



FRONTESPIZIO PROTOCOLLO GENERALE

AOO: ASL_BO
REGISTRO: Protocollo generale
NUMERO: 0059308
DATA: 16/05/2024 11:29
OGGETTO: PROCEDURA APERTA PER LA FORNITURA DI DISPOSITIVI E MATERIALI PER LA CEMENTAZIONE OSSEA E SOSTITUTI D'OSSO PER LE ESIGENZE DI AZIENDA USL DI BOLOGNA, ISTITUTO ORTOPEDICO RIZZOLI DI BOLOGNA, AZIENDA OSPEDALIERO-UNIVERSITARIA DI BOLOGNA, AZIENDA USL DI IMOLA, AUSL E AZIENDA OSPEDALIERA DI FERRARA, APPARTENENTI ALL'AREA VASTA EMILIA CENTRO. PERIODO: triennale + 3 anni di rinnovo IMPORTO TRIENNALE A BASE D'ASTA € 6.799.173,00= IVA esclusa

SOTTOSCRITTO DIGITALMENTE DA:

Antonia Crugliano

CLASSIFICAZIONI:

- [01-07-01]

DOCUMENTI:

File	Firmato digitalmente da	Hash
PG0059308_2024_Lettera_firmata.pdf:	Crugliano Antonia	BF66C694D574AF4A0ABBD6D7B00C243B466D8F77CA4DAAD2DED65C0739513C6D
PG0059308_2024_Allegato1.pdf:	Crugliano Antonia	9B38FBAB76B91A2E53204646D9658E257A51E6E910A460876386CE0DFD97FF30
PG0059308_2024_Allegato2.pdf:		736DAA6E1920D7D66459FE2416178F91B02A5E7E2BA8A0CB7CB63487BFD91A5
PG0059308_2024_Allegato3.pdf:		49AD4FA3DFD98EF85EAFE55732F50CB00C5749EB7225AEF2726B7E5324795082
PG0059308_2024_Allegato4.pdf:		8E7AF8EF61E7CA0BB3789616F0BA6F91C236D80D6EA0EF2359E5426ED6C6337D
PG0059308_2024_Allegato5.pdf:		DAA7DC8A8650FB6B7A9E8B6E6B39F37EB3226965F0AAF111E79334BF19A11CAA
PG0059308_2024_Allegato6.pdf:		9DF2F126A908FEC2710B26EBC89A84D55B02136B12C2535099E9183CFE5EBE77
PG0059308_2024_Allegato7.pdf:		6803E13078A1B266EDE6AEF20BC3441210E8F7FBFDF6478AAC7B89DFF5264B9C



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



File	Firmato digitalmente da	Hash
PG0059308_2024_Allegato8.pdf:		6B400DFBF1D788555B22798D41E937476 8AE382AC31263D91C04103D6FD6DFA8
PG0059308_2024_Allegato9.pdf:		79B0BF4D2580C7AABC3237C8FAAC8342 7E29BCA097C08E4E9DB44CCE30712AF5
PG0059308_2024_Allegato10.pdf:		BABDF7AE20F31416B7BE3B9454CA4190 20B53667C1CA8303330EAD6705BC94D4
PG0059308_2024_Allegato11.pdf:		874E4B4EEFBC26781FCCF6FCF47B3284 DDE412249F58634603F6B703651CDD63
PG0059308_2024_Allegato12.pdf:		33328052388749D988534E701591544D8A 7202EBD76DF6C37C2E9B8E76CE2723
PG0059308_2024_Allegato13.pdf:		60D70BAB33E20914D2F024847689DCB83 355358D97ACE6000CF5BA4FC225ED85



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

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



Servizio Acquisti di Area Vasta - SAAV (SC)

Operatori economici
Loro sedi, ,

OGGETTO: PROCEDURA APERTA PER LA FORNITURA DI DISPOSITIVI E MATERIALI PER LA CEMENTAZIONE OSSEA E SOSTITUTI D'OSSEO PER LE ESIGENZE DI AZIENDA USL DI BOLOGNA, ISTITUTO ORTOPEDICO RIZZOLI DI BOLOGNA, AZIENDA OSPEDALIERO-UNIVERSITARIA DI BOLOGNA, AZIENDA USL DI IMOLA, AUSL E AZIENDA OSPEDALIERA DI FERRARA, APPARTENENTI ALL'AREA VASTA EMILIA CENTRO. PERIODO: triennale + 3 anni di rinnovo IMPORTO TRIENNALE A BASE D'ASTA € 6.799.173,00= IVA esclusa

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

Cordiali saluti.

Firmato digitalmente da:
Antonia Crugliano

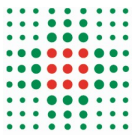
Responsabile procedimento:
Sonia Regazzi

Sonia Regazzi

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

Azienda USL di Bologna

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



Dipartimento Amministrativo
Servizio Acquisti Area Vasta

Il direttore

DISCIPLINARE DI GARA

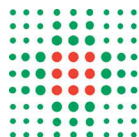
PROCEDURA APERTA PER LA FORNITURA DI DISPOSITIVI E MATERIALI PER LA CEMENTAZIONE OSSEA E SOSTITUTI D'OSSO PER LE ESIGENZE DI AZIENDA USL DI BOLOGNA, ISTITUTO ORTOPEDICO RIZZOLI DI BOLOGNA, AZIENDA OSPEDALIERO-UNIVERSITARIA DI BOLOGNA, AZIENDA USL DI IMOLA, AUSL E AZIENDA OSPEDALIERA DI FERRARA, APPARTENENTI ALL'AREA VASTA EMILIA CENTRO.

PERIODO: triennale + 3 anni di rinnovo

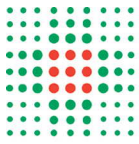
IMPORTO TRIENNALE A BASE D'ASTA € 6.799.173,00= IVA esclusa

Codice d'Identificazione Gare (CIG) indicati in piattaforma.

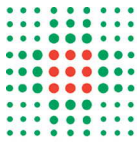
Il presente documento è stato redatto in conformità al Bando-tipo n. 1/2023 approvato dal Consiglio dell'Autorità Nazionale Anticorruzione con delibera n. 309 del 27 giugno 2023



1. PIATTAFORMA TELEMATICA	4
1.1 La piattaforma telematica di negoziazione	4
1.2 Dotazioni tecniche.....	5
1.3 Identificazione.....	6
2. DOCUMENTAZIONE DI GARA, CHIARIMENTI E COMUNICAZIONI.....	6
2.1 Documenti di gara.....	6
2.2 Chiarimenti	7
2.3 Comunicazioni	7
3. OGGETTO DELL'APPALTO, IMPORTO E SUDDIVISIONE IN LOTTI	8
3.1 Durata.....	9
3.2. Revisione dei prezzi.....	9
3.3 Modifica del contratto in fase di esecuzione.....	9
4. SOGGETTI AMMESSI IN FORMA SINGOLA E ASSOCIATA	10
5. REQUISITI GENERALI	11
6. REQUISITI SPECIALI E MEZZI DI PROVA.....	12
6.1 Requisiti di Idoneità.....	12
6.2 Requisiti di capacità economica e finanziaria.....	13
6.3 Requisiti di capacità tecnica e professionale.....	13
6.4 Indicazioni raggruppamenti temporanei, consorzi ordinari, aggregazioni imprese di rete, GEIE.....	13
6.5 Indicazioni per i consorzi di cooperative e di imprese artigiane e i consorzi stabili	13
7. AVVALIMENTO	13
8. SUBAPPALTO.....	14
9. GARANZIA PROVVISORIA	14
10. SOPRALLUOGO	16
11. PAGAMENTO DEL CONTRIBUTO A FAVORE DELL'ANAC	16
12. MODALITÀ DI PRESENTAZIONE DELL'OFFERTA.....	16
12.1 Regole per la presentazione dell'offerta	17
13. SOCCORSO ISTRUTTORIO.....	18
14. DOMANDA DI PARTECIPAZIONE E DOCUMENTAZIONE AMMINISTRATIVA	19
14.1 Domanda di partecipazione ed eventuale procura	19
14.2 Documento di gara unico europeo	22
14.3 Documentazione in caso di concordato preventivo	22
14.4 Documentazione in caso di avvalimento	23
14.5 Documentazione ulteriore per i soggetti associati	23
15. OFFERTA TECNICA	24
15.1 Campioni	26
16. OFFERTA ECONOMICA	27
17. CRITERIO DI AGGIUDICAZIONE	28
17.1 Criteri di valutazione dell'offerta tecnica	28
17.2 Metodo di attribuzione del coefficiente per il calcolo del punteggio dell'offerta tecnica	30
17.3 Metodo di attribuzione del coefficiente per il calcolo del punteggio dell'offerta economica	30
17.4 Metodo per il calcolo dei punteggi.....	30
18. COMMISSIONE GIUDICATRICE.....	31
19. SVOLGIMENTO DELLE OPERAZIONI DI GARA.....	31
20. VERIFICA DOCUMENTAZIONE AMMINISTRATIVA.....	31
21. VALUTAZIONE DELLE OFFERTE TECNICHE ED ECONOMICHE	32
22. VERIFICA DI ANOMALIA DELLE OFFERTE.....	33
23. AGGIUDICAZIONE DELL'APPALTO E STIPULA DEL CONTRATTO	33
24. OBBLIGHI RELATIVI ALLA TRACCIABILITÀ DEI FLUSSI FINANZIARI	34
25. CLAUSOLA SOCIALE E ALTRE CONDIZIONI PARTICOLARI DI ESECUZIONE.....	35
26. CODICE DI COMPORTAMENTO	35



27. ACCESSO AGLI ATTI	35
28. DEFINIZIONE DELLE CONTROVERSIE.....	35
29. TRATTAMENTO DEI DATI PERSONALI.....	36
29.1 Informativa.....	36
30. DISPOSIZIONI FINALI.....	37



PREMESSA

Con determina a contrarre n. 1364 del 13/05/2024, questa Amministrazione (codice AUSA 0000202387) ha deliberato di affidare la fornitura di dispositivi e materiali per la cementazione ossea e sostituti d'osso per le esigenze di Azienda USL di Bologna, Istituto Ortopedico Rizzoli di Bologna, Azienda Ospedaliero-Universitaria di Bologna, Azienda USL di Imola, Azienda USL e Azienda Ospedaliero-Universitaria di Ferrara appartenenti all'Area Vasta Emilia Centro.

Bando di gara inviato all'Ufficio Pubblicazioni Ufficiali della U.E.

La presente procedura aperta è interamente svolta tramite il sistema informatico per le procedure telematiche di acquisto (di seguito piattaforma) accessibile all'indirizzo <http://intercent.regione.emilia-romagna.it> e conforme alle prescrizioni dell'articolo 26 del Codice e del decreto della Presidenza del Consiglio dei ministri n. 148/2021. Tramite il sito si accede alla procedura nonché alla documentazione di gara.

L'affidamento avviene mediante procedura aperta con applicazione, ai sensi dell'art.108 del D.lgs 36/2023, del criterio dell'offerta economicamente più vantaggiosa individuata sulla base del miglior rapporto qualità prezzo per una parte di lotti e del criterio del minor prezzo per la restante parte di lotti, che presentano caratteristiche standardizzate.

La durata del procedimento è prevista per un periodo massimo di 9 mesi dalla pubblicazione del bando. Il luogo di consegna della fornitura è prevalentemente Bologna e Provincia - codice NUTS ITH55 – oltre a Ferrara e Provincia - codice NUTS ITH56 - e Dipartimento di IOR presso Villa Santa Teresa – situata a Bagheria (PA).

La fornitura in oggetto è ricompresa nella programmazione delle Aziende Sanitarie afferenti al Servizio Acquisti Area Vasta ed è contrassegnata con i seguenti CUI:

CUI AUSL BOLOGNA: F02406911202202200066 – Delibera n. 15 del 18/01/2023

CUI I.O. RIZZOLI: F00302030374201900057 – Delibera n. 17 del 03/02/2023

CUI AOU BOLOGNA: F92038610371202300367 – Delibera n. 344 del 06/12/2023

CUI AUSL IMOLA: F90000900374202200001 – Delibera n. 243 del 30/11/2023

CUI AUSL FERRARA: F01295960387202200019 – Delibera n. 50 del 04/03/2022

CUI AOU FERRARA: F01295950388202200056 – Delibera n. 44 del 04/03/2023

Il Responsabile del procedimento (RP) per la fase di affidamento è la Dott.ssa Antonia Crugliano, Direttore del Servizio Acquisti Area Vasta, mail: servizio.acquisti@pec.ausl.bologna.it

Il Responsabile Unico del Progetto (RUP), è:

AUSLBO: Dott. Luca Lelli

IOR: Dott. Luca Lelli

AOUBO: Dott. Luca Lelli

AUSL DI IMOLA: Dott.ssa Paola Petocchi

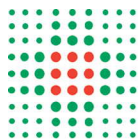
AUSLFE e AOUE: Dott. Giorgio Rossi

I Direttori dell'Esecuzione (DEC) saranno individuati e nominati dalle rispettive Aziende Sanitarie interessate.

1. PIATTAFORMA TELEMATICA

1.1 La piattaforma telematica di negoziazione

L'utilizzo della piattaforma comporta l'accettazione tacita ed incondizionata di tutti i termini, le condizioni di utilizzo e le avvertenze contenute nei documenti di gara, 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 piattaforma.



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

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 piattaforma;
- utilizzo della piattaforma da parte dell'operatore economico in maniera non conforme al Disciplinare.

In caso di mancato funzionamento della piattaforma o di malfunzionamento della stessa, non dovuti alle predette circostanze, che impediscono la corretta presentazione delle offerte, al fine di assicurare la massima partecipazione, la stazione appaltante può disporre la sospensione del termine di presentazione delle offerte per un periodo di tempo necessario a ripristinare il normale funzionamento della piattaforma e la proroga dello stesso per una durata proporzionale alla durata del mancato o non corretto funzionamento, tenuto conto della gravità dello stesso.

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 piattaforma sono registrate e attribuite all'operatore economico e si intendono compiute nell'ora e nel giorno risultanti dalle registrazioni di sistema.

Il sistema operativo della piattaforma è sincronizzato sulla scala di tempo nazionale di cui al decreto del Ministro dell'industria, del commercio e dell'artigianato 30 novembre 1993, n. 591, tramite protocollo NTP o standard superiore.

L'utilizzo e il funzionamento della piattaforma avvengono in conformità a quanto riportato sul sito <http://intercenter.regione.emilia-romagna.it/agenzia/utilizzo-del-sistema/guide/>, che costituisce parte integrante del presente disciplinare.

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.

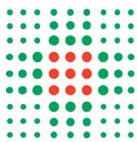
La piattaforma è accessibile in qualsiasi orario dalla data di pubblicazione del bando alla data di scadenza del termine di presentazione delle offerte ad eccezione delle ore dedicate all'aggiornamento della piattaforma espressamente indicate nella stessa (solitamente nel pomeriggio dell'ultimo venerdì del mese).

1.2 Dotazioni tecniche

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

In ogni caso è indispensabile:

- a) disporre almeno di un personal computer conforme agli standard aggiornati di mercato, con connessione internet e dotato di un comune browser idoneo ad operare in modo corretto sulla piattaforma;
- b) disporre di un sistema pubblico per la gestione dell'identità digitale (SPID) di cui all'articolo 64 del decreto legislativo 7 marzo 2005, n. 82 o di altri mezzi di identificazione elettronica per il riconoscimento reciproco transfrontaliero ai sensi del Regolamento eIDAS;



- c) avere un domicilio digitale presente negli indici di cui agli articoli 6-bis e 6 ter del decreto legislativo 7 marzo 2005, n. 82 o, per l'operatore economico transfrontaliero, un indirizzo di servizio elettronico di recapito certificato qualificato ai sensi del Regolamento eIDAS;
- d) avere da parte del legale rappresentante dell'operatore economico (o da persona munita di idonei poteri di firma) un certificato di firma digitale, in corso di validità, rilasciato da:
 - un organismo incluso nell'elenco pubblico dei certificatori tenuto dall'Agenzia per l'Italia Digitale (previsto dall'articolo 29 del decreto legislativo n. 82/05);
 - un certificatore operante in base a una licenza o autorizzazione rilasciata da uno Stato membro dell'Unione europea e in possesso dei requisiti previsti dal Regolamento n. 910/14;
 - un certificatore stabilito in uno Stato non facente parte dell'Unione europea quando ricorre una delle seguenti condizioni:
 - i. il certificatore possiede i requisiti previsti dal Regolamento n. 910/14 ed è qualificato in uno stato membro;
 - ii. il certificato qualificato è garantito da un certificatore stabilito nell'Unione Europea, in possesso dei requisiti di cui al regolamento n. 910/14;
 - iii. il certificato qualificato, o il certificatore, è riconosciuto in forza di un accordo bilaterale o multilaterale tra l'Unione Europea e paesi terzi o organizzazioni internazionali.

1.3 Identificazione

Per poter presentare offerta è necessario accedere alla piattaforma.

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

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

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

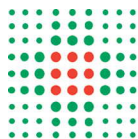
Eventuali richieste di assistenza di tipo informatico riguardanti l'identificazione e l'accesso alla piattaforma devono essere effettuate al Numero Verde 800810799 - Tel +390899712796 Mobile/Estero - nei seguenti orari 9:00 – 13:00 / 14:00 – 18:00 -, oppure inviando una e-mail al seguente indirizzo: info.intercent@regione.emilia-romagna.it.

2. DOCUMENTAZIONE DI GARA, CHIARIMENTI E COMUNICAZIONI

2.1 Documenti di gara

La documentazione di gara comprende:

- Disciplinare di gara
- Capitolato speciale di gara
- Allegato A - Domanda di partecipazione
- Allegato B - Elenco lotti
- Allegato C - Scheda informativa dispositivi
- Allegato D – Dettaglio prezzi



- Allegato E – Tracciato record
- Allegato F – Parametri di valutazione
- Allegato G – Schema di contratto
- Allegato H – Assolvimento imposta di bollo
- Allegato PI - Patto di Integrità di cui a delibera n.41 del 30.01.2015 dell'Azienda USL di Bologna di "Aggiornamento del piano triennale per la prevenzione della corruzione e del programma triennale della trasparenza e dell'integrità dell'Azienda USL di Bologna"
- DGUE – strutturato su piattaforma Sater
- Modulo consegne al centro logistico AOUBO

La documentazione di gara è accessibile gratuitamente, solo per la consultazione, sul sito istituzionale della stazione appaltante, nella sezione "Amministrazione trasparente", al seguente link: www.ausl.bologna.it - sezione Bandi di gara e contratti – Bandi di gara, mentre è disponibile sul sito <https://intercenter.regione.emilia-romagna.it>, in quanto per l'espletamento della presente gara l'Azienda USL si avvale del Sistema Informatico per le Procedure Telematiche di Acquisto di Intercenter.

2.2 Chiarimenti

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

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

Le risposte alle richieste di chiarimenti presentate in tempo utile sono fornite in formato elettronico mediante pubblicazione delle richieste in forma anonima e delle relative risposte sulla piattaforma <http://intercenter.regione.emilia-romagna.it/agenzia/utilizzo-del-sistema/guide> entro la data dalla stessa indicata.

Si invitano i concorrenti a visionare costantemente tale sezione della piattaforma o il sito istituzionale.

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

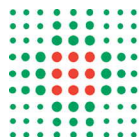
2.3 Comunicazioni

Tutte le comunicazioni e gli scambi di informazioni tra stazione appaltante e operatori economici sono eseguiti in conformità con quanto disposto dal decreto legislativo n. 82/05, tramite la piattaforma di approvvigionamento digitale e, per quanto non previsto dalla stessa, 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 piattaforma, 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

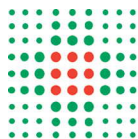


validamente resa a tutti gli operatori economici ausiliari.

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

L'appalto è costituito dai 16 lotti di seguito elencati, più dettagliatamente descritti nell'allegato B – Elenco Prodotti

<i>n.</i>	<i>Descrizione beni</i>	<i>CPV</i>	<i>P (principale) S (secondaria)</i>	<i>Importo totale a base d'asta oneri fiscali esclusi</i>
1	Sistema di cementazione chiuso	33697110-6	P	€ 224.400,00
2	Sistema di cementazione in aspirazione dei gas: CIOTOLA	33697110-6	P	€ 350.250,00
3	Sistema di cementazione in aspirazione dei gas: SIRINGA	33697110-6	P	€ 130.200,00
4	Sistema MONOUSO di cementazione in aspirazione dei gas	33697110-6	P	€ 51.000,00
5	Cemento Ortopedico acrilico ad alta viscosità (HV)	33697110-6	P	€ 104.400,00
6	Cemento ortopedico acrilico a bassa (LV) e media viscosità (MV) con e senza antibiotico	33697110-6	P	€ 445.950,00
7	Cemento ortopedico acrilico ad alta viscosità (HV) con 2 antibiotici	33697110-6	P	€ 466.200,00
8	Cemento ortopedico acrilico a bassa viscosità (LV) con 2 antibiotici	33697110-6	P	€ 109.440,00
9	Cemento acrilico a media viscosità (MV) con e senza antibiotico (Gentamicina) per uso specifico in neurochirurgia	33697110-6	P	€ 26.250,00
10	Cemento acrilico a doppia viscosità per applicazioni in ortopedia	33697110-6	P	€ 846.900,00
11	Tappo endomidollare distale non riassorbibile per cementazione	33697110-6	P	€ 270.900,00
12	Tappo endomidollare distale riassorbibile per cementazione	33697110-6	P	€ 68.250,00
13	Ciotola e spatola per cemento	33697110-6	P	€ 100.500,00
14	Lavaggio pulsato	33697110-6	P	€ 1.343.400,00
15	Kit preparazione cementazione del canale endomidollare	33697110-6	P	€ 214.500,00
16	Riempitivo per difetti di spazi ossei/tessuti molli	33697110-6	P	€ 2.046.633,00



A) Importo a base di gara soggetto a ribasso	€ 6.799.173,00
B) Oneri per la sicurezza da interferenze non soggetti a ribasso	€ 0,00
A) + B) Importo complessivo a base di gara	€ 6.799.173,00

L'importo a base di gara, pari a € 6.799.173,00 è al netto di IVA e/o di altre imposte e contributi di legge e comprensivo degli oneri per la sicurezza dovuti a rischi da interferenze, se previsti.

L'AUSL di Bologna, in qualità di Servizio Acquisti Area Vasta, valutate le attività oggetto dell'appalto, precisa che NON si è riscontrata presenza di Rischi da Interferenze per i quali intraprendere misure di prevenzione e protezione atte ad eliminare e/o ridurre i rischi: per questo specifico contratto gli oneri relativi risultano essere pari a € 0,00.

L'importo complessivo è al netto di Iva.

L'appalto è finanziato con fondi delle Aziende Committenti.

3.1 Durata

La durata della fornitura è di 3 anni, eventualmente rinnovabile per ulteriori 3 anni, anche singolarmente previsti, decorrenti dalla data di esecutività dell'aggiudicazione.

3.2. Revisione dei prezzi

Qualora nel corso di esecuzione del contratto, al verificarsi di particolari condizioni di natura oggettiva, si determini una variazione, in aumento o in diminuzione, del costo dei beni superiore al 5% dell'importo complessivo, su richiesta del Fornitore, i prezzi sono aggiornati, nella misura dell'80% della variazione (solo per la parte eccedente il 5%) in relazione alle prestazioni da eseguire. Ai fini del calcolo della variazione dei prezzi si utilizzano gli elenchi dei prezzi rilevati dall'ISTAT, oppure, qualora i dati suindicati non siano disponibili, la revisione è effettuata in misura non superiore alla differenza tra l'indice Istat dei prezzi al consumo per le famiglie di operai e impiegati, al netto dei tabacchi (c.d. FOI) disponibile al momento della richiesta e quello corrispondente al mese/anno di sottoscrizione del contratto/ultima revisione. Laddove sono presenti prezzi di riferimento ANAC, la revisione è effettuata sulla base dei prezzi standard rilevati dalla Autorità.

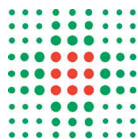
3.3 Modifica del contratto in fase di esecuzione

Opzione di rinnovo del contratto

La stazione appaltante si riserva la facoltà di rinnovare il contratto, alle medesime condizioni, per una durata pari a tre anni, eventualmente esercitati singolarmente, per un importo triennale stimato in €6.799.173,00, al netto di Iva e/o di altre imposte e contributi di legge, nonché degli oneri per la sicurezza dovuti a rischi da interferenze. La stazione appaltante esercita tale facoltà comunicandola all'appaltatore in tempo congruo prima della scadenza del contratto.

Opzione di proroga del contratto

La stazione appaltante si riserva di prorogare il contratto per una durata massima pari a 180 giorni, per un importo pari a €1.133.196,00 IVA esclusa, ai prezzi, patti e condizioni stabiliti nel contratto o alle condizioni di mercato ove più favorevoli per la stazione appaltante (art. 120, comma 10 del Codice). L'esercizio di tale facoltà è comunicato all'appaltatore in tempo congruo 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'articolo 120, comma 11, del Codice. In tal caso il contraente è tenuto all'esecuzione delle prestazioni oggetto del contratto agli stessi prezzi, patti e condizioni previsti nel contratto.

Opzione di modifica del contratto ai sensi dell'articolo 120, comma 1, del Codice

La stazione appaltante si riserva di modificare il contratto in corso di esecuzione, in caso di necessità di ulteriori forniture relative ai dispositivi in oggetto, per un importo corrispondente al 30% dell'importo dei 3 anni a base d'asta, pari a €2.039.752,00.

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.

Il valore globale stimato dell'appalto è pertanto pari ad €18.131.129,00= al netto di IVA, così distinto:

Importo fornitura triennale	€ 6.799.173,00
Importo opzione di rinnovo triennale	€ 6.799.173,00
Importo opzione proroga 180 gg	€ 1.133.196,00
Importo opzione 30%	€ 2.039.752,00
Importo massimo del quinto d'obbligo	€1.359.835,00
Valore globale stimato	€ 18.131.129,00

4. SOGGETTI AMMESSI IN FORMA SINGOLA E ASSOCIATA

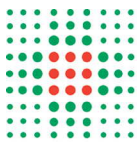
Gli operatori economici possono partecipare alla presente gara in forma singola o associata.

Ai soggetti costituiti in forma associata si applicano le disposizioni di cui agli articoli 67 e 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.

Il concorrente che partecipa ad ogni 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;
- 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 7 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 GENERALI

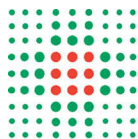
I concorrenti devono essere in possesso, a pena di esclusione, dei requisiti di ordine generale previsti dal Codice nonché degli ulteriori requisiti indicati nel presente articolo. La stazione appaltante verifica il possesso dei requisiti di ordine generale accedendo al fascicolo virtuale dell'operatore 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 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 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 SPECIALI 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).

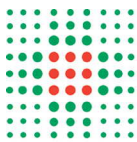
L'operatore economico è tenuto ad inserire nel FVOE i dati e le informazioni richiesti per la comprova del requisito, qualora questi non siano già presenti nel fascicolo o non siano già in possesso della stazione appaltante e non possano essere acquisiti d'ufficio da quest'ultima.

6.1 Requisiti di Idoneità

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

Per l'operatore economico di altro Stato membro, non residente in Italia, è richiesta 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 i dati e le informazioni utili alla comprova del requisito, se disponibili.



6.2 Requisiti di capacità economica e finanziaria

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

6.3 Requisiti di capacità tecnica e professionale

Per la presente procedura di gara non sono previsti requisiti di capacità tecnica e professionale.

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

Per i soggetti di cui all'articolo 65, comma 2, lettera e), f) g) e h) del Codice il requisito di ordine speciale 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 per dall'organo comune nel caso in cui questi abbia soggettività giuridica.

Alle aggregazioni di retisti, ai consorzi ordinari ed ai GEIE si applica la disciplina prevista per i raggruppamenti temporanei.

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

Il requisito di ordine speciale di cui al punto 6.1 deve essere posseduto dal consorzio e dai consorziati indicati come esecutori.

7. AVVALIMENTO

Il concorrente può avvalersi di dotazioni tecniche, risorse umane e strumentali messe a disposizione da uno o più operatori economici ausiliari per migliorare la propria offerta.

Nel contratto di avvalimento le parti specificano le risorse strumentali e umane che l'ausiliario 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.

Nei casi in cui l'avvalimento sia finalizzato a migliorare l'offerta, non è consentito che alla stessa gara partecipino sia l'ausiliario che l'operatore che si avvale delle risorse da questo a messe a disposizione, pena l'esclusione di entrambi i soggetti.

Il concorrente e l'ausiliario sono responsabili in solido nei confronti della stazione appaltante in relazione alle prestazioni oggetto del contratto.

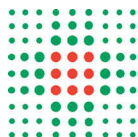
Non è consentito l'avvalimento per soddisfare i requisiti di ordine generale e dell'iscrizione alla Camera di commercio.

L'ausiliario deve:

- a) possedere i requisiti previsti dall'articolo **Errore. L'origine riferimento non è stata trovata.** e dichiararli presentando un proprio DGUE, da compilare nelle parti pertinenti;
- b) 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 inserisce le dichiarazioni di avvalimento nella domanda di partecipazione ed allega il contratto di avvalimento, che deve essere nativo digitale e firmato digitalmente dalle parti, all'offerta tecnica.

È sanabile, mediante soccorso istruttorio, la mancata produzione delle dichiarazioni dell'ausiliario.



Qualora per l'ausiliario sussistano motivi di esclusione, il concorrente sostituisce l'ausiliario entro 10 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'ausiliario si sia reso responsabile di una falsa dichiarazione sul possesso dei requisiti, la stazione appaltante procede a segnalare all'Autorità nazionale anticorruzione il comportamento tenuto dall'ausiliario per consentire le valutazioni di cui all'articolo 96, comma 15, del Codice. L'operatore economico può indicare un altro ausiliario 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

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

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

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

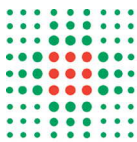
9. GARANZIA PROVVISORIA

L'offerta è corredata, a pena di esclusione, da una garanzia provvisoria che, al fine di rendere l'importo proporzionato e adeguato alla natura delle prestazioni oggetto dell'affidamento, è pari al 1% del valore complessivo della procedura, riferito ai lotti offerti, e precisamente:

<i>LOTTO</i>	<i>Importo totale a base d'asta</i>	<i>Importo complessivo delle opzioni</i>	<i>Valore complessivo del lotto</i>	<i>Importo garanzia provvisoria 1%</i>
1	€ 224.400,00	374.000,00 €	598.400,00 €	5.984,00 €
2	€ 350.250,00	583.750,00 €	934.000,00 €	9.340,00 €
3	€ 130.200,00	217.000,00 €	347.200,00 €	3.472,00 €
4	€ 51.000,00	85.000,00 €	136.000,00 €	1.360,00 €
5	€ 104.400,00	174.000,00 €	278.400,00 €	2.784,00 €
6	€ 445.950,00	743.250,00 €	1.189.200,00 €	11.892,00 €
7	€ 466.200,00	777.000,00 €	1.243.200,00 €	12.432,00 €
8	€ 109.440,00	182.400,00 €	291.840,00 €	2.918,40 €
9	€ 26.250,00	43.750,00 €	70.000,00 €	700,00 €
10	€ 846.900,00	1.411.500,00 €	2.258.400,00 €	22.584,00 €
11	€ 270.900,00	451.500,00 €	722.400,00 €	7.224,00 €
12	€ 68.250,00	113.750,00 €	182.000,00 €	1.820,00 €
13	€ 100.500,00	167.500,00 €	268.000,00 €	2.680,00 €
14	€ 1.343.400,00	2.239.000,00 €	3.582.400,00 €	35.824,00 €
15	€ 214.500,00	357.500,00 €	572.000,00 €	5.720,00 €
16	€ 2.046.633,00	3.411.055,00 €	5.457.688,00 €	54.576,88 €

Si applicano le riduzioni di cui all'articolo 106, comma 8 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 di importo 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.

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, presso il Tesoriere dell'Azienda Unità Sanitaria Locale di Bologna – Intesa San Paolo spa: codice IBAN IT96D0306902520100000046027.

Per depositi cauzionali, il codice Ente assegnato all'Azienda da parte del Tesoriere è il 1040039 con sottoconto IT29S0306902520100000300028 collegato al codice IBAN indicato.

Per pagamenti provenienti dall'estero, Codice BIC: BCITITMM.

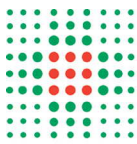
- la fideiussione può essere rilasciata:
 - da imprese bancarie o assicurative che rispondono ai requisiti di solvibilità previsti dalle leggi che ne disciplinano le rispettive attività;
 - da un intermediario finanziario iscritto nell'albo di cui all'articolo 106 del decreto legislativo 1 settembre 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.

La garanzia fideiussoria deve essere emessa e firmata digitalmente da un soggetto in possesso dei poteri necessari per impegnare il garante.

L'operatore economico che presenta una garanzia fideiussoria verificabile telematicamente presso l'emittente – art. 106 comma 3 del Codice -, indica nella domanda il sito internet presso il quale è possibile verificare la garanzia.

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 almeno 270 gg dalla data di presentazione dell'offerta;
- e) prevedere espressamente:
 1. la rinuncia al beneficio della preventiva escussione del debitore principale di cui all'articolo 1944 del Codice civile;
 2. la rinuncia ad eccepire la decorrenza dei termini di cui all'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 180 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.

L'importo della garanzia può essere ridotto nei termini di indicati all'art. 106 comma 8 del Codice; per fruire di tali riduzioni, il concorrente dichiara nella domanda di partecipazione il possesso delle relative certificazioni. Qualora quest'ultime certificazioni non fossero già presenti nel fascicolo virtuale, l'operatore economico ne allega copia alla domanda di partecipazione che sarà caricata in piattaforma.

La mancata presentazione della garanzia provvisoria è sanabile, mediante soccorso istruttorio, solo a condizione che sia stata già costituita prima della presentazione dell'offerta, mentre non è sanabile - e quindi è causa di esclusione - la sottoscrizione della garanzia provvisoria da parte di un soggetto non legittimato a rilasciare la garanzia o non autorizzato ad impegnare il garante.

10. SOPRALLUOGO

Per la presente procedura non è previsto il sopralluogo.

11. PAGAMENTO DEL CONTRIBUTO A FAVORE DELL'ANAC

I concorrenti effettuano il pagamento del contributo previsto dalla legge in favore dell'Autorità Nazionale Anticorruzione, secondo le modalità di cui alla delibera ANAC del 19/12/2023.

Il pagamento del contributo è condizione di ammissibilità dell'offerta. Il pagamento è verificato mediante il FVOE. Poiché ad oggi le procedure di accesso al sistema FVOE presentano ancora qualche criticità, al fine di evitare inutili rallentamenti in fase di controllo della documentazione amministrativa, si invitano cortesemente fin d'ora le ditte concorrenti a caricare in piattaforma, se possibile, copia della ricevuta del pagamento. In caso di eventuale esito negativo della verifica, verrà comunque attivata la procedura di soccorso istruttorio e soltanto in caso di mancata regolarizzazione nel termine assegnato con detta procedura, l'offerta sarà dichiarata inammissibile.

12. MODALITÀ DI PRESENTAZIONE DELL'OFFERTA

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

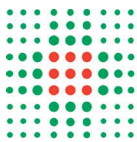
Le dichiarazioni sostitutive si redigono ai sensi degli articoli 19, 46 e 47 del decreto del Presidente della Repubblica n. 445/2000.

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

L'offerta deve pervenire entro e non oltre i termini indicati in piattaforma, a pena di irricevibilità. La piattaforma 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 piattaforma.

Le operazioni di inserimento sulla piattaforma di tutta la documentazione richiesta rimangono ad esclusivo rischio del concorrente. Si invitano pertanto i concorrenti ad avviare tali attività con congruo



anticipo rispetto alla scadenza prevista, onde evitare la non completa e quindi mancata trasmissione dell'offerta entro il termine previsto.

Qualora si verifichi un mancato funzionamento o un malfunzionamento della piattaforma si applica quanto previsto al punto 1.1.

Ogni operatore economico per la presentazione dell'offerta ha a disposizione una capacità pari alla dimensione massima di 100 MB per singolo slot. I file potranno essere presentati soltanto nei formati previsti dalla procedura stessa e indicati in piattaforma.

12.1 Regole per la presentazione dell'offerta

L'*OFFERTA* è composta da:

A – Documentazione amministrativa (unica)

B – Offerta tecnica (una per ogni lotto per il quale si intende partecipare), ivi compresa la campionatura ove richiesta

C – Offerta economica (una per ogni lotto per il quale si intende partecipare).

L'operatore economico ha facoltà di inserire nella piattaforma 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 piattaforma 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) nella domanda di partecipazione indica la forma di partecipazione e indica gli operatori economici riuniti o consorziati.

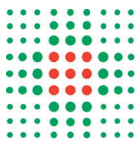
Le dichiarazioni potranno essere redatte sui modelli predisposti e messi a disposizione in piattaforma (domanda di partecipazione con eventuali allegati), poi ricaricati sulla piattaforma stessa.

La documentazione da produrre deve essere in lingua italiana o, se redatta in lingua straniera, deve essere corredata da traduzione giurata in lingua italiana; per la documentazione redatta in lingua inglese è ammessa la traduzione semplice. In caso di contrasto tra testo in lingua straniera e testo in lingua italiana prevarrà la versione in lingua italiana, essendo a rischio del concorrente assicurare la fedeltà della traduzione.

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

In caso di mancanza, incompletezza o irregolarità della traduzione della documentazione amministrativa, si applica il soccorso istruttorio.

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 prorogare ad una nuova data la validità dell'offerta e 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. In tal caso, dovrà fare richiesta di potersi avvalere di tale facoltà, in seguito alla quale saranno 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, sarà 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.

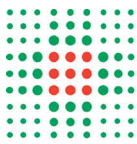
Con la medesima procedura può essere sanata ogni omissione, inesattezza o irregolarità della domanda di partecipazione e di ogni altro documento richiesto per la partecipazione alla procedura di gara, con esclusione della documentazione che compone l'offerta tecnica e l'offerta economica. Non sono sanabili le omissioni, le inesattezze e irregolarità che rendono assolutamente incerta l'identità del concorrente.

A titolo esemplificativo, si chiarisce che:

- non è sanabile mediante soccorso istruttorio il mancato possesso dei prescritti requisiti di partecipazione ed è causa di esclusione dalla procedura di gara;
- sono sanabili l'omessa o incompleta nonché irregolare presentazione delle dichiarazioni sul possesso dei requisiti di partecipazione, la carenza della dichiarazione di accettazione del Patto d'integrità e ogni altra mancanza, incompletezza o irregolarità della domanda, ad eccezione delle false dichiarazioni;
- sono sanabili la mancata produzione della garanzia provvisoria, del mandato collettivo speciale o dell'impegno a conferire mandato collettivo solo se i citati documenti sono preesistenti e comprovabili con data certa anteriore al termine di presentazione dell'offerta;
- è sanabile il difetto di sottoscrizione della domanda di partecipazione, delle dichiarazioni richieste e dell'offerta.

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

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



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

La stazione appaltante può sempre chiedere, tramite piattaforma SATER, chiarimenti sui contenuti dell'offerta tecnica e dell'offerta economica e su ogni loro allegato. I chiarimenti resi dall'operatore economico non possono modificare il contenuto dell'offerta.

14. DOMANDA DI PARTECIPAZIONE E DOCUMENTAZIONE AMMINISTRATIVA

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

- 1) Allegato A - Domanda di partecipazione
- 2) Capitolato speciale con allegato Clausole Vessatorie (firmati per accettazione)
- 3) Garanzia provvisoria e dichiarazione di impegno del fideiussore *ovvero* dichiarazione con indicazione del sito internet presso il quale è possibile verificare telematicamente la garanzia
- 4) Eventuale documentazione a comprova delle riduzioni dell'importo della cauzione di cui all'art. 106, comma 8 del Codice: allegare le certificazioni, in copia conforme, *ovvero* dichiarazione di averle inserite nel FVOE
- 5) Dichiarazione di aver provveduto al pagamento del contributo ANAC o ricevuta
- 6) DGUE da compilarsi direttamente sulla Piattaforma
- 7) Allegato PI Patto d'integrità (firmato per accettazione)
- 8) Allegato G - Schema di contratto (firmato per accettazione)
- 9) Allegato H - Assolvimento imposta di bollo
- 10) Modulo consegne al centro logistico AOUBO (firmato per accettazione)
- 11) Eventuale ulteriore documentazione per i soggetti associati di cui ai punti 14.4 o 14.5
- 12) Eventuale procura

14.1 Domanda di partecipazione ed eventuale procura

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

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 in relazione a tutti i soggetti indicati al comma 3.

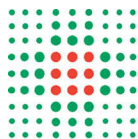
Le dichiarazioni in ordine all'insussistenza delle cause non automatiche di esclusione di cui all'articolo 98, comma 3, lettere g) ed h) del Codice sono rese dall'operatore economico in relazione ai soggetti di cui al punto precedente.

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.

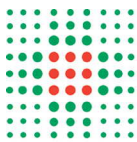
Se l'operatore economico omette di comunicare alla stazione appaltante la sussistenza dei fatti e dei provvedimenti che possono costituire una causa di esclusione ai sensi degli articoli 94 e 95 del Codice e detti fatti o provvedimenti non risultino nel FVOE, il triennio inizia a decorrere dalla data in cui la stazione appaltante ha acquisito gli stessi, anziché dalla commissione del fatto o dall'adozione del provvedimento.

In caso di raggruppamento temporaneo, consorzio ordinario, aggregazione di retisti, GEIE, il concorrente fornisce i dati identificativi (ragione sociale, codice fiscale, sede) e il ruolo di ciascun partecipante.

In caso di consorzio di cooperative, consorzio imprese artigiane o di consorzio stabile di cui all'articolo 65, comma 2, lettera b), c), d) del Codice, il consorzio indica il consorziato per il quale concorre alla gara.

Nella domanda di partecipazione il concorrente dichiara:

- i dati identificativi (nome, cognome, data e luogo di nascita, codice fiscale, comune di residenza etc.) dei soggetti di cui all'articolo 94, comma 3, del Codice, ivi incluso l'amministratore di fatto, ove presente, ovvero indica la banca dati ufficiale o il pubblico registro da cui i medesimi possono essere ricavati in modo aggiornato alla data di presentazione dell'offerta
- per tutti i soggetti suddetti, di non trovarsi in una delle situazioni di causa di esclusione di cui agli art. 94, 95 e 98 comma 3 lettere g) e h) del D.lgs. n. 36/2023, ovvero dichiara le misure di self-cleaning adottate
- di non partecipare alla medesima gara contemporaneamente in forme diverse (individuale e associata, in più forme associate, in forma singola e quale consorziato esecutore di un consorzio, in forma singola e come ausiliaria di altro concorrente che sia ricorso all'avvalimento per migliorare la propria offerta). Se l'operatore economico dichiara di partecipare in più di una forma, allega la documentazione che dimostra che la circostanza non ha influito sulla gara, né è idonea a incidere sulla capacità di rispettare gli obblighi contrattuali
- di accettare, senza condizione o riserva alcuna, tutte le norme e disposizioni contenute nella documentazione gara
- di essere edotto degli obblighi derivanti dal Codice di comportamento adottato dalla stazione appaltante con Delibera del Direttore Generale n.166 del 29.05.2018, pubblicato nella sezione amministrazione trasparente <https://www.ausl.bologna.it/amministrazione-trasparente/disposizioni-general/atti-general/cdcc> e di impegnarsi, in caso di aggiudicazione, ad osservare e a far osservare ai propri dipendenti e collaboratori, per quanto applicabile, il suddetto codice, pena la risoluzione del contratto
- di accettare il protocollo di legalità del 19/06/2018 con la Prefettura di Bologna, in deroga alle soglie di valore previste dalla normativa vigente, in base al quale quest'Azienda USL procederà a richiedere alla ditta aggiudicataria informazione antimafia ex artt.84 e 91 D.Lgs. 159/2011, tramite Banca Dati Nazionale Antimafia (B.D.N.A.), per tutti gli importi di aggiudicazione superiori a €50.000,00 (La mancata accettazione delle clausole contenute nel protocollo di legalità costituisce causa di esclusione dalla gara, ai sensi dell'articolo 83-bis, del decreto legislativo 159/2011)



- *per gli operatori economici non residenti e privi di stabile organizzazione in Italia*, l'impegno ad uniformarsi, in caso di aggiudicazione, alla disciplina di cui agli articoli 17, comma 2, e 53, comma 3 del decreto del Presidente della Repubblica 633/72 e a comunicare alla stazione appaltante la nomina del proprio rappresentante fiscale, nelle forme di legge;
- *per gli operatori economici non residenti e privi di stabile organizzazione in Italia*, il domicilio fiscale, il codice fiscale, la partita IVA, l'indirizzo di posta elettronica certificata o strumento analogo negli altri Stati Membri, ai fini delle comunicazioni di cui all'articolo 90 del Codice;
- di aver preso visione e di accettare il trattamento dei dati personali di cui al punto 29 del presente disciplinare

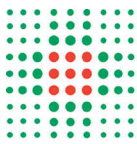
La domanda e le relative dichiarazioni sono sottoscritte ai sensi del decreto legislativo n. 82/2005:

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



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

oppure

- procede all'acquisto del contrassegno e presenta dichiarazione, firmata digitalmente dal Legale Rappresentante o da persona avente i poteri di impegnare la ditta o in possesso di Procura, di assolvimento dell'imposta di bollo mediante contrassegno – come da fac-simile allegato H – e della relativa custodia del contrassegno utilizzato fino al termine di decadenza triennale previsto per l'accertamento da parte dell'Amministrazione finanziaria (articolo 37 del DPR n 642 del 1972), assumendosi ogni responsabilità in caso di utilizzo plurimo dei contrassegni. E' possibile rilasciare tale dichiarazione compilando il modulo "Allegato H - Assolvimento imposta di bollo". Sulla domanda di partecipazione l'operatore economico dovrà indicare il codice numerico composto da 14 cifre e rilevabili dal contrassegno (Risoluzione n.89/E del 06/10/2016 Agenzia dell'Entrate)

oppure

- presenta modello F24

In caso di ditte estere:

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

14.2 Documento di gara unico europeo

Il concorrente compila il Documento di gara unico europeo strutturato sulla piattaforma SATER. Compila, eventualmente, il Documento di gara unico europeo anche per ciascuna ausiliaria.

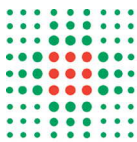
Il Documento di gara unico europeo deve essere presentato:

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

14.3 Documentazione in caso di concordato preventivo

In caso di ammissione 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 degli eventuali provvedimenti di ammissione al concordato e di autorizzazione a partecipare alle gare, nonché dichiara di non partecipare alla gara quale mandataria di un raggruppamento temporaneo di imprese e che le altre imprese aderenti al raggruppamento non sono assoggettate ad una procedura concorsuale ai sensi dell'articolo 95, commi 4 e 5, del Decreto Legislativo n. 14/2019.

Il concorrente presenta 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.

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 inserisce in piattaforma:

- 1) la dichiarazione di avvalimento (nell' Allegato A - Domanda di partecipazione);
- 2) il contratto di avvalimento (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, ovvero della percentuale in caso di servizio indivisibili, che saranno eseguite dai singoli operatori economici riuniti o consorziati.

Per i consorzi ordinari o GEIE già costituiti

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

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

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

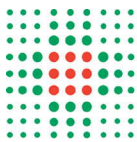
Per le aggregazioni di retisti: se la rete è dotata di un organo comune con potere di rappresentanza e soggettività giuridica

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

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

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

Per le aggregazioni di imprese aderenti al contratto di rete: se la rete è dotata di un organo



comune privo del potere di rappresentanza o se la rete è sprovvista di organo comune, ovvero, se l'organo comune è privo dei requisiti di qualificazione richiesti, partecipa nelle forme del raggruppamento temporaneo di imprese costituito o costituendo

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

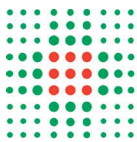
15. OFFERTA TECNICA

L'operatore economico inserisce sulla piattaforma SATER, per ogni singolo lotto, la documentazione relativa all'offerta tecnica secondo le modalità previste dalla piattaforma stessa. L'offerta tecnica deve essere firmata digitalmente dal legale rappresentante del concorrente o da un suo procuratore come già indicato al precedente punto 14.1.

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

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

1. Allegato C - Scheda informativa dispositivo compilata in ogni sua parte – ***firmato digitalmente***.
Si sottolinea l'importanza di tale documento e, pertanto, si raccomanda una puntuale e dettagliata compilazione della tabella - allegato C - con particolare riguardo, relativamente ai lotti 1,5,6,7,8,9,11,12,14, per le informazioni che determinano attribuzione di punteggi. In particolare, laddove viene richiesto distintamente di indicare un numero (es. "gamma misure"), le informazioni dovranno essere conteggiate ed espresse in forma numerica sull'allegato C, e trovare riscontro nella documentazione tecnica presentata.
E' possibile completare le informazioni di cui all'allegato C con specifici elenchi solo se dedicati unicamente al parametro trattato.
Le dichiarazioni dell'allegato C costituiranno la base per la valutazione della conformità e dei parametri per i punteggi di qualità, in particolare quelli di tipo quantitativo e tabellare, ferma restando la facoltà della Commissione giudicatrice di verificarle nella documentazione tecnica presentata.
2. Schede tecniche e depliant illustrativi inerenti i prodotti offerti – ***non firmate***. Le schede tecniche dovranno contenere tutte le informazioni riguardanti i prodotti offerti in termini di descrizione e funzionamento, ed in particolare, quelle relative a:



- numero di Repertorio Nazionale dei Dispositivi Medici per i DM commercializzati in Italia dopo il 1 maggio 2007 ai sensi del DM 21 dicembre 2009 e, per i DM non obbligatori, dichiarazione / autocertificazione attestante gli obblighi previsti;
 - classificazione Nazionale dei Dispositivi Medici – CND
 - UDI
 - classe di rischio
 - marcatura CE
 - indicazioni e controindicazioni all'uso
 - informazioni necessarie per garantire l'utilizzo in totale sicurezza
3. Schede tecniche / depliant illustrativi riferiti ai dispositivi necessari per l'applicazione e l'utilizzo dei prodotti offerti che verranno forniti in comodato d'uso gratuito per i lotti ove richiesto – **non firmate**;
 4. *Per il solo lotto 9* Dichiarazione specifica sull'utilizzo del dispositivo offerto per la ricostruzione dei difetti cranici o confezionamento di cranioplastiche - **firmata**;
 5. Eventuale dichiarazione delle parti della fornitura che si intendono subappaltare - **firmata** ;
 6. Eventuale contratto di avalimento finalizzato al miglioramento dell'offerta;
 7. Documentazione riguardante la conformità dei dispositivi ai requisiti stabiliti dal Regolamento dei Dispositivi Medici (UE) 2017/745 o alla Direttiva Europea dei dispositivi Medici 93/42/CE (D.Lgs. 46/97) e s.m.i. - **non firmata**;
 8. Ogni altra documentazione tecnica atta a desumere le caratteristiche dei prodotti e, relativamente ai lotti 1,5,6,7,8,9,11,12,14, le informazioni che si ritengono utili ai fini della valutazione dei criteri indicati nell'allegato F e riportati dettagliatamente per ogni lotto nell'allegato B;
 9. Catalogo illustrato, dettagliato ed aggiornato del materiale, oggetto della gara, prodotto e/o commercializzato dalla Ditta - **non firmato**. Qualora lo spazio sulla piattaforma non fosse sufficiente ad ospitare l'intero catalogo, è consentito inserire l'indirizzo web o un link da cui consultarlo ed eventualmente scaricarlo.

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

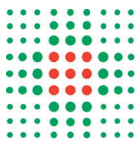
In caso di carenza sostanziale della documentazione tecnica complessivamente presentata dalla Ditta, tale da non consentire la valutazione dei prodotti offerti, la Commissione attribuirà un punteggio pari a 0 ai relativi criteri.

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

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

Il concorrente a tal fine allega anche una copia firmata della relazione tecnica adeguatamente oscurata nelle parti ritenute costituenti segreti tecnici e commerciali.

Resta ferma la facoltà della stazione appaltante di valutare la fondatezza delle motivazioni addotte e di



chiedere al concorrente di dimostrare la tangibile sussistenza di eventuali segreti tecnici e commerciali.

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

15.1 Campioni

Le Ditte concorrenti dovranno produrre, per ogni lotto offerto, la relativa campionatura gratuita.

La campionatura, sterile ed in confezione di vendita (salvo diversa indicazione), dovrà essere inviata nelle quantità indicate, distintamente per ciascun lotto, nell'allegato B – Elenco lotti.

La Ditta potrà recapitare le campionature, distinte lotto per lotto, in un unico plico recante l'intestazione della Ditta mittente, al seguente indirizzo:

Magazzino Farmacia Edificio G
FARMACIA OSPEDALE MAGGIORE
Largo Nigrisoli 2 – Bologna

Consegna dalle ore 7:30 alle ore 13:30 dal lunedì al venerdì

Sul plico dovrà essere riportata la seguente indicazione:

“Campionatura relativa alla Procedura Aperta per la fornitura di dispositivi e materiali per la cementazione e sostituti d’osso per le esigenze delle Aziende Sanitarie appartenenti all’Area Vasta Emilia Centro”

e dovrà pervenire tassativamente entro i termini indicati in piattaforma SATER.

I campioni dovranno essere presentati in confezioni separate per ogni lotto offerto e dovranno riportare, ben visibile, il nome della Ditta mittente; dovranno inoltre essere accompagnati da una distinta riepilogativa, in duplice copia, con i seguenti dati:

- numero del lotto di gara;
- nome commerciale e descrizione del campione, codice articolo della Ditta fornitrice e di quella produttrice se diversa;
- quantità di pezzi acclusi.

L'etichetta o la stampigliatura sulla carta di confezionamento deve essere quella dei prodotti in vendita e perciò conforme a tutti i necessari riferimenti di legge, in particolare a quanto previsto dal D.Lgs. n. 46/97 e successivi aggiornamenti.

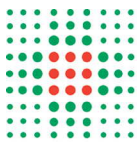
I campioni potranno essere provati, in tal caso la ditta dovrà fornire l'eventuale strumentario necessario allo svolgimento della prova.

In particolare, si sottolinea che **per i lotti 11 e 12**, al fine di consentire l'attribuzione del punteggio relativo alla maneggevolezza ed ergonomia della strumentario, si richiede l'invio di campionatura anche dello strumentario per l'introduzione dei dispositivi offerti, che potrà poi essere ritirato a conclusione della procedura.

I campioni sono da considerarsi a titolo GRATUITO.

La quantità e la corrispondenza della campionatura rispetto a quanto offerto per ciascun lotto sarà accertata successivamente, in seguito all'apertura della documentazione tecnica.

L'esame della campionatura è da ritenersi indispensabile per la valutazione della conformità nei lotti aggiudicabili al minor prezzo; si sottolinea, pertanto, che il mancato invio della campionatura richiesta potrebbe determinare la non conformità dei prodotti offerti, stante l'impossibilità da parte della commissione giudicatrice di accertarla.



L'esame della campionatura è da ritenersi, altresì, indispensabile per l'attribuzione dei punteggi nei lotti aggiudicabili all'offerta economicamente più vantaggiosa; si sottolinea, pertanto, che il mancato invio della campionatura richiesta potrebbe determinare l'impossibilità da parte della commissione giudicatrice di valutare alcuni criteri dei prodotti offerti (meglio indicati nell'allegato B – Elenco lotti)

Qualora la Commissione giudicatrice ne ravvisasse la necessità, le ditte concorrenti dovranno essere disponibili a fornire altri prodotti-campioni, su indicazione della Commissione stessa, entro 5 giorni dalla richiesta, o nel diverso termine indicato.

La campionatura dei prodotti offerti dalle ditte concorrenti che risulteranno aggiudicatrici della fornitura costituirà parametro di valutazione della fornitura stessa nel corso della vigenza del rapporto contrattuale tra il Fornitore e le singole Aziende sanitarie, al fine di verificare la identità del prodotto aggiudicato con quello consegnato nel corso dell'intera fornitura.

Decorsi 120 giorni dalla comunicazione dell'aggiudicazione definitiva, nei successivi 30 giorni le ditte che non risulteranno aggiudicatrici si impegnano a provvedere, a proprie spese, al ritiro della campionatura presentata. In caso contrario, l'Azienda provvederà a cedere il materiale gratuitamente ad associazioni senza scopo di lucro o comunque allo smaltimento della campionatura.

16. OFFERTA ECONOMICA

L'operatore economico presenta l'offerta sulla Piattaforma compilando obbligatoriamente tutte le sezioni dell'apposita pagina, che includeranno codice prodotto, denominazione prodotto, codice UDI, casa produttrice, misure, confezionamento, prezzo unitario e aliquota IVA, percentuale di sconto su listino (a cui l'Ente farà riferimento per acquisto di prodotti non compresi in gara - art. 8 del capitolato speciale di gara), importo oneri aziendali concernenti l'adempimento delle disposizioni in materia di salute e sicurezza sui luoghi di lavoro e allega negli appositi slot i seguenti file:

- allegato D - Dettaglio prezzi - **da allegare solo all'offerta per il lotto 15**

L'allegato dovrà essere completato con i prezzi di offerta dei singoli pezzi che concorrono alla formazione del prezzo totale del kit offerto. Le Aziende Sanitarie interessate si riservano la facoltà di acquistare anche singolarmente, se necessario, i dispositivi che compongono il kit. Si sottolinea che la somma dei prezzi dei singoli pezzi deve coincidere con il prezzo di offerta del kit - **firmato digitalmente**

- allegato E – Tracciato record

Per ogni lotto offerto dovrà essere compilato ed inserito in piattaforma il foglio excel denominato allegato E – Tracciato record, che dovrà contenere i dati di tutti i singoli dispositivi che la ditta intende come compresi nella propria offerta – **non firmato**;

Tali dati sono necessari per l'inserimento degli articoli negli applicativi aziendali che verranno utilizzati dalle aziende sanitarie nel corso della fornitura;

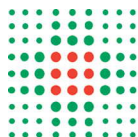
- ultimo Listino Prezzi ufficiale – **non firmato**;

- giustificazioni relative all'offerta, ai sensi dell'articolo 110 del Codice (punto 22 del presente disciplinare) - **firmato digitalmente**

A titolo esemplificativo, l'operatore economico potrà riportare i seguenti dati:

- *economie nel processo di fabbricazione dei prodotti, dei servizi prestati o del metodo di costruzione*
- *soluzioni tecniche prescelte o condizioni eccezionalmente favorevoli di cui dispone l'offerente per eseguire la fornitura*
- *originalità della fornitura proposta dall'offerente*
- *costi per la sicurezza*
- *utili d'impresa*

Le cifre indicate in relazione al prezzo unitario verranno prese in considerazione fino al secondo decimale.



Sono inammissibili le offerte economiche che superino l'importo a base d'asta indicato distintamente per ogni lotto.

La Ditta è tenuta a precisare nell'offerta l'aliquota IVA a cui è assoggettata la fornitura oggetto della presente procedura. Ai sensi della legge 190/2014 e dell'art.17 ter DPR 633/72 l'Azienda corrisponderà un corrispettivo equivalente all'imponibile fattura versando la quota IVA all'Erario, come sostituto d'imposta, se ed in quanto dovuta, ad eccezione dei casi di cui all'art. 17, comma 6 DPR 633/72 e successive modifiche e integrazioni.

Il Datore di Lavoro Committente, valutate le attività oggetto dell'appalto, come previsto dall'art 26 c3-bis del D.Lgs n. 81/2008 e s.m.i, precisa che NON elabora il DUVRI perché non è richiesto per servizi di natura intellettuale, per mere forniture di materiali o attrezzature, nonché per i lavori o servizi la cui durata non sia superiore ai cinque giorni.

17. CRITERIO DI AGGIUDICAZIONE

L'appalto sarà aggiudicato, per singolo lotto purché completo, secondo la seguente suddivisione:

- lotti 2,3,4,10,13,15,16 in base al criterio del minor prezzo, ai sensi dell'art. 108, comma 3 del Codice, previa conformità dei prodotti offerti con quanto richiesto nella documentazione di gara.
- lotti 1,5,6,7,8,9,11,12,14 in base al criterio dell'offerta economicamente più vantaggiosa individuata sulla base del miglior rapporto qualità/prezzo, ai sensi dell'art. 108, comma 2 del Codice e per i quali la valutazione dell'offerta tecnica e dell'offerta economica sarà effettuata in base ai seguenti punteggi:

	PUNTEGGIO MASSIMO
Offerta tecnica	70
Offerta economica	30
TOTALE	100

17.1 Criteri di valutazione dell'offerta tecnica

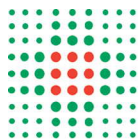
Relativamente ai lotti 1,5,6,7,8,9,11,12,14, il punteggio dell'offerta tecnica è attribuito sulla base dei criteri di valutazione elencati nella sottostante tabella e riportati nell'allegato F – Parametri di valutazione. Con la lettera D vengono indicati i "Punteggi discrezionali", vale a dire i punteggi il cui coefficiente è attribuito in ragione dell'esercizio della discrezionalità spettante alla commissione giudicatrice.

Con la lettera Q vengono indicati i "Punteggi quantitativi", vale a dire i punteggi il cui coefficiente è attribuito mediante applicazione di una formula matematica di proporzionalità - Q = direttamente proporzionale (valore max : max punti = valore offerto : x), Qi = inversamente proporzionale (valore offerto : valore minimo = max punti : x).

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

Tabella dei criteri di valutazione dell'offerta tecnica

LOTTO	CRITERI DI VALUTAZIONE	Tipo	MODALITA' DI ATTRIBUZIONE DEL PUNTEGGIO
1, 5, 6, 7, 8, 9	1. Maggiore modulo di elasticità (5 punti)	Q	Il punteggio massimo sarà attribuito al dispositivo che presenta il modulo di elasticità maggiore e proporzionalmente agli altri dispositivi

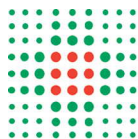


	2. Minore temperatura di polimerizzazione (15 punti)	Qi	Il punteggio massimo sarà attribuito al dispositivo che presenta la temperatura di polimerizzazione minore e proporzionalmente agli altri dispositivi
	3. Minore volume di monomero liquido (15 punti)	Qi	Il punteggio massimo sarà attribuito al dispositivo che presenta volume di monomero liquido minore e proporzionalmente agli altri dispositivi
	4. Facilità d'uso e funzionalità di applicazione (35 punti)	D	Il punteggio sarà attribuito discrezionalmente con riferimento alle caratteristiche indicate nel criterio
11 e 12	1. Ampiezza gamma di misure (30 punti)	D	Il punteggio sarà attribuito discrezionalmente in base alla più ampia gamma di misure disponibili, tenendo conto anche della possibilità di utilizzo delle diverse misure
	2. Maneggevolezza ed ergonomia dello strumentario (35 punti)	D	Il punteggio sarà attribuito discrezionalmente, con riferimento alle caratteristiche dello strumentario indicate nel criterio
	3. Strumentario monouso SI /NO (5 punti)	T	Punti 5 saranno attribuiti a fronte della presenza di strumentario monouso, punti 0 in assenza di tale caratteristica
14	1. Ampiezza gamma di accessori (10 punti)	D	Il punteggio sarà attribuito discrezionalmente in base alla più ampia gamma di accessori disponibili, tenendo conto anche della possibilità di utilizzo degli stessi
	2. Unità di controllo integrata nel manipolo ed a batteria (5 punti)	T	Punti 5 saranno attribuiti a fronte della presenza di unità di controllo integrata nel manipolo ed a batteria, punti 0 in assenza di tale caratteristica
	3. Facilità di sostituzione degli accessori (20 punti)	D	Il punteggio sarà attribuito discrezionalmente, con riferimento alla caratteristica indicata nel criterio
	4. Maneggevolezza (35 punti)	D	Il punteggio sarà attribuito discrezionalmente, con riferimento alla caratteristica indicata nel criterio

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

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

Relativamente ai lotti 2,3,4,10,13,15,16 l'offerta tecnica sarà sottoposta a valutazione al fine di verificare la conformità dei prodotti offerti e la presenza dei requisiti essenziali, come dettagliati all'allegato B Elenco prodotti, in mancanza dei quali l'offerta sarà ritenuta inammissibile. Tale conformità sarà valutata



dalla Commissione giudicatrice sulla base della documentazione tecnica e della campionatura, ove richiesta.

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

Lotti 1,5,6,7,8,9,11,12,14 L'attribuzione del punteggio dell'offerta tecnica sarà effettuata in seguito a valutazione tecnico-qualitativa dei prodotti offerti, svolta sulla base della documentazione tecnica pervenuta, comprensiva di schede tecniche e campionatura, ove richiesta. A ciascuno degli elementi qualitativi cui è assegnato un punteggio discrezionale, indicato con "D" nella tabella su esposta, viene attribuito un coefficiente variabile da zero ad uno, secondo la tabella sotto riportata, adeguatamente motivato. Successivamente, se necessario, si procederà alla riparametrazione di cui al punto 17.4, attribuendo il valore 1 al coefficiente più elevato e ricalcolando proporzionalmente gli altri coefficienti.

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

A ciascuno degli elementi quantitativi cui è assegnato un punteggio indicato con "Q" o "Qi" nella tabella, è attribuito un valore - calcolato proporzionalmente per Q (valore max : punti max = valore offerto : x) o inversamente proporzionale per Qi (valore min : valore offerto = x : punti max) - tra l'offerta migliore, che otterrà il massimo punteggio previsto, e le altre offerte, fermo restando il punteggio 0 all'offerta che non dovesse possedere l'attributo valutato.

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

Lotti 2,3,4,10,13,15,16 Non applicabile.

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

Lotti 1,5,6,7,8,9,11,12,14 Il punteggio relativo al prezzo viene attribuito come segue:

punti 30 - relativamente ai lotti 1,5,6,7,8,9,11,12,14 – verranno attribuiti alla Ditta che avrà offerto il prezzo più basso,

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

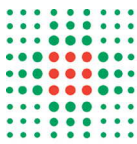
per le altre ditte il punteggio del prezzo sarà determinato in misura inversamente proporzionale al prezzo (prezzo offerto: prezzo più basso = 30:x).

Lotti 2,3,4,10,13,15,16 Non applicabile.

17.4 Metodo per il calcolo dei punteggi

Lotti 1,5,6,7,8,9,11,12,14 La commissione, terminata l'attribuzione dei coefficienti agli elementi qualitativi e quantitativi, procederà, in relazione a ciascuna offerta, all'assegnazione dei punteggi.

Sulle offerte che avranno superato la soglia di sbarramento si procederà quindi alla riparametrazione dei criteri discrezionali, come segue: al fine di non alterare i pesi stabiliti tra i vari criteri, se nei singoli criteri discrezionali nessun concorrente ottiene il punteggio massimo, tale punteggio viene riparametrato, singolarmente per ogni criterio D, attribuendo il punteggio massimo previsto all'offerta del concorrente



che ha ottenuto il punteggio più alto e ricalcolando proporzionalmente i punteggi per le offerte degli altri concorrenti.

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

La gara sarà aggiudicata al concorrente che avrà ottenuto il punteggio totale, composto dalla somma del punteggio dell'offerta economica e del punteggio dell'offerta tecnica, più alto.

Lotti 2,3,4,10,13,15,16 Il calcolo dei punteggi non è applicabile per questi lotti. La graduatoria di aggiudicazione sarà formulata automaticamente dalla piattaforma SATER, sulle offerte ammesse, in base al valore offerto per il lotto, attribuendo la prima posizione all'offerta al minor prezzo.

18. COMMISSIONE GIUDICATRICE

La commissione giudicatrice, nominata dopo la scadenza del termine per la presentazione delle offerte, sarà composta da 3 membri, esperti nello specifico settore cui si riferisce l'oggetto del contratto. In capo ai commissari non devono sussistere cause ostative alla nomina ai sensi dell'art 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 profilo del committente nella sezione "Amministrazione trasparente".

La commissione giudicatrice è responsabile della valutazione delle offerte tecniche ed economiche dei concorrenti e può riunirsi con modalità telematiche che salvaguardino la riservatezza delle comunicazioni ed opera attraverso la piattaforma di approvvigionamento digitale.

19. SVOLGIMENTO DELLE OPERAZIONI DI GARA

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

Eventuali aggiornamenti di tale termine, se necessari, così come le date delle successive sedute, saranno comunicate ai concorrenti tramite la piattaforma SATER.

La Piattaforma consente lo svolgimento delle operazioni e delle sessioni di gara preordinate allo sblocco ed all'esame:

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

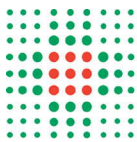
La piattaforma garantisce il rispetto delle disposizioni del codice in materia di riservatezza delle operazioni e delle informazioni relative alla procedura di gara, nonché il rispetto dei principi di trasparenza.

20. VERIFICA DOCUMENTAZIONE AMMINISTRATIVA

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

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

Ad esito delle verifiche di cui sopra, si provvederà a:



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

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.

21. VALUTAZIONE DELLE OFFERTE TECNICHE ED ECONOMICHE

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

Dopo lo sblocco, la commissione giudicatrice procede, in più sedute successive, in modalità riservata, all'esame e valutazione delle offerte presentate dai predetti concorrenti e, relativamente ai lotti 1,5,6,7,8,9,11,12,14 assegna i punteggi, applicando i criteri e le formule indicati nel bando e nel presente disciplinare, mentre per i restanti lotti 2,3,4,10,13,15,16 verifica la conformità dei prodotti offerti. Gli esiti delle valutazioni sono registrati dalla piattaforma.

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

La commissione giudicatrice rende visibile ai concorrenti tramite la piattaforma:

- a) per tutti i lotti, le eventuali esclusioni dalla gara dei concorrenti;
- b) per i lotti 1,5,6,7,8,9,11,12,14, i punteggi tecnici attribuiti alle singole offerte tecniche.

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

La commissione giudicatrice procede, in seduta pubblica virtuale, all'apertura delle offerte economiche di ciascun lotto e avvia sulla piattaforma, per ogni lotto, le operazioni di formulazione della graduatoria, secondo i criteri e le modalità descritte nel disciplinare e previste in piattaforma.

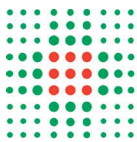
Per i lotti 1,5,6,7,8,9,11,12,14, nel caso in cui le offerte di due o più concorrenti ottengano lo stesso punteggio totale, ma punteggi parziali differenti, verrà avvantaggiato il concorrente che ha ottenuto il miglior punteggio sull'offerta tecnica.

Per tutti i lotti, nel caso in cui le offerte di due o più concorrenti ottengano lo stesso punteggio complessivo e, se del caso, 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 per le comunicazioni di cui all'articolo 2.3. Il vantaggio in graduatoria verrà attribuito alla migliore nuova offerta economica e le altre a seguire, secondo il medesimo criterio. Ove permanga l'ex aequo la commissione procede ad individuare le posizioni in graduatoria mediante la funzione di sorteggio automatico a disposizione sulla piattaforma. La stazione appaltante comunica il giorno e l'ora del sorteggio, secondo le modalità previste all'articolo 2.3.

La commissione giudicatrice rende visibili ai concorrenti, in piattaforma, i prezzi offerti. All'esito delle operazioni di cui sopra, la commissione, redige la graduatoria e comunica la proposta di aggiudicazione al RUP.

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

Relativamente ai lotti aggiudicati secondo il criterio dell'offerta economicamente più vantaggiosa, sono considerate anormalmente basse le offerte che presentano 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.

Al ricorrere di tale presupposto, il RUP, avvalendosi, se ritenuto necessario, della commissione, ne verifica la congruità, serietà, sostenibilità e realizzabilità valutando le giustificazioni già allegate dall'operatore economico, in sede di presentazione dell'offerta economica.

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

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

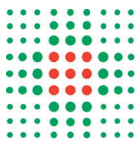
23. AGGIUDICAZIONE DELL'APPALTO E STIPULA DEL CONTRATTO

La proposta di aggiudicazione è formulata in favore del concorrente che ha presentato la migliore offerta. Qualora vi sia stata verifica di congruità delle offerte anomale, la proposta di aggiudicazione è formulata dal RUP al termine del relativo procedimento. Qualora nessuna offerta risulti conveniente o idonea in relazione all'oggetto del contratto, non si procede all'aggiudicazione.

L'aggiudicazione è disposta all'esito positivo della verifica del possesso dei requisiti prescritti dal presente disciplinare ed è immediatamente efficace. In caso di esito negativo delle verifiche, si procede all'esclusione, alla segnalazione all'ANAC nonché all'incameramento della garanzia provvisoria. Si procede, quindi, alla riformulazione della graduatoria ed alle verifiche nei termini sopra indicati. Nell'ipotesi di ulteriore esito negativo delle verifiche si procede, nei termini sopra detti, scorrendo la graduatoria.

La stipulazione del contratto è subordinata al positivo esito delle procedure previste dalla normativa vigente in materia di lotta alla mafia, fatto salvo quanto previsto dall'art. 88 comma 4-*bis* e 89 e dall'art. 92 comma 3 del d.lgs. 159/2011. Pertanto, come da protocollo di Legalità del 19/06/2018 con la Prefettura di Bologna, in deroga alle soglie di valore previste dalla normativa vigente, questa Stazione Appaltante procederà a richiedere alla ditta aggiudicataria informazione antimafia ex artt.84 e 91 D.lgs 159/2011, tramite Banca Dati Nazionale Antimafia (B.D.N.A.), per tutti gli importi di aggiudicazione superiori a 50.000,00 euro.

La sottoscrizione del contratto, ovvero le concessioni o le autorizzazioni, effettuate prima dell'acquisizione delle informazioni di cui al D. lgs. 159/2011, anche al di fuori delle soglie di valore ivi previste, sono corrisposte sotto condizione risolutiva, pertanto, questa Azienda USL procederà alla



revoca della concessione e allo scioglimento del contratto qualora dovessero intervenire informazioni interdittive. Il mancato rispetto del protocollo di legalità costituisce causa di risoluzione del contratto, ai sensi dell'articolo 83-bis, del decreto legislativo 159/2011.

Il contratto è stipulato non prima di 35 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 è da ritenersi 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.

Ai fini della stipulazione del contratto, l'aggiudicatario dovrà presentare la garanzia definitiva calcolata 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 dell'Azienda Sanitaria interessata, 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.

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

24. OBBLIGHI RELATIVI ALLA TRACCIABILITÀ DEI FLUSSI FINANZIARI

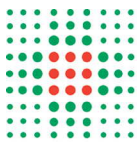
Il contratto d'appalto è soggetto agli obblighi in tema di tracciabilità dei flussi finanziari di cui alla Legge 13 agosto 2010, n. 136. L'affidatario deve comunicare alla stazione appaltante:

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

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

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

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



idonei a garantire la piena tracciabilità delle operazioni per il corrispettivo dovuto in dipendenza del presente contratto.

25. CLAUSOLA SOCIALE E ALTRE CONDIZIONI PARTICOLARI DI ESECUZIONE

Non applicabile al presente contratto.

26. CODICE DI COMPORTAMENTO

Nello svolgimento delle attività oggetto del contratto di appalto, l'aggiudicatario deve uniformarsi ai principi e, per quanto compatibili, ai doveri di condotta richiamati nel Decreto del Presidente della Repubblica 16 aprile 2013 n. 62 e nel codice di comportamento di questa stazione appaltante e nel Piano Triennale di Prevenzione della Corruzione e della Trasparenza, nonché nella sottosezione 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 <https://www.ausl.bologna.it/amministrazione-trasparente/disposizioni-general/atti-general/cdcc>.

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 piattaforme di e-procurement, nel rispetto di quanto previsto dall'articolo 35 del Codice e dalle vigenti disposizioni in materia di diritto di accesso ai documenti amministrativi, secondo le modalità indicate all'articolo 36 del codice.

In sede di partecipazione, l'operatore economico potrà presentare apposita dichiarazione di segretezza sulla parte di documentazione che ritiene non oggetto di accesso agli atti, adeguatamente motivata ex art 35 comma 4 lett. a) del D.Lgs. 36/2023. È comunque facoltà di questa Stazione Appaltante, in conformità alla giurisprudenza di merito, soddisfare la richiesta di accesso di altri operatori economici partecipanti alla procedura di gara, qualora la richiesta pervenga nei termini di impugnazione del provvedimento di aggiudicazione e sia ravvisabile un interesse diretto e concreto adeguatamente motivato, tale da dimostrare la indispensabilità a tutela dei propri interessi della documentazione eventualmente secretata.

Qualora la richiesta di accesso sia presentata oltre i termini di impugnazione di cui sopra, sarà messa a disposizione la sola documentazione non coperta da segretezza.

Il SAAV garantirà comunque la visione e l'eventuale estrazione di copia di quella parte della documentazione richiesta dagli aventi diritto ai sensi del comma 5 dell'art 35 del D. Lgs. 36/2023.

In caso di mancata presentazione di tale dichiarazione, il SAAV consentirà l'accesso.

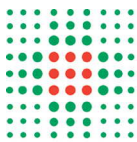
28. DEFINIZIONE DELLE CONTROVERSIE

Per le controversie derivanti dalla presente procedura di gara è competente il Tribunale Amministrativo di Bologna.

Si precisa che il contratto non conterrà la clausola compromissoria.

Trova applicazione la disciplina di cui all'articolo 215 del Codice relativamente al collegio consultivo tecnico formato secondo le modalità di cui all'allegato V.2 del Codice, al fine di prevenire le controversie o consentire la rapida risoluzione delle stesse o delle dispute tecniche di ogni natura che possano insorgere nell'esecuzione del contratto. I costi sono ripartiti tra le parti.

Il collegio è costituito da n. 3 membri.



29. TRATTAMENTO DEI DATI PERSONALI

29.1 Informativa

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

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

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

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

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

I dati raccolti potranno altresì essere conosciuti da:

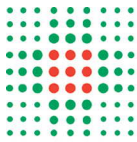
- Soggetti esterni, i cui nominativi sono a disposizione degli interessati, facenti parte della Commissione;
- Soggetti terzi fornitori di servizi per l'Azienda, o comunque ad essa legati da rapporto contrattuale, unicamente per le finalità sopra descritte, previa designazione in qualità di Responsabili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

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

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

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

Il periodo di conservazione dei dati, ad esclusione di quelli soggetti a conservazione illimitata ai sensi di leggi, è di norma 10 anni dalla conclusione dell'esecuzione del contratto comunque per un arco di tempo non superiore a quello necessario all'adempimento degli obblighi normativi. A tal fine, anche mediante controlli periodici, verrà verificata costantemente la stretta pertinenza, non eccedenza e indispensabilità dei dati rispetto al perseguimento delle finalità sopra descritte. I dati che, anche a seguito delle verifiche,



risultano eccedenti o non pertinenti o non indispensabili non saranno utilizzati, salvo che per l'eventuale conservazione, a norma di legge, dell'atto o del documento che li contiene.

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

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

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

I recapiti del Responsabile della protezione dei dati (DPO) sono: dpo@aosp.bo.it; [PEC dpo@pec.aosp.bo.it](mailto:dpo@pec.aosp.bo.it).

30. DISPOSIZIONI FINALI

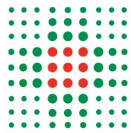
In caso di modificazione dell'assetto societario o gestionale dell'impresa la ditta aggiudicataria, nel termine di trenta giorni dall'intervenuta modificazione, dovrà trasmettere all'Ufficio Territoriale del Governo di Bologna, copia degli atti dai quali risulta l'intervenuta modificazione relativamente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

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

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

Distinti saluti.

IL DIRETTORE
DEL SERVIZIO ACQUISTI AREA VASTA



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

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

Dipartimento Amministrativo
Servizio Acquisti Area Vasta
Settore Beni Sanitari

Il direttore

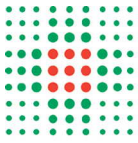
CAPITOLATO SPECIALE

PROCEDURA APERTA PER LA FORNITURA DI DISPOSITIVI E MATERIALI PER LA CEMENTAZIONE OSSEA E SOSTITUTI D'OSSEO PER LE ESIGENZE DI AZIENDA USL DI BOLOGNA, ISTITUTO ORTOPEDICO RIZZOLI DI BOLOGNA, AZIENDA OSPEDALIERO-UNIVERSITARIA DI BOLOGNA, AZIENDA USL DI IMOLA, AZIENDA USL E AZIENDA OSPEDALIERA DI FERRARA, APPARTENENTI ALL'AREA VASTA EMILIA CENTRO.

PERIODO: triennale + 3 anni di rinnovo

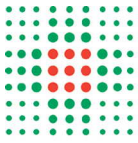
IMPORTO MASSIMO TRIENNALE € 6.799.173,00= IVA esclusa

Codice d'Identificazione Gare (CIG) indicati in piattaforma SATER



INDICE

Art. 1) Oggetto della Gara.....	3
Art. 2) Durata della fornitura.....	3
Art. 3) Quantitativi	3
Art. 4) Conformità dei prodotti.....	4
Art. 5) Aggiornamento tecnologico.....	5
Art. 6) Variazioni della normativa	5
Art. 7) Brevetti industriali e diritti d'autore	5
Art. 8) Acquisto di prodotti non assegnati in gara	6
Art. 9) Consulenza tecnica.....	6
Art.10) Strumentario in comodato d'uso gratuito.....	6
Art.11) Stoccaggio di base / conto deposito.....	8
Art.12) Periodo di prova	8
Art.13) Obblighi dell'aggiudicatario	8
Art.14) Personale e obblighi previdenziali, fiscali e assicurativi della ditta	9
Art.15) Confezionamento	9
Art.16) Consegna.....	9
Art.17) Controlli e resi per merci non conformi.....	10
Art.18) Acquisto in danno.....	11
Art.19) Obbligo di Riservatezza dei dati.....	11
Art.20) Obblighi in materia di sicurezza e salute sul lavoro.....	11
Art.21) Penalità	12
Art.22) Risoluzione del contratto	12
Art.23) Responsabilità.....	13
Art.24) Fatturazione, Pagamento, Ordini e documenti di trasporto	13
Art.25) Modifiche del contratto e subappalto.....	16
Art.26) Divieto di cessione del contratto e dei crediti	16
Art.27) Recesso dal contratto	17
Art.28) Clausola di revisione prezzi.....	17
Art.29) Clausola Whistleblowing	17
Art.30) Clausole contrattuali di cui a Intesa per la Legalità 19.06.2018 Prefettura Bologna...	17
Art.31) Controversie e Foro competente.....	19



Art. 1) Oggetto della Gara

L'affidamento della fornitura ha per oggetto dispositivi e materiali per la cementazione ossea e la rigenerazione ossea per le Aziende Sanitarie appartenenti all'Area Vasta Emilia Centro e sarà regolato dalle norme del presente capitolato speciale.

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

Art. 2) Durata della fornitura

La fornitura avrà la durata di 3 anni, eventualmente rinnovabile per ulteriori 3 anni

La stazione appaltante si riserva la facoltà, che la Ditta si impegna ad accettare con la firma del presente Capitolato, di prorogare il contratto per non oltre 180 giorni alle condizioni pattuite fino a quando non avrà provveduto alla stipula di un nuovo contratto.

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

Art. 3) Quantitativi

Le quantità previste sono indicative del normale fabbisogno presunto triennale complessivo delle Aziende Sanitarie interessate. Detti quantitativi potranno subire variazioni quantitative in più o in meno, nei limiti previsti dalla normativa vigente, in relazione alla reale attività.

Modifica del contratto in fase di esecuzione

Opzione di rinnovo del contratto

La stazione appaltante si riserva la facoltà di rinnovare il contratto, alle medesime condizioni, per una durata pari a tre anni, eventualmente esercitati singolarmente, per un importo triennale stimato in €6.799.173,00, al netto di Iva e/o di altre imposte e contributi di legge, nonché degli oneri per la sicurezza dovuti a rischi da interferenze. La stazione appaltante esercita tale facoltà comunicandola all'appaltatore in tempo congruo prima della scadenza del contratto.

Opzione di proroga del contratto

La stazione appaltante si riserva di prorogare il contratto per una durata massima pari a 180 giorni, per un importo pari a €1.133.196,00 IVA esclusa, ai prezzi, patti e condizioni stabiliti nel contratto o alle condizioni di mercato ove più favorevoli per la stazione appaltante (art. 120, comma 10 del Codice). L'esercizio di tale facoltà è comunicato all'appaltatore in tempo congruo 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'articolo 120, comma 11, del Codice. In tal caso il contraente è tenuto all'esecuzione delle prestazioni oggetto del contratto agli stessi prezzi, patti e condizioni previsti nel contratto.

Opzione di modifica del contratto ai sensi dell'articolo 120, comma 1, del Codice

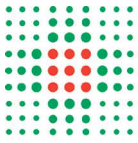
La stazione appaltante si riserva di modificare il contratto in corso di esecuzione, in caso di necessità di ulteriori forniture relative ai dispositivi in oggetto, per un importo corrispondente al 30% dell'importo dei 3 anni a base d'asta, pari a €2.039.752,00.

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.

Il valore globale stimato dell'appalto è pertanto pari ad €18.131.129,00= al netto di IVA, così distinto:

Importo fornitura triennale	€ 6.799.173,00
Importo opzione di rinnovo triennale	€ 6.799.173,00
Importo opzione proroga 180 gg	€ 1.133.196,00
Importo opzione 30%	€ 2.039.752,00
Importo massimo del quinto d'obbligo	€1.359.835,00



Art. 4) Conformità dei prodotti

I prodotti offerti dovranno corrispondere a quanto descritto nell'allegato B Riepilogo lotti e possedere tutte le caratteristiche richieste e devono essere conformi alle norme vigenti in campo nazionale e comunitario per quanto concerne le autorizzazioni alla produzione, all'importazione, all'immissione in commercio e all'uso e dovranno, inoltre, rispondere ai requisiti previsti dalle disposizioni vigenti in materia, all'atto dell'offerta nonché ad ogni altro eventuale provvedimento emanato durante la fornitura.

I prodotti offerti devono risultare conformi ai requisiti stabiliti dal Regolamento dei Dispositivi Medici (UE) 2017/745 o alla Direttiva Europea dei dispositivi Medici 93/42/CE (D.Lgs. 46/97) e s.m.i.

In particolare, a fronte dell'obbligo di registrazione e conservazione dell'UDI in modalità elettronica da parte delle istituzioni sanitarie, come previsto dall'art. 27 comma 9 del 2017/745, per i dispositivi di classe III (certificati secondo il nuovo regolamento), esteso anche ai dispositivi di classe IIb (nuovo regolamento), l'operatore economico sarà tenuto a fornire gli UDI, in formato elettronico, dei dispositivi offerti.

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

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

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

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

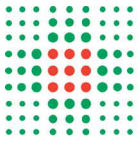
La garanzia sui materiali dovrà essere completa; qualora sui prodotti siano rilevati difetti funzionali o strutturali, la Ditta aggiudicataria si impegna a ritirare i prodotti forniti, non richiedere il pagamento per quelli già utilizzati e sostituirli allo stesso prezzo di aggiudicazione. La ditta aggiudicataria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

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

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

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

- denominazione di vendita del prodotto
- descrizione
- dimensioni e materiali



- nome ed indirizzo della officina di produzione
- data e numero di lotto di fabbricazione

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

Per i prodotti sterili e monouso:

le etichette dovranno riportare anche

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

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

Se trattasi di prodotti risterilizzabili e pluriuso:

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

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

Art. 5) Aggiornamento tecnologico

Qualora, in corso di fornitura, la ditta aggiudicataria dovesse commercializzare nuovi prodotti, analoghi a quelli oggetto della fornitura (anche a seguito di modifiche normative), che presentino migliori caratteristiche di rendimento, oppure nel caso in cui fosse interrotta la produzione dei prodotti offerti e venissero sostituiti con altri, potrà proporre alle Aziende Sanitarie la sostituzione dei prodotti alle stesse condizioni di fornitura ovvero migliorative.

Il fornitore dovrà sottoporre questi ultimi al parere tecnico della Commissione Dispositivi Medici AVEC, secondo le modalità che verranno comunicate alle ditte aggiudicatarie, e, in caso di parere favorevole, previo accordi con l'UO aziendale competente, procedere alla fornitura.

Art. 6) Variazioni della normativa

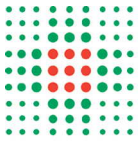
Qualora venga emanata una normativa specifica ovvero i Ministeri competenti arrivino ad un pronunciamento ufficiale sulle certificazioni necessarie di contenuto sostanzialmente diverso o in contrasto con quello espresso nel presente Capitolato e in generale nella documentazione di gara, prima dell'aggiudicazione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

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

Art. 7) Brevetti industriali e diritti d'autore

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

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



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

Art. 8) Acquisto di prodotti non assegnati in gara

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

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

Art. 9) Consulenza tecnica

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

La ditta aggiudicataria, per tutta la durata del contratto, dovrà garantire il servizio di consulenza tecnica relativa alle nuove tipologie di materiali e prestare assistenza tecnica in collaborazione con gli organi dell'Azienda Sanitaria nell'attività di controllo e revisione della merce ed effettuare gratuitamente corsi di formazione al personale interessato delle Aziende Sanitarie in relazione ai dispositivi di nuova introduzione.

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

Art.10) Strumentario in comodato d'uso gratuito

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

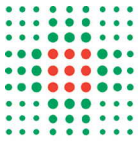
Gli strumentari dovranno essere sempre tempestivamente mantenuti nella dotazione concordata a cura della Ditta aggiudicataria, la qual cosa dovrà avvenire con la consegna di quanto necessario entro i tempi previsti per l'utilizzo dei relativi impianti. Lo strumentario dovrà comunque e sempre garantire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

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

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

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

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



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

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

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

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

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

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

Eventuali apparecchiature biomediche a supporto della fornitura

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

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

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

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

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

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

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



comunicando ai referenti aziendali Vigilanza i rapporti di lavoro a risoluzione delle azioni correttive poste in essere.

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

Art.11) Stoccaggio di base / conto deposito

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

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

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

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

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

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

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

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

Art.12) Periodo di prova

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

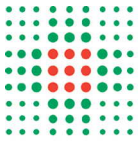
In tal caso la ditta aggiudicataria:

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

Art.13) Obblighi dell'aggiudicatario

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

- consegnare materiali di recente produzione e se soggetti a scadenza, con almeno 2/3 della loro validità al momento della consegna;
- comunicare all'Ufficio Ordini, in via formale, al momento del ricevimento dell'ordine, l'eventuale impossibilità di consegna entro il termine previsto all'art.16 del presente capitolato;
- fornire i prodotti della stessa casa produttrice indicata in offerta per tutta la durata della fornitura;
- inviare ciascun prodotto offerto appartenente possibilmente ad un unico lotto di produzione e comunque ad indicare sulla bolla di consegna il/i numero/i di lotto/i e la /e data/e di scadenza; in caso contrario l'accettazione sarà rimessa al Farmacista/Magazziniere incaricato del controllo in entrata;



- comunicare tempestivamente alla Farmacia interna e/o l'U.O. di competenza di ciascuna Azienda Sanitaria interessata, qualsiasi variazione eventualmente intervenuta relativa ai prodotti aggiudicati;
- ricevere estemporaneamente prodotti resi dalla Farmacia/Economato anche nella eventualità di revoca, di ridotta o cessata movimentazione o prossimi alla scadenza e a concordare con il Servizio interessato l'accredito di pari valore o la sostituzione con uguali prodotti a scadenza differita.

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

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

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

In caso di mancato adempimento dei suddetti obblighi, accertato dall'Azienda USL o ad essa segnalato dall'Ispettorato del Lavoro, l'Azienda USL procederà ad una detrazione, sui pagamenti da effettuarsi, della somma occorrente per l'adempimento degli obblighi di cui sopra, senza che la ditta possa opporre eccezione né abbia titolo a pretendere risarcimento dei danni. Le detrazioni proseguiranno finché l'Ispettorato del Lavoro non abbia comunicato l'avvenuta regolarizzazione della posizione della ditta.

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

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

Art.15) Confezionamento

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

Gli imballi dovranno essere gratis e a norma di legge.

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

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

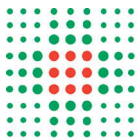
Se la consegna dovesse avvenire a pallet, questi dovranno essere tassativamente di tipo EURONORM / EPAL da cm 120 x 80cm , correttamente imballato con cellophane di altezza max.160cm (compreso il pallet), con i colli perfettamente allineati non debordanti dalla sagoma del pallet. Devono essere scaricati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

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

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

Art.16) Consegna

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



I magazzini di riferimento sono:

AUSL di Bologna:

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

Istituto Ortopedico Rizzoli di Bologna:

Farmacia – Via Pupilli, 1 – 40136 Bologna

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

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

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

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

AUSL di Imola:

Magazzino Economale, via Vighi Zona Industriale 40026 Imola BO

Aziende Sanitarie di Ferrara :

Magazzino Centrale – Via Fossato di Mortara, 70 – Ferrara

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

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

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

Art.17) Controlli e resi per merci non conformi

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

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

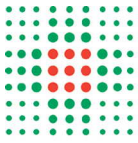
In caso di mancato ritiro da parte della ditta del reso entro 10 gg. dalla comunicazione, l'Azienda Sanitaria interessata, si riserva la facoltà di rendere, franco destino, la merce risultata non conforme e non ritirata.

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

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

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

Le Aziende Sanitarie si riservano di effettuare controlli sul prodotto fornito in un momento successivo a quello della consegna; tali controlli potranno consistere anche in analisi tecniche la cui esecuzione sarà affidata a laboratori legalmente riconosciuti il cui risultato dovrà essere accettato dalla ditta



fornitrice. Qualora vengano riscontrate delle non conformità rispetto alle specifiche tecniche, le spese delle analisi saranno a carico del fornitore.

Art.18) Acquisto in danno

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

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

Art.19) Obbligo di Riservatezza dei dati

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

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

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

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

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

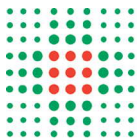
Il Fornitore non potrà conservare copia di dati e programmi dell'Azienda, né alcuna documentazione inerente ad essi dopo la scadenza del Contratto e dovrà, su richiesta, ritrasmetterli all'Azienda.

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

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

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

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



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

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

Azienda Ospedaliero Universitaria di Bologna:

al link http://www.aosp.bo.it/files/documento_informativo_art26.pdf,

Azienda USL di Imola: www.ausl.imola.bo.it/ sezione bandi e gare – Fascicolo Informativo sui rischi specifici dell’Azienda USL di Imola.

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

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

Le Aziende Sanitarie, se necessario, invieranno alla ditta aggiudicataria, allegato al contratto di appalto, il Documento Unico di Valutazione dei Rischi Interferenti (D.U.V.R.I.) specifico per la propria azienda.

Art.21) Penalità

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

- a) ritardo nella consegna rispetto ai termini di cui all’art. 16 del presente capitolato; in tal caso, la penale prevista è pari al 5% dell’importo della merce non consegnata per ogni giorno di ritardo;
- b) merce che a seguito del controllo quali-quantitativo risultasse priva delle qualità essenziali richieste o viziata al punto da renderla inidonea all’uso, e la ditta fornitrice non avesse provveduto alla sua sostituzione nel termine perentorio sopra indicato dalla data di comunicazione del rifiuto; in tal caso, la penale prevista è pari al 5% dell’importo della merce non consegnata per ogni giorno di ritardo;
- c) se in seguito a rifiuto della merce, la Ditta non abbia provveduto a sostituire la stessa nel termine di 5 giorni e/o al ritiro della merce rifiutata presso il luogo ove è avvenuta l’operazione di collaudo; la penale prevista in tal caso, è pari al 2% dell’importo della merce non ritirata;
- d) qualora dovessero essere comunicate dalla Prefettura informazioni interdittive analoghe a quelle di cui agli artt. 91 e 94 del D.Lgs. 159/2011, ovvero la sussistenza di ipotesi di collegamento formale e/o sostanziale o di accordi con altre imprese partecipanti alle procedure concorsuali d’interesse tali da comportare la risoluzione immediata ed automatica del contratto ed il contratto stesso fosse già stato stipulato nelle more dell’acquisizione di tali informazioni, sarà applicata a carico dell’impresa 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.

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

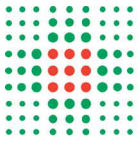
L’applicazione delle penali avverrà in modo automatico attraverso l’emissione da parte degli uffici amministrativi di una nota di addebito ai sensi dell’art. 15, I comma, del D.P.R. n. 633/72.

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

Art.22) Risoluzione del contratto

L’Azienda Sanitaria avrà la facoltà di risolvere “ipso facto et jure” il contratto, mediante semplice dichiarazione stragiudiziale intimata via pec, secondo quanto stabilito all’art.122 del D.Lgs. 36/2023 e nelle seguenti ipotesi:

- a) per motivi di interesse pubblico, adeguatamente specificati nell’atto dispositivo;



- b) nel caso di mancato adempimento delle prestazioni contrattuali a perfetta regola d'arte, nel rispetto delle norme vigenti e secondo le condizioni, le modalità, i termini e le prescrizioni contenute negli atti di gara e in essi richiamati, ai sensi dell'art.1456 del Codice civile;
- c) in caso di cessazione dell'attività o in caso di procedure concorsuali intraprese a carico dell'aggiudicatario;
- d) in caso di subappalto non autorizzato dall'Azienda Sanitaria;
- e) qualora l'Azienda Sanitaria notifichi due diffide ad adempiere senza che la Ditta ottemperi a quanto intimato;
- f) qualora venga emanata una normativa specifica ovvero i Ministeri competenti arrivino ad un pronunciamento ufficiale sulle certificazioni necessarie, di contenuto sostanzialmente diverso / in contrasto con quanto espresso nel presente Capitolato e in generale nella documentazione di gara;
- g) per mancato superamento del periodo di prova;
- h) in caso di violazione dell'obbligo di riservatezza;
- i) in caso di mancato adempimento agli obblighi previsti per la tracciabilità dei flussi finanziari dell'appalto;
- j) in caso di mancata osservanza del Codice di comportamento adottato dalla stazione appaltante con Delibera del Direttore Generale n.166 del 29.05.2018;
- k) in caso di violazione degli impegni previsti dal Patto di integrità accettato in sede di partecipazione a gara;
- l) in caso di mancato rispetto del Protocollo di Legalità del 19.06.2018 con la Prefettura di Bologna;

In caso di risoluzione del contratto l'Azienda USL applicherà quanto previsto all'art.124 del D.Lgs. 36/2023.

Le stazioni appaltanti hanno il diritto di valersi della garanzia, nei limiti dell'importo massimo garantito, per l'eventuale maggiore spesa sostenuta per il completamento dei lavori, servizi o forniture nel caso di risoluzione del contratto disposta in danno dell'esecutore. Possono altresì incamerare la garanzia per il pagamento di quanto dovuto dall'esecutore per le inadempienze derivanti dalla inosservanza di norme e prescrizioni dei contratti collettivi, delle leggi e dei regolamenti sulla tutela, protezione, assicurazione, assistenza e sicurezza fisica dei lavoratori addetti all'esecuzione dell'appalto.

Art.23) Responsabilità

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

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

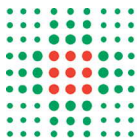
Art.24) Fatturazione, Pagamento, Ordini e documenti di trasporto

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

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

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

Azienda USL di Bologna:



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

Istituto Rizzoli di Bologna:

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

Azienda Osped. Universitaria di Bologna:

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

Azienda USL di Imola:

I.P.A. (indice delle Pubbliche Amministrazioni) as_BO66
codice univoco ufficio (per ricevimento fatture) UFAN47

Azienda USL di Ferrara:

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

Azienda Osped. Universitaria di Ferrara:

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

Gli originali delle fatture dovranno essere così intestati:

PER L'AZIENDA USL DI BOLOGNA:

AZIENDA U.S.L. DI BOLOGNA

Codice fiscale: 02406911202

Sede Legale: Via Castiglione 29 – 40124 BOLOGNA

PER L'ISTITUTO ORTOPEDICO RIZZOLI:

ISTITUTO ORTOPEDICO RIZZOLI

Codice Fiscale: 00302030374

Sede Legale: Via di Barbiano 1/10 – 40136 BOLOGNA

PER L'AZIENDA OSPEDALIERO-UNIVERSITARIA DI BOLOGNA:

AZIENDA OSPEDALIERO-UNIVERSITARIA DI BOLOGNA

POLICLINICO S. ORSOLA-MALPIGHI

Codice fiscale: 92038610371

Sede Legale: Via Albertoni 15 – 40138 BOLOGNA

PER L'AZIENDA USL DI IMOLA:

AZIENDA USL DI IMOLA

Codice Fiscale: 90000900374

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

PER L'AZIENDA USL DI FERRARA:

AZIENDA USL DI FERRARA

Codice fiscale: 01295960387

Sede Legale: Via Cassoli 30 – 44121 FERRARA

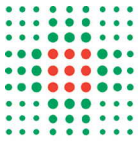
PER L'AZIENDA OSPEDALIERA DI FERRARA:

AZIENDA OSPEDALIERO UNIVERSITARIA DI FERRARA

P.I. 01295950388

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

Inoltre ai sensi dell'art. 25 del Decreto Legge n. 66/2014, al fine di garantire l'effettiva tracciabilità dei pagamenti da parte delle pubbliche amministrazioni, le fatture elettroniche emesse verso le PA



devono riportare il codice identificativo di gara (CIG), tranne i casi di esclusione dall'obbligo di tracciabilità di cui alla Legge n. 136 del 13 agosto 2010;
non si potrà procedere al pagamento delle fatture elettroniche qualora le stesse non riportino CIG e CUP ove previsto.

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

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

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

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

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

Le Aziende Sanitarie procederanno ai pagamenti delle fatture secondo le normative vigenti in materia. La Ditta aggiudicataria di un contratto di somministrazione non dovrà opporre eccezioni al fine di ritardare o evitare la prestazione dovuta anche in caso di ritardato pagamento.

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

I corrispettivi saranno pagati con le modalità previste dal presente capitolato e saranno subordinati:

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

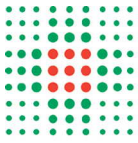
La Ditta aggiudicataria, ai sensi dell'art.3, della Legge 136 del 13/08/2010 e s.m., assume l'obbligo di tracciabilità dei flussi finanziari.

In base alle disposizioni della legge regionale n.11/2004 e s.m.i. e dei successivi atti attuativi, le Aziende sanitarie devono emettere gli ordini esclusivamente in forma elettronica ed il fornitore deve garantire l'invio dei documenti di trasporto elettronici a fronte degli ordini ricevuti e delle consegne effettuate.

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

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

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



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

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

Ulteriori informazioni relative al pagamento delle fatture saranno fornite dai Servizi di contabilità e finanza delle Aziende Sanitarie.

Art.25) Modifiche del contratto e subappalto

Per le modifiche contrattuali durante il periodo di efficacia del contratto si applica quanto previsto all'art. 120, comma 1, lett. a) del D.Lgs. 36/2023.

E' ammesso il subappalto nei limiti e con le modalità previste dall'art.119 del D.Lgs.36/2023.

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

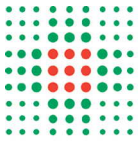
Il contratto tra appaltatore e subappaltatore/subcontraente ai sensi della legge 13 agosto 2010, n.136 e s.m., dovrà contenere le seguenti clausole:

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

Art.26) Divieto di cessione del contratto e dei crediti

1. È fatto assoluto divieto al Fornitore di cedere, a qualsiasi titolo, il contratto, a pena di nullità delle cessioni stesse, salvo quanto previsto dall'art. 120 co. 1, lett. d) n. 2 del D.lgs. n. 36/2023.

2. Per la cessione dei crediti si applicano le disposizioni di cui alla Legge n. 52/91.



3. Ai fini dell'opponibilità alle Aziende sanitarie contraenti, le cessioni di crediti devono essere stipulate mediante atto pubblico o scrittura privata autenticata e devono essere notificate alle amministrazioni debitorie.

4. Fatto salvo il rispetto degli obblighi di tracciabilità, le cessioni di crediti da corrispettivo di appalto o concessione sono efficaci e opponibili alle stazioni appaltanti che sono amministrazioni pubbliche qualora queste non le rifiutino con comunicazione da notificarsi al cedente e al cessionario entro quarantacinque giorni dalla notifica della cessione.

5. Le amministrazioni pubbliche, nel contratto stipulato o in atto separato contestuale, possono preventivamente accettare la cessione da parte dell'esecutore di tutti o di parte dei crediti che devono venire a maturazione. In ogni caso l'amministrazione cui è stata notificata la cessione può opporre al cessionario tutte le eccezioni opponibili al cedente in base al contratto relativo a lavori, servizi, forniture, progettazione, con questo stipulato.

Art.27) Recesso dal contratto

Fermo restando quanto previsto dagli articoli 88, comma 4-ter e 92, comma 4, del codice delle leggi antimafia e delle misure di prevenzione, di cui al decreto legislativo 6 settembre 2011, n. 159 la stazione appaltante può recedere dal contratto secondo quanto stabilito all'art.123 del D.Lgs. 36/2023.

Art.28) Clausola di revisione prezzi

Qualora nel corso di esecuzione del contratto, al verificarsi di particolari condizioni di natura oggettiva, si determina una variazione, in aumento o in diminuzione, del costo del servizio [o in alternativa dei beni] superiore al cinque per cento, dell'importo complessivo, su richiesta del Fornitore, i prezzi sono aggiornati, nella misura dell'ottanta per cento della variazione (solo per la parte eccedente il cinque per cento), in relazione alle prestazioni da eseguire. Ai fini del calcolo della variazione dei prezzi si utilizzano gli elenchi dei prezzi rilevati dall'ISTAT, oppure, qualora i dati suindicati non siano disponibili, la revisione è effettuata in misura non superiore alla differenza tra l'indice Istat dei prezzi al consumo per le famiglie di operai e impiegati, al netto dei tabacchi (c.d. FOI) disponibile al momento della richiesta e quello corrispondente al mese/anno di sottoscrizione del contratto/ultima revisione. Laddove sono presenti prezzi di riferimento ANAC, la revisione è effettuata sulla base dei prezzi standard rilevati dalla Autorità.

Art.29) Clausola Whistleblowing

L'impresa si impegna a comunicare al proprio personale che opera nel contesto lavorativo delle Aziende Sanitarie aderenti alla presente gara, il collegamento ipertestuale alle pagine delle Aziende interessate dedicate all'istituto del whistleblowing, al fine di renderlo edotto dei propri diritti e relative tutele.

Art.30) Clausole contrattuali di cui a Intesa per la Legalità 19.06.2018 Prefettura Bologna

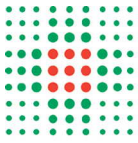
Clausola n. 1

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

Clausola n. 2

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

Ove i suddetti affidamenti riguardino i settori di attività a rischio di cui all'art. 1, comma 53, della L. 190/2012, la sottoscritta impresa si impegna ad accertare preventivamente l'avvenuta o richiesta



iscrizione della ditta subaffidataria negli elenchi prefettizi dei fornitori, prestatori di servizi ed esecutori di lavori non soggetti a tentativi di infiltrazione mafiosa.

Clausola n. 3

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

Clausola n. 4

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

Clausola n. 5

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

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

Clausola n. 6

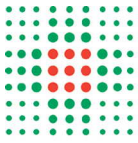
La sottoscritta impresa dichiara di conoscere e di accettare la clausola risolutiva espressa che prevede la risoluzione immediata ed automatica del contratto, ovvero la revoca dell'autorizzazione al subappalto o subcontratto, in caso di grave e reiterato inadempimento delle disposizioni in materia di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

Clausola n. 7

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

Clausola n. 8

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

**Clausola n. 9**

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

Clausola n. 10

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

Clausola n. 11

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

Art.31) Controversie e Foro competente

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

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

Allegato 1

Clausole vessatorie relative al Capitolato Speciale della procedura aperta per la fornitura di dispositivi e materiali per la cementazione ossea e la rigenerazione ossea per le Aziende Sanitarie appartenenti all'Area Vasta Emilia Centrale per le esigenze di Azienda USL di Bologna, Istituto Ortopedico Rizzoli, Azienda Ospedaliero Universitaria di Bologna, Azienda USL di Imola, Azienda Usl e Azienda Ospedaliero Universitaria di Ferrara appartenenti all'Area Vasta Emilia Centro

Il sottoscritto _____

In qualità di procuratore / legale rappresentante della ditta _____

dichiara di avere particolareggiata e perfetta conoscenza di tutte le clausole contrattuali e dei documenti ed atti richiamati nel capitolato speciale di cui alla presente gara di appalto e, ai sensi e per gli effetti di cui agli artt.1341 e 1342, del vigente Codice civile, dichiara di accettare espressamente gli articoli 4, 7, 11 e 15.

Per accettazione
Il Legale Rappresentante della ditta

PROCEDURA APERTA PER LA FORNITURA DI DISPOSITIVI E MATERIALI PER LA CEMENTAZIONE OSSEA E SOSTITUTI D'OSSO PER LE ESIGENZE DI AZIENDA USL DI BOLOGNA, ISTITUTO ORTOPEDICO RIZZOLI DI BOLOGNA, AZIENDA OSPEDALIERO-UNIVERSITARIA DI BOLOGNA, AZIENDA USL DI IMOLA, AUSL E AZIENDA OSPEDALIERA DIFERRARA, APPARTENENTI ALL'AREA VASTA EMILIA CENTRO

(da presentare in bollo nel rispetto di quanto stabilito dal Decreto del Presidente della Repubblica n. 642/72)¹

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	
Sede Legale	
Num telefono Indirizzo Email Indirizzo PEC	
Forma di partecipazione alla procedura	
	<i>(nel caso di partecipazione a lotti diversi in più forme occorre presentare tante domande quante sono le diverse forme di partecipazione)</i>

Il/La sottoscritto/a ²

¹L'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.

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

nato a

il

Cod. Fiscale

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 costituito formato da:

_____ (indicare i ruoli ricoperti)

_____ (indicare i ruoli ricoperti)

- Raggruppamento temporaneo costituendo formato da:

_____ (indicare i ruoli ricoperti)

_____ (indicare i ruoli ricoperti)

- Consorzio stabile
- Consorzio tra società cooperative
- Consorzio tra imprese artigiane
- 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

- 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 comune o se l'organo comune è privo dei requisiti di qualificazione richiesti per assumere la veste di mandataria.
- del Gruppo Europeo Interesse Economico

- **DICHIARA** di non partecipare in forma singola/associata e come ausiliaria di altro concorrente che sia ricorso all'avvalimento per migliorare la propria offerta;
- **DICHIARA** di non partecipare alla medesima gara contemporaneamente in forme diverse (individuale e associata, in più forme associate, in forma singola e quale consorziato esecutore di un consorzio);

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;

1. Partecipazione in forma associata o in più forme diverse

In caso di raggruppamenti 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

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

Denominazione/Ragione Sociale	C.F.	Sede

In caso di Consorzi Stabili

- **DICHIARA** che il Consorzio, al fine di soddisfare i requisiti di partecipazione prescritti dal Bando di gara ricorre ai requisiti delle consorziatate non esecutrici così come di seguito indicato:

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

Ciascuna consorziata, esecuttrice e non, deve presentare una propria domanda di partecipazione

- **DICHIARA** di non partecipare a più di un consorzio stabile.

In caso di 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

In caso di aggregazioni di retisti in cui la rete è dotata di un organo comune con potere di rappresentanza e soggettività giuridica

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

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

servizio/fornitura	Parte /percentuale	Operatore esecutore

- **DICHIARA** (dichiarazione da rendere solo dall'organo comune)

chel'aggregazione di imprese di rete

é iscritta al Registro delle Imprese di al n....., partita I.V.A. n.....

oppure

é iscritta al Registro delle commissioni provinciali per l'artigianato di..... al n.

In caso di aggregazioni di retisti in cui la rete è dotata di un organo comune privo del potere di rappresentanza, oppure, è sprovvista di organo comune, oppure, l'organo comune è privo dei requisiti di qualificazione richiesti

- **DICHIARA:** (dichiarazione da rendere da parte di ciascun operatore che compone la rete)
 - 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. Avvalimento (da ripetere per ciascuna impresa ausiliaria)

- **DICHIARA** di avvalersi dell'impresa _____
al fine di migliorare l'offerta e presenta il contratto di avvalimento nell'offerta tecnica.

3. 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 _____;
- **DICHIARA** (*solo in caso di raggruppamento*) 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.

4. Dichiarazioni in caso di sottoposizione a sequestro/confisca

dichiarazione resa per gli effetti dell'articolo 96, comma 13, del codice

- **DICHIARA** che è stato emesso il provvedimento _____
(*indicare il tipo di provvedimento 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*) in data _____ da parte di _____.

Dichiarazioni richieste dal disciplinare di gara

- **DICHIARA** i dati identificativi (nome, cognome, data e luogo di nascita, codice fiscale, comune di residenza etc.) dei soggetti di cui all'art. 94, comma 3 del Codice, ivi incluso l'amministratore di fatto, ove presente, ovvero indica la banca dati ufficiale o il pubblico registro da cui i medesimi possono essere ricavati in modo aggiornato alla data di presentazione dell'offerta (*è possibile allegare alla presente domanda un elenco contenente nome, cognome, data e luogo di nascita, codice fiscale, comune di residenza etc.*);
- **DICHIARA** di non incorrere nelle cause di esclusione automatica di cui all'art.94, commi 1 e 2 , del D.lgs. n. 36/2023, anche per tutti i soggetti indicati al punto precedente;
- **DICHIARA** di non incorrere nelle cause di esclusione non automatica di cui all'art. 95 del D.lgs. n. 36/2023;
- **DICHIARA** che i soggetti di cui all'art. 94, comma 3 del Codice, elencati al punto precedente, non si trovano in una delle situazioni causa di esclusione non automatica di cui all'art.98, comma 3, lettere g) ed h) del D.lgs.36/2023;

ovvero

- **SEGNALA** le seguenti fattispecie rilevanti:
 - 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 garaanche in caso di impugnazione in giudizio dei relativi provvedimenti;
 - **INSERISCE** nel FVOE, al sussistere delle cause di esclusione di cui all'art. 94 (ad eccezione del comma 5) e all'art. 95 (ad eccezione del comma 2), la relazione che illustra le misure di self cleaning adottate in relazione alle cause di esclusione verificatesi prima della presentazione della presente domanda e indica nel DGUE, il riferimento al documento caricato nel FVOE;
- o, *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 comunicarle tempestivamente e comunque prima dell'aggiudicazione.
 - **DICHIARA** di accettare, senza condizione o riserva alcuna, tutte le norme e disposizioni contenute nella documentazione gara;

- **DICHIARA** di accettare il Patto di Integrità di cui a delibera n.41 del 30.01.2015 dell'Azienda USL di Bologna;
- **DICHIARA** di essere edotto degli obblighi derivanti dal "Codice di comportamento per il personale operante nell'Azienda USL di Bologna" di cui a Delibera del Direttore Generale n.166 del 29.05.2018, pubblicato nella sezione amministrazione trasparente: <https://www.ausl.bologna.it/amministrazione-trasparente/disposizioni-general/atti-general/cdcce> e di impegnarsi, in caso di aggiudicazione, ad osservare e a far osservare ai propri dipendenti e collaboratori, per quanto applicabile, il suddetto codice, pena la risoluzione del contratto;
- **DICHIARA** di accettare il protocollo di legalità del 19/06/2018 con la Prefettura di Bologna, in deroga alle soglie di valore previste dalla normativa vigente, in base al quale quest'Azienda USL procederà a richiedere alla ditta aggiudicataria informazione antimafia ex artt.84 e 91 D.Lgs. 159/2011, tramite Banca Dati Nazionale Antimafia (B.D.N.A.), per tutti gli importi di aggiudicazione superiori a €50.000,00;
- **SI IMPEGNA** a non attuare nella presente gara intese e/o pratiche restrittive della concorrenza e del mercato vietate ai sensi della normativa applicabile;
- **DICHIARA** di aver preso visione dei fascicoli informativi sui rischi specifici delle Aziende Sanitarie di cui alla presente procedura di gara pubblicati sui siti internet, come indicato nel capitolato speciale;
- **DICHIARA** che la cauzione è stata costituita nella forma di _____
(*indicare se cauzione o fideiussione*)
 - *in caso di fidejussione verificabile telematicamente presso l'emittente – art. 106 comma 3 del Codice*
INDICA il seguente sito internet _____
presso il quale è possibile verificare veridicità e autenticità della garanzia
 - *in caso di cauzione costituita mediante bonifico*
PRECISA 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** (*compilare solo se di interesse*) di beneficiare della seguente riduzione della garanzia a corredo dell'offerta ai sensi dell'articolo 106, comma 8, le cui certificazioni sono inserite 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

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.

- 10% per aver presentato una fideiussione, emessa e firmata digitalmente, che sia gestita mediante ricorso a piattaforme operanti con tecnologie basate su registri distribuiti ai sensi dell'articolo 106, comma 3, del codice;
- 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** di aver provveduto al pagamento del contributo dovuto in favore dell'ANAC ai sensi dell'articolo 1, comma 65 della legge 23 dicembre 2005, n. 266 oppure di impegnarsi ad effettuare il pagamento entro il termine fissato per la presentazione della domanda, a pena di inammissibilità della stessa;
- **DICHIARA** di impegnarsi a mantenere valida e vincolante la propria offerta per il periodo previsto nel bando di gara;
- **DICHIARA** 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, che possono avere influito o influire sia sulla prestazione dei servizi/fornitura, sia sulla determinazione della propria offerta;
- **ALLEGA**
 - dichiarazione, firmata digitalmente dal Legale Rappresentante o da persona avente i poteri di impegnare la ditta o in possesso di Procura, di autorizzazione all'assolvimento virtuale dell'imposta di bollo ai sensi dell'art.15 del DPR 642/1972 con estremi della relativa autorizzazione

oppure

 - dichiarazione, firmata digitalmente dal Legale Rappresentante o da persona avente i poteri di impegnare la ditta o in possesso di Procura, di assolvimento dell'imposta di bollo mediante contrassegno – come da allegato H – e della relativa custodia del contrassegno utilizzato fino al termine di decadenza triennale previsto per l'accertamento da parte dell'Amministrazione finanziaria (articolo 37 del DPR n 642 del 1972), assumendosi ogni responsabilità in caso di utilizzo plurimo dei contrassegni

oppure

 - modello F24
- **DICHIARA** di aver preso visione e di accettare, senza condizione o riserva alcuna, i chiarimenti (quesiti/risposte) resi disponibili mediante la piattaforma;
- **DICHIARA** di impegnarsi a comunicare tempestivamente eventuali variazioni della compagine sociale al fine di consentire alla Stazione Appaltante di effettuare i controlli previsti da normativa prima dell'aggiudicazione della procedura di gara;

- **DICHIARA** di impegnarsi ad adempiere, in caso di aggiudicazione, agli obblighi di tracciabilità dei flussi finanziari ai sensi della Legge 13 agosto 2010 n. 136;
- **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, contenente altresì i diritti di cui agli art.15 e successivi del regolamento sopracitato;
- **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 e
 - 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 di domicilio digitale.

Firmata digitalmente dal Legale
Rappresentante o dal Procuratore

Lotto	Descrizione	UM	Fabb triennale AUSL BO	Fabb triennale IOR	Fabb triennale AOU BO	Fabb triennale AUSL IMOLA	Fabb triennale AUSL FE	Fabb triennale AOU FE	FABB TOTALE	PREZZO X UM BASE D'ASTA	IMPORTO BASE D'ASTA	CAMPIONATURA N. PEZZI RICHIESTI	PARAMETRI DI QUALITA'
3	<p>Sistema di cementazione in aspirazione dei gas:</p> <p>SIRINGA</p> <p>Sistema di miscelazione del cemento in aspirazione dei gas, composto da siringa trasparente con idoneo sistema che permetta una perfetta miscelazione. La siringa deve avere ugelli di varie dimensioni forniti gratuitamente.</p>	pz	450	0	1.200	60	150	0	1.860	70,00 €	130.200,00 €	2	Idoneità (prezzo più basso) <i>da valutare sulla base della documentazione tecnica e della campionatura</i>
	Importo totale lotto IVA esclusa										130.200,00 €		
Per il lotto la ditta aggiudicataria dovrà fornire in comodato d'uso gratuito le pistole autoclavabili per iniezione e la pompa di aspirazione fumi in numero sufficiente alle esigenze degli utilizzatori.													
4	<p>Sistema MONOUSO di cementazione in aspirazione dei gas</p> <p>Sistema totalmente monouso di miscelazione del cemento in aspirazione dei gas, composto da siringa trasparente con idonei sistemi di miscelazione e iniezione. La siringa deve avere ugelli di varie dimensioni forniti gratuitamente.</p>	pz	150	300	0	30	30	0	510	100,00 €	51.000,00 €	2	Idoneità (prezzo più basso) <i>da valutare sulla base della documentazione tecnica e della campionatura</i>
	Importo totale lotto IVA esclusa										51.000,00 €		
Per il lotto la ditta aggiudicataria dovrà fornire in comodato d'uso gratuito la pompa di aspirazione fumi.													
5	<p>Cemento Ortopedico acrilico ad alta viscosità (HV) con e senza antibiotico (Gentamicina)</p> <p>Cemento per usi speciali ad alta viscosità, con tempo di manipolazione plastica di 1-2 minuti e bassa temperatura di polimerizzazione, addizionato di sostanza radiopaca, monouso, sterile.</p> <p>buste da 40 g</p>												1. Maggiore modulo di Elasticità (5 punti) 2. Minore Temperatura di polimerizzazione (15 punti) 3. Minore volume di monomero liquido (15 punti) 4. Facilità d'uso e funzionalità di applicazione (35 punti) <i>da valutare sulla base della documentazione tecnica e della campionatura</i>
a)	Versione senza antibiotico	pz	150	60	0	15	0	0	225	80,00 €	18.000,00 €	2	<i>da valutare sulla base della documentazione tecnica e della campionatura</i>

Lotto	Descrizione	UM	Fabb	Fabb	Fabb	Fabb	Fabb	Fabb	FABB TOTALE	PREZZO X UM BASE D'ASTA	IMPORTO BASE D'ASTA	CAMPIONA TURA N. PEZZI RICHIESTI	PARAMETRI DI QUALITA'
			triennale AUSL BO	triennale IOR	triennale AOU BO	triennale AUSL IMOLA	triennale AUSL FE	triennale AOU FE					
b)	Versione con antibiotico (Gentamicina)	pz	30	900	0	30	0	0	960	90,00 €	86.400,00 €	2	<i>tecnica e della campionatura</i>
	Importo totale lotto IVA esclusa										104.400,00 €		
6	Cemento ortopedico acrilico a bassa (LV) e media viscosità (MV) con e senza antibiotico (Gentamicina) addizionato di sostanza radiopaca, in busta, monouso, sterile. Il cemento deve poter essere utilizzato, in rapporto alle modalità di preparazione, sia in siringa che in ciotola. buste da 40 g												1. Maggiore modulo di Elasticità (5 punti) 2. Minore Temperatura di polimerizzazione (15 punti) 3. Minore volume di monomero liquido (15 punti) 4. Facilità d'uso e funzionalità di applicazione (35 punti) <i>da valutare sulla base della documentazione tecnica e della campionatura</i>
a)	Bassa Viscosità senza antibiotico	pz	30	0	0	0	750	0	780	80,00 €	62.400,00 €	2	
b)	Bassa Viscosità con Gentamicina	pz	15	0	0	30	60	0	105	90,00 €	9.450,00 €	2	
c)	Media Viscosità senza antibiotico	pz	1.050	2.400	0	30	825	0	4.305	80,00 €	344.400,00 €	2	
d)	Media Viscosità con Gentamicina	pz	90	150	0	30	60	0	330	90,00 €	29.700,00 €	2	
	Importo totale lotto IVA esclusa										445.950,00 €		
7	Cemento ortopedico acrilico ad alta viscosità (HV) con 2 antibiotici addizionato con 2 antibiotici, monouso, sterile, radiopaco. Il cemento deve poter essere utilizzato, in rapporto alle modalità di preparazione, sia in siringa che in ciotola. buste da 40 g	pz	600	900	30	15	120	0	1.665	280,00 €	466.200,00 €	2	1. Maggiore modulo di Elasticità (5 punti) 2. Minore Temperatura di polimerizzazione (15 punti) 3. Minore volume di monomero liquido (15 punti) 4. Facilità d'uso e funzionalità di applicazione (35 punti) <i>da valutare sulla base della documentazione tecnica e della campionatura</i>
	Importo totale lotto IVA esclusa										466.200,00 €		
8	Cemento ortopedico acrilico a bassa viscosità (LV) con 2 antibiotici monouso, sterile, radiopaco. Il cemento deve poter essere utilizzato, in rapporto alle modalità di preparazione, sia in siringa che in ciotola. buste da 40 g	pz	150	300	105	15	6	0	576	190,00 €	109.440,00 €	2	1. Maggiore modulo di Elasticità (5 punti) 2. Minore Temperatura di polimerizzazione (15 punti) 3. Minore volume di monomero liquido (15 punti) 4. Facilità d'uso e funzionalità di applicazione (35 punti) <i>da valutare sulla base della documentazione tecnica e della campionatura</i>

Lotto	Descrizione	UM	Fabb triennale AUSL BO	Fabb triennale IOR	Fabb triennale AOU BO	Fabb triennale AUSL IMOLA	Fabb triennale AUSL FE	Fabb triennale AOU FE	FABB TOTALE	PREZZO X UM BASE D'ASTA	IMPORTO BASE D'ASTA	CAMPIONATURA N. PEZZI RICHIESTI	PARAMETRI DI QUALITA'
	Importo totale lotto IVA esclusa										109.440,00 €		
9	Cemento ortopedico acrilico a media viscosità (MV) con e senza antibiotico (Gentamicina) per uso specifico in neurochirurgia addizionato di sostanza radiopaca, in busta, monouso, sterile. NB: si richiede dichiarazione specifica sull'utilizzo per la ricostruzione dei difetti cranici o confezionamento di cranioplastiche buste da 40 g												1. Maggiore modulo di Elasticità (5 punti) 2. Minore Temperatura di polimerizzazione (15 punti) 3. Minore volume di monomero liquido (15 punti) 4. Facilità d'uso e funzionalità di applicazione (35 punti) <i>da valutare sulla base della documentazione tecnica e della campionatura</i>
a)	Media Viscosità	pz	60	0	30	0	0	120	210	80,00 €	16.800,00 €	2	
b)	Media Viscosità con Gentamicina	pz	60	0	15	0	0	30	105	90,00 €	9.450,00 €	2	
	Importo totale lotto IVA esclusa										26.250,00 €		
10	Cemento acrilico a doppia viscosità con e senza antibiotico per applicazioni in ortopedia che consenta la polimerizzazione graduale permettendo un più lungo tempo di manipolazione e una più sicura gestione del paziente in interventi complessi o prolungati buste da 40 g												Idoneità (prezzo più basso) <i>da valutare sulla base della documentazione tecnica e della campionatura</i>
a)	Doppia Viscosità senza antibiotico	pz	150	2.400	1.500	15	30	15	4.110	70,00 €	287.700,00 €	2	
b)	Doppia Viscosità con un antibiotico	pz	30	5.400	1.500	15	30	15	6.990	80,00 €	559.200,00 €	2	
	Importo totale lotto IVA esclusa										846.900,00 €		
11	Tappo endomidollare distale non riassorbibile per cementazione in conf. sterile monouso. Varie misure.	pz	240	1.500	900	300	330	600	3.870	70,00 €	270.900,00 €	2 (per una sola misura)	1. Ampiezza Gamma di misure (30 punti) 2. Maneggevolezza ed ergonomia dello strumentario (35 punti) <i>da valutare sulla base della documentazione tecnica e della campionatura</i> 3. Strumentario monouso se presente (5 punti)
	Importo totale lotto IVA esclusa										270.900,00 €		

Lotto	Descrizione	UM	Fabb triennale AUSL BO	Fabb triennale IOR	Fabb triennale AOU BO	Fabb triennale AUSL IMOLA	Fabb triennale AUSL FE	Fabb triennale AOU FE	FABB TOTALE	PREZZO X UM BASE D'ASTA	IMPORTO BASE D'ASTA	CAMPIONATURA N. PEZZI RICHIESTI	PARAMETRI DI QUALITA'
Per il lotto la ditta aggiudicataria dovrà fornire in comodato d'uso gratuito lo strumentario per l'introduzione, se necessario.													Per consentire l'attribuzione del punteggio di cui al criterio 2, si richiede l'invio di campionatura anche dello strumentario, che potrà poi essere ritirato a conclusione della procedura
12	Tappo endomidollare distale riassorbibile per cementazione in conf. sterile monouso. Varie misure.	pz	300	150	150	300	75	0	975	70,00 €	68.250,00 €	2 (per una sola misura)	1. Ampiezza Gamma di misure (30 punti) 2. Maneggevolezza ed ergonomia dello strumentario (35 punti) <i>da valutare sulla base della documentazione tecnica e della campionatura</i> 3. Strumentario monouso se presente (5 punti)
	Importo totale lotto IVA esclusa										68.250,00 €		
Per il lotto la ditta aggiudicataria dovrà fornire in comodato d'uso gratuito lo strumentario per l'introduzione, se necessario.													Per consentire l'attribuzione del punteggio di cui al criterio 2, si richiede l'invio di campionatura anche dello strumentario, che potrà poi essere ritirato a conclusione della procedura
13	Ciotola e spatola per cemento. Ciotola monouso e spatola per miscelazione cemento in aperto in confezione sterile monouso	pz	1.050	5.100	450	150	3.300	0	10.050	10,00 €	100.500,00 €	2	Idoneità (prezzo più basso) <i>da valutare sulla base della documentazione tecnica e della campionatura</i>
	Importo totale lotto IVA esclusa										100.500,00 €		

Lotto	Descrizione	UM	Fabb triennale AUSL BO	Fabb triennale IOR	Fabb triennale AOU BO	Fabb triennale AUSL IMOLA	Fabb triennale AUSL FE	Fabb triennale AOU FE	FABB TOTALE	PREZZO X UM BASE D'ASTA	IMPORTO BASE D'ASTA	CAMPIONATURA N. PEZZI RICHIESTI	PARAMETRI DI QUALITA'
14	<p>Lavaggio pulsato</p> <p>Si richiedono sistemi sterili, totalmente monouso, con possibilità di variare la potenza del flusso, dotati dei rispettivi accessori per lavaggio del cotile, del ginocchio e del canale femorale, con aspirazione liquidi di lavaggio.</p> <p>I lavaggi devono rispondere ai migliori requisiti di maneggevolezza, peso e minimo ingombro, qualità del lavaggio, completezza degli accessori. Il lavaggio deve comprendere anche il tubo di aspirazione.</p>												<p>1. Ampiezza gamma di accessori (10 punti)</p> <p>2. Unità di controllo integrata nel manipolo ed a batteria (5 punti)</p> <p>3. Facilità di sostituzione degli accessori (20 punti)</p> <p><i>da valutare sulla base della documentazione tecnica e della campionatura</i></p> <p>4. Maneggevolezza (35 punti)</p> <p><i>da valutare sulla base della documentazione tecnica e della campionatura</i></p>
a)	Kit di base	pz	990	6.000	900	900	1.650	300	10.740	100,00 €	1.074.000,00 €	2	
b)	Accessori per lavaggio del cotile, del ginocchio e del canale femorale (<u>indispensabili</u> scovolino e campana)	pz	1.200	7.500	1.500	900	2.070	300	13.470	20,00 €	269.400,00 €	2 scovolini + 2 campane	
	Importo totale lotto IVA esclusa										1.343.400,00 €		
Per il lotto la ditta aggiudicataria dovrà fornire in comodato d'uso gratuito tutto il materiale indispensabile per l'utilizzo, incluso eventuale apparecchio o unità di controllo esterna													
15	<p>Kit preparazione cementazione del canale endomidollare:</p> <p>Kit monouso completo di accessori per la pulizia e asciugatura del canale endomidollare composto da:</p> <ul style="list-style-type: none"> - spazzolino - tampone assorbente - scovolino - tappo pressurizzatore <p>Tutti i dispositivi devono essere confezionati in un unico vassoio che li contenga in maniera ordinata ed immediatamente fruibile dagli utilizzatori</p>	pz	450	300	300	600	0	0	1.650	130,00 €	214.500,00 €	2	<p>Idoneità (prezzo più basso)</p> <p><i>da valutare sulla base della documentazione tecnica e della campionatura</i></p>
	Importo totale lotto IVA esclusa										214.500,00 €		

Lotto	Descrizione	UM	Fabb triennale AUSL BO	Fabb triennale IOR	Fabb triennale AOU BO	Fabb triennale AUSL IMOLA	Fabb triennale AUSL FE	Fabb triennale AOU FE	FABB TOTALE	PREZZO X UM BASE D'ASTA	IMPORTO BASE D'ASTA	CAMPIONA TURA N. PEZZI RICHIESTI	PARAMETRI DI QUALITA'
16	Riempitivo per difetti di spazi ossei/tessuti molli di origine chirurgica, traumatica, infettiva o tumorale a base di solfato di calcio addizionabile con i seguenti antibiotici: Vancomicina, Gentamicina, Tobramicina in confezione sterile monouso											NO	Idoneità (prezzo più basso) <i>da valutare sulla base della documentazione tecnica</i>
a)	confezione 5 cc	pz	15	60	15	60	0	45	195	1.987,00 €	387.465,00 €		
b)	confezione 10 cc	pz	72	240	90	30	12	60	504	3.292,00 €	1.659.168,00 €		
	Importo totale lotto IVA esclusa										2.046.633,00 €		
	Importo complessivo triennale IVA esclusa										6.799.173,00 €		

LOTTO 1 a)

Sistema di cementazione chiuso composto da

- dispositivo sterile monouso per la preparazione e l'applicazione del cemento
- cemento sterile radiopaco a media viscosità in conf. da non meno di 60 gr

SCHEDA INFORMATIVA DEL DISPOSITIVO			
1	Nome commerciale e modello attribuito dal FORNITORE		
2	Codice attribuito dal FORNITORE		
3	Codice del dispositivo secondo la CND (codice classificazione nazionale dei dispositivi medici)		
4	N° identificativo di iscrizione nel repertorio dei dispositivi medici		
5	Codice UDI		
6	Denominazione del FABBRICANTE, indirizzo, cap, località, luogo di produzione.		
7	Nome commerciale e modello attribuito dal FABBRICANTE		
8	Codice DM attribuito dal FABBRICANTE		
9	Destinazione d'uso attribuita dal Fabbricante secondo certificazione CE		
10	Descrizione dei materiali costituenti il dispositivo. Se di origine animale specificare la provenienza.		
11	Indicare se latex free	SI	NO
12	Indicare se nichel free	SI	NO
13	Confezionamento (tipologia) e condizioni specifiche di conservazione e manipolazione, ove previste		
14	Doppio confezionamento	SI	NO
15	Confezione minima di vendita , ove prevista (si intende la confezione ordinabile)		
16	Indicazione del tipo di sterilizzazione ove previsto e le modalità di sterilizzazione qualora i prodotti non siano sterili		
17	Presenza del codice a barre sul confezionamento di distribuzione	SI	NO
18	Presenza del QR code sul confezionamento di distribuzione	SI	NO
19	Classe di appartenenza secondo le direttive comunitarie sui dispositivi medici		

REQUISITI D'AMMISSIONE			Riferimento della pagina e del nome del documento presentato
20	Peso della busta, in grammi (<i>non inferiore a 60 gr</i>)		
21	Il dispositivo per la preparazione e l'applicazione del cemento è sterile e monouso	SI NO	
22	Il cemento è sterile e radiopaco	SI NO	
23	Il cemento è a media viscosità (<i>informazioni relative alla viscosità del prodotto offerto</i>)	SI NO	

Dichiarazioni relative ai parametri di valutazione			Riferimento della pagina e del nome del documento presentato
24	Modulo di elasticità	- valore espresso in MPa	
25	Temperatura di polimerizzazione	- valore espresso in °C	
26	Volume di monomero liquido	- valore espresso in ml	
27	Modalità d'uso e di applicazione		

LOTTO 1 b)

Sistema di cementazione chiuso composto da

- dispositivo sterile monouso per la preparazione e l'applicazione del cemento
- cemento sterile radiopaco a media viscosità addizionato di Gentamicina in conf. da non meno di 40 gr

SCHEMA INFORMATIVA DEL DISPOSITIVO			
1	Nome commerciale e modello attribuito dal FORNITORE		
2	Codice attribuito dal FORNITORE		
3	Codice del dispositivo secondo la CND (codice classificazione nazionale dei dispositivi medici)		
4	N° identificativo di iscrizione nel repertorio dei dispositivi medici		
5	Codice UDI		
6	Denominazione del FABBRICANTE, indirizzo, cap, località, luogo di produzione.		
7	Nome commerciale e modello attribuito dal FABBRICANTE		
8	Codice DM attribuito dal FABBRICANTE		
9	Destinazione d'uso attribuita dal Fabbricante secondo certificazione CE		
10	Descrizione dei materiali costituenti il dispositivo. Se di origine animale specificare la provenienza.		
11	Indicare se latex free	SI	NO
12	Indicare se nichel free	SI	NO
13	Confezionamento (tipologia) e condizioni specifiche di conservazione e manipolazione, ove previste		
14	Doppio confezionamento	SI	NO
15	Confezione minima di vendita , ove prevista (si intende la confezione ordinabile)		
16	Indicazione del tipo di sterilizzazione ove previsto e le modalità di sterilizzazione qualora i prodotti non siano sterili		
17	Presenza del codice a barre sul confezionamento di distribuzione	SI	NO
18	Presenza del QR code sul confezionamento di distribuzione	SI	NO
19	Classe di appartenenza secondo le direttive comunitarie sui dispositivi medici		

REQUISITI D'AMMISSIONE			Riferimento della pagina e del nome del documento presentato
20	Peso della busta, in grammi (<i>non inferiore a 40 gr</i>)		
21	Il dispositivo per la preparazione e l'applicazione del cemento è sterile e monouso	SI NO	
22	Il cemento è sterile e radiopaco	SI NO	
23	Il cemento è a media viscosità (<i>informazioni relative alla viscosità del prodotto offerto</i>)	SI NO	

Dichiarazioni relative ai parametri di valutazione			Riferimento della pagina e del nome del documento presentato
24	Modulo di elasticità	- valore espresso in MPa	
25	Temperatura di polimerizzazione	- valore espresso in °C	
26	Volume di monomero liquido	- valore espresso in ml	
27	Modalità d'uso e di applicazione		

LOTTO 2

Sistema di cementazione in aspirazione dei gas: CIOTOLA
 Sistema di miscelazione del cemento in aspirazione dei gas, composto da ciotola trasparente, con idoneo sistema che permetta una perfetta miscelazione.
 La ciotola deve essere dotata di coperchio con filtro.
 Il set deve comprendere la spatola per prelevare il cemento.

SCHEMA INFORMATIVA DEL DISPOSITIVO			
1	Nome commerciale e modello attribuito dal FORNITORE		
2	Codice attribuito dal FORNITORE		
3	Codice del dispositivo secondo la CND (codice classificazione nazionale dei dispositivi medici)		
4	N° identificativo di iscrizione nel repertorio dei dispositivi medici		
5	Codice UDI		
6	Denominazione del FABBRICANTE, indirizzo, cap, località, luogo di produzione.		
7	Nome commerciale e modello attribuito dal FABBRICANTE		
8	Codice DM attribuito dal FABBRICANTE		
9	Destinazione d'uso attribuita dal Fabbricante secondo certificazione CE		
10	Descrizione dei materiali costituenti il dispositivo. Se di origine animale specificare la provenienza.		
11	Indicare se latex free	SI	NO
12	Indicare se nichel free	SI	NO
13	Confezionamento (tipologia) e condizioni specifiche di conservazione e manipolazione, ove previste		
14	Doppio confezionamento	SI	NO
15	Confezione minima di vendita , ove prevista (si intende la confezione ordinabile)		
16	Indicazione del tipo di sterilizzazione ove previsto e le modalità di sterilizzazione qualora i prodotti non siano sterili		
17	Presenza del codice a barre sul confezionamento di distribuzione	SI	NO
18	Presenza del QR code sul confezionamento di distribuzione	SI	NO
19	Classe di appartenenza secondo le direttive comunitarie sui dispositivi medici		

REQUISITI D'AMMISSIONE			Riferimento della pagina e del nome del documento presentato
20	La ciotola è trasparente	SI NO	
21	La ciotola è dotata di coperchio con filtro	SI NO	
22	Il set comprende la spatola per prelevare il cemento	SI NO	

LOTTO 3

Sistema di cementazione in aspirazione dei gas: SIRINGA

Sistema di miscelazione del cemento in aspirazione dei gas, composto da siringa trasparente con idoneo sistema che permetta una perfetta miscelazione.

La siringa deve avere ugelli di varie dimensioni forniti gratuitamente.

SCHEDA INFORMATIVA DEL DISPOSITIVO			
1	Nome commerciale e modello attribuito dal FORNITORE		
2	Codice attribuito dal FORNITORE		
3	Codice del dispositivo secondo la CND (codice classificazione nazionale dei dispositivi medici)		
4	N° identificativo di iscrizione nel repertorio dei dispositivi medici		
5	Codice UDI		
6	Denominazione del FABBRICANTE, indirizzo, cap, località, luogo di produzione.		
7	Nome commerciale e modello attribuito dal FABBRICANTE		
8	Codice DM attribuito dal FABBRICANTE		
9	Destinazione d'uso attribuita dal Fabbricante secondo certificazione CE		
10	Descrizione dei materiali costituenti il dispositivo. Se di origine animale specificare la provenienza.		
11	Indicare se latex free	SI	NO
12	Indicare se nichel free	SI	NO
13	Confezionamento (tipologia) e condizioni specifiche di conservazione e manipolazione, ove previste		
14	Doppio confezionamento	SI	NO
15	Confezione minima di vendita , ove prevista (si intende la confezione ordinabile)		
16	Indicazione del tipo di sterilizzazione ove previsto e le modalità di sterilizzazione qualora i prodotti non siano sterili		
17	Presenza del codice a barre sul confezionamento di distribuzione	SI	NO
18	Presenza del QR code sul confezionamento di distribuzione	SI	NO
19	Classe di appartenenza secondo le direttive comunitarie sui dispositivi medici		

REQUISITI D'AMMISSIONE			Riferimento della pagina e del nome del documento presentato
20	La siringa è trasparente	SI NO	
21	La siringa è dotata di ugelli di varie dimensioni	SI NO	

LOTTO 4

Sistema MONOUSO di cementazione in aspirazione dei gas

Sistema totalmente monouso di miscelazione del cemento in aspirazione dei gas, composto da siringa trasparente con idonei sistemi di miscelazione e iniezione.

La siringa deve avere ugelli di varie dimensioni forniti gratuitamente.

SCHEMA INFORMATIVA DEL DISPOSITIVO			
1	Nome commerciale e modello attribuito dal FORNITORE		
2	Codice attribuito dal FORNITORE		
3	Codice del dispositivo secondo la CND (codice classificazione nazionale dei dispositivi medici)		
4	N° identificativo di iscrizione nel repertorio dei dispositivi medici		
5	Codice UDI		
6	Denominazione del FABBRICANTE, indirizzo, cap, località, luogo di produzione.		
7	Nome commerciale e modello attribuito dal FABBRICANTE		
8	Codice DM attribuito dal FABBRICANTE		
9	Destinazione d'uso attribuita dal Fabbricante secondo certificazione CE		
10	Descrizione dei materiali costituenti il dispositivo. Se di origine animale specificare la provenienza.		
11	Indicare se latex free	SI	NO
12	Indicare se nichel free	SI	NO
13	Confezionamento (tipologia) e condizioni specifiche di conservazione e manipolazione, ove previste		
14	Doppio confezionamento	SI	NO
15	Confezione minima di vendita , ove prevista (si intende la confezione ordinabile)		
16	Indicazione del tipo di sterilizzazione ove previsto e le modalità di sterilizzazione qualora i prodotti non siano sterili		
17	Presenza del codice a barre sul confezionamento di distribuzione	SI	NO
18	Presenza del QR code sul confezionamento di distribuzione	SI	NO
19	Classe di appartenenza secondo le direttive comunitarie sui dispositivi medici		

REQUISITI D'AMMISSIONE			Riferimento della pagina e del nome del documento presentato
20	Il sistema è monouso	SI NO	
21	La siringa è trasparente	SI NO	
22	La siringa è dotata di ugelli di varie dimensioni	SI NO	

LOTTO 5 a) b)

Cemento Ortopedico acrilico ad alta viscosità (HV) con e senza antibiotico (Gentamicina)
 Cemento per usi speciali ad alta viscosità, con tempo di manipolazione plastica di 1-2 minuti e bassa temperatura di polimerizzazione, addizionato di sostanza radiopaca, monouso, sterile - buste da 40 g

a) SENZA ANTIBIOTICO

b) CON ANTIBIOTICO (gentamicina)

	SCHEDA INFORMATIVA DEL DISPOSITIVO	a) senza antibiotico	b) con antibiotico
1	Nome commerciale e modello attribuito dal FORNITORE		
2	Codice attribuito dal FORNITORE		
3	Codice del dispositivo secondo la CND (codice classificazione nazionale dei dispositivi medici)		
4	N° identificativo di iscrizione nel repertorio dei dispositivi medici		
5	Codice UDI		
6	Denominazione del FABBRICANTE, indirizzo, cap, località, luogo di produzione.		
7	Nome commerciale e modello attribuito dal FABBRICANTE		
8	Codice DM attribuito dal FABBRICANTE		
9	Destinazione d'uso attribuita dal Fabbricante secondo certificazione CE		
10	Descrizione dei materiali costituenti il dispositivo. Se di origine animale specificare la provenienza.		
11	Indicare se latex free	SI	NO
12	Indicare se nichel free	SI	NO
13	Confezionamento (tipologia) e condizioni specifiche di conservazione e manipolazione, ove previste		
14	Doppio confezionamento	SI	NO
15	Confezione minima di vendita , ove prevista (si intende la confezione ordinabile)		
16	Indicazione del tipo di sterilizzazione ove previsto e le modalità di sterilizzazione qualora i prodotti non siano sterili		
17	Presenza del codice a barre sul confezionamento di distribuzione	SI	NO
18	Presenza del QR code sul confezionamento di distribuzione	SI	NO
19	Classe di appartenenza secondo le direttive comunitarie sui dispositivi medici		

REQUISITI D'AMMISSIONE			Riferimento della pagina e del nome del documento presentato
20	Peso della busta, in grammi		
21	Tempo di manipolazione plastica		
22	Addizionato con sostanza radiopaca	SI NO	
23	Monouso e sterile	SI NO	

Dichiarazioni relative ai parametri di valutazione			Riferimento della pagina e del nome del documento presentato
24	Modulo di elasticità - valore espresso in MPa		
25	Temperatura di polimerizzazione - valore espresso in °C		
26	Volume di monomero liquido - valore espresso in ml		
27	Modalità d'uso e di applicazione		

LOTTO 6 a)

Cemento ortopedico acrilico a bassa (LV) e media viscosità (MV) con e senza antibiotico (Gentamicina), addizionato di sostanza radiopaca, in busta, monouso, sterile.

Il cemento deve poter essere utilizzato, in rapporto alle modalità di preparazione, sia in siringa che in ciotola - buste da 40 g

BASSA VISCOSITA' SENZA ANTIBIOTICO

SCHEDA INFORMATIVA DEL DISPOSITIVO			
1	Nome commerciale e modello attribuito dal FORNITORE		
2	Codice attribuito dal FORNITORE		
3	Codice del dispositivo secondo la CND (codice classificazione nazionale dei dispositivi medici)		
4	N° identificativo di iscrizione nel repertorio dei dispositivi medici		
5	Codice UDI		
6	Denominazione del FABBRICANTE, indirizzo, cap, località, luogo di produzione.		
7	Nome commerciale e modello attribuito dal FABBRICANTE		
8	Codice DM attribuito dal FABBRICANTE		
9	Destinazione d'uso attribuita dal Fabbricante secondo certificazione CE		
10	Descrizione dei materiali costituenti il dispositivo. Se di origine animale specificare la provenienza.		
11	Indicare se latex free	SI	NO
12	Indicare se nichel free	SI	NO
13	Confezionamento (tipologia) e condizioni specifiche di conservazione e manipolazione, ove previste		
14	Doppio confezionamento	SI	NO
15	Confezione minima di vendita , ove prevista (si intende la confezione ordinabile)		
16	Indicazione del tipo di sterilizzazione ove previsto e le modalità di sterilizzazione qualora i prodotti non siano sterili		
17	Presenza del codice a barre sul confezionamento di distribuzione	SI	NO
18	Presenza del QR code sul confezionamento di distribuzione	SI	NO
19	Classe di appartenenza secondo le direttive comunitarie sui dispositivi medici		

REQUISITI D'AMMISSIONE			Riferimento della pagina e del nome del documento presentato
20	Peso della busta, in grammi		
21	Addizionato con sostanza radiopaca	SI NO	
22	Monouso e sterile	SI NO	
23	Utilizzabile sia in siringa che in ciotola	SI NO	

Dichiarazioni relative ai parametri di valutazione			Riferimento della pagina e del nome del documento presentato
24	Modulo di elasticità	- valore espresso in MPa	
25	Temperatura di polimerizzazione	- valore espresso in °C	
26	Volume di monomero liquido	- valore espresso in ml	
27	Modalità d'uso e di applicazione		

LOTTO 6 b)

Cemento ortopedico acrilico a bassa (LV) e media viscosità (MV) con e senza antibiotico (Gentamicina), addizionato di sostanza radiopaca, in busta, monouso, sterile.

Il cemento deve poter essere utilizzato, in rapporto alle modalità di preparazione, sia in siringa che in ciotola - buste da 40 g

BASSA VISCOSITA' CON GENTAMICINA

SCHEMA INFORMATIVA DEL DISPOSITIVO			
1	Nome commerciale e modello attribuito dal FORNITORE		
2	Codice attribuito dal FORNITORE		
3	Codice del dispositivo secondo la CND (codice classificazione nazionale dei dispositivi medici)		
4	N° identificativo di iscrizione nel repertorio dei dispositivi medici		
5	Codice UDI		
6	Denominazione del FABBRICANTE, indirizzo, cap, località, luogo di produzione.		
7	Nome commerciale e modello attribuito dal FABBRICANTE		
8	Codice DM attribuito dal FABBRICANTE		
9	Destinazione d'uso attribuita dal Fabbricante secondo certificazione CE		
10	Descrizione dei materiali costituenti il dispositivo. Se di origine animale specificare la provenienza.		
11	Indicare se latex free	SI	NO
12	Indicare se nichel free	SI	NO
13	Confezionamento (tipologia) e condizioni specifiche di conservazione e manipolazione, ove previste		
14	Doppio confezionamento	SI	NO
15	Confezione minima di vendita , ove prevista (si intende la confezione ordinabile)		
16	Indicazione del tipo di sterilizzazione ove previsto e le modalità di sterilizzazione qualora i prodotti non siano sterili		
17	Presenza del codice a barre sul confezionamento di distribuzione	SI	NO
18	Presenza del QR code sul confezionamento di distribuzione	SI	NO
19	Classe di appartenenza secondo le direttive comunitarie sui dispositivi medici		

REQUISITI D'AMMISSIONE			Riferimento della pagina e del nome del documento presentato
20	Peso della busta, in grammi		
21	Addizionato con sostanza radiopaca	SI NO	
22	Monouso e sterile	SI NO	
23	Utilizzabile sia in siringa che in ciotola	SI NO	

Dichiarazioni relative ai parametri di valutazione			Riferimento della pagina e del nome del documento presentato
24	Modulo di elasticità	- valore espresso in MPa	
25	Temperatura di polimerizzazione	- valore espresso in °C	
26	Volume di monomero liquido	- valore espresso in ml	
27	Modalità d'uso e di applicazione		

LOTTO 6 c)

Cemento ortopedico acrilico a bassa (LV) e media viscosità (MV) con e senza antibiotico (Gentamicina), addizionato di sostanza radiopaca, in busta, monouso, sterile.

Il cemento deve poter essere utilizzato, in rapporto alle modalità di preparazione, sia in siringa che in ciotola - buste da 40 g

MEDIA VISCOSITA' SENZA ANTIBIOTICO

SCHEDA INFORMATIVA DEL DISPOSITIVO			
1	Nome commerciale e modello attribuito dal FORNITORE		
2	Codice attribuito dal FORNITORE		
3	Codice del dispositivo secondo la CND (codice classificazione nazionale dei dispositivi medici)		
4	N° identificativo di iscrizione nel repertorio dei dispositivi medici		
5	Codice UDI		
6	Denominazione del FABBRICANTE, indirizzo, cap, località, luogo di produzione.		
7	Nome commerciale e modello attribuito dal FABBRICANTE		
8	Codice DM attribuito dal FABBRICANTE		
9	Destinazione d'uso attribuita dal Fabbricante secondo certificazione CE		
10	Descrizione dei materiali costituenti il dispositivo. Se di origine animale specificare la provenienza.		
11	Indicare se latex free	SI	NO
12	Indicare se nichel free	SI	NO
13	Confezionamento (tipologia) e condizioni specifiche di conservazione e manipolazione, ove previste		
14	Doppio confezionamento	SI	NO
15	Confezione minima di vendita , ove prevista (si intende la confezione ordinabile)		
16	Indicazione del tipo di sterilizzazione ove previsto e le modalità di sterilizzazione qualora i prodotti non siano sterili		
17	Presenza del codice a barre sul confezionamento di distribuzione	SI	NO
18	Presenza del QR code sul confezionamento di distribuzione	SI	NO
19	Classe di appartenenza secondo le direttive comunitarie sui dispositivi medici		

REQUISITI D'AMMISSIONE			Riferimento della pagina e del nome del documento presentato
20	Peso della busta, in grammi		
21	Addizionato con sostanza radiopaca	SI NO	
22	Monouso e sterile	SI NO	
23	Utilizzabile sia in siringa che in ciotola	SI NO	

Dichiarazioni relative ai parametri di valutazione			Riferimento della pagina e del nome del documento presentato
24	Modulo di elasticità	- valore espresso in MPa	
25	Temperatura di polimerizzazione	- valore espresso in °C	
26	Volume di monomero liquido	- valore espresso in ml	
27	Modalità d'uso e di applicazione		

LOTTO 6 d)

Cemento ortopedico acrilico a bassa (LV) e media viscosità (MV) con e senza antibiotico (Gentamicina), addizionato di sostanza radiopaca, in busta, monouso, sterile.

Il cemento deve poter essere utilizzato, in rapporto alle modalità di preparazione, sia in siringa che in ciotola - buste da 40 g

MEDIA VISCOSITA' CON GENTAMICINA

SCHEDA INFORMATIVA DEL DISPOSITIVO			
1	Nome commerciale e modello attribuito dal FORNITORE		
2	Codice attribuito dal FORNITORE		
3	Codice del dispositivo secondo la CND (codice classificazione nazionale dei dispositivi medici)		
4	N° identificativo di iscrizione nel repertorio dei dispositivi medici		
5	Codice UDI		
6	Denominazione del FABBRICANTE, indirizzo, cap, località, luogo di produzione.		
7	Nome commerciale e modello attribuito dal FABBRICANTE		
8	Codice DM attribuito dal FABBRICANTE		
9	Destinazione d'uso attribuita dal Fabbricante secondo certificazione CE		
10	Descrizione dei materiali costituenti il dispositivo. Se di origine animale specificare la provenienza.		
11	Indicare se latex free	SI	NO
12	Indicare se nichel free	SI	NO
13	Confezionamento (tipologia) e condizioni specifiche di conservazione e manipolazione, ove previste		
14	Doppio confezionamento	SI	NO
15	Confezione minima di vendita , ove prevista (si intende la confezione ordinabile)		
16	Indicazione del tipo di sterilizzazione ove previsto e le modalità di sterilizzazione qualora i prodotti non siano sterili		
17	Presenza del codice a barre sul confezionamento di distribuzione	SI	NO
18	Presenza del QR code sul confezionamento di distribuzione	SI	NO
19	Classe di appartenenza secondo le direttive comunitarie sui dispositivi medici		

REQUISITI D'AMMISSIONE			Riferimento della pagina e del nome del documento presentato
20	Peso della busta, in grammi		
21	Addizionato con sostanza radiopaca	SI NO	
22	Monouso e sterile	SI NO	
23	Utilizzabile sia in siringa che in ciotola	SI NO	

Dichiarazioni relative ai parametri di valutazione			Riferimento della pagina e del nome del documento presentato
24	Modulo di elasticità	- valore espresso in MPa	
25	Temperatura di polimerizzazione	- valore espresso in °C	
26	Volume di monomero liquido	- valore espresso in ml	
27	Modalità d'uso e di applicazione		

LOTTO 7

Cemento ortopedico acrilico ad alta viscosità (HV) con 2 antibiotici, monouso, sterile, radiopaco.

Il cemento deve poter essere utilizzato, in rapporto alle modalità di preparazione, sia in siringa che in ciotola - buste da 40 g

SCHEDA INFORMATIVA DEL DISPOSITIVO			
1	Nome commerciale e modello attribuito dal FORNITORE		
2	Codice attribuito dal FORNITORE		
3	Codice del dispositivo secondo la CND (codice classificazione nazionale dei dispositivi medici)		
4	N° identificativo di iscrizione nel repertorio dei dispositivi medici		
5	Codice UDI		
6	Denominazione del FABBRICANTE, indirizzo, cap, località, luogo di produzione.		
7	Nome commerciale e modello attribuito dal FABBRICANTE		
8	Codice DM attribuito dal FABBRICANTE		
9	Destinazione d'uso attribuita dal Fabbricante secondo certificazione CE		
10	Descrizione dei materiali costituenti il dispositivo. Se di origine animale specificare la provenienza.		
11	Indicare se latex free	SI	NO
12	Indicare se nichel free	SI	NO
13	Confezionamento (tipologia) e condizioni specifiche di conservazione e manipolazione, ove previste		
14	Doppio confezionamento	SI	NO
15	Confezione minima di vendita , ove prevista (si intende la confezione ordinabile)		
16	Indicazione del tipo di sterilizzazione ove previsto e le modalità di sterilizzazione qualora i prodotti non siano sterili		
17	Presenza del codice a barre sul confezionamento di distribuzione	SI	NO
18	Presenza del QR code sul confezionamento di distribuzione	SI	NO
19	Classe di appartenenza secondo le direttive comunitarie sui dispositivi medici		

REQUISITI D'AMMISSIONE			Riferimento della pagina e del nome del documento presentato
20	Peso della busta, in grammi		
21	Radiopaco	SI NO	
22	Monouso e sterile	SI NO	
23	Utilizzabile sia in siringa che in ciotola	SI NO	

Dichiarazioni relative ai parametri di valutazione			Riferimento della pagina e del nome del documento presentato
24	Modulo di elasticità	- valore espresso in MPa	
25	Temperatura di polimerizzazione	- valore espresso in °C	
26	Volume di monomero liquido	- valore espresso in ml	
27	Modalità d'uso e di applicazione		

LOTTO 8

Cemento ortopedico acrilico a bassa viscosità (LV) con 2 antibiotici, monouso, sterile, radiopaco.

Il cemento deve poter essere utilizzato, in rapporto alle modalità di preparazione, sia in siringa che in ciotola - buste da 40 g

SCHEDA INFORMATIVA DEL DISPOSITIVO			
1	Nome commerciale e modello attribuito dal FORNITORE		
2	Codice attribuito dal FORNITORE		
3	Codice del dispositivo secondo la CND (codice classificazione nazionale dei dispositivi medici)		
4	N° identificativo di iscrizione nel repertorio dei dispositivi medici		
5	Codice UDI		
6	Denominazione del FABBRICANTE, indirizzo, cap, località, luogo di produzione.		
7	Nome commerciale e modello attribuito dal FABBRICANTE		
8	Codice DM attribuito dal FABBRICANTE		
9	Destinazione d'uso attribuita dal Fabbricante secondo certificazione CE		
10	Descrizione dei materiali costituenti il dispositivo. Se di origine animale specificare la provenienza.		
11	Indicare se latex free	SI	NO
12	Indicare se nichel free	SI	NO
13	Confezionamento (tipologia) e condizioni specifiche di conservazione e manipolazione, ove previste		
14	Doppio confezionamento	SI	NO
15	Confezione minima di vendita , ove prevista (si intende la confezione ordinabile)		
16	Indicazione del tipo di sterilizzazione ove previsto e le modalità di sterilizzazione qualora i prodotti non siano sterili		
17	Presenza del codice a barre sul confezionamento di distribuzione	SI	NO
18	Presenza del QR code sul confezionamento di distribuzione	SI	NO
19	Classe di appartenenza secondo le direttive comunitarie sui dispositivi medici		

REQUISITI D'AMMISSIONE			Riferimento della pagina e del nome del documento presentato
20	Peso della busta, in grammi		
21	Radiopaco	SI NO	
22	Monouso e sterile	SI NO	
23	Utilizzabile sia in siringa che in ciotola	SI NO	

Dichiarazioni relative ai parametri di valutazione			Riferimento della pagina e del nome del documento presentato
24	Modulo di elasticità	- valore espresso in MPa	
25	Temperatura di polimerizzazione	- valore espresso in °C	
26	Volume di monomero liquido	- valore espresso in ml	
27	Modalità d'uso e di applicazione		

LOTTO 9 a) b)

Cemento acrilico a media viscosità (MV) con e senza antibiotico (Gentamicina) per uso specifico in neurochirurgia, addizionato di sostanza radiopaca, in busta, monouso, sterile - buste da 40 g

a) SENZA ANTIBIOTICO

b) CON GENTAMICINA

	SCHEDA INFORMATIVA DEL DISPOSITIVO	a) senza antibiotico	b) con gentamicina
1	Nome commerciale e modello attribuito dal FORNITORE		
2	Codice attribuito dal FORNITORE		
3	Codice del dispositivo secondo la CND (codice classificazione nazionale dei dispositivi medici)		
4	N° identificativo di iscrizione nel repertorio dei dispositivi medici		
5	Codice UDI		
6	Denominazione del FABBRICANTE, indirizzo, cap, località, luogo di produzione.		
7	Nome commerciale e modello attribuito dal FABBRICANTE		
8	Codice DM attribuito dal FABBRICANTE		
9	Destinazione d'uso attribuita dal Fabbricante secondo certificazione CE		
10	Descrizione dei materiali costituenti il dispositivo. Se di origine animale specificare la provenienza.		
11	Indicare se latex free	SI NO	
12	Indicare se nichel free	SI NO	
13	Confezionamento (tipologia) e condizioni specifiche di conservazione e manipolazione, ove previste		
14	Doppio confezionamento	SI NO	
15	Confezione minima di vendita , ove prevista (si intende la confezione ordinabile)		
16	Indicazione del tipo di sterilizzazione ove previsto e le modalità di sterilizzazione qualora i prodotti non siano sterili		
17	Presenza del codice a barre sul confezionamento di distribuzione	SI NO	
18	Presenza del QR code sul confezionamento di distribuzione	SI NO	
19	Classe di appartenenza secondo le direttive comunitarie sui dispositivi medici		

REQUISITI D'AMMISSIONE			Riferimento della pagina e del nome del documento presentato
20	Peso della busta, in grammi		
21	Radiopaco	SI NO	
22	Monouso e sterile	SI NO	
23	Specifico per l'utilizzo in ricostruzioni dei difetti cranici o costruzione di cranioplastiche	SI NO	

Dichiarazioni relative ai parametri di valutazione			Riferimento della pagina e del nome del documento presentato
24	Modulo di elasticità	- valore espresso in MPa	
25	Temperatura di polimerizzazione	- valore espresso in °C	
26	Volume di monomero liquido	- valore espresso in ml	
27	Modalità d'uso e di applicazione		

LOTTO 10 a) b)

Cemento acrilico a doppia viscosità con e senza antibiotico, per applicazioni in ortopedia, che consenta la polimerizzazione graduale permettendo un più lungo tempo di manipolazione e una più sicura gestione del paziente in interventi complessi o prolungati -

buste da 40 g

a) SENZA ANTIBIOTICO

b) CON ANTIBIOTICO

	SCHEDA INFORMATIVA DEL DISPOSITIVO	a) senza antibiotico	b) con antibiotico
1	Nome commerciale e modello attribuito dal FORNITORE		
2	Codice attribuito dal FORNITORE		
3	Codice del dispositivo secondo la CND (codice classificazione nazionale dei dispositivi medici)		
4	N° identificativo di iscrizione nel repertorio dei dispositivi medici		
5	Codice UDI		
6	Denominazione del FABBRICANTE, indirizzo, cap, località, luogo di produzione.		
7	Nome commerciale e modello attribuito dal FABBRICANTE		
8	Codice DM attribuito dal FABBRICANTE		
9	Destinazione d'uso attribuita dal Fabbricante secondo certificazione CE		
10	Descrizione dei materiali costituenti il dispositivo. Se di origine animale specificare la provenienza.		
11	Indicare se latex free	SI	NO
12	Indicare se nichel free	SI	NO
13	Confezionamento (tipologia) e condizioni specifiche di conservazione e manipolazione, ove previste		
14	Doppio confezionamento	SI	NO
15	Confezione minima di vendita , ove prevista (si intende la confezione ordinabile)		
16	Indicazione del tipo di sterilizzazione ove previsto e le modalità di sterilizzazione qualora i prodotti non siano sterili		
17	Presenza del codice a barre sul confezionamento di distribuzione	SI	NO
18	Presenza del QR code sul confezionamento di distribuzione	SI	NO
19	Classe di appartenenza secondo le direttive comunitarie sui dispositivi medici		

REQUISITI D'AMMISSIONE		Riferimento della pagina e del nome del documento presentato
20	Peso della busta, in grammi	

LOTTO 11

Tappo endomidollare distale non riassorbibile per cementazione, in confezione sterile monouso
- Varie misure.

SCHEMA INFORMATIVA DEL DISPOSITIVO			
1	Nome commerciale e modello attribuito dal FORNITORE		
2	Codice attribuito dal FORNITORE		
3	Codice del dispositivo secondo la CND (codice classificazione nazionale dei dispositivi medici)		
4	N° identificativo di iscrizione nel repertorio dei dispositivi medici		
5	Codice UDI		
6	Denominazione del FABBRICANTE, indirizzo, cap, località, luogo di produzione.		
7	Nome commerciale e modello attribuito dal FABBRICANTE		
8	Codice DM attribuito dal FABBRICANTE		
9	Destinazione d'uso attribuita dal Fabbricante secondo certificazione CE		
10	Descrizione dei materiali costituenti il dispositivo. Se di origine animale specificare la provenienza.		
11	Indicare se latex free	SI	NO
12	Indicare se nichel free	SI	NO
13	Confezionamento (tipologia) e condizioni specifiche di conservazione e manipolazione, ove previste		
14	Doppio confezionamento	SI	NO
15	Confezione minima di vendita , ove prevista (si intende la confezione ordinabile)		
16	Indicazione del tipo di sterilizzazione ove previsto e le modalità di sterilizzazione qualora i prodotti non siano sterili		
17	Presenza del codice a barre sul confezionamento di distribuzione	SI	NO
18	Presenza del QR code sul confezionamento di distribuzione	SI	NO
19	Classe di appartenenza secondo le direttive comunitarie sui dispositivi medici		

REQUISITI D'AMMISSIONE			Riferimento della pagina e del nome del documento presentato
20	Monouso e sterile	SI NO	

Dichiarazioni relative ai parametri di valutazione			Riferimento della pagina e del nome del documento presentato
21	Indicare il numero di tipologie ed il numero di misure disponibili. E' possibile fornire tali informazioni allegando specifici elenchi solo se dedicati unicamente al parametro trattato.		
22	Indicare in quale punto della documentazione tecnica presentata è possibile evincere le informazioni relative allo strumentario di applicazione		
23	Lo strumentario è monouso	SI NO	

LOTTO 12

Tappo endomidollare distale riassorbibile per cementazione, in confezione sterile monouso -
 Varie misure.

SCHEMA INFORMATIVA DEL DISPOSITIVO			
1	Nome commerciale e modello attribuito dal FORNITORE		
2	Codice attribuito dal FORNITORE		
3	Codice del dispositivo secondo la CND (codice classificazione nazionale dei dispositivi medici)		
4	N° identificativo di iscrizione nel repertorio dei dispositivi medici		
5	Codice UDI		
6	Denominazione del FABBRICANTE, indirizzo, cap, località, luogo di produzione.		
7	Nome commerciale e modello attribuito dal FABBRICANTE		
8	Codice DM attribuito dal FABBRICANTE		
9	Destinazione d'uso attribuita dal Fabbricante secondo certificazione CE		
10	Descrizione dei materiali costituenti il dispositivo. Se di origine animale specificare la provenienza.		
11	Indicare se latex free	SI	NO
12	Indicare se nichel free	SI	NO
13	Confezionamento (tipologia) e condizioni specifiche di conservazione e manipolazione, ove previste		
14	Doppio confezionamento	SI	NO
15	Confezione minima di vendita , ove prevista (si intende la confezione ordinabile)		
16	Indicazione del tipo di sterilizzazione ove previsto e le modalità di sterilizzazione qualora i prodotti non siano sterili		
17	Presenza del codice a barre sul confezionamento di distribuzione	SI	NO
18	Presenza del QR code sul confezionamento di distribuzione	SI	NO
19	Classe di appartenenza secondo le direttive comunitarie sui dispositivi medici		

REQUISITI D'AMMISSIONE			Riferimento della pagina e del nome del documento presentato
20	Monouso e sterile	SI NO	

Dichiarazioni relative ai parametri di valutazione			Riferimento della pagina e del nome del documento presentato
21	Indicare il numero di tipologie ed il numero di misure disponibili. E' possibile fornire tali informazioni allegando specifici elenchi solo se dedicati unicamente al parametro trattato.		
22	Indicare in quale punto della documentazione tecnica presentata è possibile evincere le informazioni relative allo strumentario di applicazione		
23	Lo strumentario è monouso	SI NO	

LOTTO 13

Ciotola e spatola per cemento.

Ciotola monouso e spatola per miscelazione cemento in aperto, in confezione sterile monouso

SCHEDA INFORMATIVA DEL DISPOSITIVO			
1	Nome commerciale e modello attribuito dal FORNITORE		
2	Codice attribuito dal FORNITORE		
3	Codice del dispositivo secondo la CND (codice classificazione nazionale dei dispositivi medici)		
4	N° identificativo di iscrizione nel repertorio dei dispositivi medici		
5	Codice UDI		
6	Denominazione del FABBRICANTE, indirizzo, cap, località, luogo di produzione.		
7	Nome commerciale e modello attribuito dal FABBRICANTE		
8	Codice DM attribuito dal FABBRICANTE		
9	Destinazione d'uso attribuita dal Fabbricante secondo certificazione CE		
10	Descrizione dei materiali costituenti il dispositivo. Se di origine animale specificare la provenienza.		
11	Indicare se latex free	SI	NO
12	Indicare se nichel free	SI	NO
13	Confezionamento (tipologia) e condizioni specifiche di conservazione e manipolazione, ove previste		
14	Doppio confezionamento	SI	NO
15	Confezione minima di vendita , ove prevista (si intende la confezione ordinabile)		
16	Indicazione del tipo di sterilizzazione ove previsto e le modalità di sterilizzazione qualora i prodotti non siano sterili		
17	Presenza del codice a barre sul confezionamento di distribuzione	SI	NO
18	Presenza del QR code sul confezionamento di distribuzione	SI	NO
19	Classe di appartenenza secondo le direttive comunitarie sui dispositivi medici		

REQUISITI D'AMMISSIONE		Riferimento della pagina e del nome del documento presentato	
20	Monouso e sterile	SI	NO

LOTTO 14 a)

Lavaggio pulsato - Sistema sterile, totalmente monouso, con possibilità di variare la potenza del flusso, dotato dei rispettivi accessori per lavaggio del cotile, del ginocchio e del canale femorale, con aspirazione liquidi di lavaggio.

Il lavaggio deve comprendere anche il tubo di aspirazione.

KIT DI BASE

SCHEDA INFORMATIVA DEL DISPOSITIVO			
1	Nome commerciale e modello attribuito dal FORNITORE		
2	Codice attribuito dal FORNITORE		
3	Codice del dispositivo secondo la CND (codice classificazione nazionale dei dispositivi medici)		
4	N° identificativo di iscrizione nel repertorio dei dispositivi medici		
5	Codice UDI		
6	Denominazione del FABBRICANTE, indirizzo, cap, località, luogo di produzione.		
7	Nome commerciale e modello attribuito dal FABBRICANTE		
8	Codice DM attribuito dal FABBRICANTE		
9	Destinazione d'uso attribuita dal Fabbricante secondo certificazione CE		
10	Descrizione dei materiali costituenti il dispositivo. Se di origine animale specificare la provenienza.		
11	Indicare se latex free	SI	NO
12	Indicare se nichel free	SI	NO
13	Confezionamento (tipologia) e condizioni specifiche di conservazione e manipolazione, ove previste		
14	Doppio confezionamento	SI	NO
15	Confezione minima di vendita, ove prevista (si intende la confezione ordinabile)		
16	Indicazione del tipo di sterilizzazione ove previsto e le modalità di sterilizzazione qualora i prodotti non siano sterili		
17	Presenza del codice a barre sul confezionamento di distribuzione	SI	NO
18	Presenza del QR code sul confezionamento di distribuzione	SI	NO
19	Classe di appartenenza secondo le direttive comunitarie sui dispositivi medici		

REQUISITI D'AMMISSIONE			Riferimento della pagina e del nome del documento presentato
20	Monouso e sterile	SI NO	
21	Possibilità di variare la potenza del flusso	SI NO	
22	Disponibilità degli accessori per lavaggio del cotile, del ginocchio e del canale femorale	SI NO	
23	Dotato di tubo e sistema di aspirazione liquidi di lavaggio	SI NO	

Dichiarazioni relative ai parametri di valutazione			Riferimento della pagina e del nome del documento presentato
24	Indicare il numero di tipologie di accessori disponibili.		
25	Unità di controllo integrata nel manipolo ed a batteria	SI NO	

LOTTO 14 b)

Lavaggio pulsato - Sistema sterile, totalmente monouso, con possibilità di variare la potenza del flusso, dotato dei rispettivi accessori per lavaggio del cotile, del ginocchio e del canale femorale, con aspirazione liquidi di lavaggio.

Il lavaggio deve comprendere anche il tubo di aspirazione.

ACCESSORI PER LAVAGGIO DEL COTILE, DEL GINOCCHIO E DEL CANALE FEMORALE
(indispensabili scovolino e campana)

SCHEDA INFORMATIVA DEL DISPOSITIVO			
1	Nome commerciale e modello attribuito dal FORNITORE		
2	Codice attribuito dal FORNITORE		
3	Codice del dispositivo secondo la CND (codice classificazione nazionale dei dispositivi medici)		
4	N° identificativo di iscrizione nel repertorio dei dispositivi medici		
5	Codice UDI		
6	Denominazione del FABBRICANTE, indirizzo, cap, località, luogo di produzione.		
7	Nome commerciale e modello attribuito dal FABBRICANTE		
8	Codice DM attribuito dal FABBRICANTE		
9	Destinazione d'uso attribuita dal Fabbricante secondo certificazione CE		
10	Descrizione dei materiali costituenti il dispositivo. Se di origine animale specificare la provenienza.		
11	Indicare se latex free	SI	NO
12	Indicare se nichel free	SI	NO
13	Confezionamento (tipologia) e condizioni specifiche di conservazione e manipolazione, ove previste		
14	Doppio confezionamento	SI	NO
15	Confezione minima di vendita, ove prevista (si intende la confezione ordinabile)		
16	Indicazione del tipo di sterilizzazione ove previsto e le modalità di sterilizzazione qualora i prodotti non siano sterili		
17	Presenza del codice a barre sul confezionamento di distribuzione	SI	NO
18	Presenza del QR code sul confezionamento di distribuzione	SI	NO
19	Classe di appartenenza secondo le direttive comunitarie sui dispositivi medici		

REQUISITI D'AMMISSIONE			Riferimento della pagina e del nome del documento presentato
20	Monouso e sterile	SI NO	
21	Disponibilità di scovolino e campana	SI NO	

LOTTO 15

Kit preparazione cementazione del canale endomidollare - Kit monouso completo di accessori per la pulizia e asciugatura del canale endomidollare, composto da:

- spazzolino
- tampone assorbente
- scovolino
- tappo pressurizzatore

SCHEDA INFORMATIVA DEL DISPOSITIVO			
1	Nome commerciale e modello attribuito dal FORNITORE		
2	Codice attribuito dal FORNITORE		
3	Codice del dispositivo secondo la CND (codice classificazione nazionale dei dispositivi medici)		
4	N° identificativo di iscrizione nel repertorio dei dispositivi medici		
5	Codice UDI		
6	Denominazione del FABBRICANTE, indirizzo, cap, località, luogo di produzione.		
7	Nome commerciale e modello attribuito dal FABBRICANTE		
8	Codice DM attribuito dal FABBRICANTE		
9	Destinazione d'uso attribuita dal Fabbricante secondo certificazione CE		
10	Descrizione dei materiali costituenti il dispositivo. Se di origine animale specificare la provenienza.		
11	Indicare se latex free	SI NO	
12	Indicare se nichel free	SI NO	
13	Confezionamento (tipologia) e condizioni specifiche di conservazione e manipolazione, ove previste		
14	Doppio confezionamento	SI NO	
15	Confezione minima di vendita , ove prevista (si intende la confezione ordinabile)		
16	Indicazione del tipo di sterilizzazione ove previsto e le modalità di sterilizzazione qualora i prodotti non siano sterili		
17	Presenza del codice a barre sul confezionamento di distribuzione	SI NO	
18	Presenza del QR code sul confezionamento di distribuzione	SI NO	
19	Classe di appartenenza secondo le direttive comunitarie sui dispositivi medici		

REQUISITI D'AMMISSIONE			Riferimento della pagina e del nome del documento presentato
20	Monouso	SI NO	
21	Dotato di spazzolino, tampone assorbente, scovolino, tappo pressurizzatore	SI NO	
22	Confezione che consente l'immediata contemporanea fruibilità di tutti i dispositivi (vassoio unico o similare)	SI NO	

LOTTO 16 a) b)

Riempitivo per difetti di spazi ossei/tessuti molli di origine chirurgica, traumatica, infettiva o tumorale, a base di solfato di calcio, addizionabile con i seguenti antibiotici: Vancomicina, Gentamicina, Tobramicina
in confezione sterile monouso

a) confezione da 5 cc

b) confezione da 10 cc

	SCHEDA INFORMATIVA DEL DISPOSITIVO	a) conf da 5 cc	b) conf da 10 cc
1	Nome commerciale e modello attribuito dal FORNITORE		
2	Codice attribuito dal FORNITORE		
3	Codice del dispositivo secondo la CND (codice classificazione nazionale dei dispositivi medici)		
4	N° identificativo di iscrizione nel repertorio dei dispositivi medici		
5	Codice UDI		
6	Denominazione del FABBRICANTE, indirizzo, cap, località, luogo di produzione.		
7	Nome commerciale e modello attribuito dal FABBRICANTE		
8	Codice DM attribuito dal FABBRICANTE		
9	Destinazione d'uso attribuita dal Fabbricante secondo certificazione CE		
10	Descrizione dei materiali costituenti il dispositivo. Se di origine animale specificare la provenienza.		
11	Indicare se latex free	SI	NO
12	Indicare se nichel free	SI	NO
13	Confezionamento (tipologia) e condizioni specifiche di conservazione e manipolazione, ove previste		
14	Doppio confezionamento	SI	NO
15	Confezione minima di vendita , ove prevista (si intende la confezione ordinabile)		
16	Indicazione del tipo di sterilizzazione ove previsto e le modalità di sterilizzazione qualora i prodotti non siano sterili		
17	Presenza del codice a barre sul confezionamento di distribuzione	SI	NO
18	Presenza del QR code sul confezionamento di distribuzione	SI	NO
19	Classe di appartenenza secondo le direttive comunitarie sui dispositivi medici		

REQUISITI D'AMMISSIONE		Riferimento della pagina e del nome del documento presentato	
20	Monouso sterile	SI	NO

**DA ALLEGARE UNICAMENTE ALL'OFFERTA ECONOMICA
PER IL LOTTO 15**

Le Aziende Sanitarie interessate si riservano la facoltà di acquistare anche singolarmente, se necessario, i dispositivi che compongono il kit, si richiede pertanto di

INDICARE I SINGOLI PREZZI CHE CONCORRONO ALLA FORMAZIONE DEL PREZZO TOTALE DEL KIT OFFERTO

LOTTO 15

Kit preparazione cementazione del canale endomidollare - Kit monouso completo di accessori per la pulizia e asciugatura del canale endomidollare

	DESCRIZIONE	codice prodotto	PREZZO DI OFFERTA
	spazzolino		
	tampone assorbente		
	scovolino		
	tappo pressurizzatore		
	Prezzo totale kit offerto		

Allegato F - Parametri di valutazione

PARAMETRI		CRITERI DI VALUTAZIONE	MODALITA' DI ATTRIBUZIONE DEL PUNTEGGIO	LOTTO	PUNTI
1	Q	Maggiore modulo di Elasticità	Il punteggio massimo sarà attribuito al dispositivo che presenta il modulo di elasticità maggiore e proporzionalmente agli altri dispositivi	1,5,6,7,8,9	5
2	Qi	Minore Temperatura di polimerizzazione	Il punteggio massimo sarà attribuito al dispositivo che presenta la temperatura di polimerizzazione minore e proporzionalmente agli altri dispositivi	1,5,6,7,8,9	15
3	Qi	Minore volume di monomero liquido	Il punteggio massimo sarà attribuito al dispositivo che presenta volume di monomero liquido minore e proporzionalmente agli altri dispositivi	1,5,6,7,8,9	15
4	D	Facilità d'uso e funzionalità di applicazione	Il punteggio sarà attribuito discrezionalmente con riferimento alle caratteristiche indicate nel criterio	1,5,6,7,8,9	35
5	D	Ampiezza Gamma di misure	Il punteggio sarà attribuito discrezionalmente in base alla più ampia gamma di misure disponibili, tenendo conto anche della possibilità di utilizzo delle diverse misure	11,12	30
6	D	Maneggevolezza ed ergonomia dello strumentario	Il punteggio sarà attribuito discrezionalmente, con riferimento alle caratteristiche dello strumentario indicate nel criterio	11,12	35
7	T	Presenza di strumentario monouso	Punti 5 saranno attribuiti a fronte della presenza di strumentario monouso, punti 0 in assenza di tale caratteristica	11,12	5
8	D	Ampiezza gamma di accessori	Il punteggio sarà attribuito discrezionalmente in base alla più ampia gamma di accessori disponibili, tenendo conto anche della possibilità di utilizzo degli stessi	14	10
9	T	Unità di controllo integrata nel manipolo ed a batteria	Punti 5 saranno attribuiti a fronte della presenza di unità di controllo integrata nel manipolo ed a batteria, punti 0 in assenza di tale caratteristica	14	5
10	D	Facilità di sostituzione degli accessori	Il punteggio sarà attribuito discrezionalmente, con riferimento alla caratteristica indicata nel criterio	14	20
11	D	Maneggevolezza	Il punteggio sarà attribuito discrezionalmente, con riferimento alla caratteristica indicata nel criterio	14	35

Dipartimento Amministrativo

ALLEGATO G

CONTRATTO DI FORNITURA

TRA

L'Azienda, P.I. n., con sede legale in via....., a
rappresentata, per delega del Direttore Generale di cui alla deliberazione n....., dal Dott.
....., per la carica domiciliato in via

E

La ditta, P.I. n. 0000000000000000, Registro delle Imprese n.xxxxxxxxxxxxxx – CCIAA di
XXXXXXX n. con sede legale a, via, rappresentata dal Legale Rappresentante /
Procuratore munito di apposita procura, nato a.....

PREMESSO

- ⇒ Che l'Azienda USL di Bologna a seguito della procedura aperta PI..... ha aggiudicato, con
determina n. xxxxxx del xxxxxxxxxxxx la fornitura di dispositivi e materiali per la cementazione ossea e
sostituti d'osso per le esigenze di AUSL Bologna, Istituto Ortopedico Rizzoli, AOU Bologna, AUSL Imola,
AUSL e AOU Ferrara, per un importo di €(oneri fiscali esclusi),
- ⇒ Che con nota prot. n. xxxxxx del xx/xx/xxxx è stata inviata comunicazione di aggiudicazione di fornitura

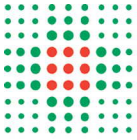
TUTTO CIO' PREMESSO

Le parti convengono e stipulano quanto segue:

ARTICOLO 1. VALORE DELLA PREMESSA

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

1. il Capitolato speciale d'appalto sottoscritto dalla ditta;
2. gli allegati tecnici al capitolato speciale d'appalto, sottoscritti dalla ditta;
3. lettera di comunicazione di aggiudicazione;



4. l'offerta economica presentata dalla Ditta;
5. patto di integrità

Si allegano al presente contratto:

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

ARTICOLO 2. OGGETTO DEL CONTRATTO

Il contratto ha per oggetto la fornitura di dispositivi e materiali per la cementazione ossea e sostituti d'osso da parte della ditta _____

ARTICOLO 3. NORME REGOLATRICI DEL CONTRATTO.

Il contratto è regolato dalle norme del Capitolato Speciale allegato alla presente. Ulteriori successive variazioni dovranno essere poste per iscritto e sottoscritte dalle parti.

ARTICOLO 4. AMMONTARE DEL CONTRATTO

L'importo contrattuale ammonta a € al netto dell'I.V.A.,

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

ARTICOLO 5. DURATA DEL CONTRATTO

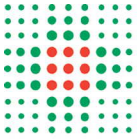
Il contratto ha una durata pari a , con decorrenza

ARTICOLO 6. ORDINI E DOCUMENTI DI TRASPORTO

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

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

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



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

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

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

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

Si indica/no il/i codice/i CIG relativo/i al presente contratto: _____

ARTICOLO 8. SUBAPPALTO

Il contratto non può essere ceduto, a pena di nullità, fatto salvo quanto previsto dall'articolo 120, comma 1, lettera d) n.2. del D.Lgs. 36/2023.

Ai sensi dell'art. 119 del D.Lgs. 36/2023 e stante la dichiarazione rilasciata dalla ditta in sede di gara, per questo contratto **è ammesso / non è ammesso il subappalto**

ARTICOLO 9. CODICE DI COMPORTAMENTO

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

ARTICOLO 10. PATTO DI INTEGRITA'

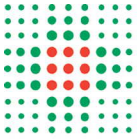
La violazione da parte dell'aggiudicatario di uno degli impegni previsti a suo carico dall'articolo 2 del Patto di Integrità accettato in sede di partecipazione alla gara, può comportare, secondo la gravità della violazione accertata, la risoluzione del contratto.

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

ARTICOLO 11. SPESE DI BOLLO

In merito all'assolvimento dell'imposta di bollo si applicano le disposizioni di cui al comma 10, dell'art.18, del D.Lgs. 36/2023.

Il valore dell'imposta di bollo, che l'appaltatore è tenuto a versare al momento della stipula del contratto, è determinato sulla base della Tabella A di cui all'allegato I.4 del D.Lgs. 36/2023 e pertanto, per questo specifico contratto, è dovuto un importo pari a



Il pagamento dell'imposta di cui al punto precedente ha natura sostitutiva dell'imposta di bollo dovuta per tutti gli atti e documenti riguardanti la procedura di selezione e l'esecuzione dell'appalto, fatta eccezione per le fatture, note e simili di cui all'articolo 13, punto 1, della Tabella A Tariffa, Parte I, allegata al decreto del Presidente della Repubblica 26 ottobre 1972, n. 642

Con Provvedimento n 240013 del 28 giugno l'Agenzia delle Entrate individua le modalità telematiche di versamento dell'imposta di bollo. Nel dettaglio, per i procedimenti avviati a decorrere dal 1° luglio 2023, l'imposta di bollo è versata, con modalità telematiche, utilizzando il modello "F24 Versamenti con elementi identificativi" (F24 ELIDE). Il modello deve contenere l'indicazione dei codici fiscali delle parti e del Codice Identificativo di Gara (CIG) o, in sua mancanza, di altro identificativo univoco del contratto. Con risoluzione n 37 del 28 giugno 2023, l'Agenzia delle Entrate ha istituito i codici tributo da utilizzare per il versamento: "1573" denominato "Imposta di bollo sui contratti - articolo 18, comma 10, D. Lgs. 31 marzo 2023, n. 36"; "1574" denominato "Imposta di bollo sui contratti – SANZIONE -articolo 18, comma 10, D. Lgs. 31 marzo 2023, n. 36"; "1575" denominato "Imposta di bollo sui contratti – INTERESSI -articolo 18, comma 10, D. Lgs. 31 marzo 2023, n. 36.

Per le ditte straniere

Si dà atto che l'imposta di bollo per la stipulazione del contratto è assolta mediante bonifico bancario utilizzando il codice IBAN: IT07Y0100003245348008120501, secondo quanto stabilito dall'Agenzia delle Entrate n.332 del 07.08.2020.

ARTICOLO 12. SPESE DI REGISTRO

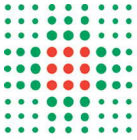
Il contratto d'appalto sarà registrato solo in caso d'uso e la relativa imposta di registro sarà a carico dell'Appaltatore.

ARTICOLO 13. TRATTAMENTO DEI DATI

Con la sottoscrizione del presente contratto, le parti, in relazione ai trattamenti di dati personali effettuati in esecuzione del contratto medesimo, dichiarano di essersi reciprocamente comunicate tutte le informazioni previste dal Regolamento UE/2016/679 (GDPR), ivi comprese quelle relative alle modalità di esercizio dei diritti dell'interessato. In particolare, il Fornitore dichiara di aver preso visione, prima della sottoscrizione del presente contratto, le informazioni di cui all'art. 13 del Regolamento UE/2016/679 circa la raccolta ed il trattamento dei dati personali conferiti per la sottoscrizione e l'esecuzione del contratto stesso, nonché di essere pienamente a conoscenza dei diritti riconosciuti ai sensi della predetta normativa.

Tale informativa, contenuta nel Disciplinare di Gara, deve intendersi integralmente trascritta in questa sede.

I trattamenti dei dati sono improntati, in particolare, ai principi di correttezza, liceità e trasparenza ed avvengono nel rispetto delle misure di sicurezza previste dall' art 32 Regolamento UE/2016/679. Ai fini della suddetta normativa, le parti dichiarano che i dati personali forniti con il presente atto sono esatti e corrispondono al vero, esonerandosi reciprocamente da qualsivoglia responsabilità per errori materiali di compilazione ovvero per



errori derivanti da una inesatta imputazione dei dati stessi negli archivi elettronici e cartacei, fermi restando i diritti dell'interessato di cui agli artt. 15 e seguenti del Regolamento UE/2016/679 (GDPR).

ARTICOLO 14. FORO COMPETENTE

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

Per la risoluzione di eventuali controversie che dovessero insorgere tra l'Azienda USL e la Ditta nell'esecuzione del contratto, unico Foro competente è quello di Bologna

Il presente contratto si compone di **quattro** pagine e di **quattro** allegati da ritenersi a tutti gli effetti parte integrante ed essenziale del presente atto.

Letto confermato e sottoscritto.

Firmato digitalmente per accettazione

MODULO PER L'ATTESTAZIONE DI PAGAMENTO DELL'IMPOSTA DI BOLLO CON CONTRASSEGNO TELEMATICO RELATIVO ALL'OFFERTA DI DISPOSITIVI E MATERIALI PER LA CEMENTAZIONE OSSEA E SOSTITUTI D'OSSO PER LE ESIGENZE DELLE AZIENDE SANITARIE APPARTENENTI ALL'AREA VASTA.

*Spazio per l'apposizione
del contrassegno
telematico*

Cognome

Nome

Nato a

Prov.:

Il

Residente in

Prov.:

CAP

Via/Piazza

N.

Tel.

Fax

Cod. Fisc.

IN QUALITÀ DI Persona fisica Procuratore speciale Legale rappresentante della Persona giuridica**DICHIARA**

che, ad integrazione del documento, l'imposta di bollo è stata assolta in modo virtuale tramite apposizione del contrassegno telematico su questo cartaceo trattenuto, in originale, presso il mittente, a disposizione degli organi di controllo. A tal proposito dichiara inoltre che la marca da bollo di euro _____ applicata ha: IDENTIFICATIVO n. _____ e data _____

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

Luogo e data

Firma digitale

AVVERTENZE:

Il presente modello, provvisto di contrassegno sostitutivo del bollo deve essere debitamente compilato e sottoscritto con firma digitale del dichiarante o del procuratore speciale ed allegato sul SATER come indicato nella documentazione di gara.



PATTO DI INTEGRITA'

Art. 1. Finalità

Il presente Patto d'integrità stabilisce la reciproca e formale obbligazione, tra l'Amministrazione aggiudicatrice e gli operatori economici, di improntare i propri comportamenti ai principi di lealtà, trasparenza e correttezza, in tutte le fasi dell'appalto, dalla partecipazione, alla esecuzione contrattuale. Per i consorzi ordinari o raggruppamenti temporanei l'obbligo riguarda tutti i consorziati o partecipanti al raggruppamento o consorzio.

Il Patto di integrità costituirà parte integrante di qualsiasi contratto assegnato dalla Amministrazione aggiudicatrice a seguito della procedura di affidamento.

Art. 2. Obblighi dell'operatore economico

L'operatore economico, per partecipare alla procedura:

-> dichiara di non avere influenzato il procedimento amministrativo diretto a stabilire il contenuto del bando, o di altro atto equipollente, al fine di condizionare le modalità di scelta del contraente da parte dell'Amministrazione aggiudicatrice e di non aver corrisposto né promesso di corrispondere ad alcuno – e s'impegna a non corrispondere né promettere di corrispondere ad alcuno – direttamente o tramite terzi, ivi compresi i soggetti collegati o controllati, somme di denaro, regali o altra utilità finalizzate a facilitare l'aggiudicazione e/o gestione del contratto;

-> si obbliga a non ricorrere ad alcuna mediazione o altra opera di terzi finalizzata all'aggiudicazione e/o gestione del contratto;

-> assicura di non trovarsi in situazioni di controllo o di collegamento (formale e/o sostanziale) con altri concorrenti e che non si è accordato e non si accorderà con altri partecipanti alla procedura, e assicura, con riferimento alla specifica procedura di affidamento, di non avere in corso né di avere praticato intese e/o pratiche restrittive della concorrenza e del mercato vietate ai sensi della vigente normativa;

-> si impegna a segnalare al Responsabile della Prevenzione della Corruzione dell'Amministrazione aggiudicatrice, anche attraverso l'istituto del Whistleblowing, qualsiasi tentativo di turbativa, irregolarità o distorsione nelle fasi di svolgimento della procedura o durante l'esecuzione del contratto, da parte di ogni interessato o addetto o di chiunque possa influenzare le decisioni relative alla procedura, comprese illecite richieste o pretese dei dipendenti dell'Amministrazione stessa;

→ si obbliga ad informare puntualmente tutto il personale, di cui si avvale, del presente Patto di integrità e degli obblighi in esso contenuti e a vigilare affinché gli impegni sopra indicati siano osservati da tutti i collaboratori e dipendenti nell'esercizio dei compiti loro assegnati;

→ assicura di collaborare con le forze di polizia, denunciando ogni tentativo di estorsione, intimidazione o condizionamento di natura criminale (richieste di tangenti, pressioni per indirizzare l'assunzione di personale o l'affidamento di subappalti a determinate imprese, danneggiamenti/furti di beni personali o in cantiere, etc.);

→ si obbliga ad acquisire con le stesse modalità e gli stessi adempimenti previsti dalla normativa vigente in materia di subappalto, preventiva autorizzazione da parte dell'Amministrazione aggiudicatrice, anche per i sub affidamenti relativi alle seguenti categorie:

- a) trasporto di materiali a scarica per conto di terzi;
- b) trasporto, anche transfrontaliero, e smaltimento rifiuti per conto terzi;
- c) estrazione, fornitura e trasporto terra e materiali inerti;
- d) confezionamento, fornitura e trasporto di calcestruzzo e di bitume;
- e) noli a freddo di macchinari;
- f) forniture di ferro lavorato;
- g) noli a caldo;
- h) autotrasporti per conto di terzi
- i) guardiania dei cantieri.

→ si obbliga altresì a inserire identiche clausole di integrità e anti-corruzione nei contratti di subappalto di cui al precedente paragrafo, ed è consapevole che, in caso contrario, le eventuali autorizzazioni non saranno concesse. Nel contratto di appalto devono essere inserite le clausole del Patto di integrità: infatti nelle fasi successive all'aggiudicazione, gli obblighi si intendono riferiti all'aggiudicatario, il quale, a sua volta, avrà l'onere di pretenderne il rispetto anche dai propri subcontraenti.

→ si impegna a segnalare ogni eventuale situazione di conflitto di interesse, anche potenziale, di cui sia a conoscenza e dichiara di non avere parenti od affini entro il secondo grado, coniuge o convivente che abbia partecipato alla definizione della procedura di gara e/o all'esecuzione del contratto e di impegnarsi a comunicare l'insorgere di ogni eventuale futura situazione di conflitto.

→ si impegna a non conferire incarichi o stipulare contratti con i soggetti di cui all'art. 53 comma 16 ter D.lgs. 165/2001 e s.m.i. , consapevole che in caso contrario l'amministrazione aggiudicatrice procederà con l'esclusione dell'Operatore Economico e che i contratti conclusi e gli incarichi conferiti in violazione di quanto previsto dal suddetto articolo saranno considerati nulli con divieto ai soggetti privati che li hanno conclusi o conferiti di contrattare con le pubbliche amministrazioni per i successivi tre anni e con obbligo di restituzione dei compensi eventualmente percepiti e accertati ad essi riferiti.

Art. 3. Obblighi dell'Amministrazione aggiudicatrice

L'Amministrazione aggiudicatrice si obbliga a rispettare i principi di lealtà, trasparenza e correttezza e ad attivare i procedimenti disciplinari nei confronti del personale a vario titolo intervenuto nel procedimento di affidamento e nell'esecuzione del contratto in caso di violazione di detti principi e, in particolare, qualora riscontri la violazione dei contenuti dell'art. 4 "Regali, compensi e altre utilità", dell'art. 6 "Comunicazione degli interessi finanziari e conflitti d'interesse", dell'art. 7 "Obbligo di astensione", dell'art. 8 "Prevenzione della Corruzione", dell'art. 13 "Disposizioni particolari per i dirigenti" e dell'art. 14 "Contratti e altri atti negoziali" del D.P.R. 16.04.2013, n. 62, Regolamento recante codice di comportamento dei dipendenti pubblici.

In particolare, l'Amministrazione aggiudicatrice assume l'espreso impegno anticorruzione di non offrire, accettare o richiedere somme di denaro o qualsiasi altra ricompensa, vantaggio o beneficio, sia direttamente che indirettamente tramite intermediari, al fine dell'assegnazione del contratto e/o al fine di distorcerne la relativa corretta esecuzione.

L'Amministrazione aggiudicatrice è obbligata a rendere pubblici i dati più rilevanti riguardanti l'aggiudicazione, in base alla normativa in materia di trasparenza.

Art. 4. Violazione del Patto di integrità

La violazione del Patto di integrità è dichiarata in esito ad un procedimento di verifica in cui venga garantito adeguato contraddittorio con l'operatore economico interessato.

La violazione da parte dell'operatore economico, sia in veste di concorrente che di aggiudicatario, di uno degli impegni previsti suo carico dall'articolo 2, può comportare, secondo la gravità della violazione accertata e la fase in cui la violazione è accertata:


- > l'esclusione dalla procedura di affidamento;
- > la risoluzione di diritto dal contratto.

L'Amministrazione aggiudicatrice può non avvalersi della risoluzione del contratto qualora la ritenga pregiudizievole agli interessi pubblici, quali indicati dall'art. 121, comma 2, d.lgs.104/2010; è fatto salvo in ogni caso l'eventuale diritto al risarcimento del danno;

Art. 5. Efficacia del patto di integrità

Il Patto di Integrità e le sanzioni applicabili resteranno in vigore sino alla completa esecuzione del contratto assegnato a seguito della procedura di affidamento.

Il contenuto del presente documento può essere integrato dagli eventuali Protocolli di legalità sottoscritti dalla Regione Emilia-Romagna.

 <p>SERVIZIO SANITARIO REGIONALE EMILIA-ROMAGNA Azienda Ospedaliero - Universitaria di Bologna</p> <p>Policlinico S. Orsola-Malpighi</p>	<p>CENTRO LOGISTICO</p> <p>MODALITÀ CONSEGNA</p>	<p>Rev. 10</p> <p>Data di applicazione: 27.03.2019</p>
---	--	--

La consegna dovrà avvenire presso il Centro Logistico - Area S. Orsola: Viale Ercolani, 4 - 40138 Bologna - Padiglione n. 12, secondo le modalità di seguito riportate:

A) BUONO D'ORDINAZIONE E DOCUMENTO DI TRASPORTO

Le ditte fornitrici sono tenute a consegnare esattamente le quantità richieste con buono d'ordine nei tempi previsti, (qualora non potessero essere rispettati, la Ditta è tenuta a contattare l'ufficio ordini per concordarne la nuova data) indicando sul DDT i seguenti estremi di riferimento:

- numero e data del buono d'ordine;
- sigla dell'ordinatore;
- area di consegna (Area 1 o Area 2);
- punto di consegna (C34-C36-C38 etc);
- elenco descrittivo e codice di referenza del materiale consegnato;
- codice articolo interno Azienda Ospedaliero Universitaria di Bologna;
- lotto di produzione, data di produzione e data di scadenza (per i prodotti soggetti a scadenza, rispettare nella consegna le disposizioni relative alla validità residua specificata sul Capitolato di gara);
- prodotti soggetti a catena del freddo: devono essere evidenziati con apposito simbolo di "catena del freddo";
- articoli urgenti: devono essere evidenziati con apposita dicitura "consegna urgente".

B) ARTICOLI SOGGETTI AL MANTENIMENTO DELLA CATENA DEL FREDDO E ARTICOLI URGENTI

- I prodotti soggetti a catena del freddo e i prodotti ordinati con modalità urgente dovranno necessariamente essere consegnati su pallet/colli dedicati – separati da tutto il resto - e accompagnati da "cartello identificativo" che ne dichiari il contenuto (se soggetto a catena del freddo o se urgente).
- Per i prodotti soggetti a catena del freddo, la Ditta fornitrice deve garantire che tutte le fasi relative al trasporto vengano rigorosamente osservate.

C) CONSEGNA SU PALLETS

La ditta fornitrice è obbligata a rispettare alcune precise modalità:

- il pallet deve essere **EURONORM o EPAL da cm.120x80** assolutamente integro e robusto;
- **monoreferenza**;
- I pallet vuoti non ritirati contestualmente alla consegna rimarranno nella proprietà dell'Azienda Ospedaliero Universitaria di Bologna;
- di altezza complessiva (colli + pallet) **non superiore a cm. 115 per prodotti economici**; (per chiarimenti fare riferimento all'Ufficio Approvvigionamenti)
- di altezza complessiva (colli + pallet) **non superiore a cm. 150 per prodotti di farmacia**; (per chiarimenti fare riferimento all'Ufficio Approvvigionamenti)
- di peso complessivo **non superiore ai 750 kg**;
- correttamente imballato col cellophan e costruito con colli **perfettamente allineati, senza debordamenti e di peso NON superiore ai 10 Kg/collo** composto da colli ognuno dei quali deve riportare all'esterno (stampata sul cartone o su di una etichetta autoadesiva applicata sul cartone) l'indicazione del prodotto contenuto e la relativa confezione (primaria e secondaria).

D) CONSEGNA IN COLLI

Qualora la quantità dello stesso prodotto sia tale da risultare inferiore a **mezzo pallet standard** (vedi punto C), la consegna potrà essere effettuata in singoli colli o in gruppi di colli. E' obbligatorio che la Ditta fornitrice rispetti le seguenti modalità:

- colli **monoreferenza**;
- colli **plurireferenza** – e' obbligatorio segnalare "COLLO MISTO" sul collo stesso;
- consegna su pallet Euronorm/Epal da 1200 x 800 mm e' obbligatorio segnalare "PALLET MISTO" sul pallet stesso;
- ogni singolo collo deve essere assolutamente integro e riportare all'esterno l'indicazione del prodotto contenuto e la relativa confezione (primaria e secondaria), mantenuta per tutta la durata della fornitura.

E) SCARICO MERCI

Le operazioni di scarico del mezzo di trasporto a terra e/o sul piano di appoggio del Centro Logistico sono a **carico della Ditta**, la quale, a tal fine, dovrà essere dotata delle **attrezzature necessarie quali: sponda idraulica, traspallet, ecc...**

F) MERCE RESPINTA AL MITTENTE

Per le consegne effettuate con modalità diverse da quelle sopraindicate, l'Azienda Ospedaliero Universitaria di Bologna si riserva la facoltà di non accettare la merce, respingendola al mittente e riservandosi la facoltà di applicare una penalità secondo quanto stabilito dalle condizioni contrattuali sottoscritte in sede di aggiudicazione.

Se la consegna relativa ad un ordine in economia verrà effettuata con modalità diverse da quelle sopraindicate, l'Azienda Ospedaliero Universitaria di Bologna si riserva la facoltà di non accettare la merce, respingendola al mittente e riservandosi la facoltà di applicare una penale pari a € 100 per ogni singola consegna non conforme.

<p>Timbro/ragione sociale e firma per accettazione</p>	<p>Data</p>
--	-------------