione di accordi tra loro intercorsi (articolo 95, comma 1, lett. d, del Codice)?</p>	<p>[] Sì [] No Se la documentazione pertinente è disponibile elettronicamente, indicare: indirizzo web, autorità o organismo di emanazione, riferimento preciso della documentazione): [.....][.....][.....]</p>
<p>4. L'operatore economico si trova nella condizione prevista dall'art. 53 comma 16-ter del D.Lgs. 165/2001 (pantouflage o revolving door) in quanto ha concluso contratti di lavoro subordinato o autonomo e, comunque, ha attribuito incarichi ad ex dipendenti della stazione appaltante o dell'ente concedente che hanno cessato il loro rapporto di lavoro da meno di tre anni e che negli ultimi tre anni di servizio hanno esercitato poteri autoritativi o negoziali per conto della stessa stazione appaltante o ente concedente nei confronti del medesimo operatore economico?</p>	<p>[] Sì [] No</p>

Parte IV: Criteri di selezione

(artt. 100 e 103 del Codice)

In merito ai criteri di selezione (sezione α o sezioni da A a D della presente parte) l'operatore economico dichiara che:

α: INDICAZIONE GLOBALE PER TUTTI I CRITERI DI SELEZIONE

<p>L'operatore economico non deve compilare questo campo solo se la stazione appaltante o l'ente concedente ha indicato nell'avviso o bando pertinente o nei documenti di gara ivi citati che l'operatore economico può limitarsi a compilare la sezione α della parte IV senza compilare nessun'altra sezione della parte IV:</p>	<p>Risposta [] Sì [] No</p>
---	--

A: IDONEITÀ (Articolo 100, comma 1, lettera a), del Codice)

Tale Sezione è da compilare solo se le informazioni sono state richieste espressamente dalla stazione appaltante o dall'ente concedente nell'avviso o bando pertinente o nei documenti di gara.

Idoneità	Risposta
-----------------	-----------------

<p>1) Iscrizione in un registro professionale o commerciale tenuto nello Stato membro di stabilimento ⁽²⁶⁾ per un'attività pertinente anche se non coincidente con l'oggetto dell'appalto</p> <p>Se la documentazione pertinente è disponibile elettronicamente, indicare:</p>	<p>[.....]</p> <p>(indirizzo web, autorità o organismo di emanazione, riferimento preciso della documentazione):</p> <p>[.....][.....][.....]</p>
<p>2) Per gli appalti di servizi, forniture e lavori:</p> <p>È richiesta una particolare autorizzazione o appartenenza a una particolare organizzazione (elenchi, albi, ecc.) per poter prestare il servizio di cui trattasi nel paese di stabilimento dell'operatore economico?</p> <p>Se la documentazione pertinente è disponibile elettronicamente, indicare:</p>	<p>[] Sì [] No</p> <p>In caso affermativo, specificare quale documentazione e se l'operatore economico ne dispone: [...] [] Sì [] No</p> <p>(indirizzo web, autorità o organismo di emanazione, riferimento preciso della documentazione):</p> <p>[.....][.....][.....]</p>

⁽²⁶⁾ Conformemente all'elenco dell'allegato XI della direttiva 2014/24/UE; gli operatori economici di taluni Stati membri potrebbero dover soddisfare altri requisiti previsti nello stesso allegato.

B: CAPACITÀ ECONOMICA E FINANZIARIA (Articolo 100, comma 1, lettera b), del Codice)

Tale Sezione è da compilare solo se le informazioni sono state richieste espressamente dalla stazione appaltante o dall'ente concedente nell'avviso o bando pertinente o nei documenti di gara.	
<p>Capacità economica e finanziaria</p> <p>1a) Il fatturato globale maturato nei migliori tre anni degli ultimi cinque precedenti a quello di indizione della procedura è il seguente (art. 100, comma 11, del Codice):</p> <p>e</p> <p>(per gli appalti di lavori di importo pari o superiore ai 20 milioni di Euro):</p> <p>1) l'operatore economico fornisce i parametri economico-finanziari significativi richiesti, certificati da società di revisione ovvero da altri soggetti preposti che si affianchino alle valutazioni tecniche proprie dell'organismo di certificazione, da cui emerga in modo inequivoco l'esposizione finanziaria dell'operatore economico al momento in cui partecipa a una gara di appalto (art. 103, comma 1, lett. a, del Codice)</p> <p>in alternativa</p> <p>2) l'operatore economico possiede un volume d'affari in lavori pari a due volte l'importo a base di gara, che l'operatore economico deve aver realizzato nei migliori cinque dei dieci anni antecedenti alla data di pubblicazione del bando (art. 103, comma 1, lett. a, del Codice)</p>	<p>Risposta:</p> <p>Fatturato globale [.....] [...] valuta</p> <p>[] Sì [] No</p> <p>Indicare i parametri</p> <p>• [.....] • [.....]</p> <p>[] Sì [] No</p> <p>Indicare il volume di affari [....] valuta</p>
<p>Se le informazioni relative al fatturato globale non sono disponibili per tutto il periodo richiesto, indicare la data di costituzione o di avvio delle attività dell'operatore economico:</p>	<p>[.....]</p>
<p>1b) Per quanto riguarda gli eventuali altri requisiti economici o finanziari specificati nell'avviso o bando pertinente o nei documenti di gara, l'operatore economico dichiara che:</p> <p>Se la documentazione pertinente eventualmente specificata nell'avviso o bando pertinente o nei documenti di gara è disponibile elettronicamente, indicare:</p>	<p>[.....]</p> <p>(indirizzo web, autorità o organismo di emanazione, riferimento preciso della documentazione):</p> <p>[.....][.....][.....]</p>

C: CAPACITÀ TECNICHE E PROFESSIONALI (Articolo 100, comma 1, lettera c), del Codice)

Tale Sezione è da compilare solo se le informazioni sono state richieste espressamente dalla stazione appaltante o dall'ente concedente nell'avviso o bando pertinente o nei documenti di gara.	
Capacità tecniche e professionali	Risposta:
<p>1a) Unicamente per gli appalti pubblici di lavori, durante il periodo di riferimento⁽²⁷⁾ l'operatore economico ha eseguito i seguenti lavori del tipo specificato:</p>	<p>Numero di anni (periodo specificato nell'avviso o bando pertinente o nei documenti di gara): [...]</p> <p>Lavori: [.....]</p>

(27) Le amministrazioni aggiudicatrici possono **richiedere** fino a cinque anni e **ammettere** un'esperienza che risale a **più** di cinque anni prima.

<p>Se la documentazione pertinente sull'esecuzione e sul risultato soddisfacenti dei lavori più importanti è disponibile per via elettronica, indicare:</p> <p>e</p> <p>(per gli appalti di lavori di importo pari o superiore a 100 milioni di euro):</p> <p>l'operatore economico fornisce prova di aver eseguito lavori per entità e tipologia compresi nella categoria individuata come prevalente a quelli posti in appalto opportunamente certificati dalle rispettive stazioni appaltanti, tramite presentazione del certificato di esecuzione lavori (art. 103, comma 1, lett. b, del Codice)</p>	<p>(indirizzo web, autorità o organismo di emanazione, riferimento preciso della documentazione):</p> <p>[.....][.....][.....]</p> <p>[] Sì [] No</p> <p>Indicare i lavori [....]</p>								
<p>1b) Unicamente per gli appalti pubblici di forniture e di servizi: di aver eseguito negli ultimi dieci anni dalla data di indizione della procedura di gara contratti analoghi a quello in affidamento anche a favore di soggetti privati (art. 100, comma 11, del Codice):</p>	<p>Numero di anni (periodo specificato nell'avviso o bando pertinente o nei documenti di gara):</p> <p>[.....]</p> <table border="1"> <thead> <tr> <th>Descrizione</th> <th>importi</th> <th>date</th> <th>destinatari</th> </tr> </thead> <tbody> <tr> <td> </td> <td> </td> <td> </td> <td> </td> </tr> </tbody> </table>	Descrizione	importi	date	destinatari				
Descrizione	importi	date	destinatari						
<p>2) Per quanto riguarda gli eventuali altri requisiti tecnici e professionali specificati nell'avviso o bando pertinente o nei documenti di gara, l'operatore economico dichiara che:</p> <p>Se la documentazione pertinente eventualmente specificata nell'avviso o bando pertinente o nei documenti di gara è disponibile elettronicamente, indicare:</p>	<p>[.....]</p> <p>(indirizzo web, autorità o organismo di emanazione, riferimento preciso della documentazione):</p> <p>[.....][.....][.....]</p>								

D: SISTEMI DI GARANZIA DELLA QUALITÀ E NORME DI GESTIONE AMBIENTALE

<p>L'operatore economico deve fornire informazioni solo se i programmi di garanzia della qualità e/o le norme di gestione ambientale sono stati richiesti dalla stazione appaltante o dall'ente concedente nell'avviso o bando pertinente o nei documenti di gara ivi citati.</p>	<p>Risposta:</p>
<p>L'operatore economico potrà presentare certificati rilasciati da organismi indipendenti per attestare che egli soddisfa determinate norme di garanzia della qualità, compresa l'accessibilità per le persone con disabilità?</p> <p>In caso negativo, spiegare perché e precisare di quali altri mezzi di prova relativi al programma di garanzia della qualità si dispone:</p> <p>Se la documentazione pertinente è disponibile elettronicamente, indicare:</p>	<p>[] Sì [] No</p> <p>[.....] [.....]</p> <p>(indirizzo web, autorità o organismo di emanazione, riferimento preciso della documentazione):</p> <p>[.....][.....][.....]</p>
<p>L'operatore economico potrà presentare certificati rilasciati da organismi indipendenti per attestare che egli rispetta determinati sistemi o norme di gestione ambientale?</p> <p>In caso negativo, spiegare perché e precisare di quali altri mezzi di prova relativi ai sistemi o norme di gestione ambientale si dispone:</p> <p>Se la documentazione pertinente è disponibile elettronicamente, indicare:</p>	<p>[] Sì [] No</p> <p>[.....] [.....]</p>

	(indirizzo web, autorità o organismo di emanazione, riferimento preciso della documentazione): [.....][.....][.....]
--	--

Parte V: Riduzione del numero di candidati qualificati (ARTICOLO 70, COMMA 6, DEL CODICE)

L'operatore economico deve fornire informazioni solo se la stazione appaltante o l'ente concedente ha specificato i criteri e le regole obiettivi e non discriminatori da applicare per limitare il numero di candidati che saranno invitati a presentare un'offerta o a partecipare al dialogo. Tali informazioni, che possono essere accompagnate da condizioni relative ai (tipi di) certificati o alle forme di prove documentali da produrre eventualmente, sono riportate nell'avviso o bando pertinente o nei documenti di gara ivi citati.

Solo per le procedure ristrette, le procedure competitive con negoziazione, le procedure di dialogo competitivo e i partenariati per l'innovazione:

L'operatore economico dichiara:

Riduzione del numero	Risposta:
Di soddisfare i criteri e le regole obiettivi e non discriminatori da applicare per limitare il numero di candidati, come di seguito indicato :	[.....]
Se sono richiesti determinati certificati o altre forme di prove documentali, indicare per ciascun documento se l'operatore economico dispone dei documenti richiesti:	[] Sì [] No ⁽²⁹⁾
Se alcuni di tali certificati o altre forme di prove documentali sono disponibili elettronicamente ⁽²⁸⁾ , indicare per ciascun documento :	(indirizzo web, autorità o organismo di emanazione, riferimento preciso della documentazione): [.....][.....][.....] ⁽³⁰⁾

Parte VI: Dichiarazioni finali

Il sottoscritto/i sottoscritti dichiara/dichiarano formalmente che le informazioni riportate nelle precedenti parti da II a V sono veritiere e corrette e che il sottoscritto/i sottoscritti è/sono consapevole/consapevoli delle conseguenze di una grave falsa dichiarazione, ai sensi dell'articolo 76 del DPR 445/2000.

Fermo restando le disposizioni degli articoli 40, 43 e 46 del DPR 445/2000, il sottoscritto/i sottoscritti dichiara/dichiarano formalmente di essere in grado di produrre, su richiesta e senza indugio, i certificati e le altre forme di prove documentali del caso, con le seguenti eccezioni:

a) se la stazione appaltante o l'ente concedente hanno la possibilità di acquisire direttamente la documentazione complementare accedendo a una banca dati nazionale che sia disponibile gratuitamente in un qualunque Stato membro ⁽³¹⁾, oppure

b) a decorrere al più tardi dal 18 aprile 2018 ⁽³²⁾, la stazione appaltante o l'ente concedente sono già in possesso della documentazione in questione.

Il sottoscritto/i sottoscritti autorizza/autorizzano formalmente [nome della stazione appaltante o dell'ente concedente di cui alla parte I, sezione A] ad accedere ai documenti complementari alle informazioni, di cui [alla parte/alla sezione/al punto o ai punti] del presente documento di gara unico europeo, ai fini della [procedura di appalto: (descrizione sommaria, estremi della pubblicazione nella Gazzetta ufficiale dell'Unione europea, numero di riferimento)].

Data, luogo e, se richiesto o necessario, firma/firme: [.....]

⁽²⁸⁾ Indicare chiaramente la voce cui si riferisce la risposta.

⁽²⁹⁾ Ripetere tante volte quanto necessario.

⁽³⁰⁾ Ripetere tante volte quanto necessario.

⁽³¹⁾ A condizione che l'operatore economico abbia fornito le informazioni necessarie (indirizzo web, autorità o organismo di emanazione, riferimento preciso della documentazione) in modo da consentire all'amministrazione aggiudicatrice o all'ente aggiudicatore di acquisire la documentazione. Se necessario, accludere il pertinente assenso.

⁽³²⁾ In funzione dell'attuazione nazionale dell'articolo 59, paragrafo 5, secondo comma, della direttiva 2014/24/UE.

ALLEGATO A/3 - SCHEDA FORNITORE

**PROCEDURA DI GARA APERTA E TELEMATICA PER L’AFFIDAMENTO DELLA FORNITURA
TRIENNALE DI DISPOSITIVI MEDICI PER LA UOSD NEURORADIOLOGIA INTERVENTISTICA
DELL’A.O.R.N. “S. ANNA E S. SEBASTIANO” DI CASERTA**

Denominazione e Ragione Sociale:

Sede Amministrativa:

Partita IVA:		codice fiscale:	
numero telefonico	numero fax	recapito @ Mail (uff. commerciale):	
Referente commerciale:			

numero telefonico	numero fax	recapito @ Mail
-------------------	------------	-----------------

NODO SMISTAMENTO ORDINI

Canale NSO:

Data, _____

Firma del Legale Rappresentante o di un suo Procuratore

Firma autografa sostituita da firma digitale

apposta ai sensi del D.lgs. n.82/2005 “Codice di Amministrazione Digitale” (CAD)

**PROCEDURA DI GARA APERTA E TELEMATICA PER L’AFFIDAMENTO DELLA FORNITURA
TRIENNALE DI DISPOSITIVI MEDICI PER LA UOSD NEURORADIOLOGIA
INTERVENTISTICA DELL’A.O.R.N. “S. ANNA E S. SEBASTIANO” DI CASERTA**

ALLEGATO A4

Modulo trattamento dati – informativa ai fornitori

La presente Informativa viene resa da questa Azienda Ospedaliera ad integrazione di quanto già indicato nell'informativa generale sul trattamento dei dati personali ai sensi dell'art. 13 del Regolamento Europeo 2016/679 (d'ora innanzi denominato GDPR) - **in merito ai trattamenti di dati personali di Fornitori di beni e servizi.**

Il trattamento si svolgerà nel rispetto dei diritti e libertà fondamentali con particolare riferimento alla riservatezza delle informazioni e alla protezione dei dati personali e in tutte le sue fasi sarà improntato ai principi di correttezza, liceità, legittimità, indispensabilità, trasparenza e non eccedenza rispetto agli scopi per cui i dati sono raccolti.

1. Finalità del trattamento e basi di legittimità

Il trattamento dei dati personali del Fornitore viene effettuato dall'Azienda Ospedaliera esclusivamente per il perseguimento di finalità istituzionali relative all'instaurazione, gestione ed esecuzione dei rapporti precontrattuali e contrattuali, in particolare per:

- eseguire obblighi derivanti da un contratto oppure per adempiere, prima e dopo l'esecuzione del contratto a specifiche richieste del Fornitore;
- adempiere ad obblighi di legge di natura amministrativa, contabile, civilistica, fiscale e attinenti l'ambito della sicurezza;
- gestire l'eventuale contenzioso;
- programmare le attività e valutare la qualità dei servizi erogati.

Il conferimento dei dati da parte del Fornitore per le finalità sopra spiegate riveste natura obbligatoria e, pertanto, l'eventuale rifiuto a fornirli in tutto od in parte può dar luogo all'impossibilità per questa Azienda Ospedaliera di dare esecuzione al contratto o di svolgere correttamente tutti gli adempimenti ad esso correlati, compreso il pagamento.

2. Categorie di dati trattati e modalità di trattamento

Oggetto di trattamento possono essere dati identificativi quali dati anagrafici, recapiti, codice fiscale, dati relativi alla situazione economica, finanziaria, fiscale, contributiva e dati giudiziari.

I dati trattati sono relativi ai soggetti facenti parte della Ditta/Società (legale rappresentante, soci, procuratori) e/o ai loro delegati.

Il trattamento che avviene sia in modalità cartacea che elettronica è in ogni caso unicamente finalizzato al compimento delle attività istituzionali dell'Azienda.

3. Soggetti autorizzati al trattamento

L'Azienda Ospedaliera custodisce i dati in archivi cartacei o informatici e li protegge con misure di sicurezza previste dalla normativa vigente. I dati personali sono trattati da personale dell'Azienda previamente autorizzato al trattamento a cui sono impartite idonee e specifiche istruzioni in ordine a misure e comportamenti da osservare al fine di assicurare un adeguato livello di protezione, ovvero da soggetti terzi (nominati Responsabili) che forniscono servizi elaborativi su richiesta dell'Azienda.

4. Conservazione dei dati personali

I Dati Personali saranno conservati solo per il tempo necessario ai fini per cui sono raccolti, rispettando il principio di minimizzazione di cui all'art.5, comma 1, lettera c) del GDPR nonché gli obblighi di legge cui è tenuto il Titolare.

5. Categorie di soggetti destinatari dei dati

I dati personali del Fornitore non saranno in alcun modo diffusi e saranno trattati a termini di legge e nel rispetto del segreto professionale e d'ufficio.

Tali dati potranno essere comunicati ai soggetti previsti dalla normativa vigente o verso i quali la comunicazione sia strettamente necessaria al solo fine di perseguire correttamente le predette finalità istituzionali.

In particolare, i dati potranno essere comunicati ad Amministrazioni Pubbliche, Fornitori di servizi informatici, Fornitori di servizi amministrativi e contabili, Organi di vigilanza e Controllo, Autorità giudiziaria.

Per la comunicazione dei suoi dati personali, esclusivamente ai soggetti sopraindicati, è necessario che Lei ci fornisca il Suo consenso.

La invitiamo pertanto a compilare il modulo con la formula di consenso che troverà allegato.

6. Trasferimento dei dati personali verso Paesi extra UE

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

7. Diritti dell'interessato

Il Fornitore, in qualità di soggetto interessato, ha il diritto di accedere in qualunque momento ai dati che lo riguardano, ai sensi degli artt. 15-22 GDPR. In particolare, potrà chiedere la rettifica, la cancellazione, la limitazione del trattamento

dei dati stessi nei casi previsti dall'art. 18 del GDPR, la revoca del consenso prestato ai sensi dell'art. 7 del GDPR e di ottenere la portabilità dei dati che lo riguardano nei casi previsti dall'art. 20 del GDPR, nonché proporre reclamo all'autorità di controllo competente ex art. 77 del GDPR (Garante per la Protezione dei Dati Personali). Il Fornitore può, altresì, formulare una richiesta di opposizione al trattamento dei propri dati ex art. 21 del GDPR nella quale dare evidenza delle ragioni che giustifichino l'opposizione: il Titolare si asterrà dal trattare ulteriormente i dati salvo che Egli dimostri l'esistenza di motivi legittimi cogenti per procedere al trattamento che prevalgano sugli interessi, diritti e libertà del Fornitore medesimo.

Le richieste vanno rivolte per iscritto al Titolare ovvero al Responsabile della Protezione dei Dati ai recapiti sotto indicati.

8. Dati di contatto

Delegato Titolare del trattamento è l'Arch. Antonio Rocchio, Direttore UOC Ingegneria Ospedaliera Sant'Anna e San Sebastiano di Caserta, con sede in Via Palasciano snc, 81100 Caserta, contattabile all'indirizzo PEC ufficiotecnico@ospedale.caserta.it

(NOME E COGNOME, DENOMINAZIONE, RAGIONE SOCIALE)

Preso atto dell'informativa che l'AO S.ANNA E S.SEBASTIANO ha fornito, resa ai sensi dell'art.13 del Regolamento Europeo 2016/679:

☐ esprime il consenso

☐ nega il consenso

alla comunicazione dei propri dati personali esclusivamente alle categorie di soggetti elencate nel punto 5) della Informativa

Luogo e data _____

Firma _____

**PROCEDURA DI GARA APERTA E TELEMATICA PER L’AFFIDAMENTO DELLA FORNITURA
TRIENNALE DI DISPOSITIVI MEDICI PER LA UOSD NEURORADIOLOGIA INTERVENTISTICA
DELL’A.O.R.N. “S. ANNA E S. SEBASTIANO” DI CASERTA**

ALLEGATO A/5

“AVVALIMENTO – DICHIARAZIONI IMPRESA AUSILIARIA”

*LA PRESENTE DICHIARAZIONE, A PENA DI ESCLUSIONE, DEVE ESSERE FIRMATA DIGITALMENTE OPPURE CORREDATA DA
FOTOCOPIA DEL DOCUMENTO DI IDENTIFICAZIONE DEL FIRMATARIO.*

Dichiarazione sostitutiva requisiti ai sensi del DPR 445/2000

Il/la sottoscritto/a _____ nato/a a _____ () il ____/____/_____, _____ C.F. _____,
_____ domiciliato/a per la carica ove appresso, in qualità
di _____.¹(o altro, specificare: _____) della
impresa _____ con sede in _____ (_____),
Via _____
_____, Codice Fiscale n. _____ P. IVA _____ iscritta
presso il Registro delle Imprese di _____ dal ____/____/_____, n. REA
_____, per le seguenti attività _____ in qualità di

IMPRESA AUSILIARIA

del Concorrente _____ della gara in oggetto: _____
pienamente consapevole della responsabilità penale cui va incontro, ai sensi e per gli effetti dell’art. 76
D.P.R. 28 dicembre 2000, n. 445, in caso di dichiarazioni mendaci o di formazione, esibizione o uso di atti
falsi ovvero di atti contenenti dati non più rispondenti a verità,

DICHIARA ed attesta sotto la propria responsabilità

- a) di possedere - ai sensi e per gli effetti dell’art.104 del D. Lgs.36/2023 e s.m.i. - i seguenti requisiti di
carattere speciale, così come prescritti dal disciplinare di gara, di cui il concorrente si avvale per poter
essere ammesso alla gara: _____;
- b) di obbligarsi - *in maniera incondizionata e irrevocabile* -, nei confronti del concorrente e della Stazione
Appaltante, a mettere a disposizione le risorse necessarie di cui è carente l’operatore ausiliato per tutta
la durata dell’appalto, nei modi e nei limiti stabiliti dall’art. 104 del D. Lgs. n.36/2023 e s.m.i., nonché –
*qualora i requisiti oggetto di avvalimento riguardino, ai sensi dell’art. 104 comma 3 D. Lgs. 36/2023, il
possessione di autorizzazione o altro titolo abilitativo per la partecipazione alla procedura di
aggiudicazione o possessione di titoli di studio o professionali necessari all’esecuzione della prestazione
oggetto dell’appalto*
- di eseguire direttamente le prestazioni per cui tali capacità sono richieste;
- c) di non partecipare a sua volta alla stessa gara, né in forma singola, né in forma associata, né in qualità di
ausiliario di altro soggetto concorrente;
La ditta Ausiliaria, inoltre:
- d) **comunica** che l’Ente Certificatore dell’ottemperanza alle norme sul diritto al lavoro dei disabili (art. 17,
legge 68/99) è: _____ (indicare anche la sede/ufficio competente), indirizzo
PEC _____ (indicare l’indirizzo pec dell’ufficio competente);

- e) **indica**, relativamente alla propria impresa, che la Sede competente dell'Agenzia dell'Entrate è la seguente(indirizzo)_____ ; (PEC)_____;
- f) **attesta** di essere informato, ai sensi e per gli effetti del decreto legislativo 30 giugno 2003, n. 196 e del Regolamento 2016/679 - GDPR, che i dati personali raccolti saranno trattati, anche con strumenti informatici, esclusivamente nell'ambito del procedimento per il quale la dichiarazione viene resa;

¹La dichiarazione deve essere effettuata da un legale rappresentante o da un procuratore speciale/generale. In quest'ultimo caso deve essere fornito dall'impresa la procura speciale o altra idonea documentazione da cui trae i poteri di firma

- g) (dichiarazione eventuale, selezionare il box successivo ove si intenda rilasciare la relativa dichiarazione)
☐ **dichiara** che l'Impresa si trova in una delle condizioni previste **dall'art. 96, co. 13, D. Lgs. 36/2023**, di non applicabilità delle cause di esclusione previste dal medesimo articolo, come risultante dalla documentazione allegata (indicare documentazione allegata)_____;

- h) **dichiara** che i dati identificativi dei soggetti di cui all'art. 94, co. 3 del Codice sono:

NOME COGNOME	CODICE FISCALE	CARICA	RESIDENZA	CESSATO (SI/NO)

- i) **attesta** che i soggetti di cui all'art. 94, co. 3, del D.Lgs. 36/2023, **NON** si trovano nelle condizioni di cui al medesimo articolo, co. 1, lett. b-bis)
- j) **dichiara** che l'impresa NON si trova nelle condizioni di cui all'art. 98, co. 3, D. Lgs. 36/2023;
- k) (se del caso) **dichiara** che i seguenti soggetti, di cui all'art. 94, co.3 del Codice, hanno riportato condanne definitive per i reati di cui all'art. 94, comma 1, del Codice, come di seguito specificati:

NOME	COGNOME	CONDANNE DEFINITIVE

- l) (dichiarazione eventuale) **dichiara**²che i seguenti soggetti, di cui all'art. 94, co. 3, del Codice, hanno riportato condanne non passate in giudicato

NOME COGNOME	CODICE FISCALE	CONDANNE NON PASSATE IN GIUDICATO (specificare)

- m) dichiara di essere edotto degli obblighi derivanti dal Codice di comportamento adottato dalla stazione appaltante al seguente indirizzo https://www.ospedale.caserta.it/delibere/2023/Deliberazione%20del%20Direttore%20Generale_916_2023.pdf e si impegna, 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;
- n) di essere edotto degli obblighi derivanti dal Piano triennale per la prevenzione della corruzione e della trasparenza adottati dalla stazione appaltante e reperibili sul sito internet - PIAO https://www.ospedale.caserta.it/delibere/2023/Deliberazione%20del%20Direttore%20Generale_295_2023.pdf e https://www.ospedale.caserta.it/delibere/2023/Deliberazione%20del%20Direttore%20Generale_905_2023.pdf e di uniformarsi ai principi ivi contenuti e di impegnarsi, in caso di aggiudicazione, ad osservare e a far osservare ai propri dipendenti e collaboratori, per quanto applicabili, il suddetto Piano, pena la risoluzione del contratto;
- o) **Per gli operatori economici ammessi al concordato preventivo con continuità aziendale di cui all'art. 186 bis del R.D. 16 marzo 1942, n. 267**
di indicare, ad integrazione di quanto indicato nella parte III, sez. C, lett. d) del DGUE, i seguenti estremi del provvedimento di ammissione al concordato e del provvedimento di autorizzazione a partecipare alle gare_____. rilasciati dal Tribunale di _____;
- p) dichiara l'assenza delle cause di incompatibilità di cui all'art. 53, co. 16-ter, del D.lgs. n. 165/2001 nei confronti della Committente;

² Al fine di valutare l'eventuale grave illecito professionale previsto dall'art. 80, co. 5, lett. c), così come indicato dalle Linee Guida ANAC n. 6 (Deliberazione del Consiglio n. 1008/2017)

- q) *(dichiarazione eventuale, selezionare il box successivo ove si intenda rilasciare la relativa dichiarazione)*
☐ dichiara che l'Impresa si trova in una delle condizioni previste dall'art. 96, co. 13, D. Lgs. n.36/2023, di non applicabilità delle cause di esclusione previste dal medesimo articolo, come risultante dalla documentazione allegata (indicare documentazione allegata)_____;
- r) [in caso avvalimento attinente a servizi/forniture aventi ad oggetto **ESCLUSIVAMENTE** prestazioni (principali e/o secondarie) di cui ai settori sensibili di cui all'art 1, comma 53 della l. 190/2012] dichiara di essere iscritto nell'elenco dei fornitori, prestatori di servizi non soggetti a tentativo di infiltrazione mafiosa (c.d. white list) istituito presso la Prefettura della provincia di_____. oppure dichiara di aver presentato domanda di iscrizione nell'elenco dei fornitori, prestatori di servizi non soggetti a tentativo di infiltrazione mafiosa (c.d. white list) istituito presso la Prefettura della provincia di_____;
- s) **di essere consapevole** che, qualora fosse accertata la non veridicità del contenuto della presente dichiarazione, questa Impresa verrà esclusa dalla procedura ad evidenza pubblica per la quale è rilasciata, o, se risultata aggiudicataria, decadrà dalla aggiudicazione medesima la quale verrà annullata e/o revocata dalla Stazione Appaltante.; inoltre, qualora la non veridicità del contenuto della presente dichiarazione fosse accertata dopo la stipula del Contratto, questo potrà essere risolto di diritto dalla Committente ai sensi dell'art. 1456 cod. civ.

CONSENSO AL TRATTAMENTO DEI DATI PERSONALI

Con la firma del presente documento il sottoscritto dichiara altresì, ai sensi dell'art. 13 del D.Lgs. n. 196/2003 "*Codice in materia di protezione dei dati personali*" ed ai sensi dell'art. 13 del Regolamento UE n. 2016/679 relativo alla protezione delle persone fisiche con riguardo al trattamento dei dati personali, nonché alla libera circolazione di tali dati, di aver letto l'informativa sul trattamento dei dati personali contenuta nel Disciplinare di gara e di essere consapevole che i dati personali raccolti saranno trattati, anche con strumenti informatici, esclusivamente nell'ambito della presente gara e per le finalità ivi descritte, e di essere stato informato circa i diritti di cui all'articolo 7 del D.Lgs. n. 196/2003 e di cui agli artt. da 15 a 22 del Regolamento UE n. 2016/679.

Si avvisano i concorrenti che, ai sensi dell'art. 76 D.P.R. 28 dicembre 2000, n.445 «Chiunque rilascia dichiarazioni mendaci, forma atti falsi o ne fa uso nei casi previsti dal presente testo unico è punito ai sensi del codice penale e delle leggi speciali in materia. L'esibizione di un atto contenente dati non più rispondenti a verità equivale ad uso di atto falso».

LUOGO, li __/__/_____

FIRMATO DIGITALMENTE

ALLEGATO A7 BIS - INDICE DOCUMENTAZIONE TECNICA

PROCEDURA DI GARA APERTA E TELEMATICA PER L’AFFIDAMENTO DELLA FORNITURA TRIENNALE DI DISPOSITIVI MEDICI PER LA UOSD NEURORADIOLOGIA INTERVENTISTICA DELL’A.O.R.N. “S. ANNA E S. SEBASTIANO” DI CASERTA

L’operatore Economico, a pena di esclusione, non deve recare alcun riferimento al prezzo offerto, alla sua composizione/scomposizione, ovvero elementi che consentono di desumere in tutto o in parte l’offerta economica del concorrente.

La documentazione tecnica dovrà essere collocata a Sistema (piattaforma SIAPS) nel campo “Documentazione Tecnica”, all’uopo predisposto nella scheda “Caricamento Lotti” presentando la documentazione sottoelencata per ciascun lotto offerto:

	DOCUMENTAZIONE TECNICA	Piattaforma SIAPS
1	<p>File denominato: “Scheda Tecnica Lotto xx”</p> <p>Scheda Tecnica Prodotto Offerto -</p> <p>Nella scheda tecnica devono essere riportate le seguenti informazioni:</p> <ul style="list-style-type: none">- Numero lotto di riferimento- denominazione commerciale del prodotto offerto- codice prodotto offerto- il nome e la ragione sociale ed indirizzo del fabbricante- CND prodotto offerto (classificazione nazionale dei dispositivi)- RDM prodotto offerto (numero identificativo del dispositivo nel repertorio del Ministero della Salute) ove previsto- UDI ove previsto, come da normativa vigente- tipo di materiale di cui è costituito il dispositivo, natura delle materie prime utilizzate- specifiche tecniche del prodotto offerto- gamma di misure- caratteristiche del confezionamento- Destinazione d’uso- metodo di sterilizzazione (laddove previsto)- indicazioni per la conservazione- classe di rischio di appartenenza	<p>File denominato: “Scheda Tecnica Lotto xx”</p>
2	<p>File denominato: “Catalogo prodotti”</p> <p>Catalogo dei prodotti commercializzati dall’operatore economico riferiti all’oggetto di gara.</p>	<p>File denominato: “Catalogo prodotti”</p>

3	<p>File denominato: “Copia certificato CE”</p> <p>Copia del certificato, conforme all’originale e in corso di validità, della certificazione CE e relativa classe rilasciata dall’Ente Certificatore e il numero di repertorio di registrazione del Ministero della Salute.</p> <p>Si precisa che tutta la documentazione presente nella banca dati del Nuovo Sistema Informativo Sanitario (NSIS) e reperibile tramite il numero di registrazione nel repertorio generale dei dispositivi medici commercializzati in Italia (RDM) può essere omessa <u>previa dichiarazione dell’offerente</u> attestante l’aggiornamento della documentazione presente in tale banca dati.</p>	<p>File denominato: “Copia certificato CE”</p>
4	<p>File denominato: “Etichetta”</p> <p>Copia dell’etichetta del prodotto offerto -</p>	<p>File denominato: “Etichetta”</p>
5	<p>File denominato: “Dichiarazione Latex free”</p> <p>Dichiarazione dell’offerente che attesti</p> <ul style="list-style-type: none"> - Che tutti i prodotti offerti sono Latex Free e DHPE free; - Che i prodotti offerti sono biocompatibili; 	<p>File denominato: “Dichiarazione Latex free”</p>
	DICHIARAZIONI EVENTUALI	
1	<p>File denominato: “Documentazione ulteriore”</p> <p>Ogni altra dichiarazione o documentazione eventualmente anche relativa alle caratteristiche tecniche minime previste e non desumibili dalla scheda tecnica o dalla visione del campione (quando previsto), necessaria ai fini della valutazione.</p>	<p>File denominato: “Documentazione ulteriore”</p>
2	<p>File denominato: “Segreti tecnici e commerciali”</p> <p>Segreti tecnici e commerciali e documentazione a comprova</p> <p>N.B.= L’operatore economico allega una dichiarazione, anche in caso di assenza di segreti tecnici e commerciali.</p>	<p>File denominato: “Segreti tecnici e commerciali”</p>
3	<p>File denominato: “Dichiarazione equivalenza”</p> <p>Dichiarazione dell’intenzione di fornire per il lotto specifico prodotti equivalenti ai requisiti definiti dalle specifiche tecniche ai sensi dell’art. 79 d.lgs.36/2023</p>	<p>File denominato: “Dichiarazione equivalenza”</p>

PROCEDURA DI GARA APERTA E TELEMATICA PER L’AFFIDAMENTO DELLA FORNITURA TRIENNALE DI DISPOSITIVI MEDICI PER LA UOSD NEURORADIOLOGIA INTERVENTISTICA DELL’A.O.R.N. “S. ANNA E S. SEBASTIANO” DI CASERTA

ALLEGATO A9 - “ASSOLVIMENTO IMPOSTA DI BOLLO”

Il presente documento dovrà essere firmato digitalmente dal dichiarante e allegato a Sistema, secondo quanto indicato nel Disciplinare di gara e nelle guide al Sistema.

Il/la sottoscritto/a (per i soggetti che partecipano in forma singola e per i soggetti che partecipano in forma associata se già costituiti, per i Consorzi di cui all’art. 45, co. 2, lett. b) e c), del Codice e per le reti dotate di un organo comune con potere di rappresentanza e di soggettività giuridica)

NOME COGNOME	LUOGO E DATA DI NASCITA	C.F.	CARICA	IMPRESA (RAGIONE SOCIALE C.F./P.IVA)

Overo (per gli altri soggetti)

I sottoscritti:

NOME COGNOME	LUOGO E DATA DI NASCITA	C.F.	CARICA	IMPRESA (RAGIONE SOCIALE C.F./P.IVA)

pienamente consapevole/i della responsabilità penale, ai sensi e per gli effetti dell’art. 76 D.P.R. 28 dicembre 2000, n. 445, in caso di dichiarazioni mendaci o di formazione, esibizione o uso di atti falsi ovvero di atti contenenti dati non più rispondenti a verità,

DICHIARA/NO sotto la propria responsabilità

- o che gli obblighi relativi al pagamento dell’imposta di bollo ai sensi dell'art. 3 del DM 10 novembre 2011 (ex DPR 642/1972) sono stati assolti e che la presente marca da bollo (indicare di seguito il numero identificativo e la data);
- o Procedura di gara cui il pagamento si riferisce: “PROCEDURA DI GARA APERTA E TELEMATICA PER L’AFFIDAMENTO DELLA FORNITURA TRIENNALE DI DISPOSITIVI MEDICI PER LA UOSD NEURORADIOLOGIA INTERVENTISTICA DELL’A.O.R.N. “S. ANNA E S. SEBASTIANO” DI CASERTA”.
- Valore Marca da Bollo: **€ 16,00**
- Numero Identificativo: Fare clic qui per immettere testo.
- Data di assolvimento dell’imposta: Fare clic qui per immettere testo.

**SPAZIO PER APPOSIZIONE DELLA
MARCA DA BOLLO**

DICHIARA/NO, inoltre

- di aver provveduto ad annullare (apponendovi la data dell'istanza) la predetta marca da bollo e di impegnarsi a conservarne l'originale contestualmente alla predetta istanza a cui esclusivamente afferisce per eventuali controlli da parte dell'amministrazione;
- di essere consapevole/i che è nella piena, esclusiva e diretta responsabilità del richiedente l'obbligo di utilizzare una marca da bollo per ogni singola istanza, e pertanto non è possibile comunicare gli stessi estremi di una marca da bollo per istanze diverse, ovvero utilizzare più volte gli stessi dati identificativi della marca da bollo per istanze diverse.

Si avvisano i concorrenti che, ai sensi dell'art. 76 D.P.R. 28 dicembre 2000, n.445 «Chiunque rilascia dichiarazioni mendaci, forma atti falsi o ne fa uso nei casi previsti dal presente testo unico è punito ai sensi del codice penale e delle leggi speciali in materia. L'esibizione di un atto contenente dati non più rispondenti a verità equivale ad uso di atto falso».

Fare clic qui per immettere testo., lì __/__/____

FIRMATO DIGITALMENTE



PROCEDURA DI GARA APERTA E TELEMATICA PER L’AFFIDAMENTO DELLA FORNITURA TRIENNALE DI DISPOSITIVI MEDICI PER LA UOSD NEURORADIOLOGIA INTERVENTISTICA DELL’A.O.R.N. “S. ANNA E S. SEBASTIANO” DI CASERTA

ALLEGATO A10 - SCHEMA DI CONTRATTO

TRA

..... con sede legale in e domiciliata ai fini del presente atto in, P. IVA, Cod. Fisc., in persona del Direttore Generale e legale rappresentante,, giusta poteri allo stesso conferiti dalla in data

E

- _____, sede legale in ___, Via ___, capitale sociale Euro ___ iscritta al Registro delle Imprese di ___ al n. ___, P. IVA ___, domiciliata ai fini del presente atto in ___, Via ___, in persona del ___ e legale rappresentante Dott. _____, giusta poteri allo stesso conferiti da _____, [in caso di RTI, nella sua qualità di impresa mandataria capo-gruppo del Raggruppamento Temporaneo tra, oltre alla stessa, la mandante ___, sede legale in ___, Via ___, capitale sociale Euro ___, iscritta al Registro delle Imprese di ___ al n. ___, P. IVA ___, domiciliata ai fini del presente atto in ___, via ___, e la mandante ___, sede legale in ___, Via ___, capitale sociale Euro ___, iscritta al Registro delle Imprese di ___ al n. ___, P. IVA ___, domiciliata ai fini del presente atto in ___, via ___, giusta mandato collettivo speciale con rappresentanza autenticato dal notaio in ___, dott. ___ ___, repertorio n. ___] (nel seguito per brevità anche “**Fornitore**”)

PREMESSO

- a) che questa A.O.R.N. Sant’Anna e San Sebastiano di Caserta, in qualità di stazione appaltante, ha indetto la **PROCEDURA DI GARA APERTA E TELEMATICA PER L’AFFIDAMENTO DELLA FORNITURA TRIENNALE DI DISPOSITIVI MEDICI PER LA UOSD NEURORADIOLOGIA INTERVENTISTICA DELL’A.O.R.N. “S. ANNA E S. SEBASTIANO” DI CASERTA**, come descritta nel Capitolato Speciale e nell’Allegato B – requisiti minimi e punteggi al CSA;
- b) che il Fornitore che sottoscrive il presente contratto è risultato aggiudicatario dei seguenti lotti presenti in gara ed ha manifestato la volontà di impegnarsi ad eseguire quanto stabilito nel medesimo alle condizioni, modalità e termini ivi stabiliti:
 - lotto n. _____ importo di aggiudica complessivo triennale € _____ iva esclusa al _____ %;
 - lotto n. _____ importo di aggiudica complessivo triennale € _____ iva esclusa al _____ %;
- c) che il Fornitore dichiara che quanto risulta dal presente Contratto e dai suoi Allegati, ivi compreso il Capitolato tecnico, nonché gli ulteriori atti della procedura, definiscono in modo adeguato e completo gli impegni assunti con la firma del presente atto, nonché l’oggetto delle prestazioni da fornire e, in ogni caso, ha potuto acquisire tutti gli elementi per una idonea valutazione tecnica ed economica delle stesse e per la formulazione dell’offerta;
- d) che il Fornitore ha presentato la documentazione richiesta ai fini della stipula del presente Contratto che, anche se non materialmente allegata al presente atto, ne forma parte integrante e sostanziale;
- e) che il Fornitore, con la seconda sottoscrizione, dichiara, ai sensi e per gli effetti di cui agli artt. 1341 e 1342 cod. civ., di accettare tutte le condizioni e patti contenuti nel presente

Contratto e relativi Allegati, e di avere particolarmente considerato quanto stabilito e convenuto con le relative clausole; in particolare dichiara di approvare specificamente le clausole e condizioni riportate in calce al presente Contratto;

Ciò premesso, tra le parti come in epigrafe rappresentate e domiciliate si conviene e si stipula quanto segue:

Articolo I – Definizioni

Nell'ambito del presente Contratto, si intende per:

- a) Contratto di Fornitura:** il presente atto, comprensivo di tutti i suoi Allegati, nonché dei documenti ivi richiamati, quale accordo concluso dalla A.O.R.N. S.Anna e San Sebastiano di Caserta, da una parte, ed il Fornitore, dall'altra parte, con lo scopo di stabilire le clausole relative agli ordini di fornitura emessi dall'UOC Farmacia dell'AORN;
- b) Amministrazione:** l'AORN Azienda Ospedaliera sant'Anna e San Sebastiano di Caserta, sulla base della normativa vigente, è legittimata ad utilizzare il Contratto e può, dunque, emettere ordinativi di fornitura basati sul presente Contratto, nel rispetto delle quote di fornitura prestabilite;
- c) Fornitore:** aggiudicatario (impresa, raggruppamento temporaneo o consorzio di imprese) della procedura di cui in premessa, che sottoscrive il presente Contratto impegnandosi a quanto nello stesso previsto;
- d) Capitolato Tecnico e relativi allegati:** i documenti ricompresi fra gli atti di gara e scaricabili dal sito dell'Azienda nella relativa sezione di gara, atti che descrivono le specifiche tecniche della fornitura oggetto del Contratto;

Articolo II - Valore delle premesse, degli allegati e norme regolatrici

Le premesse di cui sopra, gli atti ed i documenti richiamati nelle medesime premesse e nella restante parte del presente atto, ancorché non materialmente allegati, costituiscono parte integrante e sostanziale del presente Contratto.

Costituiscono, altresì, parte integrante e sostanziale del Contratto:

- il Capitolato Tecnico di cui sopra;
- l'Offerta tecnica del Fornitore, agli atti della UOC Provveditorato ed Economato dell'AORN;
- l'Allegato "A" (Offerta economica del Fornitore);
- l'Allegato "B" (Contratto informatico su piattaforma SIAPS).

Il presente Contratto è regolato, in via gradata:

- a)** dal contenuto del Contratto e dei suoi Allegati, che costituiscono la manifestazione integrale di tutti gli accordi intervenuti con il Fornitore relativamente alle attività e prestazioni contrattuali che costituiscono parte integrante e sostanziale del Contratto;
- b)** dalle disposizioni di cui al D. Lgs. n. 36/2023 e s.m.i.;
- c)** dalle disposizioni anche regolamentari in vigore per le Amministrazioni, di cui il Fornitore dichiara di avere esatta conoscenza e che, sebbene non siano materialmente allegati, formano parte integrante del presente atto;
- d)** dalle norme in materia di Contabilità di Stato;
- e)** dal codice civile e dalle altre disposizioni normative in vigore in materia di contratti di diritto privato.

In caso di contrasto o difficoltà interpretativa tra quanto contenuto nel presente Contratto e relativi Allegati, da una parte, e quanto dichiarato nell'Offerta Tecnica, dall'altra parte, prevarrà quanto contenuto nei primi, fatto comunque salvo il caso in cui l'Offerta Tecnica contenga, a giudizio dell'AORN previsioni migliorative rispetto a quelle contenute nel presente Contratto e relativi Allegati.

Le clausole del Contratto sono sostituite, modificate od abrogate automaticamente per effetto di norme aventi carattere cogente contenute in leggi o regolamenti che entreranno in vigore

successivamente, fermo restando che in ogni caso, anche ove intervengano modificazioni autoritative dei prezzi migliorativi per il Fornitore, quest'ultimo rinuncia a promuovere azioni o ad opporre eccezioni rivolte a sospendere o a risolvere il rapporto contrattuale in essere.

Nel caso in cui dovessero sopraggiungere provvedimenti di pubbliche autorità dai contenuti non suscettibili di inserimento di diritto nel presente Contratto l'Amministrazione contraente, da un lato, e il Fornitore, dall'altro lato, potranno concordare le opportune modifiche ai soprarichiamati documenti sul presupposto di un equo temperamento dei rispettivi interessi e nel rispetto dei criteri di aggiudicazione della procedura.

Articolo III - Oggetto del contratto

Il presente contratto concerne l'affidamento della fornitura triennale di dispositivi medici per la UOSD Neuroradiologia Intereventistica dell'A.O.R.N. "S. ANNA E S. SEBASTIANO" DI CASERTA., come descritta nel Capitolato Speciale e nell'Allegato B – requisiti minimi e punteggi al CSA.

Il Fornitore aggiudicatario, con la sottoscrizione del presente atto, si impegna a fornire quanto richiesto alle condizioni stabilite nel presente Contratto e relativi Allegati, ivi incluse le condizioni indicate nel Capitolato tecnico.

L'AORN nel periodo di efficacia del presente Contratto, si riserva la facoltà di incrementare/ridurre il valore dell'appalto, nei limiti previsti dalla normativa vigente, alle condizioni e corrispettivi stabiliti nel presente atto e nei suoi Allegati; in particolare, l'AORN potrà, alle stesse condizioni, incrementare/ridurre la fornitura fino a concorrenza di un quinto ai sensi dell'art.120 co.9 del D.Lgs.n.36/2023.

Fermo restando quanto previsto al comma precedente, l'AORN nel corso dell'esecuzione contrattuale, potrà apportare, nei casi e con le modalità previste variazioni e modifiche nei limiti e modalità previsti dall'art.120 del precitato Decreto e s.m.i..

Articolo IV- Durata del contratto

Il presente Contratto avrà una durata triennale come stabilito nella documentazione di gara

Articolo V - Disposizioni specifiche

1. Fermo restante quanto stabilito in altre parti del presente Contratto e relativi Allegati, l'Amministrazione:

- regolerà il subappalto, nel rispetto di quanto stabilito all'art. 119 del D.Lgs. n. 36/2023 e s.m.i.;
- prevederà il rispetto degli obblighi derivanti dal rapporto di lavoro, secondo la normativa vigente;
- potrà prevedere l'esecuzione di verifiche tecniche e documentali in corso di fornitura;
- prevederà le prescrizioni relative alla riservatezza in conformità ai propri regolamenti in tema di privacy;
- stabilirà modalità e termini di pagamento nel rispetto della normativa vigente;
- prevederà l'impegno del fornitore al puntuale rispetto della Legge n. 136/2010 e s.m.i., ivi incluse le ipotesi di risoluzione contrattuale nei casi di mancato rispetto degli obblighi stabiliti in capo all'appaltatore;
- potrà prevedere ogni altra prescrizione in uso nella contrattualistica pubblica.

2. L'Amministrazione, inoltre, nomina nella persona del Dott./ Dott.ssa _____ Direttore dell'esecuzione.

Articolo VI - Obbligazioni generali del fornitore

1. Sono a carico del Fornitore tutti gli oneri e rischi relativi alla fornitura oggetto del presente Contratto, nonché ogni attività che si rendesse necessaria per l'esecuzione della stessa, comunque, opportuna per un corretto e completo adempimento delle obbligazioni previste.

2. Il Fornitore si obbliga ad eseguire tutte le prestazioni a perfetta regola d'arte, nel rispetto delle norme vigenti e secondo le condizioni, le modalità, i termini e le prescrizioni contenute nel Contratto, nel Capitolato tecnico, ivi inclusi i rispettivi Allegati.
3. Le prestazioni contrattuali dovranno necessariamente essere conformi alle caratteristiche tecniche ed alle specifiche indicate nel Capitolato tecnico e nei relativi Allegati; in ogni caso, il Fornitore si obbliga ad osservare, nell'esecuzione delle prestazioni contrattuali, tutte le norme e le prescrizioni tecniche e di sicurezza in vigore, nonché quelle che dovessero essere successivamente emanate.
4. Gli eventuali maggiori oneri derivanti dalla necessità di osservare le norme e le prescrizioni di cui sopra, anche se entrate in vigore successivamente alla stipula del Contratto, resteranno ad esclusivo carico del Fornitore, intendendosi in ogni caso remunerati con il corrispettivo contrattuale indicato negli ordinativi di fornitura ed il Fornitore non potrà, pertanto, avanzare pretesa di compensi a tale titolo, nei confronti dell'AORN assumendosene ogni relativa alea.
5. Il Fornitore si impegna espressamente a:
 - a) impiegare, a sua cura e spese, tutte le strutture ed il personale necessario per l'esecuzione delle prestazioni appaltategli quanto specificato nel Contratto e nei rispettivi Allegati e negli atti di gara richiamati nelle premesse del Contratto;
 - b) rispettare, per quanto applicabili, le norme internazionali UNI EN ISO vigenti per la gestione e l'assicurazione della qualità delle proprie prestazioni;
 - c) predisporre tutti gli strumenti ed i metodi, comprensivi della relativa documentazione, atti a consentire alla AORN per quanto di propria competenza, di monitorare la conformità delle attività eseguite alle norme previste nel contratto;
 - d) predisporre tutti gli strumenti ed i metodi, comprensivi della relativa documentazione, atti a garantire elevati livelli di servizi, ivi compresi quelli relativi alla sicurezza e riservatezza;
 - e) nell'adempimento delle proprie prestazioni ed obbligazioni, osservare tutte le indicazioni operative, di indirizzo e di controllo che a tale scopo saranno predisposte e comunicate dall'AORN, per quanto di rispettiva competenza;
 - f) comunicare tempestivamente all'AORN le variazioni della propria struttura organizzativa coinvolta nell'esecuzione della Contratto, indicando analiticamente le variazioni intervenute ed i nominativi dei nuovi responsabili;
 - g) non opporre all'AORN qualsivoglia eccezione, contestazione e pretesa relative all'esecuzione della commessa in questione;
 - h) manlevare e tenere indenne l'AORN da tutte le conseguenze derivanti dalla eventuale inosservanza delle norme e prescrizioni tecniche, di sicurezza, di igiene e sanitarie vigenti.
6. L'impresa rinuncia espressamente al diritto di cui all'art.1460 c.c., impegnandosi ad adempiere regolarmente le prestazioni contrattuali anche in caso di mancata tempestiva controprestazione da parte del committente.
7. Il Fornitore rinuncia espressamente, ora per allora, a qualsiasi pretesa o richiesta di compenso nel caso in cui l'esecuzione delle prestazioni contrattuali dovesse essere ostacolata o resa più onerosa da eventi imprevedibili e/o da terzi.
8. Il Fornitore si obbliga a: (a) dare immediata comunicazione alla AORN, di ogni circostanza che abbia influenza sull'esecuzione delle attività di cui al Contratto; (b) erogare i servizi, eseguire le forniture ed effettuare i lavori nei luoghi che verranno indicati negli ordinativi ad essi correlati.
9. Il Fornitore prende atto ed accetta che le forniture e/o i servizi oggetto del Contratto dovranno essere prestati senza soluzione di continuità;
10. Ai sensi dell'art.119 del D.lgs. n.36/2023 e s.m.i., con riferimento a tutti i sub-contratti stipulati dal Fornitore per l'esecuzione del contratto, è fatto obbligo al Fornitore stesso di comunicare all'AORN il nome del sub-contraente, l'importo del sub-contratto, l'oggetto delle attività (forniture, servizi e lavori) affidate.

Articolo VII - Obbligazioni specifiche del fornitore

Il Fornitore ha l'obbligo di tenere costantemente aggiornata, per tutta la durata della presente Contratto la documentazione amministrativa richiesta e presentata all'AORN per la stipula del presente Contratto.

In particolare, ciascun Fornitore ha l'obbligo di:

- a) comunicare alla AORN ogni modificazione e/o integrazione relativa al possesso dei requisiti di ordine generale di cui agli artt. 94, 95, 96, 97 e 98 del D.Lgs. n. 36/2023, entro il termine perentorio di 10 (dieci) giorni lavorativi decorrenti dall'evento modificativo/integrativo;
- b) inviare alla AORN con periodicità semestrale la dichiarazione sostitutiva, ai sensi dell'art. 46 del D.P.R. n. 445/2000 del certificato di iscrizione al Registro delle Imprese.

Ciascun singolo Fornitore ha l'obbligo di comunicare tempestivamente alla AORN le eventuali modifiche che possano intervenire per tutta la durata del presente Contratto, in ordine alle modalità di esecuzione contrattuale.

Articolo VIII - Verifiche e monitoraggio

Il Fornitore si obbliga a consentire all'AORN, per quanto di propria competenza, di procedere, in qualsiasi momento e anche senza preavviso, alle verifiche della piena e corretta esecuzione delle prestazioni oggetto del contratto, nonché a prestare la propria collaborazione per consentire lo svolgimento di tali verifiche.

Il Fornitore si obbliga a rispettare tutte le indicazioni relative alla buona e corretta esecuzione contrattuale e di ogni altra disposizione che dovesse essere impartita dalla AORN.

In ogni caso, l'AORN procederà alla verifica delle forniture, in ragione di quanto stabilito dal Capitolato tecnico.

L'AORN provvederà, nel corso dell'esecuzione contrattuale dell'appalto specifico, in conformità a quanto previsto dagli articoli 113 e ss. del D.Lgs. n.36/2023, ad accertare la regolare esecuzione della fornitura e ad attestare, attraverso il rilascio di apposito Certificato di verifica di conformità, che le prestazioni contrattuali siano state eseguite dal Fornitore a regola d'arte sotto il profilo tecnico e funzionale, in conformità e nel rispetto delle condizioni, modalità, termini e prescrizioni contrattuali nonché delle leggi di settore. Tutti gli oneri derivanti dalla verifica di conformità si intendono a carico del Fornitore. Laddove l'AORN ove abbia accertato un grave inadempimento contrattuale ovvero le prestazioni siano state dichiarate non eseguite a regola d'arte potrà risolvere - relativamente al Fornitore nei confronti del quale sia stato accertato il grave inadempimento o la non corretta esecuzione delle prestazioni contrattuali - il presente Contratto.

Articolo IX - Penali

1. Le penali sono definite dal Capitolato di gara (art. 11).
2. Gli eventuali inadempimenti contrattuali che daranno luogo all'applicazione delle penali sopra stabilite, dovranno essere contestati al Fornitore per iscritto dal Direttore dell'esecuzione del contratto.
3. In caso di contestazione dell'inadempimento il Fornitore dovrà comunicare, in ogni caso, per iscritto, le proprie controdeduzioni, supportate da una chiara ed esauriente documentazione all'Amministrazione nel termine massimo di 5 (cinque) giorni lavorativi dalla ricezione della contestazione stessa. Qualora le predette controdeduzioni non pervengano all'Amministrazione nel termine indicato, ovvero, pur essendo pervenute tempestivamente, non siano idonee, a giudizio della medesima Amministrazione, a giustificare l'inadempimento, potranno essere applicate al Fornitore le penali stabilite nel Contratto a decorrere dall'inizio dell'inadempimento.
4. L'AORN potrà compensare i crediti derivanti dall'applicazione delle penali di cui al Contratto con quanto dovuto al Fornitore a qualsiasi titolo, quindi anche con i corrispettivi maturati, ovvero, in difetto, avvalersi della cauzione definitiva rilasciata dal Fornitore a garanzia degli adempimenti previsti dal Contratto.

5. Nell'ambito della Contratto si potranno applicare al Fornitore penali sino a concorrenza della misura massima pari al 10% (dieci per cento) del valore stimato del Contratto, fermo il risarcimento degli eventuali maggiori danni.
6. La richiesta e/o il pagamento delle penali sopra indicate non esonera in nessun caso il Fornitore dall'adempimento dell'obbligazione per la quale si è reso inadempiente e che ha fatto sorgere l'obbligo di pagamento della medesima penale.

Articolo X – Cauzione

1. A garanzia delle obbligazioni assunte dal Fornitore con la stipula del presente Contratto, il Fornitore medesimo ha prestato una cauzione definitiva pari ad Euro ____/00 (____),
mediante _____.
2. In particolare, la cauzione rilasciata garantisce tutti gli obblighi specifici assunti dal Fornitore, anche quelli a fronte dei quali è prevista l'applicazione di penali e, pertanto, resta espressamente inteso che l'AORN fermo restando quanto previsto nel precedente articolo 9, ha diritto di rivalersi direttamente sulla cauzione per l'applicazione delle penali.
3. La cauzione garantisce altresì la serietà dell'offerta presentata dal Fornitore secondo le prescrizioni, anche in merito alla eventuale escussione della stessa, contenute nel Capitolato Tecnico.
4. La garanzia opera per tutta la durata del Contratto e, comunque, sino alla completa ed esatta esecuzione delle obbligazioni nascenti dal Contratto e sarà svincolata, secondo le modalità ed alle condizioni di seguito indicate – previa deduzione di eventuali crediti della AORN verso il Fornitore - a seguito della piena ed esatta esecuzione delle predette obbligazioni e decorsi detti termini.
5. In ogni caso il garante sarà liberato dalla garanzia prestata solo previo consenso espresso in forma scritta dalla AORN. Peraltro, qualora l'ammontare della garanzia prestata dovesse ridursi per effetto dell'applicazione di penali o per qualsiasi altra causa, anche inerente la partecipazione alla procedura di gara, il Fornitore dovrà provvedere al reintegro entro il termine di 10 (dieci) giorni lavorativi dal ricevimento della relativa richiesta effettuata dalla AORN.

Articolo XI - Risoluzione

1. La risoluzione del contratto è disciplinata dall'art.12 del Capitolato Speciale d'Appalto.
In caso di inadempimento del Fornitore anche di uno solo degli obblighi assunti con la stipula del Contratto che si protragga oltre il termine non inferiore comunque a 15 (quindici) giorni, che verrà assegnato mediante comunicazione scritta dalla AORN, la medesima ha la facoltà di considerare risolto di diritto, esclusivamente nei confronti del Fornitore inadempiente, il Contratto e di ritenere definitivamente la cauzione, ove essa non sia stata ancora restituita, e/o di applicare una penale equivalente, nonché di procedere nei confronti del Fornitore per il risarcimento del danno.
2. In ogni caso, si conviene che la AORN senza bisogno di assegnare previamente alcun termine per l'adempimento, potrà risolvere di diritto ai sensi dell'art. 1456 cod. civ., previa comunicazione scritta al Fornitore, il Contratto per la parte relativa al Fornitore inadempiente, nei seguenti casi:
 - a) qualora fosse accertata la non sussistenza ovvero il venir meno di alcuno dei requisiti minimi richiesti per la partecipazione alla procedura aperta per l'aggiudicazione del presente Contratto, nonché per la stipula del medesimo Contratto;
 - b) qualora il Fornitore offra o, comunque, effettui la fornitura che non abbia i requisiti di conformità e/o le caratteristiche tecniche stabilite dalle normative vigenti nonché nel Capitolato tecnico, ovvero quelle migliorative eventualmente offerte in sede di aggiudicazione del Contratto;

- c) qualora il Fornitore offra o, comunque, effettui la fornitura a condizioni e/o modalità peggiorative rispetto a quelle stabilite dalle normative vigenti, nonché dal Capitolato tecnico, dall'Offerta Tecnica;
 - d) qualora gli accertamenti antimafia presso la Prefettura competente risultino positivi;
 - e) mancata reintegrazione della cauzione eventualmente escussa entro il termine di 10 (dieci) giorni lavorativi dal ricevimento della relativa richiesta da parte della AORN
 - f) applicazione di penali oltre la misura massima stabilita all'articolo IX del presente Contratto;
 - g) nel caso di violazione di una delle obbligazioni indicate agli articoli 14 (Riservatezza), 16 (Divieto di cessione del contratto), 17 (Brevetti industriali e diritti d'autore), 20 (Tracciabilità dei flussi finanziari - Ulteriori clausole risolutive espresse), 21 (Adempimenti del Fornitore derivanti dal Protocollo di legalità) del presente atto;
 - h) in tutti gli altri casi previsti dal capitolato e nei restanti atti di gara.
3. In tutti i casi, previsti nel presente Contratto, di risoluzione del Contratto l'AORN avrà diritto di escutere la cauzione prestata rispettivamente per l'intero importo della stessa. Ove non sia possibile escutere la cauzione, sarà applicata una penale di equivalente importo, che sarà comunicata al Fornitore a mezzo posta elettronica certificata. In ogni caso, resta fermo il diritto dell'Amministrazione al risarcimento dell'ulteriore danno.
4. La risoluzione del Contratto è causa ostativa all'aggiudicazione di nuovi appalti fatto salvo, in ogni caso, il risarcimento del danno.
5. L'AORN potrà procedere alla risoluzione del Contratto ai sensi del presente articolo nell'ipotesi in cui il documento unico di regolarità contributiva del Fornitore, risulti negativo per n. 2 (due) volte consecutive.

Articolo XII – Recesso

1. La AORN ha diritto di recedere unilateralmente dal presente Contratto, in tutto o in parte, in qualsiasi momento, senza preavviso, nei casi di:
- a. giusta causa;
 - b. reiterati inadempimenti del Fornitore, anche se non gravi;
 - c. mutamenti di carattere organizzativo.

Si conviene che per giusta causa si intende, a titolo meramente esemplificativo e non esaustivo:

- qualora sia stato depositato contro il Fornitore un ricorso ai sensi della legge fallimentare o di altra legge applicabile in materia di procedure concorsuali, che proponga lo scioglimento, la liquidazione, la composizione amichevole, la ristrutturazione dell'indebitamento o il concordato con i creditori, ovvero nel caso in cui venga designato un liquidatore, curatore, custode o soggetto avente simili funzioni, il quale entri in possesso dei beni o venga incaricato della gestione degli affari del Fornitore;
- ogni altra fattispecie che faccia venire meno il rapporto di fiducia sottostante il presente Contratto.

In tali casi, il Fornitore ha diritto al pagamento da parte dell'Amministrazione delle prestazioni eseguite relative ai singoli ordini di fornitura, purché correttamente ed a regola d'arte, secondo il corrispettivo e le condizioni previste nel Contratto, rinunciando espressamente, ora per allora, a qualsiasi ulteriore eventuale pretesa, anche di natura risarcitoria, ed a ogni ulteriore compenso e/o indennizzo e/o rimborso, anche in deroga a quanto previsto dall'articolo 1671 cod. civ.

2. La AORN potrà recedere per qualsiasi motivo dal Contratto, avvalendosi della facoltà di cui all'articolo 1671 cod. civ. con un preavviso di 20 (venti) giorni, da comunicarsi al/i Fornitore/i, purché, limitatamente tenga indenne il Fornitore delle spese sostenute, delle prestazioni rese e del mancato guadagno.

3. In ogni caso di recesso, il Fornitore si impegna a porre in essere ogni attività necessaria per assicurare la continuità del servizio e/o della fornitura in favore dell'AORN.
4. Il recesso del presente Contratto è causa ostativa all'emissione degli ordinativi di fornitura, fatto salvo, in ogni caso, quanto espressamente disposto al precedente comma 1 in ordine a risarcimenti, compensi, indennizzi e/o rimborsi.

Articolo XIII - Obblighi derivanti dal rapporto di lavoro

1. Ciascun Fornitore si obbliga ad ottemperare a tutti gli obblighi verso i propri dipendenti derivanti da disposizioni legislative e regolamentari vigenti in materia di lavoro, ivi compresi quelli in tema di igiene e sicurezza, in materia previdenziale e infortunistica, assumendo a proprio carico tutti i relativi oneri. In particolare, il Fornitore si impegna a rispettare nell'esecuzione delle obbligazioni derivanti dal Contratto le disposizioni di cui al D.Lgs. n. 81/2008 e s.m.i..
2. Il Fornitore si obbliga altresì ad applicare, nei confronti dei propri dipendenti occupati nelle attività contrattuali, le condizioni normative e retributive non inferiori a quelle risultanti dai contratti collettivi ed integrativi di lavoro applicabili alla data di stipula del Contratto alla categoria e nelle località di svolgimento delle attività, nonché le condizioni risultanti da successive modifiche ed integrazioni.
3. Il Fornitore si obbliga, altresì, fatto in ogni caso salvo il trattamento di miglior favore per il dipendente, a continuare ad applicare i suindicati contratti collettivi anche dopo la loro scadenza e fino alla loro sostituzione.
4. Gli obblighi relativi ai contratti collettivi nazionali di lavoro di cui ai commi precedenti vincolano il Fornitore anche nel caso in cui questi non aderisca alle associazioni stipulanti o receda da esse, e ciò per tutto il periodo di validità del Contratto.

Articolo XIV – Riservatezza

1. Ciascun 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, di non divulgarli in alcun modo e in qualsiasi forma e di non farne oggetto di utilizzazione a qualsiasi titolo per scopi diversi da quelli strettamente necessari all'esecuzione del Contratto e comunque per i cinque anni successivi alla cessazione di efficacia del rapporto contrattuale.
2. L'obbligo di cui al precedente comma sussiste, altresì, relativamente a tutto il materiale originario o predisposto in esecuzione del Contratto; tale obbligo non concerne i dati che siano o divengano di pubblico dominio.
3. Il Fornitore è responsabile per l'esatta osservanza da parte dei propri dipendenti, consulenti e collaboratori, nonché dei propri eventuali subappaltatori e dei dipendenti, consulenti e collaboratori di questi ultimi, degli obblighi di segretezza anzidetti.
4. In caso di inosservanza degli obblighi di riservatezza, l'AORN ha la facoltà di dichiarare risolto di diritto, rispettivamente, il Contratto di fornitura, fermo restando che il Fornitore sarà tenuto a risarcire tutti i danni che dovessero derivare all'AORN.
5. Il Fornitore potrà citare i contenuti essenziali del Contratto nei casi in cui ciò fosse condizione necessaria per la partecipazione del Fornitore medesimo a gare e appalti.
6. Fermo restando quanto previsto nel successivo articolo, il Fornitore si impegna, altresì, a rispettare quanto previsto dal Regolamento UE n.679/2016 e dal D.Lgs. n.196/2003, così come integrato e modificato dal D.Lgs. n.101/2018.

Articolo XV- Responsabile della fornitura

1. Il Fornitore ha l'onere di nominare, entro 10 (dieci) giorni dalla stipula del presente atto, un Responsabile, con incarico di essere il referente responsabile nei confronti della AORN per l'esecuzione del presente Contratto, e quindi, avrà la capacità di rappresentare ad ogni effetto il Fornitore. In difetto di nomina, sarà considerato Responsabile il legale rappresentante del Fornitore.
2. Qualora il Fornitore dovesse trovarsi nella necessità di sostituire il Responsabile, dovrà darne immediata comunicazione scritta alla AORN.

Articolo XVI - Divieto di cessione del contratto e subappalto

1. È fatto assoluto divieto al Fornitore di cedere, a qualsiasi titolo, il Contratto, a pena di nullità della cessione medesima.
2. In caso di inadempimento da parte del Fornitore degli obblighi di cui al presente articolo, l'AORN., fermo restando il diritto al risarcimento del danno, ha facoltà di dichiarare risolto di diritto, rispettivamente, il contratto.
3. È ammesso il subappalto ai sensi dell'art.119 del D.lgs. n.36/2023 e s.m.i.;
Ciascuna Impresa partecipante dovrà dare indicazione in sede di offerta della prestazione o parte della prestazione come sopra individuata che intende subappaltare.
Il contraente principale e il subappaltatore sono responsabili in solido nei confronti della Stazione appaltante per le prestazioni oggetto del contratto di subappalto.
L'affidamento in subappalto è, inoltre, sottoposto alle seguenti condizioni:
 1. che l'affidatario provveda al deposito del contratto di subappalto presso la stazione appaltante almeno venti giorni prima della data di effettivo inizio dell'esecuzione delle relative prestazioni;
 2. che al momento del deposito del contratto di subappalto presso la stazione appaltante l'affidatario trasmetta altresì la certificazione attestante il possesso da parte del subappaltatore dei requisiti di qualificazione prescritti dal Codice in relazione alla prestazione subappaltata e la dichiarazione del subappaltatore attestante l'assenza delle cause di esclusione di cui agli artt.94, 95, 96, 97 e 98 del Codice Appalti e il possesso dei requisiti di cui agli articoli 100 e 103;
 3. che non sussista, nei confronti dell'affidatario del subappalto, alcuno dei divieti previsti dall'articolo 10 della legge 31 maggio 1965, n. 575 e s.m.i..

Articolo XVII – Brevetti industriali e diritti d'autore

1. Ciascun Fornitore assume 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; il Fornitore, pertanto, si obbliga a manlevare l'Amministrazione, dalle pretese che terzi dovessero avanzare in relazione a diritti di privativa vantati da terzi.
2. Qualora venga promossa nei confronti dell'AORN azione giudiziaria da parte di terzi che vantino diritti sulle prestazioni contrattuali, il Fornitore assume a proprio carico tutti gli oneri conseguenti, incluse le spese eventualmente sostenute per la difesa in giudizio. In questa ipotesi, l'Amministrazione è tenuta ad informare prontamente per iscritto il Fornitore in ordine alle suddette iniziative giudiziarie.
3. Nell'ipotesi di azione giudiziaria per le violazioni di cui al comma precedente tentata nei confronti dell'AORN, quest'ultima, fermo restando il diritto al risarcimento del danno nel caso in cui la pretesa azionata sia fondata, ha facoltà di dichiarare la risoluzione di diritto del Contratto, recuperando e/o ripetendo il corrispettivo versato, detratto un equo compenso per i servizi e/o le forniture erogati.

Articolo XVIII - Foro competente

Tutte le controversie derivanti dal Contratto sono deferite alla competenza dell'Autorità giudiziaria del Foro di S. Maria C.V., rimanendo esclusa la competenza arbitrale.

Articolo XIX - Trattamento dei dati personali

1. Le parti dichiarano di essersi reciprocamente comunicate – oralmente e prima della sottoscrizione del presente Contratto – le informazioni di cui all'articolo 13 del Regolamento Europeo 679/2016, circa il trattamento dei dati personali conferiti per la sottoscrizione e

l'esecuzione del Contratto stesso e di essere a conoscenza dei diritti che spettano loro in virtù ai sensi degli artt. 15-22 GDPR.

2. L'AORN tratta i dati relativi al Contratto ed all'esecuzione dello stesso in ottemperanza agli obblighi di legge, per fini di studio e statistici ed in particolare per le finalità legate al monitoraggio dei consumi ed al controllo della spesa nonché per l'analisi degli ulteriori risparmi di spesa ottenibili.
3. Il Fornitore acconsente espressamente al trattamento da parte dell'AORN, dei dati relativi alla fatturazione, rendicontazione e monitoraggio per le finalità connesse all'esecuzione del Contratto.
4. Le Parti si impegnano ad improntare il trattamento dei dati ai principi di correttezza, liceità e trasparenza nel pieno rispetto del citato Regolamento Europeo 679/2016.
5. Le parti dichiarano che i dati personali forniti con il presente atto sono esatti e corrispondono al vero esonerandosi reciprocamente da qualsivoglia responsabilità per errori materiali di compilazione ovvero per errori derivanti da un'inesatta imputazione dei dati stessi negli archivi elettronici e cartacei.

Articolo XX - Tracciabilità dei flussi finanziari - Ulteriori clausole risolutive espresse

1. Ai sensi e per gli effetti dell'art. 3, comma 8, della Legge 13 agosto 2010 n. 136 e smi., il Fornitore si impegna a rispettare puntualmente quanto previsto dalla predetta disposizione in ordine agli obblighi di tracciabilità dei flussi finanziari.
2. Ferme restando le ulteriori ipotesi di risoluzione previste nel presente Contratto, si conviene che, in ogni caso, l'AORN in ottemperanza a quanto disposto dall'art. 3, comma 8, 2° periodo, della Legge citata senza bisogno di assegnare previamente alcun termine per l'adempimento, risolverà di diritto, ai sensi dell'art. 1456 cod. civ., nonché ai sensi dell'art. 1360 cod. civ., previa dichiarazione da comunicarsi al Fornitore con raccomandata a.r., il contratto nell'ipotesi in cui le transazioni siano eseguite senza avvalersi di banche o della società Poste italiane ai sensi della Legge 13 agosto 2010 n. 136.
3. In ogni caso, si conviene che l'AORN senza bisogno di assegnare previamente alcun termine per l'adempimento, si riserva di risolvere di diritto il Contratto, ai sensi dell'art. 1456 cod. civ., nonché ai sensi dell'art. 1360 cod. civ., previa dichiarazione da comunicarsi al Fornitore con raccomandata a.r., nell'ipotesi di reiterati inadempimenti agli obblighi di cui al precedente comma. 1.
4. Il Contratto è inoltre condizionato in via risolutiva all'irrogazione di sanzioni interdittive o misure cautelari di cui al D.Lgs. n. 231/2001, che impediscano al Fornitore di contrattare con le Pubbliche Amministrazioni, ed è altresì condizionato in via risolutiva all'esito negativo del controllo di veridicità delle dichiarazioni rese ai sensi degli articoli 46 e 47 del D.P.R. n. 445/2000; in tali ipotesi – fatto salvo quanto previsto dall'art. 71, comma 3 del D.P.R. n. 445/2000 – il contratto si intenderà risolto anche relativamente alle prestazioni ad esecuzione continuata e periodica, fermo restando il diritto al risarcimento del danno.

Articolo XXI - Adempimenti del Fornitore derivanti dal Protocollo di legalità

Conformemente a quanto statuito dal Protocollo di legalità, l'impresa accetta espressamente le seguenti clausole contemplate dal Protocollo menzionato:

1. L'Impresa dichiara di essere a conoscenza di tutte le norme pattizie di cui al protocollo di legalità, sottoscritto dalla stazione appaltante con la prefettura di Caserta, tra l'altro consultabili al sito <http://www.utgcaserta.it>, e che qui si intendono integralmente riportate ed accettarne incondizionatamente il contenuto e gli effetti, ad eccezione di quelle previste in tema di tracciabilità finanziaria, dall'art. 2, comma 2, punti h) ed i); dall'art.7, comma 1 e dall'art.8, comma 1, clausole 7) ed 8).

2. L'Impresa si impegna a denunciare immediatamente alle Forze di Polizia o all'Autorità Giudiziaria ogni illecita richiesta di danaro, 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).
3. L'Impresa si impegna a segnalare alla Prefettura l'avvenuta formalizzazione della denuncia di cui alla precedente Clausola n.2 e ciò al fine di consentire, nell'immediato, da parte dell'Autorità di pubblica sicurezza, l'attivazione di ogni conseguente iniziativa.
4. L'Impresa dichiara di conoscere e di accettare la clausola espressa che prevede la risoluzione immediata ed automatica del contratto, ovvero la revoca dell'autorizzazione al subappalto o al subcontratto, qualora dovessero essere comunicate dalla Prefettura, successivamente alla stipula del contratto o subcontratto, informazioni interdittive di cui all'art.10 del D.P.R. n.252/1998, ovvero la sussistenza di ipotesi di collegamento formale e/o sostanziale o di accordi con altre imprese partecipanti alle procedure concorsuali di 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 AORN, del relativo importo dalle somme dovute all'impresa in relazione alla prima erogazione utile.
5. L'Impresa dichiara di conoscere e di accettare la clausola risolutiva espressa dell'autorizzazione al subappalto o al 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.
6. L'Impresa si impegna ad osservare il divieto imposto dall'AORN di autorizzare subappalti a favore delle imprese partecipanti alla gara e non risultate aggiudicatarie, salvo le ipotesi di lavorazioni altamente specialistiche.

Articolo XXII - Clausola finale

1. Il presente Contratto ed i suoi Allegati costituiscono manifestazione integrale della volontà negoziale delle parti che hanno altresì preso piena conoscenza di tutte le relative clausole, avendone negoziato il contenuto, che dichiarano quindi di approvare specificamente singolarmente nonché nel loro insieme e, comunque, qualunque modifica al presente atto ed ai suoi Allegati non potrà aver luogo e non potrà essere provata che mediante atto scritto; inoltre, l'eventuale invalidità o l'inefficacia di una delle clausole della Contratto non comporta l'invalidità o inefficacia dei medesimi atti nel loro complesso.
2. Qualsiasi omissione o ritardo nella richiesta di adempimento del Contratto da parte della AORN e del Fornitore non costituisce in nessun caso rinuncia ai diritti spettanti che le medesime Parti si riservano comunque di far valere nei limiti della prescrizione.
3. Con il presente Contratto si intendono regolati tutti i termini generali del rapporto tra le Parti.

Caserta, li ____/ ____/ _____

A.O.R.N. "S.Anna e S.Sebastiano"

IL RUP
Dott.ssa Teresa Capobianco

IL FORNITORE
C.F.:

IL DIRETTORE GENERALE
Dr. Gennaro Volpe

Il sottoscritto, nella qualità di legale rappresentante del Fornitore, dichiara di avere particolareggiata e perfetta conoscenza di tutte le clausole contrattuali e dei documenti ed atti ivi richiamati; ai sensi e per gli effetti di cui agli artt. 1341 e 1342 cod. civ., il Fornitore dichiara di accettare tutte le condizioni e patti ivi contenuti e di avere particolarmente considerato quanto stabilito e convenuto con le relative clausole; in particolare dichiara di approvare specificamente le clausole e condizioni di seguito elencate:

- Articolo III (Oggetto del Contratto), Articolo IV (Durata del Contratto), Articolo VI (Obbligazioni generali del Fornitore), Articolo VII (Obbligazioni specifiche del Fornitore) Articolo VIII (Verifiche e monitoraggio), Articolo IX (Penali), Articolo X (Cauzione), Articolo XI (Risoluzione); Articolo XII (Recesso); Articolo XIII (Obblighi derivanti dai rapporti di lavoro); Articolo XIV (Riservatezza); Articolo XVI (Divieto di cessione del contratto e subappalto); Articolo XVII (Brevetti industriali e diritti d'autore); Articolo XVIII (Foro competente); Articolo XIX (Trattamento dei dati personali); Articolo XX (Tracciabilità dei flussi finanziari - Ulteriori clausole risolutive espresse), Articolo XXI (Adempimenti del fornitore derivanti dal Protocollo di legalità); Articolo XXII (Clausola finale).

Caserta, li ____/ ____/ _____

IL FORNITORE (firmato digitalmente)
C.F.:

Deliberazione n° 102 del 05 MAR. 2014

OGGETTO: Adesione dell'Azienda Ospedaliera Sant'Anna e Sam Sebastiano di Caserta al "Protocollo di Legalità sugli appalti" - Prefettura UTG di Caserta

Il Commissario Straordinario

Premesso:

- che nel territorio provinciale continuano ad operare numerosi gruppi camorristici in grado di condizionare le attività economiche e finanziarie nei settori di pubblico interesse, sia in forma diretta che attraverso imprese e società "controllate";
- che permane, quindi, l'esigenza di rafforzare la collaborazione con la Prefettura – Ufficio Territoriale del Governo nella prevenzione e nel contrasto delle infiltrazioni della criminalità organizzata nel settore degli appalti di lavori, servizi e forniture pubbliche;
- Visto che presso la Prefettura di Caserta è attivo il Gruppo Ispettivo Antimafia (G.I.A.), composto da rappresentanti della Questura, del Comando Provinciale dei Carabinieri, del Comando Provinciale Guardia di Finanza, del G.I.C.O., della D.I.A.;
- Visto l'art.15 della legge 241/90 che consente alle pubbliche amministrazioni di concludere tra loro accordi per disciplinare lo svolgimento di attività di interesse comune;
- Visto che, in data 19/12/2007, tra il Prefetto di Caserta, la Provincia di Caserta, il Comune di Caserta, la Camera di Commercio, l'Industria artigianato ed agricoltura di Caserta ed i legali rappresentanti delle stazioni appaltanti interessate è stato sottoscritto "protocollo di legalità sugli appalti";
- Visto l'art.9 del citato protocollo che consente ad ulteriori stazioni appaltanti interessate di aderire;
- Ritenuto di dover aderire al citato "protocollo di legalità, assumendo questa Azienda l'impegno di attenersi alle procedure ed agli obblighi nello stesso indicati;

Tutto ciò premesso:

DELIBERA

approvarsi la narrativa e, per l'effetto:

- di aderire al "protocollo di legalità sugli appalti", già sottoscritto, in data 19.12.2007, tra il Prefetto di Caserta, la Provincia di Caserta, il Comune di Caserta, la Camera di Commercio, l'Industria artigianato ed agricoltura di Caserta ed i legali rappresentanti delle stazioni appaltanti interessate e che si allega quale parte integrante del presente atto;
- di assumersi, quest'Azienda, l'impegno di attenersi alle procedure e agli obblighi nello stesso indicati;
- di pubblicare integralmente la presente deliberazione;

- trasmettere copia del presente atto alla prefettura di Caserta, al Collegio Sindacale, nonché a tutte le unità operative complesse tecnico-amministrative;
- attesa l'urgenza, al fine di assicurare la trasparenza, la regolarità e l'economicità della gestione dei contratti pubblici, dichiarare la presente deliberazione immediatamente eseguibile;
- dare comunicazione dell'adozione del presente atto ai Direttori dei dipartimenti;



Il Responsabile del procedimento
Dr.ssa Antonietta Costantini



dott. Paolo Sarnelli
Commissario Straordinario





Prefettura
Ufficio territoriale del Governo di Caserta

**PROTOCOLLO DI LEGALITA'
IN MATERIA DI APPALTI**

PREMESSO CHE:

- nel territorio provinciale continuano ad operare numerosi gruppi camorristici in grado di condizionare le attività economiche e finanziarie nei settori di pubblico interesse, sia in forma diretta che attraverso imprese e società "controllate";
- permane, quindi, l'esigenza di rafforzare la collaborazione tra Prefettura - Ufficio Territoriale del Governo ed enti locali nella prevenzione e nel contrasto delle infiltrazioni della criminalità organizzata nel settore degli appalti di lavori, servizi e forniture pubbliche;
- si rende, a tal fine, necessario assicurare, con il concorso delle stazioni appaltanti, lo svolgimento corretto e regolare delle attività imprenditoriali, mediante l'attivazione di misure di salvaguardia adeguate e celeri, finalizzate sia a contrastare l'azione invasiva delle organizzazioni criminali in materia di appalti pubblici, sia a rendere l'impresa meno vulnerabile di fronte alle varie forme di infiltrazione camorristica;
- l'art. 15 della legge 241/90 consente alle pubbliche amministrazioni di concludere tra loro accordi per disciplinare lo svolgimento di attività di interesse comune;

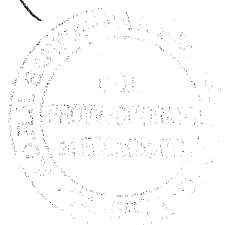
Lu
NO
Sp

CONSIDERATO che presso la Prefettura di Caserta è attivo il Gruppo Ispettivo Antimafia (G.I.A.), composto da rappresentanti della Questura, del Comando Provinciale dei Carabinieri, del Comando Provinciale Guardia di Finanza, del G.I.C.O., della D.I.A.;

DATO ATTO che il G.I.A. potrà avvalersi dell'apporto specialistico dei rappresentanti del Provveditorato interregionale alle OO.PP., della Camera di Commercio, Industria, Artigianato e Agricoltura e degli altri organi di volta in volta interessati, ai fini dell'acquisizione di elementi informativi aggiornati, non solo sulle procedure d'appalto poste in essere dalle stazioni appaltanti, ma soprattutto in ordine all'individuazione esatta dei titolari effettivi delle imprese aggiudicatrici di appalti di lavori, servizi e forniture pubbliche, ovvero affidatarie di appalti, contratti e subappalti, per la verifica della sussistenza di eventuali cointeressenze nella loro conduzione da parte di soggetti, direttamente o indirettamente legati ad associazioni criminali;

RILEVATO che è volontà dei firmatari del presente protocollo perseguire con strumenti efficaci il preminente interesse pubblico alla legalità, alla trasparenza nelle procedure concorsuali d'appalto e alla tutela del sistema delle imprese dal rischio di infiltrazione camorristica, con estensione delle verifiche antimafia per appalti di opere o lavori pubblici del valore pari o superiore a 250.000,00 euro, per subappalti o subcontratti concernenti la realizzazione di opere o lavori pubblici del valore pari o superiore a 100.000,00 euro, per prestazioni di servizi e forniture pubbliche del valore pari o superiore a 50.000,00 euro, ovvero, indipendentemente dal valore, per forniture e servizi maggiormente a rischio di infiltrazioni camorristiche. Le somme indicate sono al netto di i.v.a.;

Lu





Prefettura

Ufficio territoriale del Governo di Caserta

RILEVATA, altresì, l'esigenza di garantire il monitoraggio dei movimenti finanziari concernenti la realizzazione di opere e lavori pubblici, servizi e forniture pubbliche sopra indicati;

CONSIDERATO che il presente protocollo può costituire, in prospettiva, un valido strumento per pervenire anche alla realizzazione di una stazione unica appaltante, ai sensi dell'art. 33 del decreto legislativo n.163/2006, nonché alle forme di cooperazione fra amministrazioni aggiudicatrici previste dall'art. 81, comma 2, della legge della Regione Campania 27.2.2007, n. 3;

VISTA la legge n.241/90 e successive modificazioni;

VISTO il decreto-legge n.143/1991, convertito in legge n.197/1991 e successive modifiche ed integrazioni;

VISTO il D.M. 23.12.1992;

VISTO il D.P.R. 3 giugno 1998, n.252;

VISTO il decreto legislativo n. 267/2000;

VISTO il decreto interministeriale del 14.3.2003;

VISTO il decreto legislativo n.163/2006;

VISTA la legge regionale 27.2.2007, n.3;

E' STIPULATO

il presente "Protocollo di legalità sugli appalti", tra il Prefetto di Caserta, la Regione Campania, la Provincia di Caserta, il Comune di Caserta, la Camera di Commercio, Industria, Artigianato e Agricoltura di Caserta e i legali rappresentanti delle stazioni appaltanti interessate.

ART. 1

Tutto quanto in premessa costituisce parte integrante e sostanziale del presente protocollo.

ART. 2

La stazione appaltante, oltre all'osservanza del decreto legislativo n. 163/06, del D.P.R. n. 252/98 nonché delle disposizioni di cui alla legge regionale n. 3 del

2





Prefettura

Ufficio territoriale del Governo di Caserta

27/02/2007 sugli appalti pubblici, si conforma alle procedure e agli obblighi di seguito indicati.

2. Relativamente agli appalti di opere o lavori pubblici del valore pari o superiore a 250.000,00 euro, ovvero ai subappalti e subcontratti concernenti la realizzazione di opere o lavori pubblici del valore pari o superiore a 100.000,00 euro, alle prestazioni di servizi e forniture pubbliche del valore pari o superiore a 50.000,00 euro - tutte somme al netto di i.v.a., escluse le prestazioni a carattere intellettuale, la stazione appaltante:

- a) assume l'obbligo, prima di procedere alla stipula del contratto d'appalto, ovvero all'autorizzazione ai subappalti e subcontratti, di acquisire dalla Prefettura di Caserta le informazioni antimafia di cui all'art. 10 del D.P.R. n. 252/98, sul conto delle imprese interessate aventi sede legale anche al di fuori della provincia, fornendo, tassativamente, i dati di cui all'allegato 4 al decreto legislativo n. 490/1994;
- b) allo scopo di acquisire ogni utile elemento informativo, atto ad individuare gli effettivi titolari delle imprese e verificare la sussistenza o meno di cointeressenze di soggetti legati ad associazioni criminali mafiose, si impegna ad inserire nei bandi di gara l'obbligo per le imprese interessate di comunicare i dati relativi alle società e alle imprese chiamate a realizzare, a qualunque titolo, l'intervento, anche con riferimento ai loro assetti societari e ad eventuali successive variazioni;
- c) si impegna a richiamare nei bandi di gara l'obbligo, per le imprese esecutrici a vario titolo di lavori, servizi e forniture, della osservanza rigorosa delle disposizioni in materia di collocamento, igiene e sicurezza sul lavoro anche con riguardo alla nomina del responsabile della sicurezza, di tutela dei lavoratori in materia contrattuale e sindacale, specificando che le spese per la sicurezza non sono soggette a ribasso d'asta, ponendo a carico della impresa aggiudicataria gli oneri finanziari per la vigilanza dei cantieri e procedendo, in caso di grave e reiterato inadempimento, alla risoluzione contrattuale e alla revoca dell'autorizzazione al subappalto; si considera, in ogni caso, inadempimento grave:
 - I. la violazione di norme che ha comportato il sequestro del luogo di lavoro, convalidato dall'autorità giudiziaria;
 - II. l'inottemperanza alle prescrizioni imposte dagli organi ispettivi; l'impiego di personale della singola impresa non risultante dalle scritture o da altra documentazione obbligatoria in misura pari o superiore al 20% del totale dei lavoratori regolarmente occupati nel cantiere o nell'opificio;
- d) decorso il termine di quarantacinque giorni dalla richiesta di rilascio delle informazioni antimafia, ovvero, nei casi d'urgenza, anche immediatamente dopo la richiesta, procede alla stipula del contratto o all'autorizzazione al subappalto o al subcontratto, nelle more del rilascio del provvedimento prefettizio, previa esibizione, da parte delle imprese interessate, del certificato camerale con la dicitura antimafia di cui all'art. 5 del D.P.R. 252/98. Qualora, dalle verifiche eseguite dalla Prefettura, siano acquisite

Aut.
3



U.C.
APPROVED
MICO
GTE



Prefettura

Ufficio territoriale del Governo di Cava dei Tirreni

informazioni antimafia dal valore interdittivo, ovvero dovessero emergere ipotesi di collegamento formale o sostanziale con altre imprese partecipanti alle procedure concorsuali d'interesse, si impegna a rendere operativa una specifica clausola che preveda espressamente la risoluzione immediata e automatica del vincolo contrattuale ovvero a procedere alla revoca immediata dell'autorizzazione al subcontratto; in tal caso, a carico dell'impresa nei cui confronti siano acquisite informazioni antimafia dal valore interdittivo dovrà essere applicata anche una penale a titolo di liquidazione del danno - salvo comunque il maggior danno - nella misura del 10% del valore del contratto ovvero, quando lo stesso non sia determinato o determinabile, una penale pari al valore delle prestazioni al momento eseguite; la stazione appaltante potrà detrarre automaticamente l'importo delle predette penali dalle somme dovute in relazione alla prima erogazione utile;

- e) fuori dalle ipotesi disciplinate dalla precedente lettera d), si obbliga a procedere alla risoluzione immediata e automatica del vincolo contrattuale ovvero alla revoca immediata dell'autorizzazione al subcontratto quando gli elementi relativi a tentativi di infiltrazione mafiosa, ovvero le ipotesi di collegamento formale o sostanziale con altre imprese partecipanti alle procedure concorsuali d'interesse, dovessero emergere successivamente alla stipula del contratto o all'autorizzazione al subcontratto;
- f) si impegna ad inserire nei bandi di gara la facoltà di non stipulare il contratto e di non autorizzare il subappalto o il subcontratto ovvero, se il contratto sia già stipulato o l'autorizzazione già concessa, di procedere alla risoluzione del vincolo contrattuale o alla revoca dell'autorizzazione al subappalto (clausola di gradimento), qualora vengano acquisiti elementi o indicazioni rilevanti ai fini delle valutazioni discrezionali ammesse dalla legge, così come previsto dall'art.10, comma 9, del D.P.R. 252/98;
- g) si obbliga a non autorizzare subappalti a favore di imprese che abbiano partecipato alla procedura di aggiudicazione dell'appalto o della fornitura, salvo le ipotesi di lavorazioni altamente specialistiche;
- h) si impegna, nel caso in cui vengano acquisite informazioni dal valore interdittivo nei confronti di imprese affidatarie di subappalti e subcontratti, a valutare la possibilità di concedere all'impresa aggiudicataria una proroga dei termini per il completamento dei lavori o per la fornitura dei servizi;
- i) si impegna a richiamare nei bandi di gara l'obbligo per le imprese, esecutrici a vario titolo di lavori, servizi e forniture, di avvalersi, per ogni movimentazione finanziaria degli intermediari di cui al decreto-legge n. 143/1991, prevedendo, in caso di violazione, la risoluzione immediata e automatica del vincolo contrattuale ovvero la revoca dell'autorizzazione al subappalto e al subcontratto e l'applicazione di una penale a titolo di liquidazione dei danni - salvo comunque il maggior danno - nella misura del 10% del valore del contratto o, qualora lo stesso non sia determinato o determinabile, delle prestazioni al momento eseguite; detta penale sarà





Prefettura

Ufficio territoriale del Governo di Caserta

applicata anche nel caso in cui tale violazione venga accertata dopo che il contratto sia stato eseguito integralmente, ma prima del collaudo dell'opera;

ART. 3

1. La stazione appaltante assume l'obbligo di richiedere le informazioni antimafia di cui all'art. 10 del D.P.R. n. 252/98 anche nei confronti dei soggetti ai quali vengono affidate le seguenti forniture e servizi "sensibili" indipendentemente dal valore: trasporto di materiali a discarica, smaltimento rifiuti, fornitura e trasporto terra; acquisizioni, dirette o indirette, di materiale da cava per inerti e di materiale da cave di prestito per movimento terra; fornitura e trasporto di calcestruzzo; fornitura e trasporto di bitume; noli a freddo di macchinari; fornitura con posa in opera e noli a caldo qualora non debbano essere assimilati a subappalto ai sensi dell'art. 118, comma 11, D.L.vo 163/2006; servizio di autotrasporto; guardiania di cantiere.
2. All'informazione interdittiva consegue il divieto per la impresa aggiudicataria di approvvigionarsi presso il soggetto controindicato, nonché, ove l'acquisizione di beni e servizi sia oggetto di contratto specifico, l'interruzione immediata del rapporto contrattuale, in conformità di apposita clausola risolutiva espressa da inserire nel bando e accettata dalla impresa aggiudicataria.

ART. 4

1. Il Prefetto, all'esito delle verifiche e degli accertamenti comportanti il rilascio di informazioni dal valore interdittivo nei confronti delle imprese interessate, provvederà ad informare l'Autorità di vigilanza sui lavori pubblici, per ogni consentito intervento d'interesse.
2. La stazione appaltante può utilizzare la certificazione antimafia, rilasciata alla ditta aggiudicataria di un appalto di lavori, servizi e forniture, da una qualsiasi Prefettura-UTG, purché in corso di validità, anche per l'aggiudicazione di altri lavori, dandone comunicazione alla Prefettura di Caserta.
3. Analogamente e per lo stesso periodo di validità, la stazione appaltante non potrà ammettere alla partecipazione a gare di appalto l'impresa nei cui confronti siano stati emessi provvedimenti interdittivi, se conosciuti dall'amministrazione.

ART. 5

1. La Regione, nel rendere operativo l'Osservatorio regionale degli appalti e concessioni previsto dagli artt. 78 e seguenti della legge regionale n. 3 del 27/2/07 attiverà, nei tempi tecnici, il collegamento telematico con la Prefettura.

ART. 6





Prefettura

Ufficio territoriale del Governo di Caserta

1. La stazione appaltante si impegna a riportare nei bandi di gara le seguenti clausole, che dovranno essere espressamente accettate e sottoscritte dalle imprese interessate in sede di stipula del contratto o subcontratto:

Clausola n. 1

La sottoscritta impresa dichiara di essere a conoscenza di tutte le norme pattizie di cui al protocollo di legalità, sottoscritto dalla stazione appaltante con la Prefettura di Caserta, tra l'altro consultabili al sito <http://www.utgcaserta.it>, 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 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. 3

La sottoscritta impresa si impegna a segnalare alla Prefettura l'avvenuta formalizzazione della denuncia di cui alla precedente clausola 2 e ciò al fine di consentire, nell'immediato, da parte dell'Autorità di pubblica sicurezza, l'attivazione di ogni conseguente iniziativa.

Clausola n. 4

La sottoscritta impresa dichiara di conoscere e di accettare la clausola 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 di cui all'art. 10 del DPR 252/98, ovvero la sussistenza di ipotesi di collegamento formale 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 alla prima erogazione utile.

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, 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. 6



U.S. DEPARTMENT OF HEALTH AND HUMAN SERVICES
OFFICE OF THE ASSISTANT SECRETARY FOR HEALTH
HHS



Prefettura

Ufficio territoriale del Governo di Caserta

La sottoscritta impresa dichiara, altresì, di essere a conoscenza del divieto per la stazione appaltante di autorizzare subappalti a favore delle imprese partecipanti alla gara e non risultate aggiudicatrici, salvo le ipotesi di lavorazioni altamente specialistiche.

Clausola n. 7

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 al subcontratto nonché, l'applicazione di una penale, a titolo di liquidazione dei danni - salvo comunque il maggior danno - nella misura del 10% del valore del contratto o, quando lo stesso non sia determinato o determinabile, delle prestazioni al momento eseguite, qualora venga effettuata una movimentazione finanziaria senza avvalersi degli intermediari di cui al decreto-legge n. 143/1991.

ART. 7

1. Le parti si impegnano a valutare la possibilità di istituire un Ufficio Unico di Coordinamento con compiti di consulenza per la predisposizione dei bandi di gara, degli adempimenti amministrativi relativi agli appalti, nonché di elaborazione di proposte e di modulistica uniforme. L'Ufficio Unico di Coordinamento è costituito da rappresentanti della Prefettura, della Provincia, della Camera di Commercio e del Comune di Caserta ed integrato all'occorrenza dai componenti dell'Ufficio tecnico di cui al primo comma. Il supporto tecnico-organizzativo verrà fornito in ragione di un dipendente per ciascuno degli Enti citati.

ART. 8

1. La Camera di Commercio, Industria, Agricoltura e Artigianato di Caserta si impegna a valutare, d'intesa con la Prefettura, la fattibilità di un sistema informatizzato utile al conseguimento delle finalità del presente protocollo.
2. La Camera di Commercio si impegna, inoltre, a garantire, il collegamento telematico con la Prefettura al fine di consentire a quest'ultima di poter acquisire, in tempo reale, notizie sulle imprese partecipanti, utili per ulteriori approfondimenti d'interesse.



FOI
04



Prefettura
Ufficio territoriale del Governo di Caserta
ART. 9

Il presente protocollo, che entrerà in vigore dal giorno successivo alla sottoscrizione, abrogando ogni precedente protocollo in materia, è aperto all'adesione di ulteriori stazioni appaltanti interessate. Esso sarà sottoposto ad eventuale revisione, a richiesta di uno o più dei sottoscrittori, dopo tre mesi dalla data odierna.

Caserta, 19 dicembre 2007

Il Prefetto

Usc. Elvira

Il Presidente
della Regione Campania

Il Presidente
della Provincia di Caserta

Renato Agnelli

Il Sindaco
del Comune di Caserta

Roberto Petrone

Il Presidente
della Camera di Commercio
di Caserta

Marco Fava

ANCI-Campania
Il Coordinatore dei Sindaci
della provincia di Caserta

U. Petrone



ELENCO ALLEGATO

Tutti i Comuni, con esclusione di:

- Aversa
- Capodrise
- Carinola
- Casal di Principe
- Casapesenna
- Castel Volturno
- Grazzanise
- Gricignano di Aversa
- Lusciano
- Marcianise
- Orta di Atella
- S.Maria C.V.
- San Cipriano d'Aversa
- Sant'Angelo D'Alife
- Trentola Ducenta



CAPITOLATO SPECIALE

PROCEDURA DI GARA APERTA E TELEMATICA PER L’AFFIDAMENTO DELLA FORNITURA TRIENNALE DI DISPOSITIVI MEDICI PER LA UOSD NEURORADIOLOGIA INTEREVENTISTICA DELL’A.O.R.N. “S. ANNA E S. SEBASTIANO” DI CASERTA.

INDICE

Art. 1 Oggetto della gara, quantità e durata dell’appalto

Art. 2 Requisiti generali, consegna, conto deposito, elenco lotti in conto deposito e confezionamento dei prodotti

2.1 Requisiti generali

2.2 Consegna

2.3 Conto deposito

2.4 Elenco lotti in conto deposito

2.3 Confezionamento

Art. 3 Vigilanza e sorveglianza Postmarketing

Art. 4 Innovazione tecnologica

Art. 5 Aumento o diminuzione delle prestazioni contrattuali

Art. 6 Controlli qualitativi e quantitativi

Art. 7 Assistenza e formazione del personale

Art.8 Fatturazione e Pagamenti

Art. 9 Variazioni soggettive

Art. 10 Garanzie, danni e responsabilità civile

Art. 11 Inadempimenti e penalità

Art. 12 Risoluzione del contratto

Art. 13 Recesso unilaterale

Art. 14 Clausola risolutiva

Art. 15 Disposizioni antimafia e sulla prevenzione della criminalità

Art. 16 Riservatezza

Art. 17 Tracciabilità dei flussi finanziari

Art. 18 Brevetti industriali e diritto d’autore

Art. 19 Controversie

Art. 20 Modifiche normative, norme di rinvio e finali

Art. 21 Cessione del credito

Art. 1 OGGETTO DELLA GARA, QUANTITA' E DURATA DELL'APPALTO

La gara concerne l'affidamento della fornitura triennale (36 mesi) di dispositivi medici da destinare alla UOSD Neuroradiologia Interventistica dell'AORN Sant'Anna e San Sebastiano di Caserta, come dettagliatamente descritto nell'elenco riepilogativo riferito a n.166 lotti, "allegato B – requisiti minimi e punteggi" al presente Capitolato.

Il suddetto elenco reca i requisiti minimi e i quantitativi complessivi.

NOTA Con precipuo riferimento alle specifiche tecniche, si evidenzia che l'espressione circa, ove riportata nella descrizione dei lotti presenti in gara, è da intendersi nella misura + /- 10%.

La **stipula del contratto** avverrà entro 60 (sessanta) giorni dall'intervenuta efficacia dell'aggiudicazione definitiva e, comunque, nel rispetto di quanto previsto dall'art. 18 del D. Lgs. n.36/2023 e s.m.i.

La fornitura avrà la **durata di 36 mesi** e decorrerà dalla data di sottoscrizione dei contratti.

Opzione di proroga del contratto di cui all'articolo 120, comma 10 del Codice: la Stazione Appaltante si riserva di prorogare il contratto per una durata massima pari a 12 mesi. In tal caso il contraente è tenuto all'esecuzione delle prestazioni oggetto del contratto agli stessi prezzi, patti e condizioni stabiliti nel contratto.

In casi eccezionali, il contratto in corso di esecuzione può essere prorogato per il tempo strettamente necessario alla conclusione della procedura di individuazione del nuovo contraente se si verificano le condizioni indicate all'art. 120 comma 11, In tal caso il contraente è tenuto all'esecuzione delle prestazioni oggetto del contratto agli stessi prezzi, patti e condizioni previsti nel contratto.

Ai sensi dell'art. 58 del D. Lgs. n.36/2023 ciascuna Ditta può presentare offerta per alcuni o tutti i lotti presenti in gara.

Qualora durante il periodo contrattuale si utilizzi maggiormente uno o più dei prodotti compresi nel lotto, l'Azienda potrà richiedere, fino alla concorrenza dell'importo del lotto, di rideterminare il fabbisogno di ciascun prodotto.

Art. 2 REQUISITI GENERALI, CONSEGNA, CONTO DEPOSITO, ELENCO LOTTI IN CONTO DEPOSITO E CONFEZIONAMENTO DEI PRODOTTI

Art. 2.1 REQUISITI GENERALI

I prodotti oggetto della presente fornitura devono essere conformi alle norme vigenti in ambito nazionale e comunitario. Le autorizzazioni alla produzione, alla importazione, alla immissione in commercio e all'uso, dovranno rispondere ai requisiti previsti dalle disposizioni vigenti in materia all'atto della fornitura, e a tutte quelle che venissero emanate durante il periodo di fornitura. Inoltre, tutti i prodotti dovranno essere rispondenti ai saggi tecnologici, chimici, fisici, biologici indicati nella F.U. vigente, e relativi supplementi ed aggiornamenti, nonché essere conformi ai requisiti stabiliti dal nuovo regolamento europeo 745/2017 del 05.04.2017 e che rispettino quanto previsto in merito all'UDI. Per i dispositivi sterili monouso il prodotto offerto dovrà rispondere a tutti i saggi previsti dalla normativa vigente che dovranno essere riportati nella scheda tecnica, dove dovrà inoltre essere riportato se il prodotto è latex free o DEHP free.

Le ditte offerenti dovranno inviare quale documento obbligatorio elenco di tutti i prodotti offerti senza indicazione del prezzo, utilizzando l'**Allegato A/7 – Elenco prodotti offerti**, al fine di consentire la valutazione da parte della Commissione giudicatrice.

2.2 CONSEGNA

La consegna dei prodotti oggetto della fornitura, a totale carico del Contraente (che si farà carico anche dei relativi rischi connessi), dovrà avvenire a seguito di ricevimento di regolare ordinativo con la massima tempestività e comunque **non oltre 5 giorni lavorativi dalla data di ricevimento dell'ordine**. Qualora il fornitore fosse impossibilitato alla consegna entro i termini indicati, dovrà darne tempestiva comunicazione scritta al seguente indirizzo accettazionefarmacia@ospedale.caserta.it. Qualora l'Appaltatore non dovesse effettuare o ritardasse la consegna, la Committente potrà acquistare il materiale presso altre Ditte. Resterà a carico dell'Aggiudicataria inadempiente sia la differenza per l'eventuale maggior prezzo pagato rispetto a quello proposto in gara, sia ogni altro maggior onere o danno comunque derivante dall'inadempienza stessa.

L'Appaltatore deve garantire che, anche durante la fase di trasporto, vengano rigorosamente osservate le idonee modalità di conservazione dei dispositivi medici.

In deroga all'articolo 1510, comma 2, Codice Civile le consegne dovranno essere effettuate a rischio del contraente, franche di ogni spesa (imballo e trasporto compresi) e con ogni onere a carico del contraente, fatta eccezione per l'IVA che per legge è a carico dell'acquirente, presso i locali, che l'Azienda Committente indicherà in sede di contratto.

Il materiale consegnato dovrà essere integro e rispondente all'ordine. Esso dovrà inoltre essere

esattamente conforme a quello in offerta, di cui alle schede tecniche ed alla campionatura eventualmente presentata (art. 1522 Codice Civile).

Comporterà il respingimento della merce, salvo diversa disposizione impartita dal responsabile del punto di consegna:

- la mancanza di una richiesta di ordinativo per la merce consegnata;
- ogni difformità della consegna rispetto a quanto riportato nell'ordinativo;
- la mancanza di un DDT di consegna;
- la mancanza, nel confezionamento esterno, delle informazioni necessarie alla corretta individuazione dei prodotti contenuti;
- la consegna di prodotti con un periodo di validità, alla data di consegna, inferiore ai 2/3 della vita utile prevista.

Le consegne dovranno essere accompagnate da apposita bolla descrittiva (DDT) in duplice copia di cui una di queste, firmata per ricevuta, resterà al contraente.

Il suddetto documento di consegna dovrà obbligatoriamente indicare:

- Luogo di consegna della merce;
- Numero di riferimento dell'ordine e relativo codice aziendale;
- Data dell'ordine;
- Descrizione e quantità della merce, con relativo numero di lotto e data di scadenza;
- Eventuali dati specifici richiesti dall'Azienda Committente;
- UDI dove previsto da normativa vigente.

L'Appaltatore è tenuto a risarcire l'Azienda Ospedaliera per i danni derivati da vizi della cosa, se non prova di avere senza colpa ignorato i vizi stessi al momento della consegna.

La quantità consegnata sarà esclusivamente quella accertata presso la sede che l'Azienda indicherà nei relativi ordini e dovrà essere riconosciuta ad ogni effetto dall'Appaltatore.

L'originale del DDT deve essere rilasciato al destinatario, che lo firmerà per accettazione del numero di colli consegnati. Data l'impossibilità di verificare tutta la merce all'atto del ricevimento, la firma posta su tale documento, indica la mera corrispondenza del numero dei colli pervenuti. L'Azienda Committente solo dopo il controllo quali-quantitativo potrà accertare l'effettiva corrispondenza tra ordinativo, DDT, e prodotti consegnati, per consentire il carico informatico e la successiva liquidazione della fattura,

eventuali difformità rispetto a quanto richiesto dovranno, comunque, essere riconosciute ad ogni effetto dall'Aggiudicataria. I codici indicati dall'Appaltatore in sede di gara come riferimento ai prodotti offerti dovranno rimanere invariati per tutta la durata della fornitura. La loro modifica potrà essere effettuata solo previa comunicazione e conseguente autorizzazione da parte degli uffici competenti.

È responsabilità dell'Appaltatore garantire che il trasporto dei prodotti avvenga con mezzi adeguati tali da consentire il mantenimento di tutte le caratteristiche tecniche dei prodotti consegnati. Pertanto l'Appaltatore, ovvero il corriere specializzato incaricato della consegna al luogo indicato nell'ordinativo di fornitura, dovrà osservare tutte le precauzioni necessarie per la perfetta conservazione dei prodotti.

I prodotti offerti dovranno essere garantiti contro ogni difetto che possa imputarsi comunque alle procedure di fabbricazione o di magazzinaggio da parte dell'Appaltatore. In caso di riscontro di imperfezioni e/o difetti imputabili alle procedure di fabbricazione o di magazzinaggio o qualora, a seguito degli accertamenti i prodotti forniti non risultassero conformi alle caratteristiche indicate nell'allegato tecnico, l'Appaltatore sarà obbligato a sostituirli gratuitamente, entro un termine massimo di 2 giorni lavorativi dal ricevimento della richiesta di sostituzione.

2.3 CONTO DEPOSITO

Per i dispositivi medici consegnati, nei casi previsti, con la modalità del conto deposito, la Committente si obbliga a pagare all'Aggiudicataria solo i materiali impiantati e restituire alla stessa, al termine della fornitura, quelli non utilizzati.

La Committente individua il Responsabile del conto deposito nel Direttore dell'U.O.S.D. di Neuroradiologia Interventistica o suo delegato, con il compito di gestire le scorte e la movimentazione del materiale.

Il Conto Deposito verrà istituito presso detta U.O.C. entro 7 (sette) giorni lavorativi consecutivi dalla stipula del contratto con le seguenti modalità:

- invio di ordine informatico iniziale di “*apertura conto deposito*” tramite il portale regionale FIORI (canale NSO) da parte dell'UOC Farmacia sulla scorta dei quantitativi indicati dal Responsabile del conto deposito;
- consegna all'UOC Farmacia da parte della Ditta aggiudicataria dei dispositivi richiesti accompagnati da un documento di trasporto riportante la causale “*conto deposito*”, elenco di tutti i dispositivi consegnati suddivisi per il codice prodotto, quantità consegnata, numero di

lotto/serial number, data di scadenza e tutti gli altri elementi ritenuti necessari all'identificazione degli stessi;

- consegna dei prodotti da parte dell'UOC Farmacia all'UOSD Neuroradiologia Interventistica previa verifica della corrispondenza quali/quantitativa rispetto a quanto ordinato e relativo scarico informatico di quanto ricevuto al magazzino conto deposito FB49.
- verifica da parte del responsabile del Conto deposito che i beni consegnati siano corrispondenti a quanto richiesto e che siano consegnati in perfetta efficienza ed esenti da vizi che ne impediscano o limitino l'uso.

La dichiarazione di presa in consegna dei prodotti da parte dell'Appaltante non esonera però l'Aggiudicataria per eventuali vizi di produzione non emersi al momento della consegna ed accertati solo al momento dell'impiego.

La Ditta appaltatrice si obbliga a mantenere invariato il materiale previsto come scorta in conto deposito, sia rispetto alla quantità e misure, sia rispetto alle condizioni di utilizzabilità (ad es. scadenza della sterilità). La quantità in deposito potrà eventualmente essere modificata in aumento o in diminuzione, a semplice richiesta dell'Azienda Committente nel rispetto dei quantitativi indicati nel capitolato.

L'Aggiudicataria si impegna inoltre a sostituire:

- il materiale che per perdita di sterilità non imputabile agli operatori della Committente ovvero per qualche vizio di produzione pregiudica la massima sicurezza dell'intervento;
- il materiale in imminente scadenza di sterilità. L'Aggiudicataria si impegna inoltre a sorvegliare le date di scadenza dei materiali impiantabili componenti i conti deposito mediante periodiche verifiche (es. trimestrali) o con utilizzo di propri software dedicati;
- un prodotto che esce di produzione o diviene temporaneamente indisponibile o sia oggetto di ritiro in seguito a procedure di dispositivivigilanza, con prodotti di pari funzionalità ed alle stesse condizioni economiche, previa necessaria autorizzazione della medesima Committente.

L'Azienda appaltante, attraverso il Responsabile del conto deposito, è tenuta a curare i seguenti adempimenti:

- custodire adeguatamente e mantenere il materiale in deposito, secondo le regole della buona tecnica di conservazione (integrità del confezionamento, assenza di scritte o etichette diverse dall'atto della produzione, corretto utilizzo dei prodotti in base alla loro scadenza);

- stoccaggio, sulla base delle istruzioni impartite dall'Aggiudicataria, di tale materiale in locali e contenitori adeguati;
- impiegare i dispositivi forniti secondo la destinazione d'uso per cui sono stati progettati;
- informare immediatamente l'Aggiudicataria su eventuali danni ai materiali in deposito, da cui può derivare perdita e/o inservibilità del bene.

L'Azienda risponde inoltre del perimento e del deterioramento (ad. esempio: per danni, furti, manomissioni, smarrimenti, scritte) del materiale consegnato e giacente presso i propri locali.

Si precisa che qualora l'Aggiudicataria richiedesse accesso al conto deposito, il Responsabile (*recte*: il responsabile del conto deposito) ne autorizzerà l'accesso concordandone preventivamente data ed ora.

Il fornitore non potrà disporre dei beni concessi in conto deposito fino a che l'Azienda Committente non provveda ad effettuarne la restituzione, tranne nel caso in cui per emergenze non fosse necessario prelevare temporaneamente da parte dello stesso fornitore del materiale per poi garantirne il reintegro entro 48h, sempre nel rispetto e nella tutela delle necessità cliniche della Sala Operatoria.

Il tutto dovrà avvenire tramite movimentazione documentata dal Responsabile del conto deposito ed informazione scritta alla UOC Farmacia che provvederà alla compilazione della documentazione di reso.

Il Responsabile del conto deposito trasmetterà entro e non oltre 48 (quarantotto) ore lavorative dall'impianto, alla Farmacia Ospedaliera documento giustificativo dell'avvenuto impianto contenente tutte le informazioni, dei prodotti utilizzati, indispensabili all'emissione degli ordini di reintegro e di fatturazione.

L'UOC Farmacia, entro e non oltre le successive 48 (quarantotto) ore lavorative, dovrà inviare tramite l'utilizzo del portale regionale Fiori all'Aggiudicataria:

- **“l'ordine di reintegro”**, emesso a costo 0 contenente l'elenco dei prodotti da reintegrare per
 - qualità (codice e descrizione prodotto, misura);
 - quantità;
- **“l'ordine di fatturazione”**, nel quale saranno indicati i seguenti dati identificativi dei prodotti:
 - qualità (codice e descrizione prodotto, misura);
 - quantità;
 - lotto utilizzato /Serial number;
 - ddt ;
 - prezzo unitario di aggiudicazione in base al quale l'Aggiudicatario emetterà fattura

dei prodotti utilizzati.

La Ditta provvederà quindi a fatturare la merce ordinata. Nella fattura dovrà essere citato il relativo “ordine di acquisto”.

[N.B. In assenza degli ordini sopraindicati, è fatto assoluto divieto alla Ditta Appaltatrice di procedere al reintegro e/o di emettere fattura.]

L'Aggiudicataria provvederà all'evasione dell'ordine di reintegro entro 48 (quarantotto) ore lavorative, e, in caso di urgenza, entro 24 (ventiquattro) ore lavorative.

Nel caso in cui dovesse essere necessaria l'attivazione di un *deposito* che non prevede una scorta fissa di materiale, la Ditta Aggiudicataria è tenuta a fornire, entro 24 ore lavorative dall'invio della richiesta da parte dell'UOC Farmacia, una serie completa dei dispositivi in base al lotto di aggiudicazione da ritirare dopo l'intervento (*conto deposito temporaneo*).

A seguito dell'avvenuta utilizzazione e del ritiro del materiale non utilizzato sarà emesso solo ordine di fatturazione successivo alla consegna del documento giustificativo dell'impianto contenente l'attestazione della tipologia quali/quantitativa del materiale utilizzato.

Al termine del contratto, entro 10 gg. dalla comunicazione dell'Ente appaltante, la Ditta provvederà al ritiro di tutto il materiale giacente presso la UOSD Neuroradiologia Intereventistica;

NOTA Tutte le spese relative alla consegna ed al ritiro del materiale sono a carico dell'impresa aggiudicataria.

2.4 ELENCO LOTTI IN CONTO DEPOSITO

Si comunica che questa Azienda ha intenzione di attivare il conto deposito per i prodotti indicati nell'allegato B – requisiti minimi e punteggi al CSA.

Ci si riserva di applicarlo in futuro ad altri dispositivi medici che si riterranno di interesse per questa Azienda.

2.5 CONFEZIONAMENTO

Il confezionamento e l'etichettatura devono essere tali da consentire la lettura di tutte le diciture richieste dalla normativa vigente. La confezione esterna dovrà assicurare l'integrità del prodotto durante il trasporto.

Si fa presente che il peso di ciascuna confezione esterna dovrà rispettare la normativa fissata in materia di sicurezza.

Tutto il materiale dovrà essere confezionato secondo quanto indicato nei requisiti minimi.

Art. 3 VIGILANZA E SORVEGLIANZA POST-MARKETING

Ad integrazione della vigente normativa, secondo cui gli avvisi di sicurezza sono inviati dai fabbricanti a tutti i soggetti coinvolti nell'uso di un dispositivo medico oggetto di Azione correttiva di campo ovvero direzioni sanitarie, medici ed utilizzatori nelle strutture pubbliche e private, responsabili aziendali del dispositivo medico, vigilanza, le Ditte (fabbricanti, mandatari e distributori) che stipulano contratti con la Committente sono tenute a:

- assicurare la piena tracciabilità, in ogni momento, dei dispositivi medici in ogni fase della filiera (in particolar modo in caso di recall) in merito a quantità, lotti, medici utilizzatori, e/o altre informazioni in suo possesso, numero di serie dell'apparecchiatura, ecc, anche in caso di utilizzo dei prodotti mediante conto deposito. Dovrà essere specificato da parte dei fornitori (fabbricanti e/o rivenditori) il proprio sistema vigente di Identificazione Univoca dei Dispositivi (UDI - Unique Device Identification). Nel caso in cui tale sistema non sia vigente i fabbricanti e i rivenditori dovranno attivarsi per la creazione di un eventuale processo che ne permetta l'implementazione. Dovrà comunque essere garantita una chiara identificazione mediante codice del prodotto, numero del catalogo o altro riferimento non ambiguo che ne consenta la tracciabilità. In caso di fornitori non fabbricanti, dovrà essere data evidenza di un eventuale accordo specifico relativo all'assunzione di responsabilità in luogo del fabbricante riguardo alle problematiche ed oneri derivanti dalla normativa vigente sulla vigilanza.
- informare l'Azienda contraente di qualsiasi segnalazione correttiva di campo, qualsiasi carenza e ogni qualsiasi altra informazione che coinvolga il dispositivo medico ed il sistema di reperimento/distribuzione nel territorio della Regione Campania.
- comunicare tutte le informazioni e le azioni inerenti la sicurezza oltre che agli utilizzatori finali anche alla Committente.

A titolo esemplificativo, e non esaustivo, sono ritenute comunicazioni urgenti:

- ritiri immediati di dispositivi medici in commercio in Italia;
- temporanea sospensione dell'utilizzo (senza ritiro dal commercio);
- controllo e monitoraggio stringente dei Dispositivi medici impiantabili attivi richiamati ma già impiantati;
- avvisi di sicurezza relativi a gravi incidenti che abbiano comportato per il paziente decesso, invalidità grave e/o permanente, grave pericolo di vita, necessità di un intervento medico o chirurgico al fine di evitare lesioni o menomazioni di una

funzionalità del corpo;

- comunicati dei fabbricanti che richiama ad una maggiore attenzione circa specifici aspetti o modalità di utilizzo successivi ad una segnalazione correttiva di campo;
- parametri di funzionalità durante il funzionamento del dispositivo medico;
- variazioni nelle IFU/manuali d'uso che modificano sostanzialmente la modalità per una sicura utilizzazione e/o la destinazione d'uso, la processazione o la manutenzione del dispositivo medico/apparecchiatura/IVD;
- parametri di funzionalità durante il funzionamento del dispositivo medico.

Nell'ipotesi in cui le Autorità competenti o il fabbricante dispongano il divieto di vendita e il ritiro di un prodotto dal commercio, per salvaguardare la salute pubblica da situazioni di rischio e pericolosità, il venditore è obbligato, a propria cura e spese, al ritiro del prodotto nel termine di 10 giorni dalla data del provvedimento di ritiro.

Tutti i costi, diretti o indiretti, sostenuti dall'Azienda Ospedaliera a seguito di avvisi di sicurezza e segnalazioni delle Autorità competenti o a seguito dell'utilizzo di un dispositivo rivelatosi difettoso per ragioni di sicurezza (a titolo esemplificativo e non esaustivo richiamo pazienti, monitoraggi aggiuntivi al follow-up ordinario, esami di laboratorio, indagini cliniche, revisione dei dispositivi medici, sostituzione/reimpianto del dispositivo difettoso, somme elargite ai pazienti a titolo di risarcimento, ecc.), nonché gli oneri inerenti il sistema di tracciabilità dei dispositivi medici saranno posti a totale carico del Fornitore.

Art. 4 INNOVAZIONE TECNOLOGICA

Qualora durante l'esecuzione del contratto, il Produttore introduca in commercio nuovi dispositivi, anche a seguito di modifiche normative, analoghi a quelli oggetto della fornitura che presentino migliori caratteristiche di rendimento e funzionalità, dovranno essere proposti, alle medesime condizioni negoziali - in sostituzione parziale o totale di quelli aggiudicati – previa valutazione qualitativa da parte dell'Azienda Committente. In tal caso l'Appaltatore provvederà al ritiro del materiale non utilizzato e il cui confezionamento risulti ancora integro, emettendo relativa nota di accredito pari all'importo del materiale reso. Il Fornitore dovrà fornire adeguato corso di aggiornamento al personale e tutto il necessario per il corretto utilizzo dei nuovi prodotti immessi in commercio.

Qualora la sostituzione non sia autorizzata, resta l'obbligo in capo all'Appaltatore, di fornire i

prodotti offerti originariamente in gara.

Nel caso di tecniche computer-assistite, per ogni programma fornito dovrà essere garantito l'aggiornamento gratuito del/dei software installato/i, nonché la conformità delle apparecchiature alle normative CEI o ad altre disposizioni internazionali riconosciute e, in generale, alle vigenti normative legislative, regolamentari e tecniche disciplinanti i componenti.

Art. 5 AUMENTO O DIMINUZIONE DELLE PRESTAZIONI CONTRATTUALI

Durante l'esecuzione del contratto, l'Azienda Ospedaliera potrà richiedere all'Appaltatore incrementi o decrementi della fornitura, che comportino un aumento o una diminuzione dell'importo contrattuale entro il limite del $\pm 20\%$.

L'Azienda Ospedaliera si riserva la facoltà di affidare all'Appaltatore ulteriori servizi complementari, ricorrendo a procedura negoziata, ai sensi dell'art. 76 comma 4, lett. b) del D.Lgs. n.36/2023.

Art. 6 CONTROLLI QUALITATIVI E QUANTITATIVI

Il Direttore dell'esecuzione del contratto, come individuato dalla Committente, verifica il corretto adempimento degli obblighi contrattuali, la regolare esecuzione e la qualità dei servizi svolti. L'Appaltatore è tenuto alla corretta esecuzione della fornitura dei beni/prodotti secondo quanto disposto dal presente Capitolato.

Il giudizio sull'accettabilità o meno del materiale è riservato al personale competente assegnato alla UOC Farmacia Ospedaliera.

La firma per ricevuta posta sul documento di trasporto in occasione delle varie consegne non esonera l'Appaltatore da eventuali contestazioni che possano insorgere all'atto di utilizzazione del prodotto. L'accettazione della merce non solleva l'Appaltatore dalla responsabilità per le proprie obbligazioni in ordine ai vizi apparenti e/o occulti. Il ricevente provvede alla verifica delle merci, ove la loro qualità e rispondenza alle specifiche contrattuali possa essere accertata "a vista". L'accettazione con presa in carico dei beni, non esonera, dunque, l'Appaltatore dalla responsabilità per eventuali vizi e difetti non rilevati o non rilevabili al momento dell'accettazione e accertati successivamente al momento dell'effettivo utilizzo presso la Unità Operativa.

In ogni momento potrà essere verificata la corrispondenza delle caratteristiche tecniche dichiarate dal contraente. La Committente, in sede di effettivo utilizzo, potrà procedere ad una

verifica sulla corrispondenza delle caratteristiche dei prodotti consegnati con quanto dichiarato ed offerto dal contraente, con riferimento alla documentazione tecnica prodotta in sede di gara.

I prodotti risultati, a seguito di verifica, danneggiati, viziati o non rispondenti ai requisiti richiesti, saranno tenuti (anche se tolti dagli imballaggi originali) a disposizione del contraente che provvederà al loro ritiro entro 10 giorni e comunque alla loro sostituzione entro 48 ore lavorative. Mancando o ritardando l'Appaltatore di uniformarsi a tale obbligo, l'Azienda appaltante potrà procedere all'acquisto di beni simili sul mercato, ponendo a totale carico del contraente inadempiente le maggiori spese sostenute. Detta Azienda non sarà responsabile per il deperimento o la perdita della merce respinta, ma non ritirata dall'Appaltatore. Anche gli imballaggi che, a giudizio del personale designato dall'Appaltante, presentassero difetti saranno rifiutati e l'Appaltatore dovrà provvedere, nei termini sopra indicati nella richiesta, alla loro sostituzione.

In caso di reiterata verifica dell'avvenuta consegna di prodotti non conformi, per caratteristiche tecniche e materiali, alla documentazione tecnica dei prodotti offerti in gara, o di altri vizi tali da rendere i prodotti non idonei all'uso cui sono stati destinati, l'Appaltante potrà, avvalendosi della facoltà di cui all'art. 1456 Codice Civile e previa comunicazione scritta al contraente da effettuarsi a mezzo posta elettronica certificata, risolvere di diritto il contratto.

Nel caso in cui l'avvenuta consegna di prodotti non conformi, per caratteristiche tecniche e materiali, alla documentazione tecnica dei prodotti offerti in gara (o affetti da altri vizi tali da rendere i prodotti non idonei all'uso cui sono stati destinati) oppure per ragioni di sicurezza, la mancata o parziale sostituzione, mancato ritiro di tali beni e dei relativi imballaggi, non fossero imputabili a cause imprevedute e imprevedibili si applicheranno le penali di cui al presente Capitolato. In caso che le fattispecie sopra descritte costituiscano grave inadempimento, l'Appaltante potrà risolvere di diritto il contratto (art. 1456 Codice Civile) ed incamerare il deposito cauzionale definitivo, fatto salvo il diritto di agire per il risarcimento di ogni ulteriore conseguente danno subito (art. 1382 Codice Civile).

Art. 7 ASSISTENZA E FORMAZIONE DEL PERSONALE

La Ditta dovrà assicurare, a proprie spese, la formazione del personale medico, sanitario e tecnico, compreso quello di nuovo inserimento nel corso del contratto, addetto alla fornitura, comprendente:

- istruzione iniziale per il corretto utilizzo dei prodotti mediante corsi di formazione e materiale didattico, compresi eventuali aggiornamenti;

- assistenza “on-line” e telefonica al personale addetto;
- “training” del personale consistente nella partecipazione a corsi di aggiornamento.

Le istruzioni, il manuale d’uso e di manutenzione, le schede di sicurezza e le schede tecniche, dovranno essere tutte in lingua italiana.

Il “training” del personale, inteso sia come formazione iniziale che attività di supporto per tutta la durata della fornitura, dovrà essere svolto, da parte di “specialist” messi a disposizione dalla ditta, presso il luogo di utilizzo dei prodotti (sala operatoria), previo accordo con il Direttore dell’U.O.C. interessata.

Gli “specialist” dovranno operare con modalità di accesso e comportamento nelle sale operatorie rispettosi delle procedure vigenti presso l’Azienda e di quelle previste dai contratti nazionali.

La Ditta concorrente dovrà sviluppare nell’offerta tecnica la descrizione del piano formativo proposto.

ART. 8 FATTURAZIONE E PAGAMENTI

Ai fini del pagamento del corrispettivo l’Appaltatore dovrà presentare regolare fattura ai sensi della normativa vigente.

Il pagamento delle fatture sarà effettuato purché la fornitura sia stata regolarmente eseguita, secondo quanto previsto dalla documentazione tecnica (allegati al Capitolato), dall’offerta tecnica e dal presente Capitolato, nei termini di legge dalla data di ricevimento fattura. Agli effetti della fatturazione, sono valide le quantità richieste tramite ordinativo di fornitura inviato a mezzo canale NSO.

I pagamenti saranno effettuati sul conto corrente intestato all’Appaltatore di cui quest’ultimo dovrà fornire il codice IBAN in sede di stipula del contratto. Il contratto dovrà prevedere una clausola secondo cui l’Appaltatore si impegna a che il predetto conto operi nel rispetto della Legge 13 agosto 2010 n. 136 e s.m.i.

I pagamenti relativi alle prestazioni eseguite dalla Ditta aggiudicataria sono subordinati alla verifica della documentazione attestante la regolarità contributiva previdenziale ed assistenziale della medesima (D.U.R.C.).

Il pagamento del corrispettivo sarà effettuato dietro presentazione di fattura, previo accertamento da parte del D.E.C. sulla perfetta esecuzione delle prestazioni contrattuali; tanto entro 60 (sessanta) giorni dall’esito positivo della verifica di conformità, art.125 del D.lgs. n.36/2023. [N.B. Le fatture

elettroniche indirizzate alla presente Azienda Ospedaliera devono contenere i seguenti elementi specifici (come riportato sul sito: www.indicepa.gov.it):

Denominazione Ente:	Azienda Ospedaliera Sant'Anna e San Sebastiano di Caserta
Codice IPA:	aosa_061
Codice Univoco Ufficio:	551B2G
Nome dell'Ufficio:	FATTURAZIONE
Cod. fisc. del Servizio di F.E.:	02201130610
Partita Iva :	02201130610

Qualora si verificassero contestazioni, i termini di pagamento rimarranno sospesi e riprenderanno a decorrere con la definizione della pendenza.

L'Azienda Ospedaliera, a garanzia della puntuale osservanza delle clausole contrattuali, può sospendere, ferma restando l'applicazione delle eventuali penalità, i pagamenti all'Appaltatore cui siano state contestate inadempienze nell'esecuzione della fornitura, fino a che non si sia posto in regola con gli obblighi contrattuali (art. 1460 codice civile).

Resta espressamente inteso che in nessun caso, ivi compreso il caso di ritardi di pagamento dei corrispettivi dovuti, l'Appaltatore potrà sospendere la fornitura e, comunque, le attività previste nel contratto.

ART. 9 VARIAZIONI SOGGETTIVE

Nel caso la Ditta aggiudicataria dovesse, durante la fornitura, subire variazioni societarie, cessioni o accorpamenti, dovrà darne tempestiva comunicazione alla Committente ed in tal caso si applicherà la disciplina del D.Lgs. 36/2023 e s.m.i..

In caso di violazione del disposto di cui al comma precedente, la Committente potrà risolvere di diritto il contratto (art. 1456 Codice Civile) ed incamerare il deposito cauzionale definitivo, fatto salvo il diritto di agire per il risarcimento di ogni conseguente danno subito.

ART. 10 GARANZIE, DANNI, RESPONSABILITÀ CIVILE

L'Appaltatore assume in proprio ogni responsabilità per qualsiasi danno causato a persone e/o beni dell'Appaltatore stesso che della Committente, nell'espletamento della fornitura o derivanti da vizio o difetto dei prodotti forniti, anche in relazione all'operato ed alla condotta dei propri collaboratori e/o di personale di altre Ditte a diverso titolo coinvolte, nonché in dipendenza di azioni od omissioni, negligenze o altre inadempienze relative all'esecuzione delle prestazioni contrattuali ad esso riferibili anche eseguite da parte di terzi.

L'Appaltatore garantisce, ai sensi di legge, che i prodotti forniti siano conformi a quanto dichiarato ed offerto e siano immuni da vizi che li rendano inidonei allo specifico utilizzo. La garanzia sarà applicabile su tutti i beni e servizi offerti per difetti di funzionamento (art.1490 Codice Civile) per mancanza di qualità promesse o essenziali all'uso cui la cosa è destinata (art. 1497 Codice Civile), nonché la garanzia per buon funzionamento (art.1512 Codice Civile). La denuncia dei vizi e dei difetti di qualità al contraente avverrà, in deroga all'articolo 1495 Codice Civile, entro 30 giorni dalla scoperta. L'Appaltatore garantisce, inoltre, che i prodotti forniti abbiano, alla data di consegna, un periodo di validità e scadenza non inferiore ai due terzi della durata prevista.

Tutti i vizi e difetti che si manifestassero nel periodo di garanzia, devono essere eliminati, ove necessario anche mediante sostituzione di quanto fornito a spese del contraente entro 10 giorni dalla data di denuncia da parte della succitata Committente dei difetti o vizi riscontrati. Nel caso in cui i vizi o difetti si manifestino in misura superiore al 20% della fornitura, l'Appaltatore, su richiesta di detta Committente, ha l'obbligo di sottoporre a verifica la rimanente componente della fornitura, al fine di eliminare, a proprie spese, vizi, difetti, guasti, o di sostituire i prodotti o la strumentazione difettosa.

L'Appaltatore sarà direttamente responsabile a livello civile di ogni danno che possa derivare all'Azienda ed a terzi nell'espletamento della fornitura o derivanti da vizio o difetto dei prodotti forniti, anche in relazione all'operato ed alla condotta dei propri collaboratori e/o di personale di altre Ditte a diverso titolo coinvolte. Pertanto l'Azienda Committente è esonerata da ogni responsabilità per eventuali danni, infortuni o altro che dovessero derivare al personale dell'Appaltatore (o ad altro personale eventualmente presente a vario titolo) nell'esecuzione del contratto, convenendosi che ogni eventuale onere è già compensato e compreso nell'importo contrattuale. L'Appaltatore risponde pienamente per danni causati a persone o cose che potessero derivare dall'espletamento delle prestazioni contrattuali e imputabili al medesimo, al proprio personale a qualsiasi titolo impiegato o ai prodotti forniti e si impegna a manlevare e a tenere

indenne la summenzionata Azienda dai danni e/o dalle azioni che fossero eventualmente intentate o richieste alla stessa per gli stessi fatti.

ART. 11 INADEMPIMENTI E PENALITÀ

In caso di difformità della fornitura rispetto agli obblighi contrattualmente assunti, si procederà all'applicazione di penali fatto salvo in ogni caso il risarcimento del maggior danno e le diverse ipotesi di risoluzione contrattuale per inadempimento.

L'applicazione delle penali avverrà di norma a seguito di controlli svolti ai sensi delle disposizioni contenute nei precedenti articoli nonché di verifiche puntuali o a campione delle prestazioni eseguite dall'Appaltatore, sulla base di quanto di seguito riportato:

- a) in caso di ritardo nella consegna dei dispositivi, intendendosi per ritardo l'ipotesi in cui il fornitore non provveda alla consegna entro e non oltre 5 giorni lavorativi dall'invio dell'ordinativo di fornitura, sarà dovuta - per ogni giorno di ritardo - una penale compresa tra lo 0,3 per mille e l'1 per mille dell'ammontare netto contrattuale, da determinare in relazione all'entità delle conseguenze legate al ritardo, e non possono comunque superare, complessivamente, il 10 per cento di detto ammontare netto contrattuale.

La penale sarà applicata anche nel caso di consegna parziale;

- b) in caso di fornitura di materiali difettosi, l'Azienda Committente contesta i difetti ed invita la ditta all'immediata sostituzione, che deve avvenire entro e non oltre 48 ore lavorative dal momento della segnalazione. In caso di ritardo nella sostituzione sarà dovuta - per ogni giorno di ritardo - una penale compresa tra lo 0,3 per mille e l'1 per mille dell'ammontare netto contrattuale, da determinare in relazione all'entità delle conseguenze legate al ritardo, e non possono comunque superare, complessivamente, il 10 per cento di detto ammontare netto contrattuale.

Decorso tale termine l'Azienda si riserva di risolvere il contratto con incameramento della cauzione. In tal caso, la succitata Azienda procederà ad ordinare la fornitura nel "libero mercato", e verranno altresì addebitati alla Ditta inadempiente i maggiori costi sostenuti da detta Azienda, per le quantità presenti in gara;

ART. 12 RISOLUZIONE DEL CONTRATTO

L'Azienda Committente, in caso di inadempimento dell'Appaltatore agli obblighi contrattuali, potrà assegnare, mediante comunicazione scritta (diffida ad adempiere), un termine non inferiore a 15 giorni dalla data di ricevimento della comunicazione per adempiere. Trascorso inutilmente il

predetto termine, il contratto è risolto di diritto, per la relativa quota di fornitura (art. 1454 codice civile).

La medesima Azienda potrà, avvalendosi della facoltà di cui all'art. 1456 codice civile e, previa comunicazione scritta all'Appaltatore, risolvere di diritto il contratto, per la propria quota di fornitura nei seguenti casi:

- a) di non veridicità delle dichiarazioni presentate dall'Appaltatore nel corso della procedura di gara ovvero in caso di perdita di alcuno dei requisiti richiesti dal Disciplinare, accertata dalla Stazione Appaltante al termine del procedimento che ha portato all'annullamento dell'aggiudicazione all'Appaltatore;
- b) di frode, di grave negligenza, di contravvenzione nell'esecuzione degli obblighi e delle condizioni contrattuali e di mancata reintegrazione del deposito cauzionale;
- c) di commissione di uno dei reati di cui agli artt. 94, 95, 96, 97 e 98 del D.lgs n.36/2023 per i quali sia intervenuta sentenza di condanna passata in giudicato o nella situazione di intervenuto provvedimento definitivo che dispone l'applicazione di una o più misure di prevenzione di cui al codice delle leggi antimafia;
- d) di ritardo nella consegna dei prodotti protratto per oltre 30 gg dalla data prevista negli atti di gara;
- e) di reiterati ritardi rispetto ai termini previsti dal contratto;
- f) di cessione del contratto o subappalto non autorizzati;
- g) di mancato rispetto degli obblighi in tema di tracciabilità di cui al presente capitolato;
- h) in tutti gli altri casi previsti dal presente capitolato e nei restanti atti di gara.

In ogni caso di risoluzione, oltre all'applicazione della penale, potrà essere addebitato all'Appaltatore inadempiente il maggior prezzo eventualmente pagato per l'acquisto dei beni oggetto del contratto, salvo il diritto di agire per il risarcimento di ogni conseguente danno subito (art. 1382 codice civile).

La risoluzione del contratto non si estende alle prestazioni già eseguite. Con la risoluzione del contratto sorge in capo alla Committente il diritto di affidare a terzi la fornitura, in danno all'Appaltatore inadempiente. All'Appaltatore inadempiente sono addebitate le spese sostenute in più dall'Azienda Ospedaliera rispetto a quelle previste dal contratto risolto ed ogni altro eventuale danno derivante dall'inadempimento. Le somme necessarie sono prelevate dal deposito cauzionale mediante incameramento del medesimo e, ove questo non sia sufficiente, da eventuali crediti dell'impresa, fatto salvo il diritto di agire per gli eventuali maggiori danni subiti. Nel caso

di minor spesa nulla spetta all'Appaltatore inadempiente. Per quanto non previsto dal presente articolo, si applicano le disposizioni di cui al codice civile in materia di risoluzione del contratto.

ART. 13 RECESSO UNILATERALE

Ai sensi dell'art. 123 del D. Lgs. n.36/2023 e s.m.i. il Committente, a suo insindacabile giudizio, ha la facoltà di recedere dal Contratto in qualunque momento e qualunque sia lo stato delle prestazioni delle forniture oggetto del Contratto stesso.

Il recesso, con preavviso di venti giorni, ha effetto dal giorno del ricevimento da parte dell'Appaltatore della formale comunicazione da darsi per iscritto, con la quale il precitato Committente comunica la volontà di recedere dal Contratto.

All'Appaltatore, a definitiva e completa tacitazione di ogni suo diritto e pretesa, sarà riconosciuto esclusivamente il pagamento delle prestazioni correttamente eseguite fino al momento della ricezione della comunicazione di recesso, secondo i corrispettivi e le condizioni di Contratto.

ART. 14 CLAUSOLA RISOLUTIVA

Si precisa che il contratto provvederà apposita clausola risolutiva espressa qualora le Centrali di Committenza CONSIP e SORESA, avessero nel frattempo attivato analoga convenzione/accordo quadro centralizzato.

ART. 15 DISPOSIZIONI ANTIMAFIA E SULLA PREVENZIONE DELLA CRIMINALITÀ

La Ditta aggiudicataria è tenuta alla piena osservanza della vigente normativa antimafia e di prevenzione della criminalità.

ART. 16 RISERVATEZZA

La Ditta appaltatrice 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, oltretutto di non divulgarli in alcun modo e in qualsiasi forma e di non farne oggetto di utilizzazione a qualsiasi titolo per scopi diversi da quelli strettamente necessari all'esecuzione del contratto.

L'obbligo di cui al precedente comma sussiste, altresì, relativamente a tutto il materiale originario o predisposto in esecuzione della fornitura.

La medesima Ditta è responsabile per l'esatta osservanza da parte dei propri dipendenti, consulenti e collaboratori, nonché dei propri eventuali subappaltatori e dei dipendenti, consulenti e collaboratori di questi ultimi, degli obblighi di segretezza anzidetti.

ART. 17 TRACCIABILITÀ DEI FLUSSI FINANZIARI

Ai sensi e per gli effetti dell'art. 3, comma 8, della Legge 13 agosto 2010 n. 136 e ss.mm.ii., l'Appaltatore s'impegna a rispettare puntualmente quanto previsto dalla predetta disposizione in ordine agli obblighi di tracciabilità dei flussi finanziari.

Ferme restando le ulteriori ipotesi di risoluzione previste nel presente Capitolato d'oneri si conviene che, in ogni caso, la Committente in ottemperanza a quanto disposto dall'art. 3, comma 9 bis, della Legge 13 agosto 2010 n. 136 e s.m.i., senza bisogno di assegnare previamente alcun termine per l'adempimento, risolverà di diritto, ai sensi dell'art. 1456 codice civile, nonché ai sensi dell'art. 1360 codice civile, previa dichiarazione da comunicarsi per iscritto all'Appaltatore, il contratto nell'ipotesi in cui le transazioni siano eseguite senza avvalersi del bonifico bancario o postale ovvero degli altri documenti idonei a consentire la piena tracciabilità delle operazioni ai sensi della succitata Legge e s.m.i. e del D.L. 2010 n. 187.

L'Aggiudicatario, nella sua qualità di appaltatore, si obbliga, a mente dell'art. 3, comma 8, della medesima Legge ad inserire nei contratti sottoscritti con i subappaltatori o i subcontraenti, a pena di nullità assoluta, un'apposita clausola con la quale ciascuno di essi assume gli obblighi di tracciabilità dei flussi finanziari di cui alla succitata Legge n. 136 e s.m.i.. A tal fine, la Committente - contraente verificherà il corretto adempimento del suddetto obbligo.

L'Appaltatore, il subappaltatore o il subcontraente che ha notizia dell'inadempimento della propria controparte agli obblighi di tracciabilità finanziaria di cui all'art. 3 della Legge 13 agosto 2010 n. 136 e ss.mm.ii. è tenuto a darne immediata comunicazione all'Azienda Sanitaria contraente e alla Prefettura – Ufficio Territoriale del Governo della Provincia di Caserta.

L'Appaltatore, in caso di cessione dei crediti, s'impegna a comunicare il CIG al cessionario affinché lo stesso venga riportato sugli strumenti di pagamento utilizzati. Il cessionario è tenuto ad utilizzare conto/i corrente/i dedicato/i nonché ad anticipare i pagamenti all'Appaltatore mediante bonifico bancario o postale sul/i conto/i corrente/i dedicato/i dell'Appaltatore medesimo riportando il CIG dallo stesso comunicato.

ART. 18 BREVETTI INDUSTRIALI E DIRITTO D'AUTORE

L'Appaltatore si assume ogni responsabilità conseguente all'uso di dispositivi o all'adozione di soluzioni tecniche o di altra natura che violino diritti di brevetto d'autore ed in genere di

privativa altrui. L'Appaltatore, pertanto, si obbliga a manlevare l'Azienda Ospedaliera contraente dalle pretese che terzi dovessero avanzare in relazione a diritti di privativa vantati da terzi.

Qualora venga promossa nei confronti dell'Azienda Sanitaria contraente azione giudiziaria da parte di terzi che vantino diritti sulle prestazioni contrattuali, l'Appaltatore assume a proprio carico tutti gli oneri conseguenti, incluse le spese eventualmente sostenute per la difesa in giudizio.

Nell'ipotesi di azione giudiziaria per le violazioni di cui al comma precedente tentata nei confronti dell'Azienda Sanitaria contraente, la stessa, fermo restando il diritto al risarcimento del danno nel caso in cui la pretesa azionata sia fondata, ha facoltà di dichiarare la risoluzione di diritto il contratto (art. 1456 Codice Civile) e di incamerare il deposito cauzionale definitivo, fatto salvo il diritto di agire per il risarcimento di ogni ulteriore conseguente danno subito (art. 1382 Codice Civile).

ART. 19 CONTROVERSIE

Ai sensi dell'art.211 del D. Lgs. n.36/23, qualora insorgano controversie in fase esecutiva del contratto circa la corretta valutazione dell'esattezza della prestazione pattuita, si applicano le disposizioni dell'art.210 del precitato decreto.

Tutte le controversie derivanti dal Contratto sono deferite alla competenza dell'Autorità giudiziaria del Foro di S. Maria C.V., rimanendo esclusa la competenza arbitrale.

ART. 20 MODIFICHE NORMATIVE, NORME DI RINVIO E FINALI

Per quanto non previsto espressamente dal presente Capitolato e dal Disciplinare di gara, si rinvia alla disciplina comunitaria e nazionale vigente in materia di contratti pubblici.

Art.21 CESSIONE DEL CREDITO

Nel caso di controversia relative alle cessioni di credito il foro competente è quello della stazione appaltante.

Ai sensi dell'art.120 comma 12 del D.lgs. n.36/2023 e dell'art.6 dell'allegato II.14 al Codice, le cessioni di crediti devono essere stipulate mediante atto pubblico o scrittura privata autenticata e devono essere notificate alle amministrazioni debtrici. Le cessioni di credito sono efficaci ed opponibili alla AORN qualora questa non le rifiuti con comunicazione notificata a mezzo PEC al cedente e al cessionario entro 45 giorni dalla notifica della cessione.

L'AORN cui è stata notificata la cessione può opporre al cessionario tutte le eccezioni opponibili al cedente in base al contratto con lo stesso stipulato.

UOC PROVVEDITORATO - ECONOMATO

IL DIRETTORE

DOTT.SSA TERESA CAPOBIANCO

BISCEGLIA

UOC FARMACIA

IL DIRETTORE

DOTT. SSA MARIA DEZIA

SOMMARIO

Glossario e Definizioni	3
Premesse	3
1. Piattaforma.....	4
1.1 La piattaforma di approvvigionamento digitale (PAD).....	4
1.2 Dotazioni tecniche	5
1.3 Identificazione	6
1.4 Registrazione dei Concorrenti alla piattaforma di E- Procurement SIAPS	7
2. Documentazione di gara, Chiarimenti e Comunicazioni	8
2.1 Documenti di gara.....	8
2.2 Chiarimenti	9
2.3 Comunicazioni	9
3 Oggetto dell'appalto, importo e suddivisione in lotti	10
3.1 Durata	40
3.2 Revisione prezzi	40
3.3 Modifica del contratto in fase di esecuzione	41
4 Soggetti ammessi in forma singola e associata e condizioni di partecipazione.....	42
5 Requisiti di ordine generale e altre cause di esclusione	43
6 Requisiti di ordine speciale e mezzi di prova	44
6.1 Requisiti di idoneità professionale	45
6.2 Requisiti di capacità economica e finanziaria	45
6.3 Requisiti di capacità tecnico e professionale	45
6.4 Indicazioni sui requisiti speciali nei raggruppamenti temporanei, consorzi ordinari, aggregazioni di Imprese di rete, GEIE.....	46
6.5 Indicazioni sui requisiti speciali nei consorzi di cooperative, consorzi di imprese artigiane, consorzi stabili.....	46
7 Avvalimento.....	47
8 Subappalto.....	48
9 Requisiti di partecipazione e/o Condizioni di esecuzione.....	48
10 Garanzia provvisoria.....	48
11 Pagamento del contributo a favore dell'ANAC.....	51

12	Modalità di presentazione dell'offerta e sottoscrizione dei documenti di gara	51
12.1	Campionatura.....	52
12.2	Regole per la presentazione dell'offerta	53
13	Soccorso istruttorio	54
14	Domanda di partecipazione e documentazione amministrativa.....	55
14.1	Domanda di partecipazione ed eventuale procura	56
14.2	Dichiarazione da rendere a cura degli Operatori Economici ammessi al Concordato preventivo con continuità aziendale di cui all'art. 372 del D.Lgs 12 gennaio 2019 n.4...	57
14.3	Dichiarazioni da rendere nel DGUE.....	57
14.4	Documentazione in caso di avvalimento	58
14.5	Documentazione ulteriori per i soggetti associati	58
15	Offerta tecnica – Contenuto	60
16	Offerta economica – Contenuto.....	62
17	Criterio di aggiudicazione.....	63
17.1	Criteri di valutazione dell'offerta tecnica	63
17.2	Metodo di attribuzione del coefficiente per il calcolo del punteggio dell'offerta tecnica.....	63
17.3	Metodo di attribuzione del coefficiente per il calcolo del punteggio dell'offerta economica.....	64
17.4	Metodo per il calcolo dei punteggi	65
18	Commissione giudicatrice.....	65
19	Svolgimento delle operazioni di gara	66
20.	Verifica documentazione amministrativa.....	66
21	Valutazione delle offerte tecniche ed economiche	66
22	Verifica di anomalia delle offerte	67
23	Verifica dell'idoneità degli offerenti	68
24	Aggiudicazione dell'appalto e stipula del contratto	68
25	Obblighi relativi alla tracciabilità dei flussi finanziari	69

26	Codice di comportamento.....	70
27	Accesso agli atti	70
28	Definizione delle controversie	71
29	Trattamento dati personali.....	71
	Allegati	71

GLOSSARIO E DEFINIZIONI

Di seguito si riportano le definizioni e gli acronimi maggiormente utilizzati nel presente documento.

- i. **Società Regionale per la Sanità - So.Re.Sa. S.p.A.** ¹ (di seguito **“Soresa” o “So.Re.Sa.” o “l’Amministrazione”**): **Centrale di Committenza Regionale e Soggetto Aggregatore**, ai sensi dell’articolo 9 del decreto-legge 24 aprile 2014, n. 66, che aggiudica appalti pubblici o conclude accordi quadro di lavori, forniture o servizi destinati alle AA.SS.LL. e AA.OO., alle società partecipate in misura totalitaria dalla Regione Campania, ivi comprese quelle *in house*, ad eccezione di EAV S.r.l. e di Sviluppo Campania S.p.A., agli enti anche strumentali della Regione Campania, diversi da quelli del trasporto su ferro e su gomma, agli enti locali e alle altre pubbliche amministrazioni aventi sede nel medesimo territorio.
- ii. **Amministrazione contraente o Amministrazione o Azienda sanitaria:** A.O.R.N. “S. Anna e S. Sebastiano” di Caserta
- iii. **Fornitore o Aggiudicatario:** l’impresa risultata aggiudicataria e che conseguentemente sottoscrive il Contratto, obbligandosi a quanto nello stesso previsto.
- iv. **Contratto:** Atto stipulato tra l’AORN “S. Anna e S. Sebastiano” di Caserta e il fornitore, con il quale quest’ultimo si obbliga ad erogare le prestazioni oggetto del presente appalto, alle condizioni e nei limiti dei valori massimali e di durata indicati nella documentazione di gara e nei relativi allegati e nello Schema Contratto.
- v. **SIAPS (Sistema Informativo Appalti Pubblici Sanità):** piattaforma di e-

procurement, raggiungibile dal sito internet Soresa: www.soresa.it (d'ora in poi "Sito"), nella sezione: "Accesso all'area riservata/login".

- vi. **Codice:** il D. Lgs. 36/2023 e s.m.i.;
- vii. **Sito:** l'indirizzo internet www.soresa.it dal quale è possibile raggiungere la piattaforma di e - procurement *SIAPS*

DISCIPLINARE DI GARA

PREMESSE

Con Delibera del D.G. n. del , quest'Amministrazione ha deciso di affidare la **PROCEDURA DI GARA APERTA E TELEMATICA PER L'AFFIDAMENTO DELLA FORNITURA TRIENNALE DI DISPOSITIVI MEDICI PER LA UOSD NEURORADIOLOGIA INTERVENTISTICA DELL'A.O.R.N. "S. ANNA E S. SEBASTIANO" DI CASERTA.**

La presente procedura aperta è interamente svolta tramite la piattaforma telematica accessibile all'indirizzo <https://www.soresa.it/Pagine/Login.aspx>.

L'affidamento avviene mediante procedura aperta con applicazione del criterio dell'offerta economicamente più vantaggiosa individuata sulla base del miglior rapporto qualità prezzo (art. 108, comma 1, del Codice).

La durata del procedimento prevista è pari a 9 mesi dalla pubblicazione del bando.

Il luogo di consegna della fornitura è Caserta [codice NUTS ITF31]

La gara è suddivisa in n. 166 lotti – CUI: F02201130610202400008

Il Responsabile unico del progetto è la Dott.ssa Teresa Capobianco, Direttore UOC Provveditorato ed Economato.

Il Direttore dell'esecuzione del contratto è il Direttore della Farmacia Ospedaliera o suo delegato.

Il presente Disciplinare di Gara costituisce parte integrante e sostanziale del bando di gara (di seguito, "Bando") ai sensi dell'articolo 71, co. 1 del *Codice*, e contiene le norme integrative allo stesso relative alle modalità di partecipazione alla presente procedura di gara, alle modalità di compilazione e di presentazione dell'offerta, ai documenti da presentare a corredo della stessa e alla procedura di aggiudicazione, nonché contiene le ulteriori informazioni relative all'appalto.

La presente iniziativa di gara viene svolta in conformità a quanto previsto dall'art. 61 della L. R. 29 giugno 2021, n. 5.

Ad ogni buon conto con nota prot. n.10641/2025 la Soresa Spa. ha autorizzato l'espletamento di gara autonoma.

NOTA. Per quanto attiene gli adempimenti pubblicitari connessi alla presente iniziativa di gara, si fa presente che si applicano le disposizioni degli articoli 83, 84 e 85 del D. Lgs. n. 36/2023.

1. PIATTAFORMA

1.1 LA PIATTAFORMA DI APPROVVIGIONAMENTO DIGITALE (PAD)

L'utilizzo della PAD comporta l'accettazione tacita ed incondizionata di tutti i termini, le condizioni di utilizzo e le avvertenze contenute nei documenti di gara, in particolare, del Regolamento UE n. 910/2014 (di seguito Regolamento eIDAS – electronic IDentification Authentication and Signature), del decreto legislativo n. 82/2005 recante Codice dell'amministrazione digitale (CAD) e delle Linee guida dell'AGID, nonché di quanto portato a conoscenza degli utenti tramite le comunicazioni sulla PAD.

L'utilizzo della PAD avviene nel rispetto dei principi di autoresponsabilità e di diligenza professionale, secondo quanto previsto dall'articolo 1176, comma 2, del Codice Civile.

La Stazione appaltante non assume alcuna responsabilità per perdita di documenti e dati, danneggiamento di file 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 PAD;
- utilizzo della PAD da parte dell'operatore economico in maniera non conforme al presente Disciplinare.

In caso di mancato funzionamento della PAD 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 valuta la necessità di disporre la sospensione del termine per la presentazione delle offerte per il periodo di tempo strettamente necessario a ripristinare il normale funzionamento e la proroga dello stesso per una durata proporzionale alla durata del mancato o non corretto funzionamento, tenuto conto della gravità dello stesso e del momento in cui si verifica. La proroga del termine limitata ad alcune ore ed estesa al massimo fino al giorno successivo alla data di scadenza indicata nel bando è resa nota sulla PAD e sul sito internet della stazione appaltante, unitamente all'indicazione della durata e dei motivi del malfunzionamento. In tali casi, non è richiesta la pubblicazione di una rettifica al bando di gara ai sensi dell'articolo 27 del codice, né la riedizione della procedura. Nel caso in cui la proroga dei termini per la presentazione delle offerte abbia una durata superiore, la stazione appaltante rettifica il bando di gara con indicazione della nuova scadenza. Nei soli casi in cui la sospensione o la proroga dei termini non siano considerati idonei a garantire la par condicio dei partecipanti e/o la segretezza delle offerte, la stazione appaltante procede alla riedizione della procedura. 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.

Le attività e le operazioni effettuate nell'ambito della PAD 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 PAD 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.

La Piattaforma è accessibile in qualsiasi orario dalla data di pubblicazione del bando alla data di scadenza del termine di presentazione delle offerte.

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 nel documento "OE Manuale Registrazione E Accesso Degli Utenti" alla pagina <https://www.soresa.it/impres/Pagine/DocumentiImprese.aspx>, che disciplina il funzionamento e l'utilizzo della PAD.

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 PAD;
- b) disporre di una identità digitale SPID (Sistema Pubblico di Identità Digitale) o di altri mezzi di identificazione elettronica (CIE e CNS) di cui all'articolo 64 del Codice dell'Amministrazione Digitale (decreto legislativo 7 marzo 2005, n. 82 e successive modificazioni), nonché di mezzi di identificazione elettronica per il riconoscimento reciproco transfrontaliero ai sensi del Regolamento eIDAS; in caso di operatore economico extra-UE, disporre di un'identità digitale compatibile con il framework di autenticazione stabilito dalla PAD di riferimento e caratterizzata da un Level of Assurance (LoA) pari o superiore a 3, in conformità allo standard ISO/IEC 29115 (e relative evoluzioni).
- 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;

i.i. il certificato qualificato è garantito da un certificatore stabilito nell'Unione Europea, in possesso dei requisiti di cui al regolamento n. 910/14;

i.i.i. 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 PAD.

L'accesso è gratuito ed è consentito a seguito dell'identificazione dell'operatore economico.

L'identificazione avviene o mediante identità digitale SPID, o mediante carta d'identità elettronica (CIE) oppure carta nazionale dei servizi (CNS), secondo quanto previsto dal Codice dell'Amministrazione Digitale (decreto legislativo 7 marzo 2005, n. 82 e successive modificazioni), o attraverso gli altri mezzi di identificazione elettronica per il riconoscimento reciproco transfrontaliero ai sensi del Regolamento eIDAS. In caso di operatore economico extra-UE, l'identificazione avviene attraverso una identità digitale compatibile con il framework di autenticazione stabilito dalla PAD di riferimento e caratterizzata da un Level of Assurance (LoA) pari o superiore a 3, in conformità allo standard ISO/IEC 29115 (e relative evoluzioni).

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

Per l'espletamento della corrente gara, questa Amministrazione si avvale della piattaforma di e-procurement SIAPS ("*Sistema*" o "*Piattaforma*"), raggiungibile dal *Sito Soresa* nella sezione: "*Accesso all'area riservata/Login*".

Tramite il *Sito* ed il *Sistema* è possibile accedere alla procedura di gara ed alla relativa documentazione. Preliminarmente, al fine della partecipazione alla presente procedura, è indispensabile essere dotati:

- di un Personal Computer con accesso ad Internet e dotato di un browser per la navigazione sul web che consenta la visualizzazione automatica dei popup sullo schermo²;
- della firma digitale rilasciata da un certificatore accreditato e generata mediante un dispositivo per la creazione di una firma sicura, ai sensi di quanto previsto dall'art. 38, comma 2, del DPR n. 445/2000;
- di un indirizzo di posta elettronica certificata (PEC) valido al fine di ricevere le comunicazioni da parte del *Sistema*;

Si riportano, di seguito, le guide per l'attivazione/disattivazione dei popup sullo schermo per alcuni dei principali browser in uso:

- Google Chrome: <https://support.google.com/chrome/answer/95472?co=GENIE.Platform%3DDesktop&hl=it>
- Safari: https://support.apple.com/kb/PH21485?viewlocale=it_IT&locale=it_IT

- Microsoft Edge: <https://support.microsoft.com/it-it/instantanswers/cbfc3333-c95c-4e49-954e-318d3362623c/block-pop-ups-in-microsoft-edge>
- Mozilla Firefox: <https://support.mozilla.org/it/kb/Controllare%20le%20finestre%20pop-up>
- Internet Explorer: <https://support.microsoft.com/it-it/help/17479/windows-internet-explorer-11change-security-privacy-setting>

nonché effettuare la **registrazione al Sistema**, in conformità alle indicazioni fornite nel presente Disciplinare di gara e con le modalità riportate nella guida “Registrazione utente e primo accesso” reperibile all’indirizzo www.soresa.it sezione “Per le imprese/Registrazione” (file “Manuale sulla Registrazione e Accesso Utenti OE”).

1.4 REGISTRAZIONE DEI CONCORRENTI ALLA PIATTAFORMA DI E – PROCUREMENT SIAPS

Per la partecipazione alla presente procedura è indispensabile essere registrati al *Sistema*. A tal fine è stato predisposto apposito documento dal titolo: “*Registrazione utente e primo accesso*” reperibile all’indirizzo www.soresa.it, sezione “*Per le imprese/Registrazione*” (file “*Manuale sulla Registrazione e Accesso Utenti OE*”). La registrazione al *Sistema* deve essere richiesta unicamente dal legale rappresentante e/o procuratore generale o speciale e/o dal soggetto dotato dei necessari poteri per richiedere la Registrazione e impegnare l’operatore economico medesimo.

NOTA: si raccomanda di intraprendere l’attività di registrazione al *Sistema* con un congruo anticipo rispetto al termine per la presentazione delle offerte fissato al **paragrafo 12** e di inserire un indirizzo PEC valido, nel campo all’uopo predisposto. Tale indirizzo sarà utilizzato per tutte le comunicazioni inerenti alla presente procedura di gara.

L’operatore economico, con la registrazione e, comunque, con la presentazione dell’offerta, dà per valido, e riconosce senza contestazione alcuna, quanto posto in essere all’interno del *Sistema* dall’account riconducibile all’operatore economico medesimo; ogni azione inerente all’account all’interno del *Sistema* si intenderà, pertanto, direttamente e incontrovertibilmente imputabile all’operatore economico registrato.

L’accesso, l’utilizzo del *Sistema* e la partecipazione alla procedura comportano l’accettazione incondizionata di tutti i termini, delle condizioni di utilizzo e delle avvertenze contenute nel presente Disciplinare di gara, nel Capitolato Speciale di appalto, negli allegati a detti documenti e nelle guide presenti sul *Sito*, nonché di quanto portato a conoscenza degli utenti tramite la pubblicazione sul *Sito* o con gli eventuali chiarimenti.

Eventuali richieste di assistenza di tipo informatico riguardanti l’identificazione e l’accesso alla Piattaforma devono essere effettuate all’ASSISTENZA SISTEMA INFORMATIVO APPALTI PUBBLICI IN SANITÀ – SIAPS dal lunedì al venerdì dalle 09.00 alle 13.00 e dalle 14.00 alle 18.00

Tel 800 078 666 (numero verde – da telefonia fissa nazionale)

2. DOCUMENTAZIONE DI GARA, CHIARIMENTI E COMUNICAZIONI

2.1 DOCUMENTI DI GARA

La documentazione di gara comprende:

- Disciplinare di gara;
- A/1 Domanda di partecipazione
- A/1 BIS Domanda di partecipazione
- A/2 DGUE
- A/3 Scheda fornitore
- A/4 Modulo trattamento dati
- A/5 Avvalimento - Dichiarazioni impresa ausiliaria
- A/6 Scheda con importi a base di gara e garanzie
- A/7 Elenco prodotti offerti
- A/7 BIS Indice documentazione tecnica
- A/8 Schema di offerta economica
- A/9 Assolvimento imposta di bollo
- A/10 Schema di contratto
- A/11 Protocollo di legalità
- Capitolato Speciale di Appalto
- Allegato B al CSA – requisiti minimi e punteggi

Detta documentazione di gara è disponibile sul sito internet: www.soresa.it in home Page e nella Sezione “Società Trasparente/Bandi di gara/Gare” e sul sito istituzionale dell’AORN “S.Anna e S. Sebastiano” di Caserta: <https://ospedalecaserta.it> in *home page* nella sezione “*Bandi di gara*”.

Si rende noto, inoltre, che al fine di guidare gli operatori economici interessati alla partecipazione alla gara nella registrazione al *Sistema*, è stato predisposto apposito documento, dal titolo “*Registrazione utente e primo accesso*”, reperibile all’indirizzo www.soresa.it, sezione “*Per le imprese/Registrazione*” (file “*Manuale sulla Registrazione e Accesso Utenti OE*”).

Successivamente alla registrazione, gli operatori economici, al fine della presentazione dell’offerta, potranno consultare il documento “*Partecipazione ad una procedura aperta*”, accessibile all’interno dell’area riservata di ciascun utente alla sezione “*Documenti*”.

2.2. CHIARIMENTI

Le richieste di chiarimenti da parte delle Ditte concorrenti dovranno essere inoltrate tramite l’apposita funzionalità del *Sistema*, entro il **xx.xx.xxxx ore 12:00.**

A tal fine si invitano gli operatori economici a consultare la citata guida “*Procedura aperta-Manuale per la partecipazione*”, nella sezione relativa, reperibile nella propria “*area personale*”.

Non verranno evase richieste di chiarimento pervenute in modo difforme.

Le richieste di chiarimenti devono essere formulate esclusivamente in lingua italiana.

Le risposte alle richieste di chiarimenti presentate in tempo utile verranno fornite entro le ore **17:00 del xx.xx.xxxx**, mediante pubblicazione delle richieste in forma anonima e delle relative risposte sulla PAD “sezione chiarimenti”.

Si invitano i concorrenti a visionare costantemente tale sezione della PAD.

La PAD invia automaticamente agli operatori economici una segnalazione di avviso.

Non viene fornita risposta alle richieste presentate con modalità diverse da quelle sopra indicate.

2.3 COMUNICAZIONI

Tutte le comunicazioni e gli scambi di informazioni tra stazione appaltante e operatori economici sono eseguiti in conformità con quanto disposto dal decreto legislativo n. 82/05, tramite la PAD e, per quanto non previsto dalla stessa piattaforma, mediante utilizzo del domicilio digitale estratto da uno degli indici di cui agli articoli 6-bis, 6-ter, 6-quater, del decreto legislativo n. 82/05 o, per gli operatori economici transfrontalieri, attraverso un indirizzo di servizio elettronico di recapito certificato qualificato ai sensi del Regolamento eIDAS.

In caso di malfunzionamento della PAD, la stazione appaltante provvederà all’invio di qualsiasi comunicazione al domicilio digitale presente negli indici di cui ai richiamati articoli 6-bis, 6-ter, 6-quater del decreto legislativo n. 82/05.

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’art. 65 lett. b), c), d) 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, da considerarsi di media complessità, è costituito da n. 166 lotti ed ha per oggetto la **FORNITURA TRIENNALE DI DISPOSITIVI MEDICI PER LA UOSD NEURORADIOLOGIA INTERVENTISTICA DELL’A.O.R.N. “S.ANNA E S. SEBASTIANO” DI CASERTA**, per un valore complessivo a base d’asta pari ad **€5.577.870,00** oltre IVA.

L'appalto è suddiviso nei seguenti lotti:

LOTTI	DESCRIZIONE PRODOTTO	CODICE CND	QUANTITA' TRIENNALE	PREZZO UNITARIO	PREZZO COMPLESSIVO TRIENNALE
	ACCESSORI				
1	<p>Kit angiografico per eseguire procedure sia diagnostiche che interventistiche neuroradiologiche:</p> <ul style="list-style-type: none"> - 1 telo tavolo madre bi accoppiato, da 150X200cm, completamente assorbente; - 1 telo 221 X 243cm, assorbente su tutta la lunghezza, con due fori femorali, bande laterali trasparenti e tasche trasparenti in PE con barretta modellabile; - 1 camice chirurgico alta protezione, misura L, con due salviette, imbustato singolarmente; - 1 camice chirurgico alta protezione, misura XL, con due salviette, imbustato singolarmente; - 40 pz garze idrofile 16 strati 10X10cm con filo di bario, in buste da 10 pz; - 1 spugna con manico per disinfezione cute - 2 pinze in plastica per teli - 1 cuffia copri strumenti da 100 cm di diametro con elastico colore rosso - 1 cuffia coprimaniglione da 100 X 150 cm con elastico colore azzurro; - 2 cuffie in PE diam. 50 - 1 ciotola da 25 cm di diametro, 3000 cc, con sistema per facilitare il recupero delle guide e alette che ne impediscano la fuoriuscita accidentale; - 1 coperchio per ciotola da 3000 cc per fine procedura - 1 bustina addensante liquidi per fine procedura - 2 ciotole da 8cm di diametro, 250 cc, di due colori diversi; gialla e rossa - 1 ciotola da 8cm di diametro, 250 cc ,colore azzurro, imbustata - 1 vassoio rettangolare bianco 32 X 26 X 8 cm; - 1 bisturi lama 11 - 1 rubinetto HP - 1 siringa 3 ml, cono luer lock; - 1 siringa da 10 ml cono luer lock - 2 siringhe 20ml, cono luer lock, verde rossa . - 2 deflussori lunghi almeno 2 mt con codice colore - 1 Prolunga iniettore\catetere da 120cm, ad alta pressione (1200 psi), connettore terminale maschio rotante - 1 contenitore per aghi e taglienti usati - 1 coprimanico lampada scialitica - 1 ago per puntura arteriosa 18G 	T0202	450	150,00 €	67.500,00 €
2	Ago per puntura arteriosa 18G e 19G, 7 cm, monoelemento	A0199	150	6,00 €	900,00 €

3	Siringa in policarbonato trasparente, a pressione negativa, che consenta di creare il vuoto in maniera efficace, con un sistema di bloccaggio presente sullo stantuffo della siringa, senza il rischio di sbloccaggio accidentale dello stantuffo, con larga impugnatura dello stantuffo ergonomico consenta una presa sicura ed il controllo del dispositivo durante il suo utilizzo. La siringa deve essere utilizzabile per creare pressione negativa in caso di aspirazione o per iniezione come una siringa standard da 10ml a 60ml.	A0201	300	12,00 €	3.600,00 €
4	Siringa di precisione da 1ml con stantuffo filettato e attacco luer lock standard, con sistema tattile e sonoro che aiuta l'operatore nel controllo del volume iniettato	A0201	90	10,00 €	900,00 €
5	Rubinetti ad 1 via (flow switch) a scatto	A0703	300	15,00 €	4.500,00 €
6	Rubinetto a 3 vie ad alta pressione	A0703	900	6,00 €	5.400,00 €
7	Premisacca trasparente da 1000cc con controllo della pressione di tipo analogico	C0180	30	20,00 €	600,00 €
8	Deflussore con lunghezza superiore di almeno 200 cm, con pozzetto filtrato ad alta pressione non ventilato	A0310	1200	5,00 €	6.000,00 €
9	Kit valvola emostatica Y a scatto e a vite, con torquer e ago passaguida a 1, 2 e 3 vie lume interno 8Fr.	C900101	600	20,00 €	12.000,00 €
10	Valvole emostatiche ad altissima pressione dotate di un rotante di sicurezza, compatibili con dispositivi interventistici di diametro fino a 8F con forma di stella a 5 punte, che permette la separazione delle guide durante le procedure più complesse, la confezione deve comprendere anche lo strumento di inserimento del filo guida, un torquer compatibile con fili di diametri compresi tra 0,25mm (0,010'') e 0,51mm (0,020''); possibilità presenza di un tubo di estensione del braccio laterale che consente pressioni fino a 150psi (10atm)	C9001	75	40,00 €	3.000,00 €
11	Valvola push & pull da 9F, con 2 posizioni: aperta e chiusa	C900101	300	10,00 €	3.000,00 €
12	Valvola emostatica a corpo corto e con prolunga laterale integrata, dotata di sigillo ad alta tenuta attivabile con meccanismo a vite, indicata per interventi dall'arteria radiale, con lume interno:7.3F	C900101	120	15,00 €	1.800,00 €
13	Prolunga iniettore\catetere da 120cm, ad alta pressione (1200psi), connettore terminale rotante	A0302	90	15,00 €	1.350,00 €
14	Dispositivo per controllo di torsione (torquer) in plastica compatibile con le guide idrofile da 0,010" a 0,038", atto ad un uso intensivo con guide plastiche senza danneggiare il rivestimento, con garanzia del controllo della guida di 1/1 e punta inamovibile per prevenire problemi nel corso della procedura.	C0480	750	5,00 €	3.750,00 €
GUIDE DIAGNOSTICHE					

15	Guide angiografiche idrofile in nichel titanio (nitinol), marcatura interna in tungsteno, rivestimento esterno in poliuretano e trattato con un copolimero sintetico idrofilo. Corpo unico senza saldature e parte distale estremamente flessibile. Curva dritta, angolata e preformabile. Stiff e standard. Lunghezza: da 180 cm. Diametro da 0,035 e da 0,038.	C0499	600	30,00 €	18.000,00 €
16	Guide angiografiche idrofile in nichel titanio (nitinol), marcatura interna in tungsteno, rivestimento esterno in poliuretano e trattato con copolimero sintetico idrofilo. Corpo unico senza saldature e parte distale estremamente flessibile. Curva dritta, angolata e preformabile. Stiff e standard. Lunghezza: da 260 cm. Diametro da 0,035 a 0,038.	C0499	90	30,00 €	2.700,00 €
KIT INTRODUTTORI					
17	Kit introduttore vascolare composto da due strati di polietilene con valvola emostatica esacuspide in silicone provvista di tubicino laterale trasparente con rubinetto a 3 vie, dilatatore con punta rastremata e flessibile, guida da 0.035, a doppia punta: dritta e a J. Misure: 4-11 Fr lunghezza 5.5, 11 e 23 cm.	C0502	600	20,00 €	12.000,00 €
18	Kit introduttore radiale idrofilico a pareti ultrasottili con tecnologia 6Fr in 5Fr, con valvola emostatica esacuspide provvista di tubicino laterale trasparente con rubinetto a 3 vie, diametro da 4 a 7Fr, lunghezza da 10 a 16 cm, provvisto di guida 0.021 in acciaio con ago bare metal o guida da 0.021 nitinol e agocannula	C0502	90	50,00 €	4.500,00 €
19	Introduttore lungo con armatura in acciaio inox: dritto e Multipurpose, lume interno da 0,088" esterno 6F, lunghezze 80, 90 e 100 cm. Zona flessibile distale da 4 cm, con rivestimento idrofilo negli ultimi 12 cm per facilitare il posizionamento; possibilità di essere utilizzato in coassiale con i propri cateteri selettivi.	C0104020204	90	450,00 €	40.500,00 €
20	Introduttore lungo con armatura in acciaio; lunghezze da 70 a 90cm e lume interno da 0.088" e 0.091" esterno 6F. Zona flessibile distale, con rivestimento idrofilo	C0104020204	90	450,00 €	40.500,00 €
21	INTRODUTTORE, con 9 zone di transizione, rinforzo intrecciato in acciaio, marker radiopaco all'estremità distale di circa 1 mm e raccordo luer all'estremità prossimale. Diametro interno costante di 0.088"; diametro esterno prossimale preferibilmente 8.1 F e distale 7.6 F. Rivestimento idrofilo distale di 20 cm. Lunghezze 80, 90, 100 cm. Comprensivo di dilatatore lungo, introduttore e valvole da 8 e 9 F.	C0104020204	90	550,00 €	49.500,00 €
22	Introduttore lungo 6Fr diametro interno 0.088", lunghezza cm 80-90-100, costituito da 8 zone di transizione al fine di ottenere l'estremità distale morbida	C0502	60	600,00 €	36.000,00 €

	per raggiungere il segmento intrapetroso				
23	Introduttore lungo armato 8Fr per supporto e accesso neurovascolari: Ampio lume interno da 0,090", 3 lunghezze possibilmente 80, 90 e 95 cm circa. Struttura intrecciata, dotato di zona distale flessibile articolata di 2cm circa e punta radiopaca. Rivestimento interno in PTFE e rivestimento esterno idrofilico	C0104020204	90	500,00 €	45.000,00 €
24	Introduttore percutaneo armato, diritto con punta smussata, con caratteristiche avanzate anti-piegamento e valvola emostatica tricuspideale integrata, doppia parete di poliuretano una spirale in acciaio con altissima resistenza al kinkin, rivestimento esterno è idrofilico, valvola è tricuspideale in silicone e lubrificata, banda radiopaca posizionata sulla punta Calibro: da 5 Fr a 11 Fr Lunghezza: da 11 cm a 100 cm	C0502	25	600,00 €	15.000,00 €
	SISTEMI DI EMOSTASI				
25	Sistema percutaneo per l'emostasi femorale composto da collagene ed ancorotta in acido poliglicolico, completamente riassorbibile, misure da 6 e 8Fr	C90010	180	140,00 €	25.200,00 €
26	Sistema percutaneo per l'emostasi femorale tipo "sandwich" a due dischi in polimero, misure 7F	C90010	90	140,00 €	12.600,00 €
27	Kit Sistema di chiusura dell'arteria radiale composto da braccialetto in PVC con valvola in silicone e siringa dedicata da 20 cc: e medicazione attivatrice della coagulazione	C90010	90	20,00 €	1.800,00 €
	CATETERI DIAGNOSTICI				
28	Cateteri angiografici con rivestimento idrofilico nel 50% distale della lunghezza in nylon con armatura costituita da 16 fili in acciaio inox intrecciati, ad ampio lume interno e punta distale in poliuretano atraumatica altamente visibile. Diametri preferibilmente 4-5F. con calibro interno per filo guida da 0.038". Si richiedono tutte le normali configurazioni per studi angiografici selettivi vascolari, anche per approccio radiale con varie curve tipo Simmons, Sidewinder, Headhunter, Multipurpose, Vertebra. Lunghezze da 100 cm	C0104	150	50,00 €	7.500,00 €
29	Cateteri angiografici con rivestimento idrofilico nel 50% distale della lunghezza in nylon con armatura costituita da 16 fili in acciaio inox intrecciati, ad ampio lume interno e punta distale in poliuretano atraumatica altamente visibile. Diametri preferibilmente 4-5F. con calibro interno per filo guida da 0.038". Si richiedono tutte le normali configurazioni per studi angiografici selettivi vascolari, anche per approccio radiale con varie curve tipo Simmons, Sidewinder, Headhunter, Multipurpose, Vertebra. Lunghezze da 125 cm	C0104	210	70,00 €	14.700,00 €
30	Cateteri selettivi da 5Fr con lunghezze da 105cm e 125cm, da 6Fr con lunghezze da	C0104	150	150,00 €	22.500,00 €

	120cm e 130cm, con porzione flessibile distale da 9 cm e lume interno da 0,040", disponibili in quattro differenti configurazioni (H1, SIM, SIMV e BER).				
	CATETERI PORTANTI				
31	Catetere portante super selettive. Sezione armata lunga 95/105/115/115/125/135 cm da 8 a 15 cm più flessibili e morbidi di calibro esterni da 4,9 a 6 F. Porzione distale super flessibile di lunghezza variabile (2.5 cm o 15 cm) e nelle lunghezze 120 e 135 cm, sia nella versione a punta distale dritta che preformata con un tip a 45° (MP). Diametro esterno prox 4,2F, diametro esterno distale 3,9F; diametro interno rivestito in PTFE di 0,04".	C0104020204	30	600,00 €	18.000,00 €
32	Catetere portante per procedure neuroradiologiche in grado di avanzare a livello dei vasi intracranici prossimali alla sede del trattamento, corpo del catetere a struttura armata rinforzata, misura 6 Fr; diametro interno 0.071", lunghezze varie 95 e 105 cm; possibilità di versione extra supportiva con con parte terminale flessibile 8cm circa; punta distale dritta o Multipurpose C e D.	C0104020204	30	450,00 €	13.500,00 €
33	Catetere guida portante per procedure neuroradiologiche in grado di avanzare a livello dei vasi prossimali alla sede del trattamento, corpo del catetere a struttura in fili di acciaio, misura da 5,6 e 7 Fr; diametro interno da 0.056" a 0.078", lunghezze varie 90 e 100 cm; possibilità di versione extra supportiva con rivestimento in PTFE; curva punta distale dritta, Multipurpose C e D, Sim2 e HH	C0104020204	120	120,00 €	14.400,00 €
34	Catetere intermedio di supporto con armatura in nitinol a rigidità variabile; lunghezza estremità distale flessibile di 8cm; marker distale; calibri da 5Fr e 6Fr; lunghezze 95-105-115-125-130cm, conformazione dritta o Multipurpose	C0104020204	30	700,00 €	21.000,00 €
35	Catetere guida per navigazione distale con lume interno da 0,070" e da 0,053", lunghezze 95, 105 e 115cm. Zona flessibile distale con rivestimento idrofilo, disponibile in tre lunghezze. Possibilità di essere utilizzato in coassiale con i propri cateteri selettivi	C0104020204	30	400,00 €	12.000,00 €
36	Catetere guida con palloncino per l'occlusione temporanea di un vaso sanguigno; a lume coassiale, con armatura in acciaio inossidabile a rigidità variabile; nelle misure 8 e 9 Fr con lunghezza totale di 103cm e 9F con lunghezza 100cm; con palloncino in silicone compliant delimitato da due markers radiopachi, lungo 10mm per l'8F e 9F	C0104020204	6	900,00 €	5.400,00 €
37	Catetere intermedio intracranico per supporto distale, con struttura a doppio strato, spirallatura in acciaio e maglia metallica. Misure di circa OD prossimale 5,4 F distale 5,2 F ; ID 0.058 inch ; lunghezze da 105 a 115.	C0104020204	18	1.200,00 €	21.600,00 €

38	Catetere a blocco di flusso da 8 Fr, diametro interno circa 0.087", compatibile con tutti i cateteri di aspirazione da 6Fr, con palloncino ditale coassiale e 4 canali per un rapido gonfiaggio, diverse zone di transizione con estremità distale morbida per raggiungere il segmento intrapetroso	C0104020204	30	1.500,00 €	45.000,00 €
39	Catetere guida neurovascolare caratterizzato da un unico intreccio di diverse resine polimeriche rinforzate in acciaio e tungsteno. Stelo interamente radiopaco, dotato di marker in platino all'estremità distale, con rivestimento idrofilo nella porzione esterna, dal tip fino a 15 cm dalla porzione prossimale nelle misure da 6 e 7 Fr e fino a 5 cm nella misura da 8 Fr tip angolata o dritta e lunghezze 80, 90, 100 e 110 cm.	C0104020204	30	300,00 €	9.000,00 €
40	Catetere guida per accesso radiale neurovascolare diametro interno da circa 0.0071 a 0.079" con struttura in acciaio spirale prossimale e nitinolo spirale distale. Punta da 6cm extraflessibile e con segmento distale arrotondato atraumatico. Diametro esterno da 6 e 7F, lunghezza da 95 cm, 100 cm, 105 cm utilizzabile con catetere selettivo da 5.5F in configurazione SIM2 e BER e lunghezza da 120 cm e 130 cm	C0104020204	30	600,00 €	18.000,00 €
41	Sistema di accesso intracranico ad alto supporto e ampio lume, costituito da ipotubo in acciaio, tagliato al laser e rivestimento idrofilico. Diametro interno da almeno 0.081" fino a 0.096" lunghezze da 80 a 115 cm, con punta dritta o angolata. Il sistema deve essere fornito con il suo dilatatore.	C0104020204	15	650,00 €	9.750,00 €
	MICROGUIDE NEURO				
42	Microguida superselettiva ibrida con anima in acciaio e nitinol, punta dritta preformabile di circa 14 mm idrofila (circa 40 cm distali) e radiopaca con spirale in platino, di calibro 0.014" prossimale e 0.012" distale, lunghezza 200 cm, standard o extra support. Dotata di estensione 115cm	C04020202	25	600,00 €	15.000,00 €
43	Microguida super selettiva ibrida in acciaio e nitinol , idrofila , punta dritta e preformabile radiopaca. Calibro 0,014" prossimale e 0.007" distale .Lunghezza totale 210 cm	C04020202	25	650,00 €	16.250,00 €
44	Microguida realizzata prossimalmente in acciaio Inossidabile rivestito in PTFE per garantire maggior torsione, pushability e distalmente in nitinol per garantire maggior flessibilità. Rivestimento per la navigabilità a flusso all'interno del vaso. Misure da circa 0.007", 0.008", 0.010", 0.012" e 0.014" nelle lunghezze 120, 200, 220 e 310 cm, con punta dritta, doppio angolo o J.	C04020202	60	900,00 €	54.000,00 €
45	Microguida costituita da lega a base di nickel-cobalto-cromo, diametro 0.014" con spirale distale in platino radiopaco da cm 5 rimodellabile più volte, segmento distale da cm 36 con rivestimento	C04020202	60	450,00 €	27.000,00 €

	idrofilico, segmento prossimale rivestito in PTFE. Estremità prossimale forata per consentire prolungamento con estensione. Estensione dedicata alla guida suddetta				
46	Microguida idrofilica con anima in acciaio, diametro esterno costante su tutta la lunghezza di 0,010" e 0,014", lunghezza 200, 215 e 300 cm; avvolgimento distale in platino per un'ottima radioopacità, ipotubo in Nitinol caratterizzato da tagli perpendicolari rispetto al suo asse per un'alta flessibilità e alto controllo di torsione. Ipotubo in nitinol rivestito da materiale idrofilo. La punta della guida con punta standard e soft, dritta e precurvata a 60°, preformabile. La parte prossimale della guida, in acciaio inossidabile è rivestita da PTFE	C04020202	150	450,00 €	67.500,00 €
47	Microguida neurovascolare per la navigazione intracranica in acciaio con stelo ad elemento unico. Disponibili con rivestimento idrofilo o idrofilo e polimerico. Doppio coil in platino e acciaio con passaggio acciaio platino senza soluzione di continuità. Diametri richiesti 0.008", 0.010", 0.014" e 0.018" e lunghezza da 200 a 300.	C04020202	60	480,00 €	28.800,00 €
48	Microguida con diametro 0.010", cover polimerica e rivestimento idrofilo. Stelo in acciaio ad elemento unico, con porzione distale a sezione quadrata. Twistcoil nella sezione distale per garantire ottima risposta in torsione.	C04020202	20	450,00 €	9.000,00 €
	MICROCATETERI NEURO				
49	Microcatetere armato in Nitinol, dotato di rivestimento idrofilo, con doppio marker distale a 3 cm; corpo microcatetere in Nylon, lume interno in PTFE; punta atraumatica e preformabile; fluoro-safe marker visivo a circa 90 cm dalla punta. Lunghezza microcatetere preferibilmente da 150cm, lume interno in PTFE di 0.017" con punta diritta e precurvata a 45° e 90°. Microcatetere DMSO compatibile	C0104020202	15	700,00 €	10.500,00 €
50	Microcatetere a singolo lume, con armatura in acciaio inossidabile con varie zone di flessibilità in maglia e spirale di acciaio inossidabile in diverse combinazioni. Dimensioni di 0.017" da 150 cm con punta dritta, 45°, 90° e J, 0.021" da 150 cm o 160 cm, 0.027" da 150 cm. Meglio se possibile anche in versione intermedia da 120 cm - in misure di circa 4.5 Fr prossimale - 4 Fr distale	C0104020202	60	700,00 €	42.000,00 €
51	Microcatetere a durometria variabile con doppia armatura flottante continua in acciaio inox. Punta morbida diritta preformabile a vapore e precurvata a 45°, 90°, a S, a J e a C. Lume interno in PTFE e rivestimento esterno idrofilo con esclusione dei 50cm prossimali. Calibro distale non superiore a 1.7F e lume	C0104020202	30	700,00 €	21.000,00 €

	interno 0.0165", lunghezza almeno 150cm. Punta floppy almeno 5cm con due reperi radiopachi situati esattamente a 3cm di distanza l'uno dall'altro per rilascio di spirali da 10. Compatibile con guida 0.014" e portante con lume non inferiore a 0.038". Connettore a invito conico				
52	Microcatetere a singolo lume, rastremato esternamente, con diametro interno da 0.017" a 0.053". Nelle misure da 0.017" e 0.021" con due marker radiopachi posti a 3 cm l'uno dall'altro nella parte distale del catetere mentre nella misura da 0.027", 0.039 e 0.053 presenta un solo marker radiopaco distale. Lunghezze microcateteri pari a 167 cm.	C0104020202	15	600,00 €	9.000,00 €
53	Microcatetere a singolo lume, idrofilo, armato, rinforzato, diametro esterno prossimale /distale compresi tra 2,6 e 2,0 F. Dotato di doppia armatura in acciaio inox su tutta la lunghezza e rivestimento interno in PTFE. Diametro interno 0,019" compatibilità con micro guide 0,016". Punta flessibile; dritto o precurvato e precurvabile al vapore. Rivestimento esterno idrofilico, lunghezza 150 cm con 1 o 2 marker.	C0104020202	15	700,00 €	10.500,00 €
54	Microcatetere a singolo lume, idrofilo, armato, a durometria variabile diametro esterno prossimale /distale compresi tra 2,9 e 2,7 F. Dotato di doppia armatura in acciaio inox su tutta la lunghezza e rivestimento interno in PTFE. Diametro interno 0,027" compatibilità con micro guide 0,018". Punta flessibile; dritto o precurvato e precurvabile al vapore. Rivestimento esterno idrofilico, lunghezza 135 cm e 150 cm con 1 marker, parte distale flessibile da 6 e 18 cm	C0104020202	30	700,00 €	21.000,00 €
55	Microcatetere per angiografia superselettiva intracranica e per infusione e posizionamento di agenti embolizzanti, armato e a durometria variabile, con alto supporto prossimale e alta flessibilità distale. Ottima memoria di forma e resistenza all'ingincchiamento, ottime qualità di navigazione e radiopacità ottimale. Rivestimento idrofilo esterno, lume rivestito in PTFE. Due marker R.O. distali per posizionamento spirali. Calibro prossimale 2.4F, distale 1.7F, punta morbida preformabile a vapore da 7.5 e 15cm, lume da 0.017" compatibile con guida 0.014". Compatibile con portante con lume 0.038".	C0104020202	30	700,00 €	21.000,00 €
56	Microcatetere a singolo lume a durometria variabile con zone a diversa rigidità, corpo caratterizzato da un armatura con doppio intreccio di filamenti piatti in acciaio inox, punta atraumatica, dritta e preformabile; marker distale radiopaco in platino; segmento distale di 15.5 cm. Lume interno: 0.021inch. Diametro esterno prossimale 2.7F; lunghezza 162cm	C0104020202	60	700,00 €	42.000,00 €

57	Microcatetere completamente armato costituito da 8 polimeri con doppio intreccio in acciaio e spirale in nitinol per evitare ovalizzazione e/o kinking. Struttura progressiva composta da 8 zone di differente consistenza e flessibilità. Estremità distale smussa. Catetere con rivestimento idrofilico nei cm 100 distali e estremamente flessibile negli ultimi cm 6,5. Diametro esterno distale 2.5 Fr, interno 0.021", lunghezza totale cm 155 e 167. Diametro interno 0.017"	C0104020202	30	800,00 €	24.000,00 €
58	Microcatetere idrofilico con doppia armatura e quattro zone a diversa flessibilità, compatibile con spirali in platino di vari diametri e curve. Calibro 1.9-3.8F, lunghezza 155 cm	C0104	15	500,00 €	7.500,00 €
59	Microcatetere armato a morbidezza progressiva, 4 zone di transizione, trattamento superficiale esterno idrofilico nei 100 cm distali. Opzionabile anche nella versione DMSO-compatibile e resistente alle alte pressioni di iniezione. Punta dritta, a 45°, a 90° e con due curve di 5 e 7 mm per facilitare l'accesso in vasi tortuosi. Opzionabile anche nella versione soft, con la parte distale extraflessibile di 10 cm invece che di 5 cm. Lunghezza 160 cm.	C0104020202	10	700,00 €	7.000,00 €
60	Microcatetere supersellettivo con struttura rinforzata da spirale in acciaio a segmentazione variabile, per una maggiore radiopacità, rivestimento interno in PTFE, rivestimento idrofilo sui 100 cm distali, doppio marker, punta arrotondata dritta, precurvata (45°, 90° o J) ad elevata memoria di forma o preformabile al vapore. Lunghezza 150 cm, 156 e 167 cm, lume interno 0,017" (diametro esterno 2.4/1.7 Fr), lume interno 0.021" (diametro esterno 2.5/2.0 Fr), lume interno 0.027" (diametro esterno circa 3.1/2.6 Fr). DMSO compatibile	C0104020202	60	700,00 €	42.000,00 €
61	Microcateteri flusso-dipendenti per il cateterismo selettivo e iperselettivo. 4 segmenti di diverso colore a morbidezza progressiva per elevata capacità di controllo. Pressioni d'iniezione fino a 7bar (100PSI). Compatibile con una microguida da 0.008" e 0.007". Rivestimento idrofilico per la colla. Misure 1,2 Fr, 1,5 Fr, 1,8 Fr. Lunghezza fino a 180 cm.	C0104020202	15	1.000,00 €	15.000,00 €
62	Microcatetere armato a punta distaccabile DMSO-compatibile, morbidezza progressiva in 3 sezioni semi-dipendente dal flusso. 4 marker di cui uno prossimale tra la parte rigida e quella flessibile e 3 marker distali: marker fine microcatetere, marker punto di distacco e marker punto di reflusso posto a 20, 30, 40, 50 mm dal marker distale. Diametro esterno distale da 1.2 e 1.5F e lunghezze tra 167 e 190 cm; punta staccabile da 1.5, 2.5, 3.5 o 4.5 cm. Guida da .007" e .008" possibilmente inclusa nella confezione.	C0104020202	30	1.200,00 €	36.000,00 €

63	Microcatetere flusso dipendente con rivestimento idrofilo, compatibile con il liquido embolizzante in alcool-vinil-etilene; corpo del microcatetere in Nylon con armatura distale di rinforzo in Nitinolo, parte prossimale con armatura in acciaio inossidabile; dotato di punta distaccabile (da 1.5, 3 o 5 cm) per embolizzazione, con due markers, uno sulla punta distale, l'altro prossimale rispetto al punto di distacco. Lume interno in PTFE; lunghezza del catetere 165 cm, profilo distale 1.5 Fr, parte prossimale 2.7 Fr. Compatibile con microguide fino a 0.010".	C0104020202	30	800,00 €	24.000,00 €
64	Microcatetere flusso dipendente con rivestimento idrofilo, compatibile con il liquido embolizzante in alcool-vinil-etilene; corpo del microcatetere in Nylon con armatura distale di rinforzo in Nitinolo. parte prossimale con armatura in acciaio inossidabile Lume interno in PTFE; parte distale floppy di 25 cm, punta rinforzata e preformabile con singolo marker radiopaco; fluoro safe marker visivo a 90 cm dalla punta lunghezza del catetere 165 cm, profilo distale 1.3 Fr, parte prossimale 2.7 Fr. Compatibile con microguide fino a 0.010".	C0104020202	15	700,00 €	10.500,00 €
65	Microcatetere armato in acciaio inossidabile, dotato di rivestimento idrofilo. Presenta markers distali. Corpo microcatetere in Pebax, lume interno in PTFE. Punta atraumatica e preformabile. Profilo 027, distale-prossimale: 2.8 Fr - 2.8 Fr circa lume interno 0.027" Profilo 018, distale-prossimale: 2.3 Fr - 2.8 Fr circa lume interno 0.021" Disponibili in diverse lunghezze (135 cm a 158 cm) DMSO compatibili	C0104020202	60	700,00 €	42.000,00 €
	MATERIALI EMBOLIZZANTI				
66	Microsfere embolizzanti sferiche, in glicole polietilenico, idrofile, da 75 a 1100µ, in siringhe preconfezionate a varie concentrazioni	C0104020203	60	250,00 €	15.000,00 €
67	Liquido embolizzante biocompatibile formato da 3 componenti: - copolimero di alcol vinyl ethylene (EVOH) - solvente DMSO (Dimetilsulfossido) - polvere di Tantalio micronizzata per rendere il liquido radiopaco. iniettabile tramite apposite siringhe. Differenti concentrazioni (6%, 6,5%, 8%); da utilizzare con microcateteri compatibili	C0104020203	18	1.000,00 €	18.000,00 €
68	Liquido embolizzante non adesivo per il trattamento delle Malformazioni Arterovenose e le neoplasie ipervascularizzate. Costituito da EVOH con una sospensione di polvere di tantalio micronizzata e dal solvente DMSO. in concentrazioni differenti 12, 18 e 34, in versione sia standard che low	C0104020203	18	1.000,00 €	18.000,00 €

	density.				
69	Embolizzante liquido coesivo controllabile dall'operatore durante l'iniezione dello stesso, miscelato con polvere di tantalio per garantirne la visibilità. Kit composto da: - una fiala da 1,5 mm di etilene e alcool vinilico (EVOH) disciolto in dimetilsolfossido (DMSO) - una fiala da 1,5 mm di dimetilsolfossido (DMSO) - 3 siringhe da 1 ml DMSO compatibili Nella fornitura di tipo 18 centistokes (EVOH 5%), 20 centistokes (EVOH 6%) e 34 centistokes (EVOH 7%).	C0104020203	18	1.000,00 €	18.000,00 €
70	Liquido per embolizzazione di lesioni vascolari periferiche e neurovascolari, incluse le MaV e tumori ipervascolari. Agente non adesivo a base di EVOH dissolto in DMSO e TANTALIO. E' presente in 3 diverse viscosità 12, 18, 34	C010402	18	1.000,00 €	18.000,00 €
71	Palloncini staccabili con valvola radiopaca integrata e cateteri dedicati per il posizionamento e distacco	C0104020203	4	400,00 €	1.600,00 €
72	Microcatetere con trattamento idrofilico flusso dipendente a morbidezza progressiva con sezione distale per palloncini staccabili. Lunghezza 155 cm per 1,8 Fr.	C0104020203	4	700,00 €	2.800,00 €
	CATETERI CON PALLONCINO NEURO				
73	Microcateteri flusso dipendente a morbidezza progressiva per occlusioni temporanee da 1.8 Fr con palloncino distale da 6 mm di diametro per 9 e 18 mm di lunghezza.	C0104020103	12	1.200,00 €	14.400,00 €
74	Catetere a palloncino bi-lume di forma ovale per l'embolizzazione assistita tramite pallone e materiale embolizzante (spirali e stent). Provvisti di 3 marker ORX, un marker che consente di visualizzare l'estremità distale del catetere e due marker che delimitano la parte cilindrica del palloncino. diametro massimo del pallone 6, lunghezze 7,9,12, 15, 20. possibilità di 4 marker per controllo rilascio spirali. DMSO compatibile. Foro di sfio distale. Utilizzabile con contrasto al 100%.	C0104020103	18	1.200,00 €	21.600,00 €
75	Microcateteri a palloncino fisso per vasospasmo e occlusione vascolare temporanea compatibile con microguida 0.12". Lunghezze del pallone 10,15,20,30 mm e 7,9,12 mm	C0104020103	12	1.000,00 €	12.000,00 €
76	Microcatetere a singolo lume lungo 160 cm con lungo palloncino distale indicato per il trattamento di FAV durali a protezione dei seni venosi. Il dispositivo ha due marker in platino che delimitano le estremità del pallone. Pallone in elastomero termoplastico compliant. DMSO-compatibile	C0104020103	12	1.500,00 €	18.000,00 €

77	Catetere a palloncino compliant per occlusioni temporanee vasospasmo e remodelling, a doppio lume (lume della microguida indipendente), compatibile con guide fino a .014", entrambi i lumi rinforzati da maglia metallica, rivestimento idrofilo anche sul pallone, punta morbida atraumatica lunga 5 mm con marker radiopaco all'estremità distale, di basso profilo (2.1 Fr), diametro pallone 4 mm, lunghezze pallone 10, 15 e 20 mm	C0104020220101	18	1.600,00 €	28.800,00 €
78	Catetere a palloncino mini per occlusioni temporanee vasospasmo e remodelling, a doppio lume (lume della microguida indipendente) Diametro pallone da 2,2mm e lunghezza da 9mm Compatibile con guide fino a .010", Lunghezza shaft 165 cm	C0104020220101	6	3.300,00 €	19.800,00 €
79	Catetere a palloncino over the wire per dilatazione di stenosi delle arterie cerebrali. Dotato di marker radiopachi sulla punta del catetere ed altri due marker ad indicare la lunghezza di lavoro del pallone. Diametri da 1.5mm a 4.0mm e in tutte le misure nella lunghezza da 8mm. Catetere idrofilo con lunghezza di 150cm. Lume interno da 0.0165"per il rilascio di dispositivi neurovascolari compatibili. Diametro esterno distale da circa 2,7F e diametro esterno prossimale da circa 3,7F.	C0104020220101	18	1.000,00 €	18.000,00 €
80	Pallone montato su catetere a scambio rapido mono-rail per angioplastica delle arterie intracraniche ed extracraniche, angioplastica delle dissezioni e dilatazione di stent. Catetere con segmento distale idrofilico di cm 40 a doppio lume, lunghezza totale cm 160. Diametri da mm 1,25 a 4,0 e lunghezze da mm 10 a 40, catetere da cm 160.	C0104020220101	15	800,00 €	12.000,00 €
81	Catetere a blocco di flusso a doppio lume con rinforzo a maglia intrecciata, corpo del catetere a rigidità variabile, con un lume di gonfiaggio eccentrico e marker radiopaco sull'estremità distale. Presenza sull'estremità distale di palloncino compliant e rivestimento idrofilico. Lume interno di 0.087", diametro esterno 0.112", in due lunghezze 85 e 95 cm, compatibilità con introduttore corto da 8F.	C010402	15	1.200,00 €	18.000,00 €
	PALLONI PTA E SISTEMI DI PROTEZIONE EMBOLICA				
82	Catetere a palloncino semi-compliant per angioplastica carotidea a basso profilo di punta (profilo di entrata 0,020"), over the wire e monorail, compatibile con guida da 0.014" e da 0.018". Diametri da 2 mm a 10 mm e lunghezze da 20 mm a 220 mm. Compatibilità introduttore 4 Fr e 5 Fr. Lunghezza shaft da 40 cm fino a 150 cm. Palloncino dotato di rivestimento idrofilo	C01050202	60	150,00 €	9.000,00 €

83	Catetere per dilatazione con palloncino compliant in Xcelon, sistema Monorail su guida 0.014", profilo<0.024", lunghezza da 10 a 40mm, diametro da 1,5 a 5mm	C01050202	30	800,00 €	24.000,00 €
84	Catetere per PTA, over the wire con filo guida compatibile da 0.14 a 0.35 a compliance controllata, RBP fino a 16 atm, diametri da1,25 a 12mm e lunghezze da almeno 20 mm a 200mm, profilo di punta conica e atraumatica non superiore a 0.04. rivestimento idrofilico.	C01050202	15	150,00 €	2.250,00 €
85	Catetere a palloncino semi-compliant per PTA dotato di emettitori d'onde d'urto per il trattamento di lesioni calcifiche mediante litotrixxia vascolare, diametri e lunghezze varie. Generatore in uso gratuito per la durata della fornitura.	C0104020299	15	2.700,00 €	40.500,00 €
86	Set per gonfiaggio palloni ad alta pressione (>25 atm) con torquer e valvola emostatica con apertura a molla	C01050202	180	40,00 €	7.200,00 €
87	Sistema di prevenzione dalle embolizzazioni distali con filtro in poliuretano premontato, rotante su guida 0.014, rilascio "peel-away", catetere di recupero con punta preformabile, diametro da 4.5 a 7.5mm	C01050202	15	600,00 €	9.000,00 €
	STENT CAROTIDEI				
88	Stent carotideo autoespandibile costituito da una singola struttura di fili in lega metallica, estremamente radiopaca, intrecciati in configurazione tubulare a maglia a celle chiuse con ridottissima area di cella. Configurazione Monorail, dotato di un sistema di rilascio che consenta il recupero parziale ed il riposizionamento dello stent. Presenza di marker radiopachi per facilitarne il posizionamento. Compatibilità con filo guida 0.014" ; compatibilità introduttore 5-6 Fr. Diametri nominali stent da 5 mm a 9 mm circa. Lunghezze nominali stent da 30 mm a 50 mm circa. Lunghezza shaft 135 cm circa.	P0704020201	15	900,00 €	13.500,00 €
89	Stent carotideo in nitinol autoespandibile in versione conico/rastremata e cilindrica, con markers radiopachi prossimali e distali, rastremato con ulteriore marker sul catetere di rilascio per corretto posizionamento; catetere monorail compatibile con introduttore 6 Fr e guida 0.014"; misure: rastremato diametro 8-6 e 10-7, lunghezze 30 e 40 mm; cilindrico diametro da 6 a 10, lunghezze da 20 a 60 mm.	P0704020201	15	700,00 €	10.500,00 €
90	Stent per il trattamento endovascolare di stenosi/occlusioni nel distretto arterioso sovraortico, anche in combinazioni con filtro di protezione. Supporto compliant a celle chiuse, autoespandibile e parzialmente recuperabile, a doppio strato in nitinolo: stent portante esterno e stent interno con micromesh ad alta densità, vincolati tra loro in modo tale da essere gestiti come un unico pezzo. Altamente visibile in scopia. Sistema di rilascio tipo. Compatibile con	P0704020201	15	1.000,00 €	15.000,00 €

	introduttore 5 fr (1,9mm/.074inch) e con guida fino a 0.014 inch. Vari misure: diametro esterno da 5 a 10 mm, lunghezza da 20 a 40 mm.				
91	Stent carotideo intrecciato in nitinol compatibile con cateteri da 0.052" con tecnologia OTW. Presente in configurazione cilindrica e rastremata nei diametri 6.0, 8.0 e 10.0 mm	P070402020199	12	4.000,00 €	48.000,00 €
92	Stent carotideo autoespandibile in nitinol ricoperto da rete in polimero PET, con diametro del poro compreso tra 150-180 µm. Diametri da 6-10mm, lunghezze da 20 a 60mm. Sistema di rilascio a scambio rapido compatibile con microguida da 0.014"	P0704020201	45	900,00 €	40.500,00 €
	SISTEMI DI RECUPERO				
93	Sistemi a laccio per recupero corpi estranei intravascolari e/o per il riposizionamento di dispositivi interventistici, costituito da 3 cappi in nitinol intrecciati tra loro rispetto al sistema portante, nei diametri da mm 2 a 45mm.	P0704020201	4	380,00 €	1.520,00 €
94	Sistemi a laccio per recupero corpi estranei intravascolari e/o per il riposizionamento di dispositivi interventistici, costituito da un cappio in nitinol placcato oro apribile a 90° rispetto al sistema portante, nei diametri da mm 5 a 35 con catetere in varie lunghezze.	P0704020201	4	280,00 €	1.120,00 €
	SPIRALI PER ANEURISMI CEREBRALI				
95	Microspiralì in lega di platino per il trattamento percutaneo degli aneurismi intracranici, delle malformazioni neuro vascolari e delle fistole AV. Devono essere preassemblate su uno spingitore bipolare per il distacco elettrolitico. Configurazione elicoidale, 360° e 3D; morbidezza standard, soft e ultrasoft. Devono essere dotate di doppio filamento in polipropilene saldato alle due estremità della spirale per renderla estremamente resistente e impedirne lo sfilacciamento. Diametro primario 0.0095"-0.014"	C010420203	150	1.000,00 €	150.000,00 €
96	Microspiralì in lega di platino per il trattamento percutaneo degli aneurismi intracranici, delle malformazioni neuro vascolari e delle fistole AV. Devono essere preassemblate su uno spingitore bipolare per il distacco elettrolitico. La spirale si sviluppa su piano tetraedico per il trattamento di aneurismi a colletto largo sia per il framing che per il filling. Diametro 1,5-4,5 mm lunghezze 2-10 cm. Devono essere dotate di doppio filamento in polipropilene intrecciato per renderle estremamente resistente allo stramento e conferire alla spirale maggiore morbidezza.	C010420203	120	800,00 €	96.000,00 €
97	Dispositivo per l'occlusione di aneurismi con l'ausilio delle spirali. Spingitore 185cm. Impianto a distacco elettrolitico costituito da tre elementi spirale elicoidale in platino-tungsteno,	C010420203	30	6.000,00 €	180.000,00 €

	corpo intrecciato in 24 filamenti di nitinol, spirale elicoidale in platino tungsteno. Diametri da 6 a 12 mm. Compatibile con microcatetere da 0.19				
98	Spirali a distacco meccanico per embolizzazione aneurismi cerebrali realizzate in lega di platino e tungsteno, con doppio filamento interno in polipropilene, stretch resistant; sistema di distacco istantaneo mediante dispositivo lineare monopaziente, in versione 3D e HELIX con diametro da mm 1,5 a 25 e lunghezza da mm 1 a 50. Disponibili anche nelle versioni con filamenti in Nylon e PGLA	C010420203	150	1.000,00 €	150.000,00 €
99	Spirali in platino e tungsteno, arricchita da polimero idrofilico espandibile che a contatto con il sangue si espande in maniera uniforme. sistema di distacco di tipo termo-meccanico in confezione sterile monopaziente, stretch resistant, varie lunghezze,	C010420203	30	1.000,00 €	30.000,00 €
100	Spirali in platino e tungsteno, con spingitore in acciaio rivestito nella parte prossimale da armatura, sistema di distacco di tipo termo-meccanico in confezione sterile monopaziente, stretch resistant, varie lunghezze, tipologia complessa 3D a diametri variabili, tipologia da finishing ultra morbida, elicoidali soft e regular, tipologia da riempimento di forma complessa in cui si alternano a loops concentrici e segmenti ad onda libera con elevata adattabilità alla morfologia dell'aneurisma, con diametri da 3 mm a 20 mm, per una lunghezza fino a 60 cm.	C010420203	60	800,00 €	48.000,00 €
101	Spirale per embolizzazioni intracraniche costituita da platino circa 92% e tungsteno circa 8%, stretch-resistant. Disponibile in versione da 10 e 18, misure diametro da mm 1 a 25 lunghezze da cm 2 a 60, comunque compatibili con microcatetere da 0.0165". Distacco meccanico istantaneo senza l'ausilio di ulteriori dispositivi	C010420203	60	800,00 €	48.000,00 €
102	Spirali in platino-tungsteno a distacco termico istantaneo. Conformazioni Helical (2D) e Complex (3D), entrambe disponibili nelle varianti standard, soft e supersoft. Diametri da 1 a 24 mm e lunghezze da 1 a 65 cm. Disponibili anche nella versione da 18 e nella versione con diametro primario 0.014" sia nella variante soft che supersoft, complex e helical, con diametri da 1 a 10 mm e lunghezze da 1 a 40 cm. Compatibili con micro da 0,017". Unità di posizionamento lunga 185 cm con 15 cm di ipotubo distale tagliato a spirali via via più fitte per maggiore controllo della spirale.	C010420203	150	1.000,00 €	150.000,00 €
103	Dispositivo di occlusione vascolare in lega di platino a distacco controllato meccanico istantaneo costituito da spirali di diametro primario da 0.0020", memoria di forma e morbidezza variabile, stretch resistant in nitinol	C010420203	15	1.000,00 €	15.000,00 €

	compatibile con microcatetere da 0.0025 e 0.0027", misure da 3 a 14 mm				
	STENT INTRACRANICI				
104	Stent in Nitinol auto espandibile a celle aperte, laser cut con parte prossimale e distale svasata per un migliore adattamento al vaso. Guida di trasporto dello stent lunga 185 cm e dotata di marker per la riduzione dei tempi di scopia. Diametro compreso tra 3,0 e 4,5 mm e lunghezze comprese tra 15 e 30 mm. Compatibilità con microcatetere con lume interno 0,0165" e 0,017"	P0704020202	12	4.000,00 €	48.000,00 €
105	Stent intracranico autoespandibile con 16 fili intrecciati in nitinol. Lo spazio all'interno delle celle dello stent dilatato è sufficiente a consentire il passaggio di un microcatetere per l'eventuale trattamento dell'aneurisma con le spirali. Recuperabile fino al 90%. Due marker radiopachi in platino che percorrono longitudinalmente tutto il profilo dello stent. Guidino radiopaco negli ultimi 9 mm. Marker distale sullo spingitore che identifica il punto di ancoraggio con lo stent. Diametro compreso tra 2.0 e 5.5 mm e lunghezze da 12 a 75 mm	P0704020201	12	5.000,00 €	60.000,00 €
106	Stent intracranico autoespandibile in nitinol laser-cut a celle aperte con 3 markers prossimali e 3 distali e con solo il segmento prossimale e quello distale a celle chiuse. Spingitore in acciaio con estremità distale in nitinol con marker radiopaco atraumatico per aneurismi, pseudoaneurismi, dissezioni e stenosi intracraniche. Rivestimento idrofilico bimomimetico che consente l'utilizzo con singolo antiaggregante. Compatibile con microcatetere da 0.0165"-0.017", diametri da 3.5 e 4.5 mm e lunghezze da mm 15 a 30	P0704020299	30	4.000,00 €	120.000,00 €
107	Stent in Nitinolo per remodelling neurovascolare autoespandibili a celle chiuse, completamente retraibile, attaccato ad uno spingitore in acciaio e distacco elettrolitico. Nei diametri da 3 a 6 mm e in varie lunghezze. 3 o 4 markers radiopachi distali (a seconda delle misure) e di un marker prossimale che ne delimitano la lunghezza complessiva.	P0704020202	12	4.000,00 €	48.000,00 €
108	Stent intracranico da remodelling per il trattamento di aneurismi da usare in combinazione con spirali; a celle chiuse intrecciate (16 passaggi), quattro markers radiopachi; recuperabile fino all'80% del rilascio ; diametri da 2,5 a 4 mm, compatibile con microcatetere di lume interno da 0.017"	P0704020202	18	4.000,00 €	72.000,00 €
109	Stent per stenosi intracraniche in nitinolo autoespandibile e laser-cut con disegno a celle chiuse asimmetriche. Diametri da 3 a 5.5 mm. Lunghezze da 15 a 30mm	P0704020202	24	4.000,00 €	96.000,00 €
110	Stent braided per l'embolizzazione assistita degli aneurismi cerebrali senza blocco di flusso, regolabile in modalità libera e in modalità controllata tramite	P0704020202	15	2.500,00 €	37.500,00 €

	manipolo di controllo prossimale. Composto da 30 fili in nitinol e 12 fili in platino, 1 marker prossimale ed 1 distale. Compatibile con microcateteri da .017" e 0.021", per vasi intracranici da 1,5 mm fino a 6 mm e copertura del colletto fino a 10 mm.				
111	Sistema simil stent in nitinol autoespandibile a celle chiuse con elevata forza radiale, completamente ricatturabile e riposizionabile, con estremità distale convergente atraumatica. Dedicato al trattamento del vasospasmo. Completamente radiopaco grazie al rivestimento specifico.	P0704020202	6	5.000,00 €	30.000,00 €
112	Stent intracranico auto espandibile per aneurismi di biforcazione dei vasi in Nitinol ad ampie celle chiuse, con 6 "flares" distali per creare un pavimento che previene la caduta delle spirali e corona flessibile. Rivestimento idrofilico possa consentire l'utilizzo con unico antiaggregante. Presenza di markers distali e prossimale, distaccabile elettroliticamente. Compatibile con micro catetere da 0.021", con diametro mm 4, loop distali da 5 a 15, lunghezza mm 15.	P0704020202	15	6.000,00 €	90.000,00 €
113	Stent intracranico autoespandibile lasercut in nitinol caratterizzato da: -celle chiuse con design a geometria VRD -4 marker distali e 4 prossimali radipachi -rivestimento polimerico -diametro massimo 5mm, utilizzabile in vasi da 2mm e 4mm -lunghezze: 16, 23, 30 e 39mm circa -possibilità di avere la guida distale di 12mm -marker di posizionamento centrale per tutta la lunghezza dello stent -parzialmente recuperabile, fino alla fine del marker di posizionamento Compatibile con microcatetere di diametro interno 0.021"	P0704020202	15	4.322,00 €	64.830,00 €
	STENT FLOW DIVERTER PER ANEURISMI CEREBRALI				
114	Stent intracranico a diversione di flusso in Nitinol con trattamento superficiale a doppio strato, celle chiuse; autoespandibile e parzialmente recuperabile (fino a più del 75% del suo rilascio dal microcatetere); diametri da 2,5 a 5,5 mm, compatibili con microcatetere di lume interno 0.21" e .027";	P07040199	6	9.000,00 €	54.000,00 €
115	Sistema intrasaculare per aneurismi intracranici di biforcazione. Composto da dispositivo autoespandibile a diversione di flusso di forma sferica e cilindrica. Da 216 a 270 filamenti di nitinol intrecciati a seconda delle misure. Distacco controllato elettro-termico immediato tramite manipolo in dotazione. Comprensivo di microcatetere dedicato al distacco del dispositivo.	P07040199	6	12.600,00 €	75.600,00 €

116	Dispositivo intrasaculare che si rilascia all'altezza dell'aneurisma per colletti da 3 a 10 mm. Costituito da una rete di filamenti realizzati in nitinol con tecnologia DFT in platino di cui 24 filamenti nel calibro 7 e 9 mm e 32 nel calibro 11 e 14 mm. Dispositivo totalmente radiopaco. Sistema di distacco elettrolitico con cavi specifici. Diametro dell'impianto 7-9-11-14. Lunghezza spintore 185. Compatibile con micro da 0.021 e 0.027	P07040199	6	8.000,00 €	48.000,00 €
117	Dispositivo intrasaculare autoespandibile radiopaco in lega di Nickel e titanio con intrecciatura a doppio strato e celle chiuse, Marker prossimale e distale, configurazione svasata, compatibile con microcatetere da 0.021" e disponibile in circa 20 diverse misure con diametri da 4,5 a 8 mm e altezze da 3 a 5 mm.	P0704	9	13.000,00 €	117.000,00 €
118	Dispositivo intrasaculare che si rilascia all'altezza dell'aneurisma per aneurismi da 2mm a 10.5mm, Costituito da una rete di filamenti in nitinol con tecnologia DFT in platino (64-72 fili) Diametro dell'impianto 5-7-9-11-14. Lunghezza 185cm. Micro compatibile 0.21 e 0.27	P0704	9	11.000,00 €	99.000,00 €
119	Stent intracranico autoespandibile a diversione di flusso costituito dal 100% in Nitinol DFT, completamente radiopaco. Rivestimento idrofilico che possa consentire l'utilizzo con singolo antiaggregante. Ricatturabile fino circa all'80% del rilascio con marker di non ritorno. Spingitore indipendente dallo stent con possibilità di essere avanzato, ritirato e ruotato durante il rilascio e posizionamento dello stesso stent. Diametri da mm 2,00 a 5,00 e lunghezze da mm 9 a 30 con scarti di 3 mm, compatibile con microcatetere da 0.021" e 0.0165"-0.017" per i diametri fino a mm 3.	P07040199	18	10.000,00 €	180.000,00 €
120	Stent per la diversione del flusso sanguigno da aneurismi intracranici, costituito da filamenti in cromo-cobalto intrecciati tra loro, unitamente a filamenti di platino-tungsteno. Auto-espandibile, in diverse misure da 2,5 mm a 5mm di diametro e da 12mm a 40mm di lunghezza. Gli impianti costituiti da 48 fili o 64 fili. Ricatturabile fino al 90%.	P07040199	6	10.000,00 €	60.000,00 €
121	Dispositivo a diversione di flusso autoespandibile in Cromo-Cobalto a maglia molto fitta, composta da 48 e 64 microfilamenti intrecciati in tecnologia DFT (drawn filled tube = filamenti in cromocobalto con Core in Platino tungsteno). I filamenti dello stento sono legati covalentemente con una polimero sintetico di fosforilcolina, molecola presente sulla membrana dei globuli rossi, rendendo quindi il device a bassa trombogenicità. Il Diversore di flusso è confezionato in un sistema di rilascio, composto da un	P07040199	6	10.000,00 €	60.000,00 €

	<p>introduttore in polyamide/PTFE ed uno spingitore in acciaio inox 304 di circa 200cm.</p> <p>Guida distale radiopaca di 15mm pre-curvata a 55°.</p> <p>Compatibile con microcateteri da 0.021'' per i diametri dal 2.5mm al 3.5mm e con microcateteri da 0.027'' per le misure dal 3.5mm a 6mm.</p> <p>Le lunghezze disponibili vanno da 10mm a 50mm..</p>				
122	<p>Flow diverter autoespandibile a 48 fili intrecciati in nitinol con nucleo in platino (DFT), completamente radiopaco.</p> <p>Guidino radiopaco negli ultimi 9 mm, marker radiopaco sullo spingitore che evidenzia la fine dello stent. Parti prossimali e distali con leggero svasamento utile all'ancoraggio della protesi alle pareti dell'arteria.</p> <p>Compatibile con un microcatetere 0.017'' e 0.021'' a seconda delle misure.</p> <p>Recuperabile più volte fino al 90% della sua lunghezza. Diametri da 2,25 a 4,75 mm e lunghezze da 10 a 40 mm.</p>	P07040199	12	10.000,00 €	120.000,00 €
123	<p>Stent autoespandibile costituito da 48 a 64microfilamenti intrecciati in nitinolo con nucleo interno in platino per maggiore radiopacità, . Ringuainabile fino al 90% della sua lunghezza.</p> <p>Compatibile con microcateteri da 0.17 a 0.39". Diametri da 3.5mm a 8.0 mm, lunghezze da 15mm a 50mm</p>	P07040199	6	10.000,00 €	60.000,00 €
124	<p>Stent autoespandibile costituito da 36 a 40 microfilamenti intrecciati in nitinolo con nucleo interno in platino per maggiore radiopacità, dotato di marker prossimali e distali. Ringuainabile fino al 90% della sua lunghezza. Compatibile con microcateteri da 0.021". Diametri da 2.5mm a 350 mm, lunghezze da 15mm a 25 mm</p>	P07040199	6	10.000,00 €	60.000,00 €
	STENT PER TROMBECTOMIA				
125	<p>Sistema di recupero trombi in nitinol composto da canale interno di diametro circa 1.25mm e gabbie esterne con apertura di diametro da 5 a 6.5mm con zona distale con maglia chiusa. Dotato di 3 marker distali, 2 marker prossimali e da 8 a 16 marker lungo il corpo dello stent. Lunghezze da 22 a 45 cm. Compatibili con microcatetere da 0.021'' a 0,027''</p>	P07040202	12	3.700,00 €	44.400,00 €
126	<p>Estrattore geometrico di coaguli duri dotato di sezione prossimale a spirale per intrappolare il trombo e celle della sezione spirale 2.25mm e gabbia distale a celle aperte di 4.5mm. Dotato di marker radiopachi mediali e distali per il posizionamento del trombo</p> <p>Misura unica per trattamento vasi da 1,5 a 5mm</p>	P07040202	12	4.000,00 €	48.000,00 €
127	<p>Dispositivo per la rimozione meccanica endovascolare di trombi, indicato per la rivascularizzazione arteriosa negli ictus ischemici acuti; composto da sfere indipendenti e snodate, in numero variabile a seconda della misura del vaso</p>	P07040202	12	5.000,00 €	60.000,00 €

	in cui deve essere utilizzato, per vasi da 2 a 6 mm.				
128	Stent retriever in nitinol, laser-cut a celle chiuse per la trombectomia meccanica, con fessura longitudinale che consente al device di ripiegarsi a foglietto per adattarsi al diametro del vaso senza perdere il contatto con la parete durante il recupero del trombo. Ricatturabile al 100%. Diversi diametri da 3 a 6 mm e lunghezze di lavoro da 10 a 50 mm. 3 marker radiopachi distali e uno/due prossimali. Spingitore di 200 cm in nitinol resistente al kinking. Compatibile con microcateteri da .017" e .021"	P07040202	12	4.000,00 €	48.000,00 €
129	Sistema di recupero trombi intracranici a forma di stent non distaccabile, in Nitinol autoespandibile completamente radio-opaco e totalmente visibile in scopia, dotato di 2 o 3 marker radiopachi sulla sezione distale a seconda del diametro. Struttura tubolare con maglie chiuse orientate verticalmente per l'inclusione del trombo. Dotato di forza radiale differenziata, maggiore nella fase iniziale di apertura e decrescente in maniera progressiva. Stent ricoperto da rivestimento idrofilico per facilitare i movimenti all'interno del microcatetere. Dotato di uno spingitore con diametro di 0.015" e 0.019" e lunghezza 200cm. Diametri da 3mm a 6mm; lunghezze da 21 mm a 37 mm. Possibilità di kit con microcatetere per il rilascio dedicato con diametro interno 0.021 e lunghezza 162cm	P07040202	12	4.000,00 €	48.000,00 €
130	Dispositivo in Nitinol a celle chiuse completamente retraibile, tipo stent retriever, per la rimozione meccanica di trombi da un vaso sanguigno intracranico, attaccato ad uno spingitore interamente in Nitinol lungo 200cm con fluorosafe marker a 130 cm dall'estremità distale. Compatibile con microcatetere con lume interno minimo di 0.021". Diametri 3,4, e 6 nelle lunghezze 20, 24 o 40 mm, provvisto di 3 o 4 markers radiopachi distali e di un marker prossimale che ne delimitano la lunghezza complessiva.	P07040202	12	4.000,00 €	48.000,00 €
131	Stent per trombectomia meccanica autoespandibile in nitinol con design a celle ibride, tagliato al laser, collegato all'estremità prossimale con un filo guida dotato di marker radiopachi sullo stent e sul filo guida stesso.. Diametri da 3.5mm a 6.0mm, lunghezze da 28mm a 50mm. Compatibile con microcateteri da 0.0165" a 0.021" nei diametri da 3,5mm a 4,5mm. Compatibile con microcateteri da 0.021" a 0.027" nei diametri da 4,5mm a 6,0mm	P07040202	12	4.000,00 €	48.000,00 €
132	Sistema di recupero trombi intracranici a forma di stent in nitinol autoespandibile a celle chiuse, struttura a foglio aperto con andamento a spirale, anello prossimale chiuso, non deformabile durante l'uso.	P07040202	12	3.500,00 €	42.000,00 €

	Possibilmente con rivestimento completamente radiopaco. 1 marker radiopaco prossimale e 2 distali, ricatturabile e riposizionabile. Nelle misure da mm 3x20, 4x20, 4x20, 5x40 e 6x30, 6x50 compatibili con microcatetere da 0.021" e 0.0165".				
133	Stent per ictus ischemico autoespandibile in nitinolo a fili intrecciati, chiuso distalmente per evitare migrazione di trombi, regolabile in modalità libera e in modalità controllata tramite manipolo di controllo prossimale. Composto da 16 filamenti, 12 in nitinolo e 4 in platino, 1 marker prossimale ed 1 centrale sullo spingitore. Compatibile con microcateteri con lume interno da 0.017" e 0.021", per vasi intracranici da 1,5 mm fino a 6 mm.	P07040202	12	3.000,00 €	36.000,00 €
	CATETERI PER TROMBECTOMIA				
134	Microcatetere a lume singolo, con foro terminale e lume interno di 0.025". polimero estruso in 8 parti rinforzato da una armatura a spirale (Nitinol). singolo marker distale copertura idrofila nei 90 cm distali del corpo catetere	C0104020202	18	700,00 €	12.600,00 €
135	Catetere guida 8F a rigidità variabile a doppio lume dotato di palloncino per l'occlusione dei vasi e il blocco temporaneo di flusso sanguigno. Corpo interno del catetere con fili di rinforzo intrecciati, corpo esterno in pebax con 5 zone di transizione a durometria variabile. Estremità distale con palloncino compliant e permeabile ai gas da 10 mm x 10mm. Volume di gonfiaggio max di circa 0,6 ml. Marker radiopaco distale. Lume interno 0,084", lunghezze da 85 cm e 95 cm.	C0104020202	6	900,00 €	5.400,00 €
136	Catetere a singolo lume con corpo a durometria variabile, con segmento distale retto flessibile da 14 cm. Lume interno da 0.058" con diametro esterno prossimale circa 5,6 Fr e distale da circa 5,3 Fr. Armatura in Nitinol, resistenza al kinking e all'ovalizzazione del lume. Rivestimento idrofilico esterno per ridurre la frizione durante l'utilizzo nel sistema vascolare. Marker radiopaco distale per una corretta visualizzazione e posizionamento durante la scopia. Lunghezze 115 cm e 132 cm.	C0104020202	18	1.300,00 €	23.400,00 €
137	Catetere a singolo lume con segmento distale retto flessibile da 14 cm e 18cm; 6F ID 0.060 132 cm, 7F ID 0.068 115, 125, 132 cm Armatura in Nitinol, resistenza al kinking e all'ovalizzazione del lume. Rivestimento idrofilico esterno per ridurre la frizione durante l'utilizzo nel sistema vascolare. Marker radiopaco distale per una corretta visualizzazione e posizionamento durante la scopia.	C0104020202	30	1.300,00 €	39.000,00 €
138	Catetere da aspirazione con ID da 0.068" e 0.071" con armatura in nitinolo in combinazione spirale e maglia intrecciata per tutta la lunghezza del catetere per una	C0104020202	18	1.500,00 €	27.000,00 €

	maggior navigabilità , e durabilità. Punta del catetere arrotondata. Lunghezza 132 cm e tutte le misure compatibili con introduttore 6F				
139	Catetere di Tromboaspirazione a rigidità variabile, armatura in acciaio in configurazione a singola elica, porzione prossimale di circa 23 cm di filamento piatto a doppia elica in acciaio e circa 10.5 cm distali a singola spirallatura in nitinol con rivestimento idrofilico nei 25 cm distali. rivestimento PTFE interno. versioni da 0.071 e 0.074 con diametro esterno da 0.082 a 0.087inc, con misure intermedie e lunghezze da 115 a 132 cm.	C0104020202	15	1.500,00 €	22.500,00 €
140	Catetere a rigidità variabile con una parte prossimale che garantisce supporto alla navigazione e durabilità costruzione a doppio layer polimerico e armatura in nitinol. La porzione distale del catetere per 11 cm con armatura costituita da filamento rotondo in nitinol a singolo intreccio, mentre il rimanente corpo del catetere ad armatura a doppio filamento piatto in nitinol. Rivestimento idrofilico nella porzione di 25cm distali. Rivestimento in PTFE del lume interno in tutta la sua lunghezza . Lume interno di 0.046” per tutta la lunghezza, con un calibro esterno prossimale di 0.058” che si rastrema a 0.056” distale. Lunghezze 125cm, 146cm e 160cm.	C0104020202	15	1.450,00 €	21.750,00 €
141	Catetere d’aspirazione, dotato di rivestimento idrofilo da 55 cm e con rivestimento polimerico con taglio angolare per offrire una migliore integrità del lume e navigabilità. Lume interno di circa 0.071”, dotato di diametro esterno distale circa 0.0820” e diametro esterno prossimale circa 0.0825 ”, in due lunghezze 125 e 132 cm, compatibile con cateteri con lume interno 0.085”.	C0104020202	15	1.450,00 €	21.750,00 €
142	Microcatetere da riperfusione, microcatetere idrofilico per tromboaspirazione, armato in nitinol dotato di marker radiopaco sulla punta. Necessario diametro interno da 0,025”, 0.035”, 0.041"per trattamento vasi medio-distali intracranici. Assenza di lattice.	C0104020202	18	1.400,00 €	25.200,00 €
143	Cateteri da tromboaspirazione ad ampio lume da 0.043" a 0.078". Armatura in acciaio e nitinol nella parte prossimale, armatura in nitinol nella parte distale. Rivestimento PTFE lungo tutta la lunghezza dei cateteri. Rivestimento idrofilico negli ultimi 30cm. Compatibile con pompa di aspirazione con accessori dedicati.	C0104020202	90	1.500,00 €	135.000,00 €
144	Catetere per tromboaspirazione, struttura rinforzata a doppio strato: spirallatura in acciaio e maglia metallica, 6 fr, ID 0.070 inch, lunghezze 115, 125 e 131 cm, rivestimento idrofilico, punta dritta modellabile a vapore.	C0104020202	30	1.600,00 €	48.000,00 €

145	Catetere intracranico per aspirazione trombi costituito da almeno 8 zone polimeriche di transizione. Rivestimento idrofilico distale di cm 100, shaft interamente armato e rinforzato con spirale elicoidale in nitinol e filamenti intrecciati di acciaio, gli ultimi cm 2 estremamente flessibili rinforzati solo da filamenti intrecciati di acciaio. Diametro esterno di 0.082" compatibile con introduttore da 6Fr e interno di 0.071", lunghezze operativa da cm 125 e 135 e totale da cm 132 e 142.	C0104020202	30	1.500,00 €	45.000,00 €
	INTERVENTISTICA SPINALE				
146	KIT per interventistica spinale piccolo composto da: 1 telo 100 cm x 100 cm con foro diam. 15 cm 1 ciotola da 250 cc colore giallo 1 bisturi fig. 11 2 camici alta protezione XL imbustati singolarmente 20 garze 10x10 cm a 16 strati con filo di bario in buste da 10 pz 1 spugnetta con manico per disinfezione cute 1 siringa da 10 cc luer-lock con ago G21 1 siringa da 20 cc luer-lock con ago G21 1 siringa da 60 cc luer-lock imbustata singolarmente 1 copertura in PE per comandi con elastico verde dimensioni 100 x 100 cm 1 copriparatia diametro 100 cm con elastico colore rosso 1 copri lampada scialitica 1 paio di guanti chirurgici sintetici, senza polvere, in triplo strato con sistema di disinfezione ad innesco, strato intermedio con formula disinfettante incapsulata, consistente in soluzione disinfettante di sali di ammonio quaternario mis. 7.5 1 paio di guanti chirurgici sintetici, senza polvere, in triplo strato con sistema di disinfezione ad innesco, strato intermedio con formula disinfettante incapsulata, consistente in soluzione disinfettante di sali di ammonio quaternario mis. 8 2 filtri 02 micron 1 ago spinale punta sprotte 25 x 90 con introduttore 1 contenitore per aghi e taglienti usati	T0202	150	100,00 €	15.000,00 €
147	Sistema per decompressione percutanea del disco cervicale e/o lombare attraverso tecnica PLDD con Laser eutermico a olmio ad emissione circolare. Lunghezza d'onda 2100nm. Il kit sterile precomposto deve essere fornito di fibra laser, connettore ad Y ed aghi introduttivi da 18 a 20G. Generatore in service	A019099	12	1.200,00 €	14.400,00 €
148	Sistema laser per discectomia percutanea nel trattamento delle ernie contenute tramite vaporizzazione del nucleo polposo del disco con tecnologia Arch Discharge (diffusione ad arco)	Z121301	12	1.500,00 €	18.000,00 €

	<p>dell'energia. Il sistema deve avere tali caratteristiche minime: Laser a Diodo con lunghezza d'onda 980nm, deve permettere il trattamento delle ernie sia lombari che cervicali attraverso settaggi già preimpostati nella memoria del sistema ma con la possibilità di modificarli a discrezione dell'operatore, deve avere una potenza massima in uscita di 30W, deve prevedere la modalità di emissione dell'energia attraverso gruppi da tre micro-pulsazioni. Il sistema deve essere fornito in comodato d'uso ad ogni singola procedura.</p> <p>I kit monouso devono avere le seguenti caratteristiche minime:</p> <p>Ago introduttore da 18 Gauge per il kit lombare e 21 Gauge per il cervicale</p> <p>Fibra in silicio avente la punta di forma emisferica tale da poter permettere la diffusione ad arco (tecnologia Arch Discharged) dell'energia a partire dalla punta stessa</p> <p>Connettore ad Y</p> <p>Generatore in service</p>				
149	<p>Kit monouso certificato per PLDD dotato di etichette per la tracciabilità composto da fibra ottica dedicata del diametro di 360 micron/m a punta piatta e guaina protettiva con adattatore Y a due vie, dotato di sistema aspirazione fumi e avanzamento automatico controllato; ago percutaneo con due misure per lombare e cervicale da 18G-150 mm e 21G-150 mm.</p> <p>Generatore in service per laser a diodi con lunghezza onda di circa 1470 nm portatile con visualizzatore dei parametri alimentato a rete e batterie.</p>	Z121301	12	1.500,00 €	18.000,00 €
150	<p>Sistema per discectomia percutanea meccanica che permette di eseguire una procedura minimamente invasiva utilizzando il principio della vite di Archimede al fine di rimuovere il nucleo polposo in caso di ernia del disco non espulsa, riducendo la pressione nel disco e nella zona circostante la radice nervosa dolorosa. Il sistema deve essere predisposto con un Kit per il trattamento cervicale con agocannula millimetrata da 18G lungo 9 cm circa e un Kit per il trattamento lombare con agocannula millimetrata da 16G lunga 15 cm. circa.</p> <p>Il sistema deve essere dotato di un comodo manico con tasto di accensione e spegnimento, una camera di raccolta per il materiale aspirato e sistema limitatore di profondità. Il sistema deve consentire la raccolta di materiale discali anche per biopsie discali.</p>	Z121301	18	1.000,00 €	18.000,00 €
151	<p>Kit per biopsia ossea composto ago per ago cannula a T graduata in acciaio millimetrata lunghezza preferibilmente da 150 a 200 mm circa e calibro da 8 a 13 G circa con siringa dedicata per aspirazione</p>	A010299	50	80,00 €	4.000,00 €
152	<p>Ago per biopsia tessuti molli composto</p>	A01020201	60	20,00 €	1.200,00 €

	da ago graduato con mandrino a scatto e ghigliottina per prelievo di materiale; dimensioni della cannula preferibilmente da 14 G a 18 G lunghezza da 150 a 200 mm circa. mandrino amovibile e attacco luer lock della siringa per aspirazione.				
153	<p>SISTEMA STENTOPLASTICA VERTEBRALE</p> <p>Il sistema deve comprendere le seguenti caratteristiche: Lo Stent deve poter essere introdotto all'interno del corpo vertebrale sia per via transpeduncolare che per via extrapeduncolare (ingresso monolaterale o bilaterale). Lo Stent deve essere dilatabile consentendo un rapporto di espansione fino al 400%. Una volta dilatato, lo Stent deve poter sostenere la ricostruzione ottenuta nella fase di gonfiaggio del palloncino, anche dopo la successiva estrazione dello stesso. Il sistema di gonfiaggio deve essere idraulico. Il palloncino all'interno dello Stent deve essere a bassa compliance, per un gonfiaggio uniforme. Se necessario, deve essere possibile evitare l'uso di liquido di contrasto per il gonfiaggio del palloncino/Stent. Il set deve prevedere la possibilità di avere un set con un catetere con palloncino ed uno con stent. Non devono essere presenti componenti elettriche nel misuratore di pressione/volume. Il sistema di introduzione del cemento deve essere singolo o doppio a bassa pressione in quantità definite e lontano dal tubo radiogeno mediante dispositivo idraulico e tubo di raccordo di almeno 1m . Le cannule di iniezione devono essere separate dal sistema di introduzione e devono avere una finestra laterale rendendole direzionabili durante l'iniezione del cemento. Deve esistere compatibilità con sistema manuale di iniezione del cemento. Il sistema per la miscelazione del cemento deve essere chiuso. Il cemento deve avere fase di lavorazione molto ampia, superiore a 25' minuti dalla fine della miscelazione. Il tempo di preparazione deve essere inferiore al minuto. Il cemento deve contenere il 40% di ZrO2 e 15% di HA, la visibilità in fluoroscopia risulta quindi notevolmente aumentata.</p>	1) K01; 2) L09; 3) P09	12	3.500,00 €	42.000,00 €
154	<p>Sistema per vertebroplastica con miscelatore chiuso ed automatico. Il sistema deve includere ago che permetta di navigare nel corpo vertebrale e cemento ad alta viscosità con minimo 15 minuti di lavorabilità.</p>	P099002	15	750,00 €	11.250,00 €
155	<p>Kit per vertebroplastica costituito da ago cannula millimetrata metallica con due tipi differenti, lunghezze da 120 a 150 mm, e da 11 a 13 G, comprendente raccordo alta pressione e sistema di iniezione con pistola a vite bloccabile e a rapido sgancio. Il sistema comprende tre tipi di cemento (Bariofosfato e Ossido di Zirconio) che conferiscono tre differenti</p>	P099002	15	1.000,00 €	15.000,00 €

	viscosità e tempi di solidificazione. Il KIT deve comprendere ago per biopsia ossea lunghezza da 190 mm e calibro da 10 a 13 G, siringa dedicata per aspirazione e provetta sterile per il contenimento del materiale prelevato.				
156	<p>VERTEBROPLASTICA AD ALTA VISCOSITA'</p> <p>Kit contenente cemento (PMMA) spinale radiopaco ad alta viscosità completo di aghi introduttori, aghi da biopsia, martello sterile monouso, accessori per minimizzare l'esposizione RX e strumenti per miscelazione e iniezione. La viscosità deve essere tale da permettere il ripristino dell'altezza vertebrale e ridurre significativamente il rischio di fuoriuscita del cemento, dimostrato da letteratura. Il range di aghi deve permettere: diametri da 10 a 15 gauge, lunghezze da 10 a 15 cm, oltre ad aghi da biopsia lunghi 230mm e con 2 differenti diametri. Deve essere possibile mantenere l'ago e iniettare il cemento restando fuori dal fascio radiogeno. Il cemento da 11cc deve essere immediatamente utilizzabile con assenza di fase liquida, e mantenere la fase viscosa iniettabile per almeno 10 minuti</p>	P099002	30	1.400,00 €	42.000,00 €
157	Sistema di ripristino anatomico del corpo vertebrale in seguito a frattura da compressione (VFC) composto da un dispositivo espandibile mediante sistema meccanico a regolazione millimetrica in situ da 4,2, 5 e 5.8 mm sul piano sagittale e successiva iniezione, attraverso la cannula di introduzione, di cemento PMMA. Possibilità di utilizzo di cemento biologico ad alta viscosità e miscelazione automatica	A019011 K0020199	12	3.800,00 €	45.600,00 €
158	Cannula monouso 15G, per il trattamento con Crio-analgesia, dotata di mandrino, con marcatura di profondità per l'orientamento, diametro esterno circa 1.8mm, prodotto monouso, lunghezza 75, 95 e 125mm circa. La cannula deve essere disponibile da circa 1.3 e 2.1mm a punta smussa e tagliente, completa di tappo di sterilizzazione. Il sistema deve prevedere una cannula riutilizzabile da circa 1,3 e 2,1 mm con punta tagliente o smussa, inclusivo di tappo di sterilizzazione, autoclavabile e completo di set vassoio. Il generatore deve poter gestire temperature da -55°C a -60°C e deve essere dotato di pedale per il controllo a distanza. Generatore per Crioterapia in service	K02	30	850,00 €	25.500,00 €
159	KIT di radiofrequenza per il trattamento su sistema nervoso periferico dotato di cannula lunghezze da 5,10,15 e 20 cm e calibro da 18,20,21 G con punta attiva dritta o curva di 2,4,5,10, 15 e 20 mm. Il kit deve comprendere oltre all'ago elettrodo integrato anche la piastra di dispersione e il telino di radioprotezione	A01 ; K09	15	1.000,00 €	15.000,00 €

160	Aghi per denervazione delle faccette articolari, trigemino completo di cannula ecogenica e placca di dispersione paziente, kit procedurale, penna dermatografica, aghi 18-20-21-22 G, lunghezze 5-10-15-20 cm, punta diritta o curva. La ditta aggiudicatrice dovrà garantire assistenza in sala per la gestione del device nonché fornire ad uso gratuito l'apparecchiatura per la radiofrequenza	A01; K09	45	1.900,00 €	85.500,00 €
161	Sistema di stabilizzazione e fusione interspinosa percutanea non peduncolare per artrodesi posteriore con approccio laterale. Corpo quadrangolare in titanio con quattro alette di ancoraggio alla spinosa, aperture laterali nella parte centrale per introduzione di pasta d'osso. Misure da 8mm a 16mm.	K01;L09;P09	6	2.500,00 €	15.000,00 €
162	Etanolo gelificato radiopaco per la decompressione discale chimica di tutte le ernie discali, cervicali comprese. Kit comprensivo di siringhe, aghi lunghezze e misure varie, fiala di almeno 3 ml di prodotto per consentire il trattamento di 3 ernie simultaneamente.	P090799	6	1.400,00 €	8.400,00 €
163	Ago cannula per radiofrequenza antalgica tripolare per eseguire contemporaneamente linea di denervazione nervi periferici mediante alette semoventi e dapribili;lunghezze da50mm a 200mm circa,completamente isolato tranne la punta,provvisto di sonda e cavo di connessione integrato	K030201	40	1.000,00 €	40.000,00 €
164	Cannula per la stimolazione elettrica dei nervi periferici e delle terminazioni nervose periferiche (PENS - Peripheral electric neurostimulation) Misure 20, 50 100, 150 e 200 mm	K02	30	1.500,00 €	45.000,00 €
165	kit ago elettrodo certificato per sistema neurostimulator "pens therapy" per la stimolazione dei nervi periferici e delle terminazioni nervose periferiche e certificato per la stimolazione del singolo target nervoso. lunghezze sonde disponibili: 20 mm, 50 mm, 100 mm, 150 mm, 200 mm. le lunghezze delle parti attive devono essere le seguenti: 20 mm, 30 mm, 35 mm, 50 mm, 80 mm, 100 mm, 120 mm 170 mm. inoltre tale terapia viene eseguita tramite un'onda quadra bifasica che ad intervalli di 3 sec. alterna una stimolazione di 100 hz e 2 hz	K02	30	1.500,00 €	45.000,00 €
166	Sistema di ricostruzione vertebrale Media e Alta Viscosità completo di delivery. CARATTERISTICHE Sistema completo di miscelazione e rilascio completamente chiuso azzerando il rischio di contaminazione e proteggendo l'operatore dalle esalazioni di monomero durante la miscelazione, deve essere precaricato con polvere e liquido e provvisto di un tubo di connessione da 19 cm. da collegare direttamente all'ago di iniezione.	P9004	10	950,00 €	9.500,00 €

	<p>Sistema di estrusione idraulico per resine acriliche, composto da cartuccia 9,9 cc di volume e una pistola idraulica fornita di un tubo lungo 155 cm fondamentale per la protezione dell'operatore all'esposizione di radiazioni ionizzanti durante la procedura.</p> <p>Sistema refrigerante per aumentare il tempo di estrusione della resina.</p> <p>Aghi da 9-11-13-15 gauge lunghezza 120-150 mm</p>				
--	--	--	--	--	--

In considerazione della natura della fornitura oggetto della presente procedura di gara, si ritiene non sussistente la necessità di indicare la relativa stima dei costi della sicurezza non soggetti a ribasso d'asta e i costi della manodopera.

Il contratto collettivo applicabile è il CCNL del terziario, della distribuzione e dei servizi – cod CNEL H011.

L'importo complessivo è al netto di IVA. Detto importo è stato determinato in relazione ai prezzi medi di mercato ed in relazione alla stima dei fabbisogni.

NOTA I prezzi aggiudicati saranno sottoposti a verifica di congruità a seguito di confronto con l'Osservatorio Prezzi Regionale.

CPV Prevalente: 33190000-8 - Dispositivi e prodotti medici vari.

L'appalto è finanziato con fondi propri della stazione appaltante.

3.1 DURATA

La fornitura ha durata di anni 3 (tre), decorrenti dalla data di sottoscrizione del contratto. La durata del contratto, in corso di esecuzione, potrà essere modificata e pertanto il contratto potrà essere anticipatamente risolto, qualora arrivino a conclusione le procedure necessarie per l'individuazione del nuovo contraente da parte delle Centrali di Committenza CONSIP e SORESA.

3.2 REVISIONE PREZZI

Qualora nel corso di esecuzione del contratto, si verifica una variazione, in aumento o in diminuzione, del costo della fornitura superiore al cinque per cento, dell'importo complessivo, i prezzi sono aggiornati, nella misura dell'ottanta per cento del valore eccedente la variazione del 5 per cento applicata alle prestazioni da eseguire, come previsto dall'art.60 e s.m.i. del D.lgs. n.36/2023. Ai fini della determinazione della variazione dei costi e dei prezzi si utilizzano gli indici sintetici elaborati dall'ISTAT con riguardo ai contratti di servizi e forniture, anche disaggregati, dei prezzi al consumo, dei prezzi alla produzione dell'industria e dei servizi e gli indici delle retribuzioni contrattuali orarie.

L'appaltatore potrà presentare richiesta scritta di revisione dei prezzi alla stazione appaltante, corredata dalla documentazione che attesti la variazione degli indici di prezzo.

La stazione appaltante valuterà la richiesta entro 30 giorni dalla ricezione della stessa.

In caso di esito positivo, la revisione dei prezzi sarà formalizzata mediante atto aggiuntivo al contratto. La revisione dei prezzi non potrà, in nessun caso, alterare la natura generale del contratto né comportare una modifica sostanziale delle prestazioni previste. Le nuove condizioni economiche determinate dalla revisione dei prezzi saranno applicabili a partire dal 30° giorno successivo alla data di accettazione da parte della stazione appaltante.

Al verificarsi delle particolari condizioni di natura oggettiva indicate al primo capoverso, si applica la revisione dei prezzi anche ai contratti di subappalto e ai subcontratti comunicati alla stazione appaltante.

3.3 MODIFICA DEL CONTRATTO IN FASE DI ESECUZIONE

Opzione di proroga del contratto di cui all'articolo 120, comma 10 del Codice: la Stazione Appaltante si riserva di prorogare il contratto per una durata massima pari a 12 mesi. In tal caso il contraente è tenuto all'esecuzione delle prestazioni oggetto del contratto agli stessi prezzi, patti e condizioni stabiliti nel contratto. L'importo stimato di tale opzione è pari a **€ 1.859.290,00** al netto di Iva. La stazione appaltante esercita tale facoltà comunicandola all'appaltatore prima della scadenza del contratto.

In casi eccezionali, il contratto in corso di esecuzione può essere prorogato per il tempo strettamente necessario alla conclusione della procedura di individuazione del nuovo contraente se si verificano le condizioni indicate all'art. 120 comma 11, In tal caso il contraente è tenuto all'esecuzione delle prestazioni oggetto del contratto agli stessi prezzi, patti e condizioni previsti nel contratto.

Variazione fino a concorrenza del quinto dell'importo del contratto: qualora in corso di esecuzione si renda necessario un aumento o una diminuzione delle prestazioni fino alla concorrenza del quinto dell'importo del contratto, la stazione appaltante può imporre all'appaltatore l'esecuzione alle condizioni originariamente previste. In tal caso l'appaltatore non può fare valere il diritto alla risoluzione del contratto

Altre opzioni: Ai sensi dell'art. 120 del Codice e s.m.i. sono ammesse modifiche contrattuali per sopravvenute necessità della stazione appaltante e/o per effetto di circostanze imprevedibili.

Il **valore globale stimato dell'appalto** è pari ad **€ 8.552.734,00** al netto di Iva così suddiviso:

Importo complessivo (3 anni)	€ 5.577.870,00
Importo per l'opzione di proroga (12 mesi)	€ 1.859.290,00
Importo massimo del quinto d'obbligo	€ 1.115.574,00
Valore globale stimato	€ 8.552.734,00

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

Gli operatori economici possono partecipare alla presente gara in forma singola o associata.

Ai soggetti costituiti in forma associata si applicano le disposizioni di cui agli articoli 67 e s.m.i. e 68 del Codice.

I consorzi di cui agli articoli 65, comma 2 del Codice che intendono eseguire le prestazioni tramite i propri consorziati sono tenuti ad indicare per quali consorziati il consorzio concorre.

I consorzi di cui all'articolo 65, comma 2, lettere b) e c) sono tenuti ad indicare per quali consorziati il consorzio concorre.

Quando la consorziata designata è, a sua volta, un consorzio di cui all'articolo 65, comma 2, lettere b) e c), è tenuto anch'esso a indicare, in sede di offerta, le consorziate per le quali concorre.

È fatto divieto di partecipare a più di un consorzio stabile.

Il concorrente che partecipa al singolo lotto in una delle forme di seguito indicate è escluso nel caso in cui la stazione appaltante accerti la sussistenza di rilevanti indizi tali da far ritenere che le offerte degli operatori economici siano imputabili ad un unico centro decisionale a cagione di accordi intercorsi con altri operatori economici partecipanti alla stessa gara:

- partecipazione in più di un raggruppamento temporaneo o consorzio ordinario di concorrenti o aggregazione di operatori economici aderenti al contratto di rete (nel prosieguo, aggregazione di retisti);
- partecipazione sia in raggruppamento o consorzio ordinario di concorrenti sia in forma individuale;
- partecipazione sia in aggregazione di retisti sia in forma individuale. Tale esclusione non si applica alle retiste non partecipanti all'aggregazione, le quali possono presentare offerta, per il singolo lotto, in forma singola o associata;
- partecipazione di un consorzio che ha designato un consorziato esecutore il quale, a sua volta, partecipa in una qualsiasi altra forma.

Nel caso venga accertato quanto sopra, si provvede ad informare gli operatori economici coinvolti i quali possono, entro 10 giorni, dimostrare che la circostanza non ha influito sulla gara, né è idonea a incidere sulla capacità di rispettare gli obblighi contrattuali.

Le aggregazioni di retisti di cui all'articolo 65, comma 2, lettera g) 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.

Ad un raggruppamento temporaneo può partecipare anche un consorzio di cui all'articolo 65, comma 2, lettera b), c), d). L'impresa in concordato preventivo può concorrere anche riunita in raggruppamento temporaneo di imprese e sempre che le altre imprese aderenti al raggruppamento temporaneo di imprese non siano assoggettate ad una procedura concorsuale.

5. REQUISITI DI ORDINE GENERALE E ALTRE CAUSE DI ESCLUSIONE

I concorrenti devono essere in possesso, a pena di esclusione, dei requisiti di ordine generale previsti dal Codice nonché degli ulteriori requisiti indicati nel presente articolo.

La stazione appaltante verifica il possesso dei requisiti di ordine generale accedendo al fascicolo virtuale dell'operatore economico (di seguito: FVOE).

Le circostanze di cui all'articolo 94 del Codice sono cause di esclusione automatica. La sussistenza delle circostanze di cui all'articolo 95 del Codice è accertata previo contraddittorio con l'operatore economico.

In caso di partecipazione di consorzi di cui all'articolo 65, comma 2, lettere b) e c) del Codice, i requisiti di cui al punto 5 sono posseduti dal consorzio e dalle consorziate indicate quali esecutrici.

In caso di partecipazione di consorzi stabili di cui all'articolo 65, comma 2, lett. d) del Codice, i requisiti di cui al punto 5 sono posseduti dal consorzio, dalle consorziate indicate quali esecutrici e dalle consorziate che prestano i requisiti.

Self cleaning

Un operatore economico che si trovi in una delle situazioni di cui agli articoli 94 e 95 del Codice, ad eccezione delle irregolarità contributive e fiscali definitivamente e non definitivamente accertate, può fornire prova di aver adottato misure (c.d. self cleaning) sufficienti a dimostrare la sua affidabilità.

Se la causa di esclusione si è verificata prima della presentazione dell'offerta, l'operatore economico indica nel DGUE la causa ostativa e, alternativamente:

- descrive le misure adottate ai sensi dell'articolo 96, comma 6 del Codice;
- motiva l'impossibilità ad adottare dette misure e si impegna a provvedere successivamente. L'adozione delle misure è comunicata alla stazione appaltante.

Se la causa di esclusione si è verificata successivamente alla presentazione dell'offerta, l'operatore economico adotta le misure di cui al comma 6 dell'articolo 96 del Codice dandone comunicazione alla stazione appaltante.

Sono considerate misure sufficienti il risarcimento o l'impegno a risarcire qualunque danno causato dal reato o dall'illecito, la dimostrazione di aver chiarito i fatti e le circostanze in modo globale collaborando attivamente con le autorità investigative e di aver adottato provvedimenti concreti, di carattere tecnico, organizzativo o relativi al personale idonei a prevenire ulteriori reati o illeciti

Se le misure adottate sono ritenute sufficienti e tempestive, l'operatore economico non è escluso. Se dette misure sono ritenute insufficienti e intempestive, la stazione appaltante ne comunica le ragioni all'operatore economico.

Non può avvalersi del self-cleaning l'operatore economico escluso con sentenza definitiva dalla partecipazione alle procedure di affidamento o di concessione, nel corso del periodo di esclusione derivante da tale sentenza.

Nel caso in cui un raggruppamento/consorzio abbia estromesso o sostituito un partecipante/esecutore interessato da una clausola di esclusione di cui agli articoli 94 e 95 del Codice, si valutano le misure adottate ai sensi dell'articolo 97 del Codice al fine di decidere sull'esclusione.

Altre cause di Esclusione

Sono esclusi gli operatori economici che abbiano affidato incarichi in violazione dell'articolo 53, comma 16-ter, del decreto legislativo 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 protocollo di legalità/patto di integrità e il mancato rispetto dello stesso costituiscono causa di esclusione dalla gara, ai sensi dell'articolo 83-bis del decreto legislativo n. 159/2011.

6. REQUISITI DI ORDINE SPECIALE E MEZZI DI PROVA

I concorrenti devono possedere, a pena di esclusione, i requisiti previsti nei commi seguenti.

La stazione appaltante verifica il possesso dei requisiti di ordine speciale accedendo al fascicolo virtuale dell'operatore economico (FVOE).

L'operatore economico è tenuto ad inserire nel FVOE i dati e le informazioni richiesti per la comprova del requisito, qualora questi non siano già presenti nel fascicolo o non siano già in possesso della stazione appaltante e non possano essere acquisiti d'ufficio da quest'ultima.

6.1. REQUISITI DI IDONEITA' PROFESSIONALE

- a) **Iscrizione** nel Registro delle Imprese oppure nell'Albo delle Imprese artigiane per attività pertinenti con quelle oggetto della presente procedura di gara.

Per l'operatore economico di altro Stato membro, non residente in Italia: iscrizione in uno dei registri professionali o commerciali degli altri Stati membri di cui all'allegato II.11 del Codice.

Ai fini della comprova, l'iscrizione nel Registro è acquisita d'ufficio dalla stazione appaltante tramite il FVOE. Gli operatori stabiliti in altri Stati membri caricano nel fascicolo virtuale la dichiarazione, resa ai sensi del decreto del Presidente della Repubblica del 28 dicembre 2000, n. 445, di iscrizione in uno dei registri professionali o commerciali di cui all'allegato II.11, nonché i dati e le informazioni utili alla comprova del requisito, se disponibili.

6.2 REQUISITI DI CAPACITA' ECONOMICA E FINANZIARIA

- a. **Fatturato globale maturato nei migliori tre anni degli ultimi cinque precedenti a quello di indizione della procedura, almeno pari all'importo triennale previsto per i lotti per cui si concorre.**

Tale requisito è richiesto al fine di garantire la selezione di un operatore affidabile che garantisca solidità dal punto di vista patrimoniale.

La comprova del requisito è fornita mediante uno dei seguenti documenti:

- per le società di capitali mediante bilanci, o estratti di essi, approvati alla data di scadenza del termine per la presentazione delle offerte corredati della nota integrativa;
- per gli operatori economici costituiti in forma d'impresa individuale ovvero di società di persone mediante copia del Modello Unico o la Dichiarazione IVA;
- dichiarazione resa, ai sensi e per gli effetti dell'articolo 47 del decreto del Presidente della Repubblica n. 445/2000, dal soggetto o organo preposto al controllo contabile della società ove presente (sia esso il Collegio sindacale, il revisore contabile o la società di revisione), attestante la misura (importo) del fatturato dichiarato in sede di partecipazione.

Per le imprese che abbiano iniziato l'attività da meno di tre anni, il requisito di fatturato è rapportato al periodo di attività effettivamente svolto.

6.3 REQUISITI DI CAPACITA' TECNICA E PROFESSIONALE

Esecuzione negli ultimi dieci anni dalla data di indizione della procedura di forniture analoghe nel settore oggetto dell'appalto **"Dispositivi medici"**, anche a favore di soggetti privati, almeno pari all'importo triennale previsto per i lotti per cui si concorre.

La comprova del requisito è fornita mediante uno o più dei seguenti documenti:

- certificati rilasciati dall'amministrazione/ente contraente, con l'indicazione dell'oggetto, dell'importo e del periodo di esecuzione;
- contratti stipulati con le amministrazioni pubbliche, completi di copia delle fatture quietanzate ovvero dei documenti bancari attestanti il pagamento delle stesse;

- attestazioni rilasciate dal committente privato, con l'indicazione dell'oggetto, dell'importo e del periodo di esecuzione;
- contratti stipulati con privati, completi di copia delle fatture quietanzate ovvero dei documenti bancari attestanti il pagamento delle stesse.

6.4 INDICAZIONI SUI REQUISITI SPECIALI NEI RAGGRUPPAMENTI TEMPORANEI, CONSORZI ORDINARI, AGGREGAZIONI DI IMPRESE DI RETE E GEIE

I soggetti di cui all'articolo 65, comma 2, lettera e), f) g) e h) del Codice devono possedere i requisiti di ordine speciale nei termini di seguito indicati.

Alle aggregazioni di retisti, ai consorzi ordinari ed ai GEIE si applica la disciplina prevista per i raggruppamenti temporanei.

Requisiti di idoneità professionale

- a) Il requisito relativo all'iscrizione nel Registro delle Imprese oppure nell'Albo delle Imprese artigiane di cui al punto 6.1 deve essere posseduto:
 - da ciascun componente del raggruppamento/consorzio/GEIE anche da costituire, nonché dal GEIE medesimo;
 - da ciascun componente dell'aggregazione di rete nonché dall'organo comune nel caso in cui questi abbia soggettività giuridica.

Requisiti di capacità economico finanziaria

- a) Il requisito relativo al fatturato globale di cui al punto 6.2 deve essere soddisfatto dal raggruppamento temporaneo nel complesso.

Requisiti di capacità tecnico-professionale

- a) Il requisito delle *forniture analoghe* di cui al punto 6.3 deve essere posseduto dal raggruppamento nel complesso.

Nel caso in cui un raggruppamento abbia estromesso o sostituito un partecipante allo stesso poiché privo di un requisito di ordine speciale di cui all'articolo 100 e s.m.i. del Codice, si valutano le misure adottate ai sensi dell'articolo 97 del Codice al fine di decidere sull'esclusione del raggruppamento.

6.5 INDICAZIONI SUI REQUISITI SPECIALI NEI CONSORZI DI COOPERATIVE, CONSORZI DI IMPRESE ARTIGIANE E CONSORZI STABILI

Requisito di idoneità professionale

- 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.

Requisiti di capacità economico-finanziaria e tecnico-professionale

I consorzi di cui all'articolo 65, comma 2, lettere b) e c) del Codice, utilizzano i requisiti propri e, nel novero di questi, fanno valere i mezzi nella disponibilità delle

consorziate che li costituiscono. Per i consorzi di cui all'articolo 65, comma 2, lett. d) del Codice, i requisiti di capacità tecnica e finanziaria sono computati cumulativamente in capo al consorzio ancorché posseduti dalle singole consorziate. Nel caso in cui un consorzio abbia estromesso o sostituito una consorziata poiché priva di un requisito di ordine speciale di cui all'articolo 100 e s.m.i. del Codice, si valutano le misure adottate ai sensi dell'articolo 97 del Codice al fine di decidere sull'esclusione.

7. AVVALIMENTO

Il concorrente può avvalersi di dotazioni tecniche, risorse umane e strumentali messe a disposizione da uno o più operatori economici ausiliari per dimostrare il possesso dei requisiti di ordine speciale di cui al punto 6 e/o per migliorare la propria offerta.

Nel contratto di avvalimento le parti specificano le risorse strumentali e umane che l'impresa ausiliaria mette a disposizione del concorrente e indicano se l'avvalimento è finalizzato ad acquisire un requisito di partecipazione o a migliorare l'offerta del concorrente, o se serve ad entrambe le finalità.

Nel caso di avvalimento finalizzato a migliorare l'offerta, l'impresa ausiliata e l'impresa ausiliaria non possono partecipare alla stessa gara, pena l'esclusione di entrambi i soggetti, salvo che l'impresa ausiliaria non dimostri, facendo ricorso ad idoneo supporto documentale, che non sussistono collegamenti con l'impresa ausiliata tali da ricondurre entrambe le imprese ad uno stesso centro decisionale.

Il concorrente e l'impresa ausiliaria sono responsabili in solido nei confronti della stazione appaltante in relazione alle prestazioni oggetto del contratto.

Non è consentito l'avvalimento per soddisfare i requisiti di ordine generale e dell'iscrizione alla Camera di commercio.

L'impresa ausiliaria deve:

- a) possedere i requisiti previsti dall'articolo 5 e dichiararli presentando un proprio **DGUE**, da compilare nelle parti pertinenti;
- b) possedere i requisiti di cui all'articolo 6 oggetto di avvalimento e dichiararli nel proprio **DGUE**, da compilare nelle parti pertinenti;
- c) impegnarsi, verso il concorrente che si avvale e verso la stazione appaltante, a mettere a disposizione, per tutta la durata dell'appalto, le risorse (riferite a requisiti di partecipazione e/o premiali) oggetto di avvalimento.

Il concorrente allega alla domanda di partecipazione il contratto di avvalimento, anche premiale, che deve essere nativo digitale e firmato digitalmente dalle parti, con apposizione della marca temporale, nonché le dichiarazioni dell'impresa ausiliaria.

Qualora per l'impresa ausiliaria sussistano motivi di esclusione o laddove essa non soddisfi i requisiti di ordine speciale, il concorrente sostituisce l'impresa ausiliaria entro 15 giorni decorrenti dal ricevimento della richiesta da parte della stazione appaltante. Contestualmente il concorrente produce i documenti richiesti per l'avvalimento.

Nel caso in cui l'impresa ausiliaria si sia resa responsabile di una falsa dichiarazione sul possesso dei requisiti, la stazione appaltante procede a segnalare all'Autorità nazionale anticorruzione il comportamento tenuto dall'impresa ausiliaria per consentire le valutazioni di cui all'articolo 96, comma 15, del Codice. L'operatore economico può indicare un'altra

impresa ausiliaria nel termine di dieci giorni, pena l'esclusione dalla gara. La sostituzione può essere effettuata soltanto nel caso in cui non conduca a una modifica sostanziale dell'offerta. Il mancato rispetto del termine assegnato per la sostituzione comporta l'esclusione del concorrente.

8. SUBAPPALTO

Il subappalto è disciplinato dall'art. 119 e s.m.i. del D. Lgs 36/2023.

In caso di ricorso al subappalto, il concorrente, in sede di compilazione della Busta Amministrativa sulla Piattaforma SIAPS, dovrà seguire le indicazioni riportate nella guida "Procedura aperta – Manuale per la partecipazione", nella sezione "Istruzioni specifiche in caso di subappalto", disponibile sul sito <http://www.soresa.it>.

Il concorrente indica le prestazioni che intende subappaltare o concedere in cottimo. In caso di mancata indicazione il subappalto è vietato.

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

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

9. REQUISITI DI PARTECIPAZIONE E/O CONDIZIONI DI ESECUZIONE

L'aggiudicatario è tenuto a garantire l'applicazione del contratto collettivo nazionale e territoriale (o dei contratti collettivi nazionali e territoriali di settore) di cui al punto 3. In alternativa, l'aggiudicatario è tenuto a garantire l'applicazione di un altro contratto che garantisca le stesse tutele economiche e normative per i propri lavoratori e per quelli in subappalto.

10. GARANZIA PROVVISORIA

L'offerta è corredata, a pena di esclusione, da una **garanzia provvisoria**, come definita dall'art.106 e s.m.i. del Codice, pari al 2% dell'importo complessivo previsto per ciascun lotto cui si concorre ai sensi dell'art.106, comma 1 del Codice, salvo quanto previsto all'art. 106, comma 8 e s.m.i. del Codice.

In caso di partecipazione a più lotti, l'operatore economico può alternativamente:

- prestare tante distinte ed autonome garanzie provvisorie quanti sono i lotti cui si intende partecipare;
- prestare un'unica garanzia pari alla somma degli importi stabiliti per i lotti cui intende partecipare. Nella garanzia sono indicati espressamente i singoli lotti per i quali la stessa viene prestata, nonché gli importi di dettaglio delle singole cauzioni riferite a ciascun lotto.

Si evidenzia che il documento allegato A/6 al presente Disciplinare, denominato Scheda importi a base di gara e Garanzie, indica l'importo della cauzione provvisoria dovuta per i lotti presenti in gara.

Ai sensi dell'art. 106, comma 6 del Codice, la garanzia provvisoria copre la mancata aggiudicazione dopo la proposta di aggiudicazione e la mancata sottoscrizione del contratto imputabili a ogni fatto riconducibile all'affidatario o conseguenti all'adozione di informazione antimafia interdittiva emessa ai sensi degli articoli 84 e 91 del codice delle leggi antimafia e delle misure di prevenzione, di cui al D. Lgs. 6 settembre 2011, n. 159.

La garanzia provvisoria è costituita, a scelta del concorrente sotto forma di cauzione o di fideiussione.

La cauzione è costituita mediante accredito, con bonifico o con altri strumenti e canali di pagamento elettronici da intestare all'AORN presso BCC TERRA DI LAVORO S. VINCENZO DE PAOLI scpa – GRUPPO BCC ICCREA

coord. banc.:IT 93 R 08987 74840 000000103282;

La fideiussione può essere rilasciata:

- da imprese bancarie o assicurative che rispondono ai requisiti di solvibilità previsti dalle leggi che ne disciplinano le rispettive attività;
- da un intermediario finanziario iscritto nell'albo di cui all'[articolo 106 del decreto legislativo 1 settembre 1993, n. 385](#), che svolge in via esclusiva o prevalente attività di rilascio di garanzie, che è 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.

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.ivass.it/ivass/imprese_jsp/HomePage.jsp

La garanzia fideiussoria deve essere emessa e firmata digitalmente con apposizione della marca temporale da un soggetto in possesso dei poteri necessari per impegnare il garante.

L'operatore economico presenta una garanzia fideiussoria verificabile telematicamente presso l'emittente o presso una piattaforma individuata dallo stesso, indicando nella domanda di partecipazione le modalità di verifica messe a disposizione dall'emittente medesimo.

La fideiussione deve:

- a) contenere espressa menzione dell'oggetto del contratto di appalto e del soggetto garantito (stazione appaltante);
- b) essere intestata a tutti gli operatori economici del costituito/constituendo raggruppamento temporaneo o consorzio ordinario o GEIE, ovvero a tutte le imprese retiste che partecipano alla gara ovvero, in caso di consorzi di cui all'articolo 65, comma 2 lettere b), c), d) del Codice, al 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 270 giorni 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'articolo 1957, secondo comma, del Codice civile;

3. l'operatività della stessa 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 106, comma 5 del Codice, su richiesta della stazione appaltante per ulteriori 90 giorni, nel caso in cui al momento della sua scadenza non sia ancora intervenuta l'aggiudicazione.

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.

Ai sensi dell'art. 106, comma 8 e s.m.i., del Codice l'importo della garanzia è ridotto nei termini di seguito indicati.

a) Riduzione del 30% in caso di possesso della certificazione di qualità conforme alle norme europee della serie UNI CEI ISO 9000. In caso di partecipazione in forma associata, la riduzione si ottiene:

- per i soggetti di cui all'articolo 65, comma 2, lettere e), f), g), h) del Codice solo se tutti i soggetti che costituiscono il raggruppamento, consorzio ordinario o GEIE, o tutte le imprese retiste che partecipano alla gara siano in possesso della certificazione;
- per i consorzi di cui all'articolo 65, comma 2, lettere b), c) e d) del Codice se almeno una delle imprese consorziate sia in possesso della certificazione.

b) Riduzione del 50% in caso di partecipazione di micro, piccole e medie imprese e di raggruppamenti di operatori economici o consorzi ordinari costituiti esclusivamente da micro, piccole e medie imprese. Tale riduzione non è cumulabile con quella indicata alla lett. a).

c) Riduzione del 10% cumulabile con quelle di cui alle precedenti lettere a) e b) in caso di presentazione di garanzie fideiussorie:

- gestite mediante ricorso a piattaforme telematiche operanti con tecnologie basate su registri distribuiti, nel caso in cui la stazione appaltante sia abilitata ad effettuare le verifiche di veridicità sulle garanzie fideiussorie gestite tramite ricorso a piattaforme telematiche;
- verificabili telematicamente sul sito internet dell'emittente

d) Riduzione del 20 % in caso di possesso di una o più certificazioni/marchi indicate all'allegato II.13 del codice. Tale riduzione è cumulabile con quelle indicate alle lett. a), b) e c). In caso di partecipazione in forma associata, la riduzione si ottiene:

- per i soggetti di cui all'articolo 65, comma 2, lettere e), f), g), h) del Codice se uno dei soggetti che costituiscono il raggruppamento, consorzio ordinario o GEIE, o una delle imprese retiste che partecipano alla gara sia in possesso della certificazione;
- per i consorzi di cui all'articolo 65, comma 2, lettere b), c), d) del Codice se il consorzio o una delle consorziate sia in possesso della certificazione.

Per fruire delle riduzioni di cui all'articolo 106, comma 8 e s.m.i. del Codice, il concorrente dichiara nella domanda di partecipazione il possesso delle certificazioni e

inserisce copia delle certificazioni possedute qualora non già presenti nel fascicolo virtuale.

È sanabile, mediante soccorso istruttorio, la mancata presentazione della garanzia provvisoria solo a condizione che sia stata già costituita 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.

11. PAGAMENTO DEL CONTRIBUTO A FAVORE DELL'ANAC

I concorrenti devono effettuare, a pena di esclusione, il pagamento del contributo previsto dalla legge in favore dell'Autorità Nazionale Anticorruzione (ANAC) scegliendo tra le modalità di cui alla Delibera dell'ANAC numero 598 del 30 dicembre 2024, pubblicata sul sito dell'ANAC pubblicata al seguente link <https://www.anticorruzione.it/-/gestione-contributi-gara>.

Il contributo è dovuto per ciascun lotto per il quale si presenta offerta.

Il pagamento del contributo è condizione di ammissibilità dell'offerta. Il pagamento è verificato mediante il FVOE prima della valutazione dell'offerta, anche in caso di inversione procedimentale. Qualora il pagamento non risulti dal sistema, la stazione appaltante richiede, mediante soccorso istruttorio, la presentazione della ricevuta di avvenuto pagamento. L'operatore economico che non adempia alla richiesta nel termine stabilito dalla stazione appaltante è escluso dalla procedura di gara per inammissibilità dell'offerta.

Gli operatori economici sono tenuti a versare a favore dell'ANAC i contributi in vigore in relazione all'importo posto a base di gara per ciascun lotto per il quale si intende partecipare.

12. MODALITA' DI PRESENTAZIONE DELL'OFFERTA E SOTTOSCRIZIONE DEI DOCUMENTI DI GARA.

L'offerta e la documentazione relativa alla procedura devono essere presentate esclusivamente attraverso la PAD.

Non sono considerate valide le offerte presentate attraverso modalità diverse da quelle previste nel presente disciplinare. L'offerta e la documentazione devono essere sottoscritte con firma digitale marcate temporalmente 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 viene prodotta ai sensi del decreto legislativo n. 82/05.

Al fine della presentazione dell'offerta si raccomanda di prendere visione della citata guida ***“Procedura Aperta – Manuale per la partecipazione”***, consultabile all'interno dell'area riservata di ciascun operatore economico, nelle sezioni corrispondenti alle procedure di inserimento della documentazione amministrativa, dell'offerta tecnica e dell'offerta economica.

L'offerta deve pervenire entro e non oltre le ore 12:00 del giorno xx/xx/xxxx a pena di irricevibilità.

La PAD non accetta offerte presentate dopo la data e l'orario stabiliti come termine ultimo di presentazione dell'offerta.

Per l'individuazione di data e ora di arrivo dell'offerta fa fede l'orario registrato dalla PAD.

Le operazioni di inserimento sulla PAD di tutta la documentazione richiesta rimangono ad esclusivo rischio del concorrente. Si invitano pertanto i concorrenti ad avviare tali attività con congruo anticipo rispetto alla scadenza prevista onde evitare la non completa e quindi mancata trasmissione dell'offerta entro il termine previsto.

Qualora si verifichi un mancato funzionamento o un malfunzionamento della PAD si applica quanto previsto dal paragrafo 1.1 del presente Disciplinare (Cfr. Piattaforma di approvvigionamento digitale).

12.1 CAMPIONATURA

Al fine di valutare le caratteristiche qualitative dei prodotti offerti, le Ditte concorrenti dovranno far pervenire – entro il termine di presentazione delle offerte (giorno xxxxxxxx ore xxxxxx) campionatura per i tutti i lotti presenti nell'*allegato B al CSA – Requisiti minimi e punteggi*, nella quantità di almeno numero 2 dispositivi per ciascun lotto;

I campioni devono essere trasmessi al seguente indirizzo: AORN “Sant’Anna e San Sebastiano”, Via Palasciano snc 81100 – Caserta – Ufficio Protocollo – Palazzina “A” - Piano Terra - apertura uffici dal lunedì al venerdì dalle ore 09:00 alle ore 13:00.

I campioni dovranno essere racchiusi in un contenitore confezionato in modo tale da garantire l'integrità del contenuto.

All'interno del contenitore contenente la campionatura va inserito l'elenco dei lotti ai quali la Ditta partecipa.

Il contenitore contenente la campionatura dovrà riportare all'esterno:

- il nome della ditta;
- il numero del/i lotto/i offerto/i (o in alternativa la bolla di trasporto indicante tale dato);

la seguente dicitura: “Campionatura per la partecipazione alla procedura aperta **PER L’AFFIDAMENTO DELLA FORNITURA TRIENNALE DI DISPOSITIVI MEDICI PER LA UOSD NEURORADIOLOGIA INTERVENTISTICA DELL’A.O.R.N. “S. ANNA E S. SEBASTIANO” DI CASERTA.**

Si precisa che la campionatura è “a perdere”.

L'Operatore Economico non potrà in nessun momento e per nessun motivo richiedere la restituzione dei campioni prodotti. Eventuali danni, comunque determinatasi, resteranno ad esclusivo carico dell'offerente.

Al termine delle attività di gara, l'alienazione e/o smaltimento della campionatura resterà onere esclusivo di questa Azienda Ospedaliera.

La campionatura deve essere a disposizione della Commissione Giudicatrice per poter essere

visionata ed eventualmente utilizzata al fine della verifica delle caratteristiche dei prodotti offerti, che dovranno, pertanto, coincidere perfettamente con i prodotti eventualmente aggiudicati.

Tale campionatura dovrà essere contrassegnata con:

- il numero del lotto;
- il nome commerciale e il codice identificativo del prodotto;
- il nome della ditta offerente.

L'Amministrazione si riserva di chiedere delucidazioni ritenute necessarie al fine di una più puntuale valutazione tecnica dei prodotti offerti.

12.2 REGOLE PER LA PRESENTAZIONE DELL'OFFERTA

Fermo restando le indicazioni tecniche riportate nel presente Disciplinare di Gara, di seguito sono indicate le modalità di caricamento dell'offerta nella PAD.

L'“**OFFERTA**” è composta da:

- A. Documentazione amministrativa**
- B. Offerta tecnica**
- C. Offerta economica**

L'operatore economico ha facoltà di inserire nella PAD offerte successive che sostituiscono la precedente, ovvero ritirare l'offerta presentata, nel periodo di tempo compreso tra la data e ora di inizio e la data e ora di chiusura della fase di presentazione delle offerte. La stazione appaltante considera 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.

Al momento della ricezione delle offerte, ciascun concorrente riceve notifica del corretto recepimento della documentazione inviata.

La PAD consente al concorrente di visualizzare l'avvenuta trasmissione della domanda.

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

Tutta la documentazione da produrre deve essere in lingua italiana.

L'offerta vincola il concorrente per 270 giorni dalla scadenza del termine indicato per la presentazione dell'offerta.

Nel caso in cui alla data di scadenza della validità delle offerte le operazioni di gara siano ancora in corso, sarà richiesto agli offerenti di confermare la validità dell'offerta sino alla data indicata e di produrre un apposito documento attestante la validità della garanzia prestata in sede di gara fino alla medesima data.

Il mancato riscontro alla richiesta della stazione appaltante entro il termine fissato da quest'ultima o comunque in tempo utile alla celere prosecuzione della procedura è considerato come rinuncia del concorrente alla partecipazione alla gara.

Fino al giorno fissato per l'apertura, l'operatore economico può effettuare, tramite la Piattaforma, la richiesta di rettifica di un errore materiale contenuto nell'offerta tecnica o nell'offerta economica, di cui si sia avveduto dopo la scadenza del termine per la loro presentazione. A tal fine, richiede di potersi avvalere di tale facoltà.

A seguito della richiesta, sono comunicate all'operatore economico le modalità e i tempi con cui procedere all'indicazione degli elementi che consentono l'individuazione dell'errore materiale e la sua correzione. La rettifica è operata nel rispetto della segretezza dell'offerta e non può comportare la presentazione di una nuova offerta, né la sua modifica sostanziale.

Se la rettifica è ritenuta non accoglibile perché sostanziale, è valutata la possibilità di dichiarare l'offerta inammissibile.

13. SOCCORSO ISTRUTTORIO

Con la procedura di soccorso istruttorio di cui all'articolo 101 del Codice, possono essere sanate le carenze della documentazione trasmessa con la domanda di partecipazione ma non quelle della documentazione che compone l'offerta tecnica e l'offerta economica.

Con la medesima procedura può essere sanata ogni omissione, inesattezza o irregolarità della domanda di partecipazione e di ogni altro documento richiesto per la partecipazione alla procedura di gara, con esclusione della documentazione che compone l'offerta tecnica e l'offerta economica. Non sono sanabili le omissioni, le inesattezze e irregolarità che rendono assolutamente incerta l'identità del concorrente. A titolo esemplificativo, si chiarisce che:

- il mancato possesso dei prescritti requisiti di partecipazione non è sanabile mediante soccorso istruttorio ed è causa di 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 della domanda, sono sanabili, ad eccezione delle false dichiarazioni;
- la mancata produzione del contratto di avvalimento, della garanzia provvisoria, del mandato collettivo speciale o dell'impegno a conferire mandato collettivo può essere oggetto di soccorso istruttorio solo se i citati documenti sono preesistenti e comprovabili con data certa anteriore al termine di presentazione dell'offerta, risultante dall'apposizione della marca temporale;
- la mancata indicazione nel contratto di avvalimento delle risorse messe a disposizione dall'impresa ausiliaria non è sanabile, in quanto causa di nullità del contratto medesimo;
- la mancata produzione delle dichiarazioni dell'impresa ausiliaria è sanabile;
- il difetto di sottoscrizione della domanda di partecipazione, delle dichiarazioni richieste e dell'offerta è sanabile a condizione che la mancanza della sottoscrizione non precluda la riconoscibilità della provenienza dell'offerta e non comporti un'incertezza assoluta sulla stessa;
- non è sanabile mediante soccorso istruttorio l'omessa indicazione, delle modalità con le quali l'operatore intende assicurare, in caso di

aggiudicazione del contratto, il rispetto delle condizioni di partecipazione e di esecuzione di cui all'articolo 9 del presente Disciplinare;

- sono sanabili l'omessa dichiarazione sull'assolvimento degli obblighi di cui alla legge 68/1999 e, per i concorrenti che occupano oltre cinquanta dipendenti, l'omessa presentazione di copia dell'ultimo rapporto periodico sulla situazione del personale maschile e femminile, redatto ai sensi dell'articolo 46 decreto legislativo n. 198 del 2006, e la trasmissione dello stesso alle rappresentanze sindacali e ai consiglieri regionali di parità, purché il rapporto sia stato redatto e trasmesso in data anteriore al termine per la presentazione delle offerte;
- non è sanabile mediante soccorso istruttorio l'omesso impegno ad assicurare, in caso di aggiudicazione del contratto, l'assunzione di una quota di occupazione giovanile e femminile di cui all'articolo 9 del presente Disciplinare;
- è sanabile la mancata allegazione alla domanda di partecipazione della dichiarazione di equivalenza delle tutele.

Ai fini del soccorso istruttorio è assegnato al concorrente un **termine non inferiore a cinque giorni e non superiore a dieci giorni** affinché siano rese, integrate o regolarizzate le dichiarazioni necessarie, indicando il contenuto e i soggetti che le devono rendere nonché la sezione della PAD 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, limitati alla documentazione presentata in fase di soccorso istruttorio, fissando un termine a pena di esclusione.

La stazione appaltante può sempre chiedere chiarimenti sui contenuti dell'offerta tecnica e dell'offerta economica e su ogni loro allegato. L'operatore economico è tenuto a fornire risposta nel termine di cinque giorni. I chiarimenti resi dall'operatore economico non possono modificare il contenuto dell'offerta.

14. DOMANDA DI PARTECIPAZIONE E DOCUMENTAZIONE AMMINISTRATIVA

L'operatore economico utilizza la PAD per compilare o allegare la seguente documentazione:

- A/1 Domanda di partecipazione
- A/1 BIS Domanda di partecipazione
- A/2 DGUE
- eventuale Procura
- A/3 Scheda fornitore
- A/4 Modulo trattamento dati
- A/5 Avvalimento - Dichiarazioni impresa ausiliaria
- A/6 SCHEDA IMPORTI A BASE DI GARA E GARANZIE debitamente compilata (occorre riproporre l'allegato A/6 per le parti di interesse ovvero per i lotti oggetto di partecipazione con indicazione della garanzia provvisoria);
- A/9 Assolvimento imposta di bollo

- A/10 Schema di contratto
- A/11 Protocollo di legalità
- Garanzia provvisoria
- Contributo ANAC

14.1 DOMANDA DI PARTECIPAZIONE ED EVENTUALE PROCURA

La domanda di partecipazione è redatta secondo i modelli di cui agli allegati “**A1 e A1 BIS - Domanda di Partecipazione**”.

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

- dal concorrente che partecipa in forma singola;
- 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 65, comma 2, lettera b), c) e d) 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 tal caso, il concorrente allega alla domanda copia conforme all’originale della procura. Non è necessario allegare la procura se dalla visura camerale del concorrente risulti l’indicazione espressa dei poteri rappresentativi conferiti al procuratore.

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 pagamento della suddetta imposta del valore di € 16,00 viene effettuato tramite F24, bollo virtuale previa autorizzazione rilasciata dall’Agenzia

delle Entrate o tramite il servizio @e.bollo dell'Agenzia delle Entrate o per gli operatori economici esteri tramite il pagamento del tributo con bonifico utilizzando il codice Iban IT07Y0100003245348008120501 e specificando nella causale la propria denominazione, codice fiscale (se presente) e gli estremi dell'atto a cui si riferisce il pagamento.

A comprova del pagamento, il concorrente allega la ricevuta di pagamento elettronico ovvero del bonifico bancario.

In alternativa il concorrente può acquistare la marca da bollo da euro 16,00 ed inserire il suo numero seriale all'interno dell'**allegato A/9 - Assolvimento Imposta di Bollo** apponendo sullo stesso il contrassegno. Il concorrente si assume ogni responsabilità in caso di utilizzo plurimo dei contrassegni.

N.B. Le stazioni appaltanti considerano le esenzioni dal pagamento dell'imposta di bollo di cui al [Decreto del Presidente della Repubblica n. 642/72, allegato B e al Decreto legislativo n. 117/17, articolo 82](#).

14.2 DICHIARAZIONI DA RENDERE A CURA DEGLI OPERATORI ECONOMICI AMMESSI AL CONCORDATO PREVENTIVO CON CONTINUITÀ AZIENDALE DI CUI ALL'ARTICOLO 372 del DECRETO LEGISLATIVO 12 GENNAIO 2019, n. 14

Il concorrente dichiara ai sensi degli articoli 46 e 47 del decreto del Presidente della Repubblica n. 445/2000 gli estremi del provvedimento di ammissione al concordato e del provvedimento di autorizzazione a partecipare alle gare, nonché dichiara che le altre imprese aderenti al raggruppamento non sono assoggettate ad una procedura concorsuale, ai sensi dell'articolo 95, commi 4 e 5, del decreto legislativo n. 14/2019

Il concorrente presenta una relazione di un professionista in possesso dei requisiti di cui all'[articolo 2, comma 1, lettera o\) del decreto legislativo succitato](#) che attesta la conformità al piano e la ragionevole capacità di adempimento del contratto.

14.3 DICHIARAZIONI DA RENDERE NEL DGUE

Le dichiarazioni in ordine all'insussistenza delle cause automatiche di esclusione di cui all'articolo 94, commi 1 e 2, del Codice sono rese dall'operatore economico nel DGUE, redatto digitalmente a sistema, in relazione a tutti i soggetti indicati al comma 3.

Le dichiarazioni in ordine all'insussistenza delle cause non automatiche di esclusione di cui all'articolo 98, comma 4, lettere g) ed h) del Codice sono rese dall'operatore economico in relazione ai soggetti di cui al punto precedente.

Le dichiarazioni in ordine all'insussistenza delle altre cause di esclusione sono rese in relazione all'operatore economico.

Con riferimento alle cause di esclusione di cui all'articolo 95 del Codice, il concorrente dichiara:

- le gravi infrazioni di cui all'articolo 95, comma 1, lettera a) del Codice commesse nei tre anni antecedenti la data di pubblicazione del bando di gara;

- gli atti e i provvedimenti indicati all'articolo 98 comma 6 del codice emessi nei tre anni antecedenti la data di pubblicazione del bando di gara. –

tutti gli altri comportamenti di cui all'articolo 98 del Codice, commessi nei tre anni antecedenti la data di pubblicazione del bando di gara.

La dichiarazione di cui sopra deve essere resa anche nel caso di impugnazione in giudizio dei relativi provvedimenti.

L'operatore economico dichiara la sussistenza delle cause di esclusione che si sono verificate prima della presentazione dell'offerta e indica le misure di self-cleaning adottate, oppure dimostra l'impossibilità di adottare tali misure prima della presentazione dell'offerta. L'operatore economico adotta le misure di self-cleaning che è stato impossibilitato ad adottare prima della presentazione dell'offerta e quelle relative a cause di esclusione che si sono verificate dopo tale momento.

Se l'operatore economico omette di comunicare alla stazione appaltante la sussistenza dei fatti e dei provvedimenti che possono costituire una causa di esclusione ai sensi degli articoli 94 e 95 del Codice e detti fatti o provvedimenti non risultino nel FVOE, il triennio inizia a decorrere dalla data in cui la stazione appaltante ha acquisito gli stessi, anziché dalla commissione del fatto o dall'adozione del provvedimento.

14.4 DOCUMENTAZIONE IN CASO DI AVVALIMENTO

L'impresa ausiliaria rende le dichiarazioni sul possesso dei requisiti di ordine generale mediante compilazione dell'apposita sezione del DGUE.

Il concorrente, per ciascuna ausiliaria, allega:

- 1) il consenso al trattamento dei dati tramite il fascicolo virtuale, nel rispetto di quanto previsto dal codice in materia di protezione dei dati personali, di cui al decreto legislativo 30 giugno 2003, n. 196, ai fini della verifica del possesso dei requisiti dichiarati;
- 2) Il DGUE a firma dell'ausiliaria
- 3) A/5 Avvalimento - Dichiarazioni impresa ausiliaria
- 4) il contratto di avvalimento;

Nel caso di avvalimento finalizzato al miglioramento dell'offerta, il contratto di avvalimento è presentato nell'offerta tecnica.

14.5 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/fornitura, ovvero della percentuale in caso di servizio/forniture 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/fornitura, ovvero la percentuale in caso di servizi/forniture 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:
 - 1) a quale operatore economico, in caso di aggiudicazione, sarà conferito mandato speciale con rappresentanza o funzioni di capogruppo;
 - 2) l'impegno, in caso di aggiudicazione, ad uniformarsi alla disciplina vigente con riguardo ai raggruppamenti temporanei o consorzi o GEIE ai

sensi dell'articolo 68 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;

- 3) le parti della fornitura, ovvero la percentuale in caso di forniture indivisibili, 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

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

Per i consorzi stabili

- DGUE compilato e sottoscritto da ciascuna consorziata esecutrice e da ciascuna consorziata che presta i requisiti;
- dichiarazione resa da ciascuna consorziata esecutrice e da ciascuna consorziata che presta i requisiti, attestante
 - a) di non partecipare a più di un consorzio stabile;
 - b) di prestare il consenso al trattamento dei dati tramite il FVOE, nel rispetto di quanto previsto dal D.lgs. 196 del 30 giugno 2003, ai fini della verifica da parte della stazione appaltante del possesso dei requisiti dichiarati;
 - c) di non partecipare alla medesima gara contemporaneamente in forme diverse (singola/associata, in più forme associate, in forma singola e quale consorzio esecutore di un consorzio) e come impresa ausiliaria di altro concorrente che sia ricorso all'avvalimento per migliorare la propria offerta;

Per consorzi di cui all'art. 65, comma 2, lett. b) e c) del Codice

- DGUE compilato e sottoscritto da ciascuna consorziata esecutrice e da ciascuna consorziata che presta i requisiti;
- dichiarazione resa da ciascuna consorziata esecutrice e da ciascuna consorziata che presta i requisiti, attestante
 - a) di prestare il consenso al trattamento dei dati tramite il FVOE, nel rispetto di quanto previsto dal D.lgs. 196 del 30 giugno 2003, ai fini della verifica da parte della stazione appaltante del possesso dei requisiti dichiarati;
 - b) di non partecipare alla medesima gara contemporaneamente in forme diverse (singola/associata, in più forme associate, in forma singola e quale consorzio esecutore di un consorzio) e come impresa ausiliaria di altro concorrente che sia ricorso all'avvalimento per migliorare la propria offerta;

15. OFFERTA TECNICA – CONTENUTO

L'Offerta Tecnica, come di seguito precisato, dovrà essere **collocata a Sistema** rispettando i campi all'uopo predisposti nella scheda "**Prodotti**", come di seguito specificati. A tal fine si raccomanda di prendere visione della citata guida "*Partecipazione ad una procedura aperta*", nella sezione "*Modalità di compilazione della busta tecnica e della busta economica*".

L'offerta tecnica è firmata secondo le modalità previste al precedente punto 12.

Nell'ambito della documentazione tecnica specifica per il lotto di gara, stante la necessità di permettere alla Commissione giudicatrice di valutare le caratteristiche dei prodotti offerti, ciascun operatore economico, utilizzando la modulistica all'uopo predisposta, **dovrà allegare i seguenti documenti** (in tal caso dovrà dichiarare ai sensi del DPR n.445/2000 che gli allegati in copia sono corrispondenti agli originali in proprio possesso):

- a) **Allegato A/7 "Elenco prodotti offerti"**: riproporre l'allegato A/7 per ogni lotto di partecipazione con elenco dettagliato per singola tipologia e misura;
- b) **Allegato A/7 BIS "Indice documentazione tecnica"** e i documenti elencati nello stesso dal punto 1 al punto 5;
- c) in caso di avvalimento premiale, contratto di avvalimento;

In aggiunta a quanto precedentemente indicato, e se ritenuto utile al fine di meglio qualificare la propria offerta tecnica, il Concorrente potrà presentare ulteriore documentazione, contenuta in un'unica cartella compressa, firmata digitalmente dal

legale rappresentante o da un procuratore munito degli opportuni poteri di delega, e collocata a Sistema nel campo “Documentazione Tecnica Aggiuntiva”, per ciascun lotto a cui si intende partecipare:

1) File denominato: “Documentazione ulteriore” - Ogni altra dichiarazione o documentazione eventualmente anche relativa alle caratteristiche tecniche minime previste e non desumibili dalla scheda tecnica o dalla visione del campione (quando previsto), necessaria ai fini della valutazione.

2) File denominato: “Segreti tecnici e commerciali” - L’operatore economico allega una dichiarazione, firmata secondo le modalità indicate al par. 12 del presente Disciplinare, contenente i dettagli dell’offerta coperti da riservatezza, argomentando in modo congruo le ragioni per le quali eventuali parti dell’offerta sono da segretare. Il concorrente a tal fine allega anche una copia firmata della documentazione 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. La suddetta dichiarazione dovrà essere motivata e comprovata e sarà valutata come possibile causa di esclusione del diritto di accesso agli atti relativi, secondo quanto previsto dall’art. 35, commi 4, lett. a) e s.m.i. e 5 del Codice. Tale documentazione dovrà essere contenuta in un’unica cartella compressa e collocata a Sistema nel campo “Segreti Tecnici e commerciali” per ciascun lotto per cui si intende partecipare.

N.B.= L’operatore economico allega una dichiarazione, anche in caso di assenza di segreti tecnici e commerciali.

3) File denominato: “Dichiarazione equivalenza” Dichiarazione dell’intenzione di fornire per il lotto specifico prodotti equivalenti ai requisiti definiti dalle specifiche tecniche ai sensi dell’art. 79 del D.Lgs. n.36/2023.

Si sottolinea che i prodotti proposti devono rispettare le caratteristiche minime stabilite nel Capitolato e negli altri elaborati della gara, pena l’esclusione dalla procedura di gara, nel rispetto del principio di equivalenza.

Tutta la documentazione tecnica, ad esclusione delle certificazioni - che possono essere fornite anche in lingua inglese - dovrà essere in lingua italiana. In caso di disponibilità della documentazione tecnica richiesta in lingua diversa da quella italiana, le ditte concorrenti devono presentare la documentazione in lingua originale corredata da una traduzione giurata in lingua italiana ai sensi del D.P.R. n. 445 del 2000, sottoscritta digitalmente. 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.

Tutta la documentazione tecnica deve essere priva, a pena di esclusione, di ogni riferimento di carattere economico.

A valle dell’inserimento/compilazione della documentazione relativa alla Documentazione Tecnica di cui sopra, il Sistema genererà un file pdf riepilogativo di quanto presentato, denominato: “Busta_Tec.pdf”. Tale file dovrà essere firmato digitalmente secondo le modalità di cui al paragrafo 12.

L’operatore economico che intende avanzare richiesta di oscuramento di parte dell’offerta tecnica allega, oltre all’offerta in chiaro, una versione della stessa con oscuramento delle parti che ritiene riservate in quanto costituenti segreti tecnici o

commerciali, anche risultanti da scoperte, innovazioni, progetti tutelati da titoli di proprietà industriale, nonché di contenuto altamente tecnologico, unitamente a una dichiarazione firmata contenente le ragioni della richiesta.

16. OFFERTA ECONOMICA – CONTENUTO

L'**Offerta Economica** dovrà essere **collocata a Sistema** rispettando i campi all'uopo predisposti nella scheda "**Caricamento Lotti**", come di seguito specificati. A tal fine si raccomanda di prendere visione della citata guida "Manuale per la Partecipazione", nella sezione "Modalità di compilazione della busta tecnica e della busta economica".

La Ditta concorrente deve compilare **tramite il Sistema**, il modello di offerta economica proposto (Allegato A/8), **inserendo nello specifico tutte le informazioni di seguito elencate:**

- denominazione Ditta produttrice;
 - nome commerciale prodotto;
 - unità di misura;
confezione (nr pezzi per confezione);
 - codice prodotto;
 - ref;
 - prezzo di listino unitario s/Iva;
 - percentuale di sconto;
 - prezzo unitario offerto senza Iva;
 - valore complessivo triennale;
 - Iva;
 - Codice CND;
 - N. rdm.
 - UDI obbligatorio, ove previsto, come da normativa vigente;
 - **le informazioni richieste nei campi all'uopo predisposti tramite il sistema SIAPS.**
- In particolare, è richiesta espressa indicazione, solo in cifre con due decimali, del valore complessivo offerto per il/i Lotto/i cui si partecipa relativamente all'intera durata dell'appalto (N.B. utilizzare l'apposito campo all'uopo predisposto denominato "VALORE OFFERTO").

Il Concorrente, nel campo "**Spiegazioni ex art. 110**", appositamente predisposto all'interno della scheda "Caricamento lotti", potrà allegare una dichiarazione firmata digitalmente dal legale rappresentante o procuratore dotato degli opportuni poteri di delega, attinente alle **spiegazioni di cui all'art. 110, comma 2, del Codice, ritenute pertinenti in merito agli elementi costitutivi dell'offerta.**

Nota Bene: a valle dell'inserimento/compilazione della documentazione di cui sopra, il *Sistema* genererà un file pdf riepilogativo di quanto presentato, denominato: "Busta _Eco.pdf". Tale file dovrà essere firmato digitalmente dal legale rappresentante:

- a) dell'impresa singola;
- b) di tutte le Imprese raggruppande/consorzianti, in caso di R.T.I./Consorzio ordinario non formalmente costituiti al momento della presentazione dell'offerta;
- c) dell'Impresa mandataria ovvero del Consorzio, in caso di R.T.I./Consorzio ordinario formalmente costituiti prima della presentazione dell'offerta;
- d) del Consorzio, in caso di Consorzio stabile.

L'offerta vincolerà il concorrente per **270 giorni** dalla scadenza del termine

indicato per la presentazione della stessa salvo proroghe richieste dalla Stazione Appaltante.

Sono inammissibili le offerte economiche che superino l'importo a base d'asta, mentre non saranno ammesse offerte condizionate ed incomplete, plurime e/o indeterminate nonché offerte con carenza sostanziale degli elementi richiesti tali da non consentire la qualificazione dell'offerta.

Si precisa, altresì, che i prezzi devono essere indicati IVA esclusa.

17. CRITERIO DI AGGIUDICAZIONE

L'appalto è aggiudicato in base al criterio dell'offerta economicamente più vantaggiosa individuata sulla base del miglior rapporto qualità/prezzo, ai sensi dell'art. 108, comma 1 del Codice.

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

PUNTEGGIO TECNICO COMPLESSIVO	70,0 0
PUNTEGGIO ECONOMICO COMPLESSIVO	30,0 0
PUNTEGGIO TOTALE	100,0 0

17.1 CRITERI DI VALUTAZIONE DELL'OFFERTA TECNICA

Il punteggio dell'offerta tecnica è attribuito sulla base dei criteri di valutazione riportati nell'**Allegato B (requisiti minimi e punteggi)** al CSA.

17.2 METODO DI ATTRIBUZIONE DEL COEFFICIENTE PER IL CALCOLO DEL PUNTEGGIO DELL'OFFERTA TECNICA

Ai fini della determinazione del punteggio relativo alla qualità la Commissione Giudicatrice, a ciascuno degli elementi qualitativi cui è assegnato un punteggio **discrezionale**, attribuirà un coefficiente variabile tra zero e uno;

Tale coefficiente sarà determinato dai singoli commissari facendo ricorso alla seguente griglia di valutazione:

Giudizio	Ottimo	Buono	Sufficiente	Non pienamente sufficiente	Inadeguato
Valore assegnato	1	0.75	0.50	0.25	0

giudizio	Indicatori per l'attribuzione del giudizio	coefficiente
Ottimo	Questa valutazione si applica quando il prodotto proposto o altro elemento oggetto di valutazione, supera ampiamente le attese della stazione appaltante ovvero rileva una qualità eccezionalmente elevata	1,00
Buono	Questa valutazione si applica quando il prodotto proposto o altro elemento oggetto di valutazione, risponde ad una condizione più che adeguata rispetto a quella richiesta dalla stazione appaltante ovvero presenta una più che soddisfacente rispondenza alle aspettative della stazione appaltante.	0,75
Sufficiente	Questa valutazione si applica quando il prodotto proposto o altro elemento oggetto di valutazione, risponde ad una condizione minima richiesta dalla stazione appaltante ovvero presenta una soddisfacente rispondenza alle aspettative della stazione appaltante.	0,50
Non pienamente sufficiente	Questa valutazione si applica quando il prodotto proposto o altro elemento oggetto di valutazione, risponde ad una condizione al di sotto del minimo richiesto dalla stazione appaltante ovvero presenta una scarsa rispondenza alle aspettative della stazione appaltante.	0,25
Inadeguato	Questa valutazione si applica quando il prodotto proposto o altro elemento oggetto di valutazione, è inadeguato rispetto a quanto richiesto dalla stazione appaltante ovvero presenta una non rispondenza alle aspettative della stazione appaltante. Questa valutazione si applica anche nel caso di assenza di elementi o di elementi certi per la determinazione del punteggio	0,00

Il concorrente è escluso dalla gara nel caso in cui consegua un punteggio inferiore alla soglia minima di sbarramento pari alla metà più uno del punteggio massimo attribuibile (36/70). **Tale punteggio minimo dovrà essere raggiunto prima di procedere alla riparametrazione di cui al presente Disciplinare.**

L'Offerta Tecnica, **pena l'esclusione**, dovrà soddisfare i livelli minimi della fornitura, qualitativi e quantitativi, comunque richiesti nel **Capitolato Speciale e nell'Allegato B al CSA – requisiti minimi e punteggi**; successivamente sarà oggetto di valutazione in relazione ai criteri specificamente indicati nello stesso allegato.

17.3 METODO DI ATTRIBUZIONE DEL COEFFICIENTE PER IL CALCOLO DEL PUNTEGGIO DELL'OFFERTA ECONOMICA

Alle Ditte che avranno formulato il prezzo per lotto più basso saranno attribuiti punti 30,00; alle altre offerte punteggi inversamente proporzionali, calcolati in base alla seguente formula:

$$P_m \times 30,00$$

$$P_u = \frac{\dots}{P}$$

dove:

P_u = punteggio;

P_m = prezzo minimo tra quelli offerti;

P = prezzo offerto dalla ditta presa in considerazione.

17.4 METODO DI CALCOLO DEI PUNTEGGI

La commissione, terminata l'attribuzione dei coefficienti agli elementi qualitativi e quantitativi, procede, in relazione a ciascuna offerta, all'attribuzione dei punteggi per ogni singolo criterio secondo il seguente metodo aggregativo compensatore

$$P_i = V_{i1} * W_1 + V_{i2} * W_2 + V_{i3} * W_3 + \dots + V_{in} * W_n = \sum_{j=1}^n V_{ij} * W_j$$

Dove: P_i = Punteggio dell'offerta i-esima

i = offerta i-esima

V_{ij} = coefficiente attribuito all'offerta del concorrente

i-esimo per l'elemento di valutazione j variabile tra 0 e 1

W_j = Ponderazione dell'elemento di valutazione j stabilito nel bando di gara.

Al fine di non alterare i pesi stabiliti tra i vari criteri, se nel punteggio per l'offerta tecnica complessiva nessun concorrente ottiene il punteggio massimo, tale punteggio viene riparametrato attribuendo all'offerta del concorrente che ha ottenuto il punteggio complessivo più alto per l'offerta tecnica il punteggio massimo previsto e alle offerte degli altri concorrenti un punteggio proporzionale decrescente.

18. COMMISSIONE GIUDICATRICE

La commissione giudicatrice è nominata dopo la scadenza del termine per la presentazione delle offerte ed è composta da un numero dispari pari a n. 3 membri, esperti nello specifico settore cui si riferisce l'oggetto del contratto. In capo ai commissari non devono sussistere cause ostative alla nomina ai sensi dell'articolo 93 comma 5 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 sito istituzionale nella sezione "Amministrazione trasparente".

La commissione giudicatrice è responsabile della valutazione delle offerte tecniche ed economiche dei concorrenti, può riunirsi con modalità telematiche che salvaguardino la riservatezza delle comunicazioni ed opera attraverso la piattaforma di approvvigionamento digitale.

Il RUP si avvale dell'ausilio della commissione giudicatrice ai fini della verifica della

documentazione amministrativa e dell'anomalia delle offerte.

19. SVOLGIMENTO DELLE OPERAZIONI DI GARA

La prima sessione ha luogo il giorno **xx/xx/xxxx** alle ore **10:00**

La Piattaforma consente lo svolgimento delle sessioni di gara preordinate all'esame:

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

La PAD garantisce il rispetto delle disposizioni del codice in materia di riservatezza delle operazioni e delle informazioni relative alla procedura di gara, nonché il rispetto dei principi di trasparenza.

Inversione procedimentale: la stazione appaltante ha stabilito di ricorrere all'inversione procedimentale.

Con l'inversione procedimentale si procede preliminarmente, nei confronti di tutti i concorrenti, alla verifica della sola documentazione amministrativa che non attiene all'idoneità degli offerenti. Successivamente, si procede alla valutazione dell'offerta tecnica, poi alla valutazione dell'offerta economica, poi, alla verifica dell'anomalia e, infine, alla verifica della documentazione amministrativa inerente il possesso dei requisiti di ordine generale e speciale dei concorrenti indicati nel successivo punto 23.

20. VERIFICA DOCUMENTAZIONE AMMINISTRATIVA

Inversione procedimentale: Il Seggio di gara accede alla documentazione amministrativa di ciascun concorrente mentre l'offerta tecnica ed economica restano, chiuse, segrete e bloccate dal sistema, e procede a:

- a) controllare la completezza della documentazione amministrativa presentata;
- b) verificare la conformità al presente disciplinare della sola documentazione amministrativa che non attiene all'idoneità degli offerenti;
- c) attivare la procedura di soccorso istruttorio di cui al precedente punto 13, se necessario.

21. VALUTAZIONE DELLE OFFERTE TECNICHE ED ECONOMICHE

La data e l'ora in cui si procede all'apertura delle offerte tecniche sono comunicate tramite la PAD ai concorrenti che hanno presentato la domanda di partecipazione nei termini previsti dal bando di gara e che sono stati ammessi alla presente fase.

La commissione giudicatrice procede relativamente a ciascun singolo lotto ad apertura, esame e valutazione delle offerte tecniche 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 PAD.

La commissione procede alla riparametrazione dei punteggi secondo quanto indicato

al paragrafo 17.4.

La Commissione Giudicatrice rende visibile ai concorrenti:

- 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 PAD consente la prosecuzione della procedura ai soli concorrenti ammessi alla valutazione delle offerte economiche.

La commissione giudicatrice procede relativamente a ciascun singolo lotto all'apertura e alla valutazione delle offerte economiche, secondo i criteri e le modalità descritte nel disciplinare e, successivamente, all'individuazione dell'unico parametro numerico finale per la formulazione della graduatoria.

Nel caso in cui le offerte di due o più concorrenti ottengano lo **stesso punteggio complessivo**, ma punteggi differenti per il prezzo e per tutti gli altri elementi di valutazione, è collocato primo in graduatoria 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 al punto 2.3. È collocato primo in graduatoria il concorrente che ha presentato la migliore offerta. Ove permanga l'ex aequo la commissione procede mediante sorteggio ad individuare il concorrente che verrà collocato primo nella graduatoria.

La stazione appaltante comunica il giorno e l'ora del sorteggio.

La commissione giudicatrice rende visibile ai concorrenti i prezzi offerti.

All'esito delle operazioni di cui sopra, la Commissione, redige la graduatoria.

L'offerta è **esclusa** in caso di:

- ✓ 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

Sono considerate anormalmente basse le offerte che conseguano, sia i punti relativi al prezzo, sia la somma dei punti relativi agli altri elementi di valutazione, entrambi pari o superiori ai quattro quinti dei corrispondenti punti massimi previsti dal bando di gara.

La stazione appaltante si riserva la facoltà di sottoporre a verifica un'offerta che, in base anche ad altri elementi, appaia anormalmente bassa.

Nel caso in cui la prima migliore offerta appaia anormalmente bassa, il RUP

avvalendosi della commissione giudicatrice ne valuta la congruità, serietà, sostenibilità e realizzabilità.

Qualora tale offerta risulti anomala, si procede con le stesse modalità nei confronti delle successive offerte ritenute anormalmente basse, fino ad individuare la migliore offerta ritenuta non anomala.

Il concorrente allega, in sede di presentazione dell'offerta economica, le giustificazioni relative alle voci di prezzo e di costo. La mancata presentazione anticipata delle giustificazioni non è causa di esclusione.

Il RUP richiede al concorrente la presentazione delle spiegazioni, se del caso, indicando le componenti specifiche dell'offerta ritenute anomale.

A tal fine, assegna un termine non superiore 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.

23. VERIFICA DELL'IDONEITA' DEGLI OFFERENTI

Il Seggio di Gara, all'uopo costituito, procede in relazione al concorrente che ha presentato la migliore offerta a:

- a) verificare la conformità al presente disciplinare della documentazione amministrativa che attiene all'idoneità degli offerenti;
- b) attivare, se necessario, la procedura di soccorso istruttorio di cui al precedente punto 13.

Gli eventuali provvedimenti di esclusione dalla procedura di gara sono comunicati entro cinque giorni dalla loro adozione.

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.

24. AGGIUDICAZIONE DELL'APPALTO E STIPULA DEL CONTRATTO

La proposta di aggiudicazione è formulata in favore del concorrente che ha presentato la migliore offerta.

Si procederà all'aggiudicazione anche in presenza di una sola offerta valida, sempre che sia ritenuta idonea e conveniente.

Qualora nessuna offerta risulti conveniente o idonea in relazione all'oggetto del contratto, la stazione appaltante può decidere, entro 30 giorni dalla conclusione delle valutazioni delle offerte, di non procedere all'aggiudicazione.

L'aggiudicazione è disposta all'esito positivo della verifica del possesso dei requisiti prescritti dal presente disciplinare ed è immediatamente efficace.

In caso di malfunzionamento, anche parziale, del fascicolo virtuale dell'operatore economico o delle piattaforme, banche dati o sistemi di interoperabilità ad esso connessi, la stazione appaltante si riserva di aggiudicare dopo che sono trascorsi trenta

giorni dalla proposta di aggiudicazione. In tal caso richiede un'autocertificazione

all'offerente, resa ai sensi del d.P.R. 28 dicembre 2000, n. 445, che attesti il possesso dei requisiti e l'assenza delle cause di esclusione che, a causa del predetto malf funzionamento, non è stato possibile verificare.

Per le certificazioni che, allo stato, non sono ancora verificabili tramite il fascicolo virtuale dell'operatore economico, la stazione appaltante procede direttamente alla verifica presso gli Enti certificatori e, decorsi inutilmente 30 giorni dalla richiesta, si riserva di aggiudicare previa acquisizione di un'autocertificazione dall'operatore economico, resa ai sensi del d.P.R. 28 dicembre 2000, n. 445, che attesti il possesso dei requisiti e l'assenza delle cause di esclusione che non è stato possibile verificare.

In caso di esito negativo delle verifiche, si procede all'esclusione, alla segnalazione all'ANAC, ad incamerare la garanzia provvisoria.

Successivamente si procede a ricalcolare i punteggi e a riformulare la graduatoria procedendo altresì, alle verifiche nei termini sopra indicati. Nell'ipotesi di ulteriore esito negativo delle verifiche si procede nei termini sopra detti, scorrendo la graduatoria.

Il contratto è stipulato non prima di 32 giorni dall'invio dell'ultima delle comunicazioni del provvedimento di aggiudicazione e comunque entro 60 giorni dall'aggiudicazione, salvo quanto previsto dall'articolo 18 comma 2 del Codice.

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 dell'aggiudicatario è svincolata automaticamente al momento della stipula del contratto; la garanzia provvisoria degli altri concorrenti è svincolata con il provvedimento di aggiudicazione e perde, in ogni caso, efficacia entro 30 giorni dall'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 117 del Codice.

Se la stipula del contratto non avviene nel termine per fatto della stazione appaltante, l'aggiudicatario può farne constatare il silenzio inadempimento o, in alternativa, può sciogliersi da ogni vincolo mediante atto notificato. All'aggiudicatario non spetta alcun indennizzo, salvo il rimborso delle spese contrattuali.

Se la stipula del contratto non avviene nel termine fissato per fatto dell'aggiudicatario può costituire motivo di revoca dell'aggiudicazione.

La mancata o tardiva stipula del contratto al di fuori delle ipotesi predette, costituisce violazione del dovere di buona fede, anche in pendenza di contenzioso.

L'aggiudicatario deposita, prima o contestualmente alla sottoscrizione del contratto di appalto, i contratti continuativi di cooperazione, servizio e/o fornitura di cui all'articolo 119, comma 3, lett. d) 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-contrattante, prima dell'inizio della prestazione.

Il contratto è stipulato mediante una delle modalità dell'art.18 del Codice.

25. OBBLIGHI RELATIVI ALLA TRACCIABILITÀ DEI FLUSSI FINANZIARI

Il contratto d'appalto, gli eventuali contratti di subappalto e i subaffidamenti sono soggetti 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.

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 nonché nella sezione Rischi corruttivi e trasparenza del PIAO.

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 (<http://www.ospedale.caserta.it>)

1) [Codice di comportamento Del. DG n.916 del 09/10/2023;](#)

2) [PIAO - Del. DG n.295 del 29/03/2023 e Del. DG n. 905 del 06/10/2023.](#)

27. ACCESSO AGLI ATTI

L'accesso agli atti della procedura è assicurato in modalità digitale mediante acquisizione diretta dei dati e delle informazioni inseriti nelle PAD a decorrere dalla comunicazione digitale dell'aggiudicazione.

Inversione procedimentale: A tutti i partecipanti non esclusi in via definitiva sono messi a disposizione, mediante la PAD, l'offerta dell'operatore economico risultato aggiudicatario, i verbali di gara e gli atti, i dati e le informazioni che sono stati valutati ai fini dell'aggiudicazione.

Ai partecipanti collocatisi nei primi cinque posti della graduatoria sono rese disponibili, reciprocamente, le offerte presentate dagli stessi, ivi inclusa la

documentazione amministrativa relativa all'idoneità degli offerenti collocati dal secondo al quinto posto della graduatoria ancorché non verificata dalla stazione appaltante. Nel caso, viene reso noto ai primi cinque classificati che detta documentazione amministrativa non è stata verificata. La disponibilità dei documenti è garantita mediante la PAD.

I partecipanti collocatisi oltre il quinto posto della graduatoria possono accedere alle offerte dei concorrenti diversi dal primo presentando apposita istanza ai sensi degli articoli 3 bis e 22 della legge n. 241/90.

Nel caso in cui sia richiesto l'oscuramento di parti delle offerte e dei giustificativi, le decisioni in ordine all'accoglimento o al rigetto della richiesta sono rese note dal Responsabile unico di progetto al momento della comunicazione digitale dell'aggiudicazione. Le decisioni di cui sopra possono essere impugnate innanzi al Tribunale amministrativo di competenza nel termine di dieci giorni dalla comunicazione. Prima del decorso di tale termine le offerte e i giustificativi dei primi cinque classificati sono messi reciprocamente a disposizione, con le modalità suindicate, nella versione oscurata.

Fatti salvi i casi di esclusione di cui all'articolo 35, comma 4, del codice, gli atti della procedura sono resi accessibili ai soggetti che presentino apposita istanza di accesso civico ai sensi dell'articolo 5 del decreto legislativo 14/3/2013, n. 33. L'esercizio del diritto di accesso è differito nei casi indicati al comma 2 dell'articolo 35 del codice.

28. DEFINIZIONE DELLE CONTROVERSIE

Tutte le controversie derivanti dal Contratto sono deferite alla competenza dell'Autorità giudiziaria del Foro di S. Maria C.V., rimanendo esclusa la competenza arbitrale.

29. TRATTAMENTO DEI DATI PERSONALI

I dati raccolti, ivi inclusi quelli acquisiti tramite il FVOE, sono trattati e conservati ai sensi del Regolamento UE n. 2016/679 relativo alla protezione delle persone fisiche con riguardo al trattamento dei dati personali, nonché alla libera circolazione di tali dati, del decreto legislativo 30 giugno 2003, n.196 recante il "Codice in materia di protezione dei dati personali", del decreto della Presidenza del Consiglio dei ministri n. 148/21 e dei relativi atti di attuazione.

Il titolare del trattamento dei dati è l'AORN S. Anna e S. Sebastiano con sede legale in via Palasciano - 81100 Caserta. Si precisa che il trattamento dei dati personali sarà improntato a liceità e correttezza nella piena tutela del diritto dei concorrenti e della loro riservatezza. Laddove l'affidamento implichi attività del trattamento dei dati per conto del Titolare, da parte dell'aggiudicatario, il Titolare del Trattamento nomina lo stesso, quale Responsabile esterno del trattamento dei dati personali, con tutti gli obblighi di prevenzione e sicurezza che ad essa conseguono, mediante sottoscrizione di specifico contratto di nomina, come da procedura aziendale consultabile sul sito www.ospedale.caserta.it alla Sezione "Protezione dei Dati Personali".

ALLEGATI

- A/1 Domanda di partecipazione
- A/1 BIS Domanda di partecipazione
- A/2 DGUE
- A/3 Scheda fornitore

- A/4 Modulo trattamento dati
- A/5 Avvalimento - Dichiarazioni impresa ausiliaria
- A/6 Scheda con importi a base di gara e garanzie
- A/7 Elenco prodotti offerti
- A/7 BIS Indice documentazione tecnica
- A/8 Schema di offerta economica
- A/9 Assolvimento imposta di bollo
- A/10 Schema di contratto
- A/11 Protocollo di legalità



REGIONE CAMPANIA
AZIENDA OSPEDALIERA DI RILIEVO NAZIONALE E DI ALTA SPECIALIZZAZIONE
“SANT'ANNA E SAN SEBASTIANO”
CASERTA

ATTESTAZIONE DI VERIFICA E REGISTRAZIONE CONTABILE

relativa alla DELIBERAZIONE DEL DIRETTORE GENERALE con oggetto:

Procedura di gara aperta e telematica per l'affidamento della fornitura triennale di dispositivi medici per la UOSD Neuroradiologia interventistica (lotti n.166) – Indizione e approvazione atti di gara.

ATTESTAZIONE DI VERIFICA E REGISTRAZIONE CONTABILE 1 (per le proposte che determinano un costo per l'AORN)

Il costo derivante dal presente atto : €61.540,77

- è di competenza dell'esercizio 2025 , imputabile al conto economico 5020202150 - Consul.non sanit.ASL-AO-IRCCS-Polic.reg.
da scomputare dal preventivo di spesa che presenta la necessaria disponibilità
- è relativo ad acquisizione cespiti di cui alla Fonte di Finanziamento

Caserta li, 10/09/2025

il Direttore
UOC GESTIONE ECONOMICO FINANZIARIA
Eduardo Chianese