

**AZIENDA SANITARIA LOCALE RIETI**  
Via del Terminillo, 42 - 02100 - Rieti - C.F. e P.I. 00821180577  
Tel. 0746-2781- PEC:asl.rieti@pec.it - www.asl.rieti.it

**Direttore Generale: Dott.ssa Marinella D'Innocenzo**  
Decreto Presidente Regione Lazio n. T00215 del 21.11.2017  
Deliberazione n. 1/D.G. del 06/12/2017

**DELIBERAZIONE DEL DIRETTORE GENERALE n. 87 del 29.12.2017**

**STRUTTURA PROPONENTE U.O.C. ACQUISIZIONE E LOGISTICA DI BENI E SERVIZI**

Oggetto: Indizione procedura di gara in Unione d'Acquisto dell'area Aggregata "1" ASL di Rieti capofila, della ASL Roma 4, della ASL Roma 5, della ASL di Viterbo e dell'Azienda Ospedaliera-Universitaria S.Andrea di Roma nella forma della procedura aperta ai sensi dell' art. 60 D.Lgs 18 aprile 2016 n.50 per l'affidamento della fornitura triennale di dispositivi medici rientranti nella CND Categoria "P".

Estensore: Sig.ra Lorella Santavenere

Il Dirigente sottoscrivendo il presente provvedimento, attesta che lo stesso, a seguito dell'istruttoria effettuata, nella forma e nella sostanza, è totalmente legittimo, ai sensi dell'art.1 della L. n° 20/1994 e ss.mm.ii., assumendone di conseguenza la relativa responsabilità, ex art. 4, comma 2, L. n.165/2001, nonché garantendo l'osservanza dei criteri di economicità, di efficacia, di pubblicità, di imparzialità e trasparenza di cui all'art.1, comma 1°, L. n. 241/1990, come modificato dalla L. n. 15/2005. Il dirigente attesta altresì che il presente provvedimento è coerente con gli obiettivi dell'Azienda ed assolutamente utile per il servizio pubblico ai sensi dell'art.1, L. n. 20/1994 e ss.mm.ii..

Responsabili dell'Istruttoria: Sig.ra Lorella Santavenere

Firma 

Dott. Alessandro Mancini

Firma 

Data 28.12.2017

Il Direttore: Dott. Luciano Quattrini

Data 28.12.2017

Firma 

Il Direttore della U.O.C. Economico Finanziaria con la sottoscrizione del presente atto attesta che lo stesso non comporta scostamenti sfavorevoli rispetto al budget economico.

Voce del conto economico su cui imputare la spesa: 509030203 - PROVV. C14

Autorizzazione: AUT. N° 41.12

Data 29/12/2017

Dott.ssa Barbara Proietti

Firma 

Parere del Direttore Amministrativo

Dott.ssa Anna Petti

favorevole

non favorevole (con motivazioni allegate al presente atto)

Data 27/12/2017

Firma 

Parere del Direttore Sanitario

Dott. Paolo Anibaldi

favorevole

non favorevole (con motivazioni allegate al presente atto)

Data 29/12/2017

Firma 

Oggetto: Indizione procedura di gara in Unione d'Acquisto dell'area Aggregata "1" ASL di Rieti capofila, della ASL Roma 4, della ASL Roma 5, della ASL di Viterbo e dell'Azienda Ospedaliera-Universitaria S.Andrea di Roma nella forma della procedura aperta ai sensi dell' art. 60 D.Lgs 18 aprile 2016 n.50 per l'affidamento della fornitura triennale di dispositivi medici rientranti nella CND Categoria "P".

Pag. 2 di 6

## ***IL DIRETTORE DELLA U.O.C. ACQUISIZIONE E LOGISTICA DI BENI E SERVIZI***

**PREMESSO** che:

- con DCA N.U00369 del 29/07/2015 la Regione Lazio ha istituito tre Aree Aggregate per le procedure di acquisto di Beni e Servizi, tra le quali è stata individuata l'Area Lazio 1 composta dalle seguenti Aziende Sanitarie:
  1. ASL RM/4
  2. ASL RM/5
  3. ASL di Viterbo
  4. ASL di Rieti
- con verbale del 19/10/2015 l'Area Aggregata Lazio 1 ha individuato le tipologie di beni e servizi che sarebbero stati acquisiti mediante procedure di gara in forma aggregata, individuando, altresì, per ogni procedura l'Azienda Sanitaria capofila;
- con verbale del 26/04/2016 l'Area Aggregata Lazio 1 ha stabilito le date presunte d'indizione delle procedure sopracitate ed ha trasmesso relativa comunicazione alla Regione Lazio da parte del Referente dell'Area, individuato nel Direttore Amministrativo dell'ASL RM/4;
- tra le procedure da svolgere in forma aggregata è stata prevista la gara per l'affidamento della fornitura di dispositivi medici rientranti nella CND Categoria "P" affidata all'ASL Rieti in qualità di capofila e alla quale hanno aderito l'ASL RM/4, l'ASL RM/5 e l'ASL di Viterbo;
- tale fornitura rientra nella programmazione aziendale degli acquisti pianificata dalle Aziende Sanitarie appartenenti all'Area Aggregata Lazio 1 per il biennio 2015/2016 ed autorizzata in forma aggregata dalla Regione Lazio con il suindicato DCA N.U00369 del 29/07/2015;
- successivamente a seguito dell'emanazione del DCA N.U00287 del 07/07/2017 è stata inserita nell'Area Aggregata Lazio 1 l'Azienda Ospedaliera-Universitaria S.Andrea di Roma che ha aderito alla procedura prevista per l'affidamento della fornitura di dispositivi medici rientranti nella CND Categoria "P";
- tale fornitura non rientra attualmente in convenzioni Consip attive;

**VISTA** la nota prot.n.26675 del 19/05/2016 con la quale la Direzione Aziendale, nell'ambito del Comitato di Area Aggregata ha nominato apposito gruppo di lavoro così come previsto all'art.5 della Convenzione Operativa come di seguito indicato:

- Dr.ssa Emma Giordani – Dirigente Farmacista servizio FOT
- Dr.ssa Isabella Chiaretti – coordinatrice infermieristica Blocco OP
- Dr. Paolo Anibaldi – Dirigente Medico Chirurgia Generale
- Dr. Massimo Ruggeri – Dirigente Medico Chirurgia Vascolare
- Dr. Paolo Ruscito – Dirigente Medico ORL
- Dr. Piero De Carli – Dirigente Medico Urologia
- Dr.ssa Simonetta Samperna – Dirigente Farmacista servizio FOT
- Sig.ra Lorella Santavenere – Funzionario Amministrativo ABS

**TENUTO CONTO** delle indicazioni regionali espresse si ritiene necessario procedere all'indizione di una procedura di gara in Unione d'Acquisto dell'area Aggregata "1" ASL di Rieti capofila, della ASL Roma 4, della ASL Roma 5, della ASL di Viterbo e dell'Azienda Ospedaliera-Universitaria S.Andrea di Roma per l'affidamento della fornitura di dispositivi medici rientranti nella CND Categoria "P" per la durata di 36 mesi, rinnovabili per un ulteriore periodo di affidamento fino ad un massimo di 12 mesi con facoltà, al termine dell'appalto, di ulteriore proroga del rapporto contrattuale per ulteriori 6 mesi o per il tempo necessario all'aggiudicazione di un nuovo appalto da parte della Centrale Acquisti della Regione Lazio o della Consip o di qualsiasi altro Soggetto Aggregatore indicato dalla Regione Lazio.

Oggetto: Indizione procedura di gara in Unione d'Acquisto dell'area Aggregata "1" ASL di Rieti capofila, della ASL Roma 4, della ASL Roma 5, della ASL di Viterbo e dell'Azienda Ospedaliera-Universitaria S.Andrea di Roma nella forma della procedura aperta ai sensi dell' art. 60 D.Lgs 18 aprile 2016 n.50 per l'affidamento della fornitura triennale di dispositivi medici rientranti nella CND Categoria "P".

Pag. 3 di 6

**RITENUTO** di espletare la procedura attraverso la forma della procedura aperta ai sensi dell'art. 60 del D. Lgs. n. 50 del 18 aprile 2016;

**PRESO ATTO** che l'importo complessivo dell'appalto, ammonta a ca € 19.259.187,00 oltre IVA riferito ai tre anni di durata dell'appalto e circa € 6.419.729,00 oltre IVA per l'ulteriore periodo di affidamento pari ad un anno quale importo totale del fabbisogno rappresentato dalle AA.SS.LL. per le quali è stata disposta la procedura di gara in forma aggregata;

**DATO ATTO** che l'aggiudicazione avverrà secondo il criterio dell'offerta economicamente più vantaggiosa ai sensi dell'art. 95, comma 3, del D. Lgs. n. 50/2016;

**VISTI** il disciplinare di gara, il capitolato speciale d'appalto e lo schema di bando di gara (Allegati n. 1, 2 e 3), che uniti al presente atto ne formano parte integrante e sostanziale;

**CONSIDERATO** che:

- l'art. 72 del D. Lgs. n. 50/2016 dispone che il bando di gara, sia trasmesso per via elettronica alla Commissione della Comunità Europea per la sua pubblicazione sulla G.U.U.E.;
- l'art. 216, comma 11, del D. Lgs. n. 50/2016, dispone che fino al 31/12/2016 si applica il regime di cui all'art. 66, comma 7, del D. Lgs. n. 163/06, e che, pertanto, il bando sia pubblicato sulla G.U.R.I. – V serie speciale, sul sito informatico dell'Azienda USL (profilo di committente), e su quello del Ministero delle Infrastrutture e dei Trasporti, di cui al Decreto del Ministro dei Lavori Pubblici del 06/04/2001 n. 20 nonché sia pubblicato per estratto su almeno due quotidiani a diffusione nazionale e su almeno due a diffusione locale;
- l'art.3 Decreto ministeriale infrastrutture e trasporto 2 dicembre 2016 conferma "a decorrere dal 1° gennaio 2017.....", il regime di cui all'art. 216, comma 11, del D. Lgs. n. 50/2016, come suindicato;

**RILEVATO** che la spesa per la pubblicazione del bando di gara sulla Gazzetta Ufficiale della Comunità Europea è a carico della Comunità stessa e che la spesa presunta necessaria per la pubblicazione dell'avviso sulla Gazzetta Ufficiale della Repubblica Italiana nonché sui quotidiani, successivamente individuati a seguito di indagine di mercato, è valutabile in ca. € 5.000,00 (IVA compresa);

**VISTO** l'art. 216, comma 11, del D. Lgs. n. 50/2016, il quale dispone che: *"Fino alla data che sarà indicata nel decreto di cui all'articolo 73, comma 4, gli avvisi e i bandi devono anche essere pubblicati nella Gazzetta ufficiale della Repubblica italiana, serie speciale relativa ai contratti. Fino alla medesima data, le spese per la pubblicazione sulla Gazzetta ufficiale degli avvisi e dei bandi di gara sono rimborsate alla stazione appaltante dall'aggiudicatario entro il termine di sessanta giorni dall'aggiudicazione .....*";

**DATO ATTO** che:

- con deliberazione del 3 novembre 2010, l'Autorità di Vigilanza sui contratti pubblici di lavori, servizi e forniture (attuale ANAC), in attuazione dell'art. 1, comma 67, della legge n. 266/2005, ha disposto che le stazioni appaltanti, ogniqualvolta danno avvio ad una procedura di scelta del contraente per l'acquisizione di servizi e forniture e per la realizzazione di lavori pubblici, nei settori "ordinari" e nei settori "speciali", indipendentemente dalla procedura adottata o dal contratto affidato, sono tenute a versare all'Autorità un contributo la cui entità, in base all'importo di gara, viene determinata annualmente;
- in ossequio a quanto previsto dalla Deliberazione n. 163 del 22 dicembre 2016 dell'Autorità nazionale Anticorruzione, in materia di *"Attuazione dell'art. 1, commi 65 e 67, della legge 23 dicembre 2005 n. 266 per l'anno 2016"*, il contributo, nella misura prevista dall'art. 2 della suddetta deliberazione del 21 dicembre 2011, dovuto da questa Amministrazione per la procedura di cui trattasi, è pari ad € 800,00;

**DATO ATTO** che la proposta è coerente con il vigente Piano Triennale Aziendale della Prevenzione della Corruzione e del Programma Triennale per la Trasparenza e l'Integrità;

VISTO il D.L.vo 502/92 e successive modificazioni ed integrazioni;

### PROPONE

1. **DI INDIRE**, per le motivazioni espresse in premessa, una procedura di gara in Unione d'Acquisto dell'area Aggregata "1" ASL di Rieti capofila, della ASL Roma 4, della ASL Roma 5, della ASL di Viterbo e dell'Azienda Ospedaliera-Universitaria S.Andrea di Roma per l'affidamento della fornitura di dispositivi medici rientranti nella CND Categoria "P" da espletare nella forma della procedura aperta ai sensi dell'art. 60 D.Lgs. 18 aprile 2016 n. 50, per la durata di 36 mesi, rinnovabili per un ulteriore periodo di affidamento fino ad un massimo di 12 mesi con facoltà, al termine dell'appalto, di ulteriore proroga del rapporto contrattuale per ulteriori 6 mesi o per il tempo necessario all'aggiudicazione di un nuovo appalto da parte della Centrale Acquisti della Regione Lazio o della Consip o di qualsiasi altro Soggetto Aggregatore indicato dalla Regione Lazio;
2. **DI STABILIRE**, che l'ammontare complessivo presunto dell'appalto ammonta a ca € 19.259.187,00 oltre IVA riferito ai tre anni di durata dell'appalto e circa € 6.419.729,00 oltre IVA per l'ulteriore eventuale periodo di affidamento pari ad un anno da definire comunque con successivo atto;
3. **DI INDIVIDUARE**, ai sensi della normativa vigente, il Dr. Luciano Quattrini quale Responsabile Unico del Procedimento;
4. **DI STABILIRE** altresì l'aggiudicazione avverrà, secondo il criterio dell'offerta economicamente più vantaggiosa ai sensi dell'art. 95, comma 3, del D. Lgs. n. 50/2016;
5. **DI APPROVARE** in ogni loro parte il disciplinare di gara, il capitolato speciale e lo schema di bando integrale (Allegati nn. 1, 2 e 3), che uniti al presente atto ne formano parte integrante e sostanziale;
6. **DI PUBBLICARE** il bando di gara integralmente sulla Gazzetta Ufficiale dell'Unione Europea e della Repubblica Italiana, sul sito informatico di questa Azienda USL e su quello del Ministero delle Infrastrutture e dei Trasporti, nonché per estratto sui quotidiani successivamente individuati;
7. **DI INCLUDERE** l'onere del presente provvedimento di ca. € 5.000,00 per la pubblicazione dell'avviso di gara e per l'onere relativo al contributo dovuto all'Autorità di Vigilanza sui contratti pubblici di lavori, servizi e forniture, pari ad € 800,00 al conto n.509030203 "Altri oneri diversi di gestione" del bilancio relativo all'esercizio 2017;
8. **DI DARE MANDATO** all'U.O.C. Economico Finanziaria di provvedere al pagamento, alla scadenza del quadrimestre, il bollettino MAV che l'AVCP renderà disponibile in apposita area riservata del "Servizio di Riscossione", per un importo pari alla somma dei valori dei contributi dovuti per ciascun numero gara assegnato dal Sistema SIMOG nel quadrimestre di riferimento, nella quale è ricompreso l'importo di € 800,00 relativo alla contribuzione della procedura di gara in oggetto;



Oggetto: Indizione procedura di gara in Unione d'Acquisto dell'area Aggregata "1" ASL di Rieti capofila, della ASL Roma 4, della ASL Roma 5, della ASL di Viterbo e dell'Azienda Ospedaliera-Universitaria S.Andrea di Roma nella forma della procedura aperta ai sensi dell' art. 60 D.Lgs 18 aprile 2016 n.50 per l'affidamento della fornitura triennale di dispositivi medici rientranti nella CND Categoria "P".

Pag. 5 di 6

9. **DI DISPORRE** che il presente atto venga pubblicato nell'albo pretorio on-line aziendale ai sensi dell'art. 32, comma1, della legge 18.09.2009, n.69 e del D.Lgs. 14.03.2013 n.33

in oggetto

per esteso

### IL DIRETTORE GENERALE

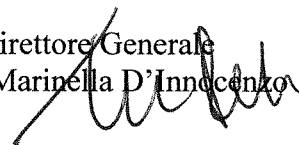
Preso atto che:

- il Dirigente sottoscrivendo il presente provvedimento, attesta che lo stesso, a seguito dell'istruttoria effettuata, nella forma e nella sostanza, è totalmente legittimo, ai sensi dell'art. 1 della L. n. 20/1994 e ss.mm.ii., assumendone di conseguenza la relativa responsabilità, ex art. 4, comma 2, L. n. 165/2001, nonché garantendo l'osservanza dei criteri di economicità, di efficacia, di pubblicità, di imparzialità e trasparenza di cui all'art. 1, comma 1°, L. n. 241/1990, come modificato dalla L. n. 15/2005. Il dirigente attesta, altresì, che il presente provvedimento è coerente con gli obiettivi dell'Azienda ed assolutamente utile per il servizio pubblico ai sensi dell'art. 1, L. n. 20/1994 e ss.mm.ii.;
- il Direttore Amministrativo ed il Direttore Sanitario hanno espresso parere positivo con la sottoscrizione dello stesso;

### DELIBERA

- di approvare e far propria la proposta di cui trattasi che qui si intende integralmente riportata;
- di dichiarare il presente provvedimento immediatamente esecutivo non essendo sottoposto al controllo regionale, ai sensi del combinato disposto dell'art.30 della L.R. n. 18/94 e successive modificazioni ed integrazioni e degli artt.21 e 22 della L.R. 45/96.

Il Direttore Generale  
Dott.ssa Marinella D'Innocenzo



La presente Deliberazione è inviata al Collegio Sindacale

in data 29 DIC. 2017

La presente Deliberazione è esecutiva ai sensi di legge

dal 29 DIC. 2017

La presente Deliberazione viene pubblicata all'Albo Pretorio on-line aziendale  
ai sensi dell'art.32, comma 1, L.18.09.2009, n.69 e del D.Lgs. 14.03.2013 n.33

in oggetto

per esteso

in data 29 DIC. 2017

Rieti li 29 DIC. 2017

IL FUNZIONARIO 

pag 1 di 76



SISTEMA SANITARIO REGIONALE



**AZIENDA SANITARIA LOCALE RIETI**  
Via del Terminillo, 42 – 02100 RIETI - Tel. 0746.2781 – PEC: asl.rieti@pec.it  
C.F. e P.I. 00821180577

UOC:ACQUISIZIONE E LOGISTICA DI BENI E SERVIZI  
DIRETTORE: Dott. Luciano Quattrini  
Tel. 0746/279545. Fax 0746278730 –  
Funzionari Referenti per quanto comunicato: Lorella Santavenere – Dr. Alessandro Mancini  
Tel. 0746/279502/ 279572 Fax 0746278730 – e-mail: l.santavenere@asl.rieti.it

**DISCIPLINARE DI GARA**

OGGETTO: Procedura di gara in unione d'acquisto dell'Area Aggregata "1" nell'interesse della ASL di Rieti capofila, della ASL Roma 4, della ASL Roma 5, della ASL di Viterbo e dell'Azienda Ospedaliera-Universitaria S.Andrea di Roma, da esperire nella forma della procedura aperta ai sensi dell' art. 60 D.Lgs 18 aprile 2016 n.50 per l'affidamento della fornitura triennale di dispositivi medici rientranti nella **CND Categoria "P"**.

Con il presente disciplinare di gara si forniscono le prescrizioni relative a tutti gli adempimenti occorrenti per lo studio, la redazione e la presentazione delle offerte.

La gara sarà espletata nel rispetto delle procedure previste:

- dal presente Disciplinare;
- dal Capitolato Speciale;
- dal D.Lgs. 18 aprile 2016 n.50 e successive modificazioni;
- dal Codice Civile e da altre leggi nazionali e regionali vigenti in materia di contratti di diritto privato;

L'ASL di Rieti indice questa procedura di gara, suddivisa nei settori e lotti analiticamente riportati nell'allegato 1 al C.S.A , in esecuzione dell'atto deliberativo n. ....../D.G. del ..... In attuazione a quanto previsto dall'art. 1 comma 67 della Legge 23 dicembre 2005 n. 266 e s.m.i., il Numero Gara è ..... ed i Codici Identificativi Gara (**CIG**) sono riportati lotto per lotto nei suindicati allegati.

La procedura di gara, verrà espletata in Unione d'Acquisto dell'area Aggregata "1" ASL di Rieti capofila, della ASL Roma 4, della ASL Roma 5, della ASL di Viterbo e dell'Azienda Ospedaliera-Universitaria S.Andrea di Roma.

L'accesso libero ed incondizionato a tutti i documenti di gara avverrà tramite la pubblicazione sul Sito internet dell'Azienda USL di Rieti: [www.asl.rieti.it](http://www.asl.rieti.it).

L'AUSL, pertanto, non prenderà in considerazione eventuali richieste di invio dei documenti di gara.

La documentazione di gara comprende:

- a) Bando di gara;
- b) Disciplinare di gara;
- c) Capitolato speciale d'appalto.

**Articolo 1: DESCRIZIONE DELL'OGGETTO DELL'APPALTO**

L'appalto ha per oggetto l'affidamento della fornitura dispositivi medici rientranti nella **CND Categoria "P"**, nell'interesse della ASL di Rieti capofila, della ASL Roma 4, della ASL Roma 5, della ASL di Viterbo e dell'Azienda Ospedaliera-Universitaria S. Andrea di Roma, suddivisa nei seguenti settori e lotti:

<b>PROTESI GINECOLOGICHE</b>	<b>Lotti dal n. 1 al n. 11</b>
<b>PROTESI UROLOGIA</b>	<b>Lotti dal n. 12 al n. 15</b>
<b>PROTESI CHIRURGIA VASCOLARE</b>	<b>Lotti dal n. 16 al n. 54</b>
<b>PROTESI MAMMARIE</b>	<b>Lotti dal n. 55 al n. 67</b>
<b>RETI CHIRURGICHE</b>	<b>Lotti dal n. 68 al n. 156</b>
<b>PROTESI OTORINO</b>	<b>Lotti dal n. 157 al n. 163</b>
<b>PROTESI GASTRICHE</b>	<b>Lotti dal n. 164 al n. 169</b>

I quantitativi da fornire, le tipologie dei prodotti da offrire e le relative caratteristiche tecniche, sono analiticamente descritti nell'allegato 1 al CSA.

**Articolo 2: DURATA**

Il contratto avrà la durata di 36 mesi, decorrenti dalla data che sarà indicata nell'atto di stipula. Prima della scadenza del contratto l'Azienda USL si riserva la facoltà, qualora ne ravvisi l'opportunità, di chiedere all'aggiudicatario la prosecuzione del servizio per un eventuale ulteriore periodo fino ad massimo di un anno.



Sarà, inoltre, facoltà dell'Amministrazione al termine dell'appalto richiedere la proroga del rapporto contrattuale per ulteriori 6 mesi o per il tempo necessario all'aggiudicazione di un nuovo appalto da parte dell'ASL Rieti o dalla Centrale Acquisti della Regione Lazio o dalla Consip o da qualsiasi altro Soggetto Aggregatore indicato dalla Regione Lazio, alle condizioni tutte degli atti di gara ed al prezzo stabilito nel verbale d'aggiudicazione, senza che l'Appaltatore possa pretendere compensi di sorta.

### **Articolo 2.1: AMMONTARE PRESUNTO APPALTO**

L'ammontare complessivo presunto, riferito ai tre anni di durata dell'appalto, è determinato in circa € 19.259.187,00 oltre IVA.

Gli importi relativi al triennio (IVA esclusa) riportati analiticamente per ogni settore e per ogni lotto, nell'allegato 1 al CSA, costituiscono importi a base d'asta.

### **Articolo 2.2 – ONERI PUBBLICITÀ LEGALE**

Si specifica che, ai sensi dell'art. 216, comma 11, del D. Lgs. n. 50/2016 *“le spese per la pubblicazione sulla Gazzetta ufficiale degli avvisi e dei bandi di gara sono rimborsate alla stazione appaltante dall'aggiudicatario entro il termine di sessanta giorni dall'aggiudicazione.....”*.

Tali oneri dovranno essere versati all'ASL di Rieti entro 60 giorni dall'aggiudicazione dell'appalto a titolo di rimborso delle spese sostenute dalla stessa per la pubblicazione del bando di gara e del conseguente esito di gara.

Tali spese sono preventivamente quantificate in complessivi circa € 5000,00. Sono fatti salvi eventuali adeguamenti dei suddetti prezzi, conseguenti alle pubblicazioni effettivamente avvenute e risultanti dalle fatture emesse dalle stesse nei confronti della ASL. Sarà cura della ASL comunicare al soggetto aggiudicatario l'ammontare definitivo delle spese che dovranno essere versate, i termini nonché le relative modalità di versamento.

### **Articolo 3: MODALITA' DI PARTECIPAZIONE ALLA GARA**

Gli operatori economici interessati a partecipare alla presente procedura dovranno far pervenire, pena l'esclusione, un plico perfettamente chiuso, controfirmato sui lembi di chiusura, recante all'esterno la ragione sociale, l'indirizzo, il recapito telefonico, l'indirizzo PEC ed il fax per eventuali comunicazioni, nonché la seguente dicitura:

**PROCEDURA DI GARA IN FORMA AGGREGATA PER LA FORNITURA, DI  
DISPOSITIVI MEDICI RIENTRANTI NELLA CND CATEGORIA “P” – CONTIENE  
DOCUMENTI DI OFFERTA - NON APRIRE.**



Il plico dovrà pervenire **entro le ore 13.00 del giorno.....**, mediante raccomandata, agenzia di recapito autorizzata o consegnata a mano presso: Azienda USL di Rieti – UOC Acquisizione Beni e Servizi - Ufficio Protocollo Aziendale sito in Viale del Terminillo, 42 – 02100 Rieti tutti i giorni , secondo l'orario di apertura al pubblico, escluso sabato, domenica e festivi.

Non saranno presi in considerazione i plichi recapitati oltre il termine fissato per la presentazione delle offerte, restando esonerata l'Azienda USL di Rieti da ogni responsabilità per gli eventuali ritardi postali o per consegna ad altro indirizzo.

Si precisa che il recapito del plico rimane ad esclusivo rischio del mittente e, per quanto concerne la data e l'ora di arrivo, si terrà conto esclusivamente degli accertamenti compiuti dall'Ufficio Protocollo di questa Azienda USL. Ai fini della partecipazione alla gara, faranno fede la data e l'ora di ricezione del plico e non quelle di spedizione.

All'interno del plico il concorrente dovrà inserire tre buste perfettamente chiuse, controfirmate sui lembi di chiusura:

- **1^ busta**, recante all'esterno la dicitura **“Documentazione Amministrativa”**: dovrà contenere la documentazione di cui al successivo art. 3.1;
- **2^ busta**, recante all'esterno la dicitura **“Documentazione Tecnica”**: dovrà contenere la documentazione tecnica di cui al successivo art. 3.2;
- **3^ busta**, recante all'esterno la dicitura **“Offerta Economica”**: dovrà contenere l'offerta economica di cui al successivo art. 3.3.

### **ART. 3.1 - DOCUMENTAZIONE AMMINISTRATIVA**

La **BUSTA n. 1** dovrà riportare la dicitura **“DOCUMENTAZIONE AMMINISTRATIVA”**, dovrà essere perfettamente chiusa e controfirmata sui lembi di chiusura e dovrà contenere la seguente documentazione:

1. Istanza di partecipazione, debitamente sottoscritta dal titolare o dal legale rappresentante dell'operatore economico concorrente di cui all'articolo 45 del D.Lgs 18 aprile 2016 n.50, corredata da copia fotostatica del documento di riconoscimento del sottoscrittore in corso di validità, con indicazione della partecipazione in una delle forme di cui agli artt. 47 e 48 del succitato decreto; l'istanza può essere sottoscritta anche da un procuratore del legale rappresentante ed in tal caso dovrà essere trasmessa la relativa procura.
2. Dichiarazione da redigersi su carta semplice, come da modelli allegati: Allegato 1A per imprese singole Allegato 1B per R.T.I., Allegato 1C cumulativo, resa e sottoscritta dal legale rappresentante (o procuratore autorizzato a norma di legge) con le forme di cui al D.P.R. n. 445/2000, oppure, per i concorrenti non residenti in Italia, dichiarazione e/o documentazione

pag 5 di 76

idonea equivalente prodotta/e secondo la legislazione dello Stato di appartenenza, con allegata copia del documento di identità in corso di validità del soggetto dichiarante, attestante quanto segue.

a) Dati generali dell'impresa ed iscrizione alla C.C.I.A.A. competente per territorio ovvero in caso di sede all'estero, iscrizione in uno dei Registri professionali o commerciali dello Stato di residenza, di cui all'art.83, comma 3, D.Lgs n.50/2016, per attività rispondente a quella oggetto di gara, indicando la sede ed il numero di iscrizione;

b) insussistenza delle cause di esclusione di cui all'art. 80 del D. Lgs. 18 aprile 2016 n. 50 espressamente riferite alla società e a tutti i legali rappresentanti ed in particolare:

b.1. che, per quanto a propria conoscenza, con riferimento alle ipotesi di esclusione di cui all'art. 80, comma 1, del D. Lgs. 50/2016, i soggetti di cui all'art. 80, comma 3, del D. Lgs. 50/2016, sia attuali che cessati nell'anno antecedente:

non hanno riportato condanne a seguito di sentenza di condanna passata in giudicato, decreti penali di condanna divenuti irrevocabili, sentenze di applicazione della pena su richiesta ai sensi dell'art. 444 del codice di procedura penale.

hanno riportato le condanne a seguito di sentenza di condanna passata in giudicato, decreti penali di condanna divenuti irrevocabili, sentenze di applicazione della pena su richiesta ai sensi dell'art. 444 del codice di procedura penale, di cui alle dichiarazioni rese secondo i modelli 1/bis o 1/bis cumulativi allegati alla presente dichiarazione, ma ricorrono i presupposti di cui al comma 7 e 10 dell'art. 80, come da documentazione utile a provare i risarcimenti o gli impegni al risarcimento nonché i concreti provvedimenti adottati ed allegata alle predette dichiarazioni.

Sono esclusi dall'obbligo dichiarativo i reati per i quali è intervenuta la depenalizzazione ovvero per i quali è intervenuta la riabilitazione, ovvero quando il reato è stato dichiarato estinto dopo la condanna ovvero in caso di revoca della condanna medesima.

b.2. che, per quanto a propria conoscenza, e con riferimento all'art. 80, comma 2 del D. Lgs. n. 50/2016, non sussistono cause di decadenza sospensione e divieto di cui all'articolo 67 del medesimo D.Lgs.159/2011 poiché a carico dei soggetti di cui all'art. 85 D. Lgs. 159/2011, non sono state pronunciate condanne o misure di prevenzione di cui al medesimo decreto, e non sono in corso procedimenti per la loro adozione.

nu 1 a 2  
pag 6 di 6

Al medesimo scopo dichiara altresì che la impresa (barrare la casella di interesse):

È iscritta nella "White List" della Prefettura di \_\_\_\_\_

Non è iscritta in alcuna "White List"

**b.3.** di non aver commesso violazioni gravi, definitivamente accertate, rispetto agli obblighi relativi al pagamento delle imposte e tasse. A tal fine indica l'Agenzia delle Entrate competente per territorio ai sensi art. 80, comma 4:

Agenzia delle Entrate di.....

Ufficio competente.....

**b.4.** di non aver commesso violazioni gravi, definitivamente accertate, alle norme in materia di contributi previdenziali ed assistenziali secondo la legislazione italiana o quella dello Stato in cui è stabilito ai sensi art. 80, comma 4:

**b.5.** di non aver commesso gravi infrazioni debitamente accertate alle norme in materia di sicurezza e a ogni altro obbligo derivante dai rapporti di lavoro di cui all'art. 30, comma 3 del D. Lgs. 50/2016 (art. 80, comma 5, lett. a);

**b.6.** che l'impresa, società, consorzio o altro soggetto non si trova in stato di fallimento, di liquidazione coatta, di concordato preventivo, ovvero non ha in corso alcun procedimento per la dichiarazione di una di tali situazioni art. 80, comma 5, lett. b);

**b.7.** di non aver commesso gravi illeciti professionali, tali da rendere dubbia la propria integrità o affidabilità ai sensi dell'art. 80, comma 5 lett. c) e delle Linee guida ANAC;

**b.8.** di non avere, con il personale della stazione appaltante, i suoi organi direzionali, coloro che risultano dalla documentazione di gara, alcuna situazione di conflitto di interesse come da art. 42, comma 2 del D. Lgs. n. 80/2016;

**b.9.** che, con riferimento all'art. 80, comma 5 lett. e) (barrare l'ipotesi di interesse):

di non aver preso parte ad alcuna attività di consultazione preliminare alla gara ai sensi dell'art. 67 del D. Lgs. n. 50/2016;

(in alternativa)



di aver preso parte ad attività di consultazione preliminare alla gara ai sensi dell'art. 67 del D. Lgs. n. 50/2016, ma la partecipazione alla presente procedura non costituisce causa di alterazione della concorrenza (come da documentazione allegata)

**b.10.** che nei propri confronti non è stata applicata la sanzione interdittiva di cui all'art. 9, comma 2, lettera c), del d.lgs. 8 giugno 2001, n. 231, e non sussiste alcun divieto di contrarre con la pubblica amministrazione (ad esempio: per atti o comportamenti discriminatori in ragione della razza, del gruppo etnico o linguistico, della provenienza geografica, della confessione religiosa o della cittadinanza, ai sensi dell'art.44, comma 11, del decreto legislativo n. 286 del 1998; per emissione di assegni senza copertura ai sensi degli articoli 5, comma 2, e 5-bis della legge n. 386 del 1990), compresi i provvedimenti interdittivi di cui all'art.14 del d.gs. 9 aprile 2008, n. 81;

**b.11.** che nel Casellario informatico delle imprese, istituito c/o l'Osservatorio dell'Autorità (ANAC) non risulta nessuna iscrizione per aver prestato falsa dichiarazione o falsa documentazione in merito ai requisiti e condizioni rilevanti per la partecipazione a procedure di gara e per l'affidamento di subappalti;

**b.12.** di non aver violato il divieto di intestazione fiduciaria posto dall'art. 17 della L. 55/1990 nei limiti di cui all'art. 80, comma 5 lett. h);

**b.13.** (barrare la casella di interesse)

che la ditta non è assoggettata agli obblighi di assunzioni obbligatorie di cui alla Legge 68/99 in quanto concorrente che occupa non più di 15 dipendenti o per la seguente ragione:

**oppure**

che la ditta non è assoggettata agli obblighi di assunzioni obbligatorie di cui alla Legge 68/99 in quanto concorrente che occupa da 15 a 35 dipendenti, ma che non ha effettuato nuove assunzioni dopo il 18 gennaio 2000;

**oppure**

(nel caso di concorrente che occupa più di 35 dipendenti oppure da 15 a 35 dipendenti qualora abbia effettuato una nuova assunzione dopo il 18 gennaio 2000)

8/8/26

che la ditta è tenuta al rispetto delle norme che disciplinano il diritto al lavoro dei disabili, in ottemperanza alla Legge 12.03.1999, n.68 e di essere ottemperante, come risulta dall'iscrizione presso l'Ufficio ....., della Provincia di ..... Via ..... CAP ..... Tel ..... Fax .....

**oppure**

che la ditta non è tenuta all'applicazione delle norme che disciplinano il diritto al lavoro dei ..... disabili ..... per ..... i ..... motivi ..... sotto indicati \_\_\_\_\_  
\_\_\_\_\_  
\_\_\_\_\_

**b.14.** che i soggetti dotati di rappresentanza legale non si trovano nella circostanza prevista dall'art. 80, comma 5, lettera l), del D. Lgs. n. 50/2016 (norma antiracket)

**b.15.** che con riferimento a quanto previsto all'art.80, comma 5 lettera m) del D.Lgs.50/2016 e ss.mm.ii. (barrare la casella di interesse)

**non si trova** in alcuna situazione di controllo di cui all'art. 2359 del Codice Civile e di aver formulato l'offerta autonomamente;

**oppure**

**si trova** in una situazione di controllo di cui all'art. 2359 del Codice Civile da parte della Società \_\_\_\_\_, che non partecipa alla presente procedura di gara;

**oppure**

**si trova** in una situazione di controllo di cui all'art 2359 del Codice Civile con il concorrente \_\_\_\_\_ ma che l'offerta è stata formulata autonomamente;

**oppure**

non è a conoscenza della partecipazione alla presente procedura di soggetti che si trovano, nei confronti del sottoscritto, in una delle situazioni di controllo di cui all'art. 2359 del Codice Civile e di aver formulato l'offerta autonomamente;

**b.16.** (Solo per le Cooperative) di applicare il contratto collettivo di lavoro anche per i soci della cooperativa;



**b.17.** (barrare la casella corrispondente):

di non essersi avvalsi di piani individuali di emersione previsti dalla legge n. 383/2001

oppure

di essersi avvalsi di tali piani, ma il periodo di emersione si è concluso;

**b.18.** di essere informato, ai sensi e per gli effetti di cui al D. Lgs. 196 del 30.06.2003, che i dati personali raccolti saranno trattati, anche con strumenti informatici, esclusivamente nell'ambito del procedimento per il quale la presente dichiarazione viene resa;

**b.19.** di non aver conferito incarichi o aver attivato rapporti di attività lavorativa o professionale con dipendenti pubblici, cessati dal rapporto di impiego che, negli ultimi tre anni di servizio, abbiano esercitato poteri autoritativi o negoziali per conto delle pubbliche amministrazioni di cui all'articolo 1, comma 2, del D Lgs. 165/2001 e di cui l'impresa abbia beneficiato, ai sensi dell'art. 53, comma 16ter del DLgs. 165/2001;

*N.B. I contratti conclusi e gli incarichi conferiti in violazione di quanto previsto dal presente comma sono nulli ed è fatto divieto ai soggetti privati che li hanno conclusi o conferiti di contrattare con le pubbliche amministrazioni per i successivi tre anni con obbligo di restituzione dei compensi eventualmente percepiti e accertati ad essi riferiti».*

*In caso di riunione di concorrenti, tutti i requisiti sopraindicati dovranno essere posseduti e dichiarati da ciascun concorrente che costituisce o che costituirà la riunione di concorrenti.*

*In caso di avvalimento detti requisiti dovranno essere posseduti e dichiarati anche dall'impresa ausiliaria.*

3. L'eventuale dichiarazione relativa al subappalto del contratto, ai sensi e nei limiti di cui all'art. 105 del D.Lgs 18 aprile 2016 n.50., fermo restando che la sua omissione o incompletezza non determinerà l'invalidità dell'offerta, ma solo la decadenza dalla possibilità di avvalersi del subappalto come da modello allegato.

4. Le seguenti dichiarazioni negoziali (contenute anch'esse nei modelli sopracitati - **allegato 1 A e 1 B** al presente disciplinare):

- a) di accettare senza condizione di riserva alcuna tutte le disposizioni contenute nei documenti di gara;
- b) di aver preso conoscenza delle condizioni locali, di tutte le circostanze generali e particolari, nessuna esclusa o eccettuata, che possono influire sulla determinazione dei prezzi e sulla

- esecuzione della fornitura;
- c) di avere giudicato i prezzi offerti nel loro complesso pienamente remunerativi e l'offerta presentata ed i relativi prezzi adeguati e sufficienti rispetto al costo del lavoro, e che gli stessi comprendono i costi relativi alla sicurezza, ai sensi del D.Lgs. 50/2016, e tale da consentire l'offerta presentata;
- d) di essere a conoscenza che non saranno consentiti sub affidamenti a favore di beneficiari che abbiano partecipato alla gara e/o che siano collegati direttamente o indirettamente alle imprese partecipanti alla medesima gara – in forma singola o associata;
- e) la non contemporanea partecipazione alla gara ai sensi dell'art. 48 c.7 del D. Lgs 18 aprile 2016 n. 50.
- f) di aver tenuto conto, nella predisposizione della propria offerta, degli obblighi e degli oneri relativi alle disposizioni in materia di sicurezza sul lavoro previsti dalla vigente normativa, e delle condizioni e disposizioni in materia di lavoro, di previdenza ed assistenza in vigore;
- g) di impegnarsi ad assolvere a tutti gli obblighi previsti dalla Legge 13 agosto 2010 n. 136 e s.m.i., al fine di assicurare la tracciabilità dei movimenti finanziari relativi al presente appalto, consapevole delle sanzioni in esso previste;
- h) di impegnarsi a trattare con riservatezza le informazioni delle quali la ditta verrà a conoscenza in relazione all'espletamento dei servizi oggetto dell'appalto;
- i) di effettuare la fornitura con personale protetto da assicurazione contro qualsiasi infortunio con esonero da parte dell'ASL da ogni e qualsiasi responsabilità per eventuali danni a persone e cose;
- j) di attuare a favore dei lavoratori dipendenti condizioni retributive non inferiori a quelle risultanti dai contratti di lavoro e dagli accordi locali integrativi degli stessi, applicabili alla categoria, e di rispettare le norme e le procedure previste dalle leggi e disposizioni vigenti;
- k) *(per chi non è in possesso di un indirizzo di posta elettronica certificata)* di autorizzare espressamente l'ASL di Rieti, anche ai fini delle comunicazioni di cui all'art. 76, comma 5, D. Lgs. n. 50/2016, all'invio di ogni eventuale comunicazione inerente la gara in oggetto a mezzo Fax al seguente numero \_\_\_\_\_;
- l) *(nel caso di impresa temporaneamente raggruppata, ex art. 48 del D. Lgs. n. 50/2016)* la composizione del raggruppamento, con l'indicazione della mandataria e della/e mandante/i e delle parti dell'appalto che saranno eseguite dalle stesse (per la mandataria minimo 40% e per le mandanti minimo 10%), con l'impegno che, in caso di aggiudicazione, l'impresa si conformerà alla disciplina prevista dall'art. art. 48 del D. Lgs. n. 50/2016. Indicare se il raggruppamento è di tipo Verticale – Orizzontale o Misto;
- m) *(nel caso di consorzio d'impresе, ex art. 45, comma 2, lettere b-c)* l'indicazione dei nominativi delle imprese consorziate alle quali verrà affidata il servizio in caso di aggiudicazione e delle parti dell'appalto che



saranno eseguite dalle stesse e di non partecipare alla gara in nessun'altra forma;

- n) (nel caso di consorzio d'impresе, ex art. 45, comma 2, lettera e) l'indicazione della composizione del consorzio, con le parti dell'appalto che saranno eseguite dalle consorziate, e l'impegno che, in caso di aggiudicazione, il consorzio si conformerà alla disciplina prevista dall'art. 48 del D. Lgs. n. 50/2016;
- o) di autorizzare l'Amministrazione a rilasciare copia di tutta la documentazione presentata per la partecipazione alla gara, qualora un partecipante alla gara eserciti - ai sensi della L. n. 241/90, del D.P.R. n. 184/2006 e dell'art. 53 del D. Lgs. 50/16 - la facoltà di "accesso agli atti, anche informale";

**Oppure**

di non autorizzare l'Amministrazione a far visionare e/o rilasciare copia delle parti relative all'offerta tecnica che saranno espressamente indicate con la presentazione della stessa, ovvero delle giustificazioni dei prezzi che saranno eventualmente richieste in sede di verifica delle offerte anomale, qualora un partecipante alla gara eserciti - ai sensi della L. n. 241/90, del D.P.R. n. 184/2006 e dell'art. 53 del D. Lgs. 50/16 - la facoltà di accesso agli atti, anche informale, in quanto coperte da segreto tecnico/commerciale per i seguenti motivi:

\_\_\_\_\_ ;  
\_\_\_\_\_ ;

5. Dichiarazione sostitutiva ai sensi del D.P.R. n. 445/2000, resa con le modalità indicate al punto 2 (come da modello **allegato 2** al presente disciplinare), che attesti, in base a quanto previsto all'allegato XVII del D. lgs 50/2016 quanto di seguito riportato:

5.1 di aver conseguito, nel triennio 2014-2015-2016, un fatturato specifico non inferiore all'importo complessivo presunto del lotto e/o dei lotti per i quali partecipa al netto dell'IVA;

5.2 elenco forniture nel settore oggetto di gara, prestate presso pubbliche amministrazioni, con indicazione delle date, importi e destinatari, relativamente al triennio 2014 - 2015 - 2016.

*Le società costituite da meno di 3 anni dovranno indicare i dati relativi al periodo di effettiva attività e potranno provare la propria capacità economica e finanziaria mediante la produzione di altra documentazione.*

In caso di riunioni di concorrenti i suddetti requisiti dovranno essere posseduti, nel triennio di riferimento, almeno per il 40% dalla società mandataria/capogruppo mentre per la restante percentuale dal o dai mandanti, ciascuno con minimo del 10% di quanto richiesto cumulativamente, fermo restando che il raggruppamento nel complesso dovrà raggiungere il 100%.

Hu 100 ✓  
per 12 de 76

Si precisa che il limite di accesso connesso al fatturato specifico è motivato oltre che dalla entità economica del servizio in argomento, anche dalla particolare rilevanza strategica dello stesso che deve garantire il servizio di approvvigionamento del personale a fronte del servizio erogato per il perseguimento delle specifiche attività istituzionali proprie dell'Azienda sanitaria.

Il concorrente potrà utilizzare i modelli di dichiarazione predisposti, allegati al presente disciplinare. Qualora il concorrente non intenda avvalersene dovrà, riportare e compilare in apposita dichiarazione tutte le voci indicate nei suddetti fac-simili.

6. Idonee referenze bancarie, in numero minimo di due, attestanti la capacità economica e finanziaria dell'impresa, costituite da attestazioni rilasciate da Istituti di credito operanti negli Stati membri della U.E. *In caso di riunione di concorrenti, tali referenze dovranno essere prodotte da ciascuna delle imprese che costituiscono o costituiranno il raggruppamento.*
7. Il "PASSOE" da acquisire tramite accesso al Portale dell'ANAC (ex Autorità di Vigilanza sui Contratti Pubblici - AVCP), all'indirizzo [www.autoritalavoripubblici.it](http://www.autoritalavoripubblici.it) alla sezione "Servizi" secondo le istruzioni in esso indicate, ai fini della verifica del possesso dei requisiti di carattere generale, tecnico – organizzativo ed economico – finanziario. Pertanto, i soggetti interessati a partecipare alla presente procedura dovranno:
  - registrarsi obbligatoriamente al sistema accedendo all'apposito link sul portale ANAC (ex AVCP) – Servizio ad accesso riservato – AVCPass – secondo la istruzioni ivi contenute;
  - indicare a sistema il CIG della procedura di affidamento cui intende partecipare;
  - il sistema rilascia un PASSOE da inserire nella busta denominata "Documentazione amministrativa".

*In caso di riunioni di concorrenti, il PASSOE dovrà essere prodotto da ciascuna impresa che costituisce o che costituirà il raggruppamento temporaneo.*

8. Copia dell'avvenuto pagamento, in ossequio a quanto previsto dalla Delibera n. 163 del 22 dicembre 2015 dell'A.N.A.C., in materia di "Attuazione dell'art. 1, commi 65 e 67, della legge 23 dicembre 2005 n. 266 per l'anno 2016", del contributo nella misura prevista dall'art. 2 della suddetta deliberazione. Tale contributo, dovrà essere versato per ciascun lotto al quale il concorrente partecipa, secondo quanto previsto nelle "Istruzioni operative relative alle

contribuzioni dovute, ai sensi dell'art. 1, comma 67, della legge 23 dicembre 2005, n. 266, di soggetti pubblici e privati in vigore dal 1 gennaio 2015” che integralmente si richiamano.

9. Il documento comprovante la costituzione della cauzione provvisoria, resa secondo una delle modalità previste dall'art. 93 del D.lgs. n. 50/2016 per un importo pari al 2% dell'importo a base d'asta triennale del lotto o dei lotti per i quali il concorrente partecipa al netto dell'IVA. L'importo della cauzione provvisoria potrà essere ridotto nel caso sussista il presupposto ed alle condizioni di cui al comma 7 del suindicato articolo 93. *Per fruire dei detti benefici, l'operatore economico dovrà segnalare il possesso dei relativi requisiti e lo dovrà documentare nei modi prescritti dalle norme vigenti, allegando copia della certificazione di qualità o della idonea documentazione a comprova del possesso.* La garanzia dovrà avere una validità di 240 giorni dalla data di presentazione dell'offerta, data da individuarsi per tutti i concorrenti nell'ultimo giorno utile per la presentazione dell'offerta e dovrà riportare espressamente le seguenti prescrizioni:

- a. l'impegno del garante a rinnovare la garanzia, nel caso in cui al momento della sua scadenza non sia ancora intervenuta l'aggiudicazione, per ulteriori 240 giorni (art. 93, c.5 D. Lgs. 50/2016);
- b. la rinuncia al beneficio della preventiva escussione del debitore principale, la rinuncia all'eccezione di cui all'articolo 1957, comma 2 del codice civile, nonché l'operatività della garanzia medesima entro 15 giorni, a semplice richiesta scritta della stazione appaltante (ai sensi dell'art. 93, comma 4 del D. Lgs. n. 50/2016);
- c. a pena di esclusione, l'impegno di un fideiussore a rilasciare la garanzia fideiussoria per l'esecuzione del contratto, di cui all'articolo 103 del D. Lgs. n. 50/2016, qualora l'offerente risultasse affidatario.

Con riferimento alla cauzione provvisoria la stessa, in caso di RTI non ancora costituito, dovrà essere intestata *a pena d'esclusione* a tutte le imprese partecipanti al raggruppamento e sottoscritta dalla Delegataria; in caso di RTI già costituito, la predetta cauzione dovrà essere presentata dall'impresa capogruppo in nome e per conto delle mandanti. *Le riduzioni di cui al comma 7 dell'art. 93 del D. Lgs 50/2016 sono possibili solo se tutti i soggetti del raggruppamento siano in possesso delle certificazioni di qualità previste.*

10. Nel caso di RTI già costituita: mandato collettivo irrevocabile con rappresentanza conferito alla capogruppo per scrittura privata autenticata, ovvero l'atto costitutivo in copia autentica. Nel caso di RTI da costituirsi: impegno che in caso di aggiudicazione della gara verrà conferito mandato collettivo con rappresentanza all'impresa qualificata come mandataria, da indicarsi in tale sede, che

stipulerà il contratto in nome e per conto dei mandanti.

*Si specifica, infine, che ai sensi dell'art. 83, comma 9, del D. Lgs 18 aprile 2016 n. 50, la mancanza, l'incompletezza o l'irregolarità degli elementi e delle dichiarazioni, che devono essere prodotte dai concorrenti in base alla legge, al bando o al disciplinare di gara, con esclusione di quelle afferenti all'offerta tecnica ed economica, obbliga il concorrente che vi ha dato causa al pagamento, in favore della stazione appaltante, di una sanzione pecuniaria pari all'uno per mille del valore della gara, il cui versamento è garantito dalla cauzione provvisoria. In tal caso, la stazione appaltante assegna al concorrente un termine, non superiore a dieci giorni, perché siano rese, integrate o regolarizzate le dichiarazioni necessarie, indicandone il contenuto e i soggetti che le devono rendere.*

In caso di inutile decorso di detto termine il concorrente è escluso dalla gara.

11. Elenco dei lotti per i quali viene presentata offerta.

### **3.2 – OFFERTA TECNICA**

La BUSTA n. 2 dovrà riportare all'esterno la dicitura "OFFERTA TECNICA SETTORE \_\_\_ LOTTO/I N. \_\_\_\_\_", dovrà essere perfettamente chiusa e controfirmata sui lembi di chiusura e dovrà contenere la documentazione tecnica del lotto per il quale il concorrente partecipa.

**Nel caso in cui la società intenda produrre offerta per più settori dovrà presentare una busta per ogni settore (es. OFFERTA TECNICA SETTORE PROTESI MAMMARIE, RETI CHIRURGICHE etc...) con all'interno UNA BUSTA PER OGNI LOTTO del settore cui partecipa.**

Tali buste, dovranno essere inserite, a loro volta, in una ulteriore unica busta con la dicitura "OFFERTE TECNICHE DISPOSITIVI MEDICI P".

Il concorrente, dovrà inserire, nella/e busta/e contenente l'offerta tecnica del lotto di riferimento, la documentazione di seguito indicata:

a) Descrizione dei prodotti offerti con analitico riferimento ad ogni aspetto tecnico oggetto di valutazione riportato nell'allegato 1 al CSA;

Hu...  
pg 15 di 76

- b) Scheda tecnica, redatta in lingua italiana, nella quale devono essere indicate, le caratteristiche tecniche essenziali e particolari dei prodotti offerti, espressamente previste nell'allegato 1 al CSA;
- b) copia conforme all'originale della certificazione attestante la conformità di tutti i prodotti alla Direttiva CEE 93/42 recepita con D.lgs. 46/97 e s.m.i., relativa alla marcatura CE;
- c) documentazione contenente le seguenti informazioni:
  - codice CND (classificazione nazionale dei dispositivi);
  - numero identificativo del dispositivo nel Repertorio del Ministero della Salute, ove previsto. Nel caso di mancata dichiarazione del numero di Repertorio, visti gli obblighi delle Aziende Sanitarie di ottemperare a quanto previsto dall'art. 5 del Decreto del Ministero della Salute del 21 dicembre 2009, si richiede dichiarazione sottoscritta del produttore di aver ottemperato agli obblighi di comunicazione al Ministero della Salute previsti dall'art. 13 del D.Lgs. 24 febbraio 1997 n. 46 "Attuazione della Direttiva 93/42 CEE concernente i dispositivi medici" e s.m.i.
- d) eventuale documentazione relativa a referenze scientifiche e letteratura;
- e) Tutta la documentazione dovrà essere redatta in lingua italiana.

Tutta la documentazione, di ciascun lotto, dovrà essere numerata progressivamente su ogni pagina; dovrà inoltre essere preceduta da un indice, redatto in conformità a quanto previsto nei punti precedenti, al fine di agevolare la verifica durante la prima seduta pubblica.

**Tutti i documenti inseriti nelle buste 1) e 2) non devono contenere riferimenti economici all'offerta contenuta nella busta 3).**

**Articolo 3.3 - OFFERTA ECONOMICA**

La BUSTA n. 3 dovrà riportare all'esterno la dicitura "OFFERTA ECONOMICA SETTORE.....LOTTO/I N. \_\_\_\_\_", dovrà essere perfettamente chiusa e controfirmata sui lembi di chiusura e dovrà contenere l'offerta economica del lotto a cui il concorrente partecipa.

**Nel caso in cui la società intenda produrre offerta per più settori dovrà presentare una busta per ogni settore** (es. OFFERTA ECONOMICA SETTORE PROTESI MAMMARIE, RETI CHIRURGICHE etc...) **con all'interno UNA BUSTA PER OGNI LOTTO del settore cui partecipa**

Tali buste, dovranno essere inserite, a loro volta, in una ulteriore unica busta con la dicitura "OFFERTE ECONOMICHE DISPOSITIVI MEDICI P".

Il concorrente, dovrà inserire nella suindicata busta l'offerta economica compilata secondo il modello di offerta cumulativo di cui all'*Allegato N.4* al presente disciplinare predisposto dalla Stazione appaltante, utilizzando le parti di interesse del modello medesimo. Qualora il concorrente

pag 16 di 76

non intenda avvalersi del prospetto-offerta predisposto da questa Amministrazione, dovrà, pena l'esclusione, riportare tutte le voci indicate nel suddetto fac-simile.

L'offerta economica dovrà essere espressa in cifre ed in lettere; nel caso di discordanza prevarrà l'offerta indicata in lettere. Eventuali correzioni dovranno essere espressamente confermate e sottoscritte dal concorrente. In presenza di correzioni non confermate e sottoscritte, si terrà conto delle parole o dei numeri che il concorrente intendeva correggere, se leggibili. Le offerte che presenteranno correzioni non confermate e sottoscritte e per le quali le parole o i numeri che il concorrente intendeva correggere siano illeggibili verranno escluse.

Ad ulteriore chiarimento, si specifica che tutti i prezzi offerti sono onnicomprensivi, escluso l'IVA, di tutti gli oneri che la ditta aggiudicataria dovrà sostenere per l'adempimento di quanto previsto nel capitolato speciale d'appalto. Tutti i prezzi riportati sull'elaborato saranno da intendersi espressi in Euro ed IVA esclusa.

Saranno escluse dalla gara le offerte il cui importo complessivo, riferito al lotto per il quale il concorrente ha prodotto offerta, sia superiore o uguale al prezzo a base d'asta, (IVA esclusa) riportato nell'allegato 1 al CSA.

La presenza di prezzi o informazioni economico-finanziarie in buste diverse da quella n. 3 comporterà l'esclusione dalla gara.

Si fa presente che non saranno accettate offerte condizionate, né offerte parziali; inoltre, non saranno accettate offerte plurime, alternative o equivoche.

**Articolo 4: CRITERIO DI AGGIUDICAZIONE**

La fornitura, oggetto del presente appalto, verrà aggiudicata, a lotti indivisibili, ai sensi dell'art.95 c.2 del **D.Lgs 18 aprile 2016 n.50**, con il criterio dell'offerta economicamente più vantaggiosa.

Tale offerta sarà valutata in base ai seguenti elementi:

- A. ELEMENTO QUALITATIVO max 70 punti**
- B. ELEMENTO ECONOMICO max 30 punti**

Detti elementi verranno valutati come segue

**A. ELEMENTO QUALITATIVO ( max 70 punti)**

Nell'ambito della qualità, l'apposita Commissione nominata dall'Azienda USL di Rieti esprimerà, a suo insindacabile giudizio, una valutazione tecnico-qualitativa di merito, sulla base della documentazione tecnica prodotta inviata dalle Società concorrenti. La valutazione qualitativa si baserà sui criteri, riportati nell'allegato 2 al CSA.

I punteggi ottenuti per ogni singolo parametro di ogni singolo lotto, saranno quindi sommati.

Quindi laddove nessuna offerta abbia ottenuto il punteggio massimo previsto (70 punti) si procederà

alla riparametrazione, attribuendo 70 punti all'offerta che ha ottenuto il punteggio più elevato e alle altre punteggi direttamente proporzionali mediante l'applicazione della seguente formula:

Il punteggio tecnico qualitativo verrà calcolato in base alla seguente formula:

$$Q = \frac{Q(i) \times 70}{Q(\max)}$$

Dove

Q(i) indica il punteggio complessivo ottenuto dal concorrente iesimo;

Q(max) indica il punteggio più alto ottenuto dai concorrenti

*Saranno ammessi alla fase successiva della gara solo quei concorrenti che avranno ottenuto un punteggio pari a 42/70 del punteggio relativo al parametro qualità prima della riparametrazione*

**B) ELEMENTO ECONOMICO (max 30 punti)**

I 30 punti disponibili per il coefficiente prezzo per ogni singolo lotto, saranno attribuiti come segue: al prezzo complessivo triennale inferiore sarà attribuito il massimo punteggio di 30 punti, procedendo poi con un criterio inversamente proporzionale in base alla seguente formula:

$$\text{Punteggio prezzo offerta considerata} = \frac{30 \times \text{prezzo della migliore offerta}}{\text{Prezzo dell'offerta considerata}}$$

Il valore sulla base del quale si applica la formula della proporzionalità inversa sopra rappresentata è il prezzo complessivo riferito al triennio che tiene conto di tutte voci che costituiscono il singolo lotto.

L'offerta economica dovrà essere espressa in cifre ed in lettere; nel caso di discordanza prevarrà l'offerta indicata in lettere.

L'offerta deve essere sottoscritta, **a pena di esclusione**, dal legale rappresentante del concorrente o procuratore autorizzato a norma di legge.

Eventuali correzioni dovranno essere espressamente confermate e sottoscritte dal concorrente. In presenza di correzioni non confermate e sottoscritte, si terrà conto delle parole o dei numeri che il concorrente intendeva correggere, se leggibili. Le offerte che presenteranno correzioni non confermate e sottoscritte e per le quali le parole o i numeri che il concorrente intendeva correggere siano illeggibili verranno escluse.

Si precisa che saranno dichiarate nulle quelle offerte che contengono riserve, condizioni, che siano alternative e che siano comunque espresse in modo indeterminato o con semplice riferimento ad

altra offerta propria o di terzi.

Si evidenzia che i dispositivi oggetto della presente procedura verranno aggiudicati per ogni settore e per ciascun lotto.

Ai sensi di quanto stabilito dall'art. 32, comma 4, del D. Lgs. n. 50/2016, ciascun concorrente non può presentare più di una offerta; l'offerta è vincolante per il periodo di 240 giorni dalla scadenza del termine per la presentazione, fatta salva la facoltà per l'Azienda USL di chiedere agli offerenti il differimento di detto termine.

**Saranno escluse dalla gara le offerte il cui prezzo complessivo, riferito al lotto per il quale il concorrente partecipa, sia superiore o uguale al prezzo a base d'asta riportato negli allegati al CSA.**

La somma del punteggio attribuito per l'offerta economica, sommato al giudizio tecnico-qualitativo già attribuito, determinerà la graduatoria finale.

A norma dell'art. 97 del **D.Lgs 18 aprile 2016 n.50** verranno individuate le offerte anormalmente basse.

In caso di offerte con uguale punteggio si procederà nel modo che segue:

- a. i concorrenti presenti che hanno ottenuto uguale punteggio, saranno invitati, seduta stante, a migliorare la propria offerta economica, producendola in busta chiusa; la stessa verrà aperta, immediatamente, alla presenza dei concorrenti stessi;
- b. se nessuno dei concorrenti dovesse risultare presente, se i presenti rifiutassero di migliorare l'offerta o se risultasse presente solo uno dei concorrenti con uguale punteggio, si procederà, seduta stante, mediante sorteggio.

#### **Articolo. 5 - DISCIPLINA OPERATORI ECONOMICI**

Sono ammessi a presentare offerta i soggetti di cui all'art. 45 del D. Lgs. n. 50/2016. I concorrenti che si presentano nelle forme previste all'art. 45 comma 1 lett. b), c), d), e),f) e g) del D. Lgs n. 50/2016 dovranno articolare gli adempimenti che precedono tenendo conto delle seguenti ed ulteriori prescrizioni.

#### **Articolo 5.1 - ASSOCIAZIONI TEMPORANEE DI IMPRESE, CONSORZI ORDINARI DI CONCORRENTI E GEIE**

Tali concorrenti, per i quali valgono le disposizioni di cui all'art. 48 del D. Lgs. n. 50/2016., nel caso non siano ancora costituiti al momento della presentazione dell'offerta, dovranno inserire, in primo luogo, nella busta n. 1 di cui al precedente articolo 3.1, oltre alla documentazione e/o



dichiarazioni ivi previste, una specifica dichiarazione, sottoscritta da tutti i concorrenti riuniti, contenente l'indicazione delle parti della fornitura che saranno eseguite da ciascuno di essi, così come disposto al comma 4 del suddetto art. 48, e l'impegno che, in caso di aggiudicazione della gara, le stesse conferiranno mandato collettivo speciale con rappresentanza ad una di esse, così come previsto all'art. 48, comma 8, del succitato decreto n. 50. Tutta la documentazione di offerta (buste n. 2 e n. 3) dovrà egualmente recare la sottoscrizione di tutti i componenti del raggruppamento/consorzio.

Nel caso in cui al momento della presentazione dell'offerta il raggruppamento o consorzio fosse già costituito, i concorrenti dovranno inserire, sempre nella busta n. 1 di cui al precedente articolo 3.1, in originale o copia autenticata, il mandato speciale con rappresentanza conferito alla mandataria e la relativa procura rilasciata al legale rappresentante della mandataria. In tale specifico caso, ferma la necessità di indicare comunque le parti del servizio che saranno eseguite da ciascun componente del raggruppamento/consorzio, e fermo quanto previsto all'art. 3.1, la documentazione di offerta (buste n. 2 e n. 3) potrà essere sottoscritta solo dal legale rappresentante, o procuratore autorizzato a norma di legge, della mandataria.

#### **Articolo 5.2 - CONSORZI DI COOPERATIVE E DI IMPRESE ARTIGIANE – CONSORZI STABILI**

I consorzi di cooperative e di imprese artigiane ed i consorzi stabili, dovranno adempiere alle prescrizioni imposte per i concorrenti singoli e specificate agli articoli 3.1, 3.2, e 3.3 che precedono salvo quanto previsto all'art.47 del D.Lgs50/2016.

In aggiunta a tali adempimenti i predetti soggetti dovranno inserire nella busta n. 1 di cui al precedente art. 3.1 oltre alla documentazione e/o dichiarazioni ivi previste, una specifica dichiarazione, sottoscritta dal consorzio, contenente l'indicazione dei consorziati per i quali il consorzio stesso concorre ai quali è fatto divieto di presentare offerta in qualsiasi altra forma.

#### **Articolo 6 - RICHIESTA CHIARIMENTI ED INFORMAZIONI**

Tutte le richieste di chiarimenti ed informazioni complementari relative alla documentazione di gara potranno essere inoltrate:

- a mezzo PEC all'indirizzo [abs.asl.rieti@pec.it](mailto:abs.asl.rieti@pec.it)
- a mezzo e-mail all'indirizzo [l.santavenere@asl.rieti.it](mailto:l.santavenere@asl.rieti.it)

esplicitando in oggetto la dicitura “Richiesta chiarimenti. Procedura aperta fornitura dispositivi medici P”. Solo per la conferma della ricezione della PEC/ e-mail inviate si può far riferimento al n. 0746/279501. Le richieste di informazioni inoltrate telefonicamente non potranno trovare accoglimento.

Le risposte ai chiarimenti, verranno rese note, con effetto di notifica a tutti gli operatori concorrenti, con pubblicazione sul profilo di committente (URL) www.asl.rieti entro il termine massimo di 6 (sei) giorni antecedenti alla data di scadenza del termine per la presentazione dell'offerta, qualora la richiesta di chiarimenti sia pervenuta entro 10 giorni antecedenti alla scadenza del termine suddetto.

*Resta ad esclusivo carico dei candidati la consultazione del predetto sito fino al termine di presentazione delle offerte e durante l'espletamento della gara al fine di verificare l'eventuale presenza di chiarimenti e comunicazioni.*

**Articolo 7 - AGGIUDICAZIONE**

Si darà luogo all'aggiudicazione con la nomina, successiva alla scadenza del termine per la presentazione delle offerte, di un Seggio di Gara e di una Commissione tecnica.

La gara sarà dichiarata aperta in seduta pubblica dal Seggio di gara all'uopo nominato, nel luogo, nell'ora e nella data che verranno comunicati alle concorrenti per raccomandata AR o e-mail o via PEC.

In detta seduta il Seggio di gara procederà alla verifica dell'integrità e dei termini di ricezione dei plichi pervenuti, nonché all'esame del contenuto dei documenti della Busta N. 1 "documentazione amministrativa.

Il Seggio di gara procederà altresì, sempre in seduta pubblica, all'apertura della Busta 2 "offerta Tecnica".

Ai fini della valutazione delle offerte tecniche verrà nominata un'apposita Commissione Tecnica ai sensi dell'art. 77 del D.Lgs 50/2016, nominata e costituita, come sopra evidenziato, successivamente alla scadenza del termine per la presentazione delle offerte.

In seduta riservata, la Commissione Tecnica procederà alla valutazione delle offerte (Busta 2 "offerta Tecnica) prodotte da ciascun concorrente tenuto conto delle indicazioni contenute nel CSA, nel disciplinare di gara e relativi allegati.

Terminati i lavori di valutazione tecnica la Commissione Tecnica procederà, in seduta pubblica, opportunamente comunicata ai concorrenti, al prosieguo della procedura, provvedendo a dare comunicazione delle risultanze delle valutazioni tecniche effettuate e all'apertura della " busta 3 – offerta Economica" contenente la documentazione richiesta.

La stazione appaltante procederà successivamente, alla verifica di anomalia delle offerte che superino la soglia di cui all'art. 97, del Codice, fatta salva la possibilità di verificare ogni altra offerta che, in base ad elementi specifici, appaia anormalmente bassa.

L'aggiudicazione in favore del concorrente che avrà ottenuto il maggior punteggio (qualità – offerta economica) assumerà carattere definitivo a seguito di apposito provvedimento dell'organo competente dell'AUSL stessa

Si precisa infine che l'Azienda USL si riserva la facoltà:

- di non procedere all'aggiudicazione nel caso in cui nessuna delle offerte presentate risulti idonea o conveniente in relazione all'oggetto del contratto, così come disposto dall'art. 95, comma 12, del D. Lgs. n. 50/2016;
  - di revocare, sospendere o annullare totalmente o parzialmente, in qualsiasi momento, la presente gara e di non pervenire ad aggiudicazione della stessa qualora reputi ciò necessario a suo insindacabile giudizio ovvero in attuazione di provvedimenti del Presidente della Regione Lazio, relativi al piano attivato per la centralizzazione degli acquisti, nell'esclusivo interesse dell'amministrazione senza che la ditta offerente possa sollevare eccezioni
- In ogni caso di sospensione, revoca o annullamento non spetterà ai concorrenti alcun risarcimento o indennizzo.
- di procedere all'aggiudicazione anche qualora pervenga o rimanga valida o accettabile una sola offerta valida, purché ritenuta congrua.

In ogni caso si precisa che la presentazione dell'offerta e la richiesta dei documenti di cui al disciplinare non vincola l'Azienda USL né è costitutiva di diritti dei concorrenti all'espletamento della presente procedura di gara che l'Azienda USL medesima si riserva di sospendere, revocare o annullare in qualsiasi momento per valutazioni di propria convenienza.

Il contratto sarà stipulato entro il termine massimo di 60 giorni dall'avvenuta efficacia dell'aggiudicazione definitiva.

Si comunica che la cauzione provvisoria verrà restituita alle imprese risultate non aggiudicatarie della gara entro trenta (30) giorni dall'assunzione della deliberazione di aggiudicazione da parte dell'Azienda; mentre quella prestata dalla concorrente aggiudicataria verrà restituita al momento dell'avvenuto deposito della cauzione definitiva. A tal uopo, ai sensi dell'art. 103 del D. Lgs 50/2016, l'impresa risultata aggiudicataria, prima della stipula del contratto, dovrà produrre, a garanzia dell'esatto adempimento degli obblighi contrattuali ed con le modalità previste per la cauzione provvisoria, cauzione definitiva nella misura del 10 % (dieci per cento) dell'importo netto di aggiudicazione.

Si sottolinea, infine, che tutte le comunicazioni ai candidati ed offerenti verranno rese ai sensi dell'art. 76 del D.Lgs. 50/2016.

Tutta la documentazione inviata dalle imprese partecipanti alla gara resta acquisita agli atti della Stazione appaltante e non verrà restituita neanche parzialmente alle imprese non aggiudicatarie (ad eccezione della garanzia provvisoria).

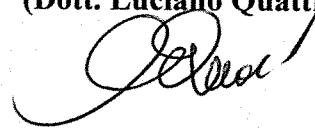
Il Responsabile Unico del Procedimento è il Dr. Luciano Quattrini.

I dati forniti dai concorrenti all'Azienda USL verranno trattati nel pieno rispetto delle disposizioni di cui al D. Lgs. n. 196/03.

**Il Direttore**

**U.O.C. Acquisizione e Logistica di Beni e Servizi**

**(Dott. Luciano Quattrini)**



**ALLEGATI:**

- n. 1A Dichiarazione possesso di requisiti di partecipazione (Impresa singola)
- n. 1B Dichiarazione possesso di requisiti di partecipazione (RTI)
- n. 1C Modello cumulativo
- n. 2 Dichiarazione possesso dei requisiti speciali di partecipazione
- n. 3 Dichiarazione subappalto
- n. 4 Schema offerta cumulativo

IMPRESA SINGOLA

AU 1 di 3  
Pg 23 di 74

**DICHIARAZIONE POSSESSO DI REQUISITI DI  
PARTECIPAZIONE**

**Oggetto: Procedura di gara in unione d'acquisto dell'Area Aggregata "1" nell'interesse della ASL di Rieti, capofila, della ASL Roma 4, della ASL Roma 5 e della ASL di Viterbo, da esperire nella forma della procedura aperta ai sensi dell' art. 60 D.Lgs 18 aprile 2016 n.50 per l'affidamento della fornitura biennale di dispositivi medici rientranti nella CND Categoria "P".**

Numero Gara..... CIG:.....

Il/la sottoscritto/a.....

nato/a.....(Prov.....),

il ...../...../19.....,

C.F.....residente a

..... (Prov.....) CAP .....

Via/Piazza ..... n.....,

nella sua qualità di titolare/legale rappresentante/procuratore legale della  
impresa/società.....

.....con sede legale

in.....

Via/P.zza ..... n.....,

C.F.....

E P.I. ....

Al fine della partecipazione alla gara in oggetto, ai sensi degli artt. 46 e 47, 75 e 76 del D.P.R. 28.12.2000, n. 445 e ss.mm.ii., consapevole 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. 50/2016 e alla normativa vigente in materia

**dichiaro**

che i fatti, stati e qualità riportati nei successivi paragrafi corrispondono a verità



**IMPRESA SINGOLA**


- la **rappresentanza legale** nell'anno precedente alla data di pubblicazione del bando era attribuita alle seguenti persone:

**AMMINISTRATORI**

Cognome	Nome	Data Nascita	Luogo Nascita	Carica sociale	Relativa scadenza

**PROCURATORI CON POTERE DI FIRMA**

Cognome	Nome	Data Nascita	Luogo Nascita	Carica sociale	Estremi procura Generale /speciale

- i **direttori tecnici** sono/erano:

**DIRETTORI TECNICI ATTUALI (dati anagrafici)**

Cognome	Nome	Data Nascita	Luogo Nascita

**DIRETTORI TECNICI anno antecedente la data di pubblicazione del bando:**

Cognome	Nome	Data Nascita	Luogo Nascita

11/11/11  
Pg 26 di 76

**Allegato 1A al disciplinare di gara**

**IMPRESA SINGOLA**


**(per le società in nome collettivo)**

- attualmente i soci sono i Sig.ri :

Cognome	Nome	Data Nascita	Luogo Nascita

- nell'anno antecedente alla data di pubblicazione del bando i soci erano i Sig.ri:

Cognome	Nome	Data Nascita	Luogo Nascita

**(per le società in accomandita semplice)**

- attualmente i soci accomandatari sono i Sig.ri:

Cognome	Nome	Data Nascita	Luogo Nascita

nell'anno antecedente alla data di pubblicazione del bando i soci accomandatari erano i Sig.ri:

Cognome	Nome	Data Nascita	Luogo Nascita



Pj27d7

**IMPRESA SINGOLA**

(per altri tipi di società o consorzi)

- attualmente il SOCIO UNICO persona fisica o SOCIO DI MAGGIORANZA (in caso di società con meno di 4 Soci) è il Sig.:

Cognome	Nome	Data Nascita	Luogo Nascita

- nell'anno antecedente alla data di pubblicazione del bando il SOCIO UNICO persona fisica o SOCIO DI MAGGIORANZA (in caso di società con meno di 4 Soci) è il Sig.:

Cognome	Nome	Data Nascita	Luogo Nascita

- che i titolarti di incarichi di direzione, vigilanza e controllo (incluso il collegio sindacale e gli organismi di vigilanza ex L. 231/201) sono attribuiti ai seguenti Sig.ri

Cognome	Nome	Data Nascita	Luogo Nascita

**2. REQUISITI GENERALI DI PARTECIPAZIONE**

(art. 3.1 disciplinare di gara lett.b)

Il sottoscritto dichiara altresì:

- di non trovarsi in alcuna delle cause di esclusione di cui all'art. 80 del D. Lgs. n. 50/2016 ed in particolare:

2.1. che, per quanto a propria conoscenza, con riferimento alle ipotesi di esclusione di cui all'art. 80, comma 1, del D. Lgs. 50/2016, i soggetti di cui all'art. 80, comma 3, del D. Lgs. 50/2016, sia attuali che cessati nell'anno antecedente:

11/11  
Pg 28 di 76

**IMPRESA SINGOLA**

- non hanno riportato condanne a seguito di sentenza di condanna passata in giudicato, decreti penali di condanna divenuti irrevocabili, sentenze di applicazione della pena su richiesta ai sensi dell'art. 444 del codice di procedura penale.
- hanno riportato le condanne a seguito di sentenza di condanna passata in giudicato, decreti penali di condanna divenuti irrevocabili, sentenze di applicazione della pena su richiesta ai sensi dell'art. 444 del codice di procedura penale, di cui alle dichiarazioni rese secondo i modelli 1/bis o 1/bis cumulativi allegati alla presente dichiarazione, ma ricorrono i presupposti di cui al comma 7 e 10 dell'art. 80, come da documentazione utile a provare i risarcimenti o gli impegni al risarcimento nonché i concreti provvedimenti adottati ed allegata alle predette dichiarazioni.

Sono esclusi dall'obbligo dichiarativo i reati per i quali è intervenuta la depenalizzazione ovvero per i quali è intervenuta la riabilitazione, ovvero quando il reato è stato dichiarato estinto dopo la condanna ovvero in caso di revoca della condanna medesima.

2.2. che, per quanto a propria conoscenza, e con riferimento all'art. 80, comma 2 del D. Lgs. n. 50/2016, non sussistono cause di decadenza sospensione e divieto di cui all'articolo 67 del medesimo D.Lgs.159/2011 poiché a carico dei soggetti di cui all'art. 85 D. Lgs. 159/2011, non sono state pronunciate condanne o misure di prevenzione di cui al medesimo decreto, e non sono in corso procedimenti per la loro adozione.

Al medesimo scopo dichiara altresì che la impresa (barrare la casella di interesse):

- È iscritta nella "White List" della Prefettura di \_\_\_\_\_
- Non è iscritta in alcuna "White List"

2.3. di non aver commesso violazioni gravi, definitivamente accertate, rispetto agli obblighi relativi al pagamento delle imposte e tasse. A tal fine indica l'Agenzia delle Entrate competente per territorio ai sensi art. 80, comma 4:

Agenzia delle Entrate di.....  
 Ufficio competente.....

2.4. di non aver commesso violazioni gravi, definitivamente accertate, alle norme in materia di contributi previdenziali ed assistenziali secondo la legislazione italiana o quella dello Stato in cui è stabilito ai sensi art. 80, comma 4:

## IMPRESA SINGOLA

- 2.5. di non aver commesso gravi infrazioni debitamente accertate alle norme in materia di sicurezza e a ogni altro obbligo derivante dai rapporti di lavoro di cui all'art. 30, comma 3 del D. Lgs. 50/2016 (art. 80, comma 5, lett. a);
- 2.6. che l'impresa, società, consorzio o altro soggetto non si trova in stato di fallimento, di liquidazione coatta, di concordato preventivo, ovvero non ha in corso alcun procedimento per la dichiarazione di una di tali situazioni art. 80, comma 5, lett. b);
- 2.7. di non aver commesso gravi illeciti professionali, tali da rendere dubbia la propria integrità o affidabilità ai sensi dell'art. 80, comma 5 lett. c) e delle Linee guida ANAC;
- 2.8. di non avere, con il personale della stazione appaltante, i suoi organi direzionali, coloro che risultano dalla documentazione di gara, alcuna situazione di conflitto di interesse come da art. 42, comma 2 del D. Lgs. n. 80/2016;
- 2.9. che, con riferimento all'art. 80, comma 5 lett. e) (barrare l'ipotesi di interesse):
- di non aver preso parte ad alcuna attività di consultazione preliminare alla gara ai sensi dell'art. 67 del D. Lgs. n. 50/2016;  
(in alternativa)
  - di aver preso parte ad attività di consultazione preliminare alla gara ai sensi dell'art. 67 del D. Lgs. n. 50/2016, ma la partecipazione alla presente procedura non costituisce causa di alterazione della concorrenza (come da documentazione allegata)
- 2.10. che nei propri confronti non è stata applicata la sanzione interdittiva di cui all'art. 9, comma 2, lettera c), del d.lgs. 8 giugno 2001, n. 231, e non sussiste alcun divieto di contrarre con la pubblica amministrazione (ad esempio: per atti o comportamenti discriminatori in ragione della razza, del gruppo etnico o linguistico, della provenienza geografica, della confessione religiosa o della cittadinanza, ai sensi dell'art.44, comma 11, del decreto legislativo n. 286 del 1998; per emissione di assegni senza copertura ai sensi degli articoli 5, comma 2, e 5-bis della legge n. 386 del 1990), compresi i provvedimenti interdittivi di cui all'art.14 del d.gs. 9 aprile 2008, n. 81;

**Allegato 1A al disciplinare di gara**

**IMPRESA SINGOLA**

**2.11.** che nel Casellario informatico delle imprese, istituito c/o l'Osservatorio dell'Autorità (ANAC) non risulta nessuna iscrizione per aver prestato falsa dichiarazione o falsa documentazione in merito ai requisiti e condizioni rilevanti per la partecipazione a procedure di gara e per l'affidamento di subappalti;

**2.12.** di non aver violato il divieto di intestazione fiduciaria posto dall'art. 17 della L. 55/1990 nei limiti di cui all'art. 80, comma 5 lett. h);

**2.13.** (barrare la casella di interesse)

che la ditta non è assoggettata agli obblighi di assunzioni obbligatorie di cui alla Legge 68/99 in quanto concorrente che occupa non più di 15 dipendenti o per la seguente ragione:

\_\_\_\_\_;

**oppure**

che la ditta non è assoggettata agli obblighi di assunzioni obbligatorie di cui alla Legge 68/99 in quanto concorrente che occupa da 15 a 35 dipendenti, ma che non ha effettuato nuove assunzioni dopo il 18 gennaio 2000;

**oppure**

(nel caso di concorrente che occupa più di 35 dipendenti oppure da 15 a 35 dipendenti qualora abbia effettuato una nuova assunzione dopo il 18 gennaio 2000)

che la ditta è tenuta al rispetto delle norme che disciplinano il diritto al lavoro dei disabili, in ottemperanza alla Legge 12.03.1999, n.68 e di essere ottemperante, come risulta dall'iscrizione presso l'Ufficio \_\_\_\_\_, della Provincia di \_\_\_\_\_ Via \_\_\_\_\_ CAP \_\_\_\_\_ Tel \_\_\_\_\_ Fax \_\_\_\_\_

**oppure**

che la ditta non è tenuta all'applicazione delle norme che disciplinano il diritto al lavoro dei \_\_\_\_\_ disabili per i \_\_\_\_\_ motivi sotto indicati \_\_\_\_\_

\_\_\_\_\_

\_\_\_\_\_

**2.14.** che i soggetti dotati di rappresentanza legale non si trovano nella circostanza prevista dall'art. 80, comma 5, lettera l), del D. Lgs. n. 50/2016 (norma antiracket)

**IMPRESA SINGOLA**

**2.15.** che con riferimento a quanto previsto all'art.80, comma 5 lettera m) del D.Lgs.50/2016 e ss.mm.ii. (barrare la casella di interesse)

**non si trova** in alcuna situazione di controllo di cui all'art. 2359 del Codice Civile e di aver formulato l'offerta autonomamente;

**oppure**

**si trova** in una situazione di controllo di cui all'art. 2359 del Codice Civile da parte della Società \_\_\_\_\_, che non partecipa alla presente procedura di gara;

**oppure**

**si trova** in una situazione di controllo di cui all'art 2359 del Codice Civile con il concorrente \_\_\_\_\_ ma che l'offerta è stata formulata autonomamente;

**oppure**

non è a conoscenza della partecipazione alla presente procedura di soggetti che si trovano, nei confronti del sottoscritto, in una delle situazioni di controllo di cui all'art. 2359 del Codice Civile e di aver formulato l'offerta autonomamente;

**2.16.** (Solo per le Cooperative) di applicare il contratto collettivo di lavoro anche per i soci della cooperativa;

**2.17.** (barrare la casella corrispondente):

di non essersi avvalsi di piani individuali di emersione previsti dalla legge n. 383/2001

*oppure*

di essersi avvalsi di tali piani, ma il periodo di emersione si è concluso;

**2.18.** di essere informato, ai sensi e per gli effetti di cui al D. Lgs. 196 del 30.06.2003, che i dati personali raccolti saranno trattati, anche con strumenti informatici, esclusivamente nell'ambito del procedimento per il quale la presente dichiarazione viene resa;

**2.19.** di non aver conferito incarichi o aver attivato rapporti di attività lavorativa o professionale con dipendenti pubblici, cessati dal rapporto di impiego che, negli ultimi tre anni di servizio, abbiano esercitato poteri autoritativi o negoziali per conto delle pubbliche amministrazioni di cui all'articolo

#11  
Pg 32 di 76

## IMPRESA SINGOLA

1, comma 2, del D Lgs. 165/2001 e di cui l'impresa abbia beneficiato, ai sensi dell'art. 53, comma 16ter del DLgs. 165/2001;

*N.B. I contratti conclusi e gli incarichi conferiti in violazione di quanto previsto dal presente comma sono nulli ed è fatto divieto ai soggetti privati che li hanno conclusi o conferiti di contrattare con le pubbliche amministrazioni per i successivi tre anni con obbligo di restituzione dei compensi eventualmente percepiti e accertati ad essi riferiti».*

### 3. DICHIARAZIONI NEGOZIALI

Il sottoscritto dichiara altresì:

- a) di accettare senza condizione di riserva alcuna tutte le disposizioni contenute nei documenti di gara;
- b) di aver preso conoscenza delle condizioni locali, di tutte le circostanze generali e particolari, nessuna esclusa o eccettuata, che possono influire sulla determinazione dei prezzi e sulla esecuzione del servizio/fornitura;
- c) di avere giudicato i prezzi offerti nel loro complesso pienamente remunerativi e l'offerta presentata ed i relativi prezzi adeguati e sufficienti rispetto al costo del lavoro, e che gli stessi comprendono i costi relativi alla sicurezza, ai sensi del D.Lgs. 50/2016, e tale da consentire l'offerta presentata;
- d) di essere a conoscenza che non saranno consentiti sub affidamenti a favore di beneficiari che abbiano partecipato alla gara e/o che siano collegati direttamente o indirettamente alle imprese partecipanti alla medesima gara – in forma singola o associata;
- e) la non contemporanea partecipazione alla gara ai sensi dell'art. 48 c.7 del D. Lgs 18 aprile 2016 n. 50.
- f) di aver tenuto conto, nella predisposizione della propria offerta, degli obblighi e degli oneri relativi alle disposizioni in materia di sicurezza sul lavoro previsti dalla vigente normativa, e delle condizioni e disposizioni in materia di lavoro, di previdenza ed assistenza in vigore;
- g) di impegnarsi ad assolvere a tutti gli obblighi previsti dalla Legge 13 agosto 2010 n. 136 e s.m.i., al fine di assicurare la tracciabilità dei movimenti finanziari relativi al presente appalto, consapevole delle sanzioni in esso previste;
- h) di impegnarsi a trattare con riservatezza le informazioni delle quali la ditta verrà a conoscenza in relazione all'espletamento dei servizi oggetto dell'appalto;
- i) di effettuare la fornitura con personale protetto da assicurazione contro qualsiasi infortunio con esonero da parte dell'ASL da ogni e qualsiasi responsabilità per eventuali danni a persone e cose;

**IMPRESA SINGOLA**

- j) di attuare a favore dei lavoratori dipendenti condizioni retributive non inferiori a quelle risultanti dai contratti di lavoro e dagli accordi locali integrativi degli stessi, applicabili alla categoria, e di rispettare le norme e le procedure previste dalle leggi e disposizioni vigenti;
- k) *(per chi non è in possesso di un indirizzo di posta elettronica certificata)* di autorizzare espressamente l'ASL di Rieti, anche ai fini delle comunicazioni di cui all'art. 76, comma 5, D. Lgs. n. 50/2016, all'invio di ogni eventuale comunicazione inerente la gara in oggetto a mezzo Fax al seguente numero \_\_\_\_\_;
- l) *(nel caso di impresa temporaneamente raggruppata, ex art. 48 del D. Lgs. n. 50/2016)* la composizione del raggruppamento, con l'indicazione della mandataria e della/e mandante/i e delle parti dell'appalto che saranno eseguite dalle stesse (per la mandataria minimo 40% e per le mandanti minimo 10%), con l'impegno che, in caso di aggiudicazione, l'impresa si conformerà alla disciplina prevista dall'art. art. 48 del D. Lgs. n. 50/2016. Indicare se il raggruppamento è di tipo Verticale – Orizzontale o Misto;
- m) *(nel caso di consorzio d'impresе, ex art. 45, comma 2, lettere b-c)* l'indicazione dei nominativi delle imprese consorziate alle quali verrà affidata il servizio in caso di aggiudicazione e delle parti dell'appalto che saranno eseguite dalle stesse e di non partecipare alla gara in nessun'altra forma;
- n) *(nel caso di consorzio d'impresе, ex art. 45, comma 2, lettera e)* l'indicazione della composizione del consorzio, con le parti dell'appalto che saranno eseguite dalle consorziate, e l'impegno che, in caso di aggiudicazione, il consorzio si conformerà alla disciplina prevista dall'art. 48 del D. Lgs. n. 50/2016;
- o) di autorizzare l'Amministrazione a rilasciare copia di tutta la documentazione presentata per la partecipazione alla gara, qualora un partecipante alla gara eserciti - ai sensi della L. n. 241/90, del D.P.R. n. 184/2006 e dell'art. 53 del D. Lgs. 50/16 – la facoltà di "accesso agli atti, anche informale";

**Oppure**

di non autorizzare l'Amministrazione a far visionare e/o rilasciare copia delle parti relative all'offerta tecnica che saranno espressamente indicate con la presentazione della stessa, ovvero delle giustificazioni dei prezzi che saranno eventualmente richieste in sede di verifica delle offerte anomale, qualora un partecipante alla gara eserciti - ai sensi della L. n. 241/90, del D.P.R. n. 184/2006 e dell'art. 53 del D. Lgs. 50/16 – la facoltà di accesso agli atti, anche informale, in quanto coperte da segreto tecnico/commerciale per i seguenti motivi: \_\_\_\_\_

nu 1 a 2  
pg 36 di 76

**IMPRESA SINGOLA**

Luogo e data \_\_\_\_\_

Timbro e firma del dichiarante

---

**N.B. Alla presente dichiarazione deve essere allegata copia fotostatica di un documento di identità in corso di validità del Soggetto firmatario**

*L'operatore economico ha facoltà sia di utilizzare il presente schema debitamente compilato in ogni sua parte sia di predisporre, per eventuali carenze di spazio o altre esigenze, uno proprio contenente comunque, tutte le dichiarazioni richieste.*

INFORMATIVA AI SENSI DEL D. LGS. N. 196 DEL 30 GIUGNO 2003 e s.m.i.

*I dati richiesti sono raccolti esclusivamente per le finalità inerenti alla procedura, disciplinata per legge, per l'affidamento di appalti pubblici.*

*I dati raccolti potranno essere oggetto di comunicazione a tutti i soggetti aventi titolo.*

*Il trattamento dei dati avverrà mediante strumenti idonei a garantire la sicurezza e la riservatezza.*

*I diritti spettanti all'interessato sono quelli di cui all'art. 7 de D. Lgs. del 30 Giugno 2003 n. 196.*





## DICHIARAZIONE POSSESSO DEI REQUISITI DI PARTECIPAZIONE

**Oggetto:** Procedura di gara in unione d'acquisto dell'Area Aggregata "1" nell'interesse della ASL di Rieti, capofila, della ASL Roma 4, della ASL Roma 5 e della ASL di Viterbo, da esperire nella forma della procedura aperta ai sensi dell' art. 60 D.Lgs 18 aprile 2016 n.50 per l'affidamento della fornitura biennale di dispositivi medici rientranti nella CND Categoria "P".

Numero

Gara.....CIG:.....

Il Raggruppamento Temporaneo d'Impresa (RTI)

VERTICALE

ORIZZONTALE

MISTO

costituito dai seguenti operatori economici:

1. \_\_\_\_\_
2. \_\_\_\_\_
3. \_\_\_\_\_
4. \_\_\_\_\_

Io sottoscritto \_\_\_\_\_ cod. fisc. \_\_\_\_\_

nato a \_\_\_\_\_ il \_\_\_\_\_

residente in \_\_\_\_\_ via \_\_\_\_\_

in qualità di (carica sociale) \_\_\_\_\_

della società \_\_\_\_\_

Io sottoscritto \_\_\_\_\_ cod. fisc. \_\_\_\_\_



nu 1 u  
Pg 36 di 74

# R.T.I.

## Allegato 1B al disciplinare di gara

nato a \_\_\_\_\_ il \_\_\_\_\_

residente in \_\_\_\_\_ via \_\_\_\_\_

in qualità di (carica sociale) \_\_\_\_\_

della società \_\_\_\_\_

Io sottoscritto \_\_\_\_\_ cod. fisc. \_\_\_\_\_

nato a \_\_\_\_\_ il \_\_\_\_\_

residente in \_\_\_\_\_ via \_\_\_\_\_

in qualità di (carica sociale) \_\_\_\_\_

della società \_\_\_\_\_

Io sottoscritto \_\_\_\_\_ cod. fisc. \_\_\_\_\_

nato a \_\_\_\_\_ il \_\_\_\_\_

residente in \_\_\_\_\_ via \_\_\_\_\_

in qualità di (carica sociale) \_\_\_\_\_

della società \_\_\_\_\_

Io sottoscritto \_\_\_\_\_ cod. fisc. \_\_\_\_\_

nato a \_\_\_\_\_ il \_\_\_\_\_

residente in \_\_\_\_\_ via \_\_\_\_\_

in qualità di (carica sociale) \_\_\_\_\_

della società \_\_\_\_\_

### CHIEDONO di partecipare alla procedura

e dichiarano congiuntamente di partecipare alla procedura succitata e di impegnarsi a costituire definitivamente il Raggruppamento d'Imprese in caso di aggiudicazione della procedura come segue:

Denominazione ditta	% Esecuzione appalto	Servizio/Fornitura svolto (da indicare solo nel caso di RTI verticale o misto)	% Servizio/Fornitura svolto (da indicare solo nel caso di RTI misto)
---------------------	----------------------	--	--

Capogruppo			
Mandante 1			
Mandante 2			
Mandante 3			
<b>% Totale esecuzione attività</b>	100,00 %		

Società	Legale rappresentante/procuratore	Firma
_____	_____	_____
_____	_____	_____
_____	_____	_____
_____	_____	_____
_____	_____	_____

**Modulo per Dichiarazioni da compilarsi da parte di ciascun componente il RTI**

Il/la sottoscritto/a.....  
nato/a..... (Prov.....), il  
...../...../19....., C.F.....residente a  
..... (Prov.....) CAP .....

Via/Piazza .....n....., nella sua qualità di titolare/legale  
rappresentante/procuratore legale della  
impresa/società.....  
.....con sede legale  
in.....  
Via/P.zza....., n.....,  
C.F.....  
e P.I. ....

Al fine della partecipazione alla gara in oggetto, ai sensi degli artt. 46 e 47, 75 e 76 del D.P.R. 28.12.2000, n. 445 e ss.mm.ii., consapevole 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. 50/2016 e alla normativa vigente in materia



nu 1 a 3  
 pf 39 di 76

**PROCURATORI CON POTERE DI FIRMA**

Cognome	Nome	Data Nascita	Luogo Nascita	Carica sociale	Estremi procura Generale/speciale

- la **rappresentanza legale** nell'anno precedente alla data di pubblicazione del bando era attribuita alle seguenti persone:

**AMMINISTRATORI**

Cognome	Nome	Data Nascita	Luogo Nascita	Carica sociale	Relativa scadenza

**PROCURATORI CON POTERE DI FIRMA**

Cognome	Nome	Data Nascita	Luogo Nascita	Carica sociale	Estremi procura Generale /speciale

- i **direttori tecnici** sono/erano:

**DIRETTORI TECNICI ATTUALI (dati anagrafici)**

Cognome	Nome	Data Nascita	Luogo Nascita

**DIRETTORI TECNICI anno antecedente la data di pubblicazione del bando:**

Cognome	Nome	Data Nascita	Luogo Nascita

nu 100  
Pg 40 de 7

# R.T.I.

## Allegato 1B al disciplinare di gara

--	--	--	--

(per le società in nome collettivo)

- attualmente i soci sono i Sigg.ri :

Cognome	Nome	Data Nascita	Luogo Nascita

- nell'anno antecedente alla data di pubblicazione del bando i soci erano i Sigg.ri:

Cognome	Nome	Data Nascita	Luogo Nascita

(per le società in accomandita semplice)

- attualmente i soci accomandatari sono i sigg.ri:

Cognome	Nome	Data Nascita	Luogo Nascita

nell'anno antecedente alla data di pubblicazione del bando i soci accomandatari erano i sigg.ri:

Cognome	Nome	Data Nascita	Luogo Nascita

(per altri tipi di società o consorzi)

- attualmente il SOCIO UNICO persona fisica o SOCIO DI MAGGIORANZA (in caso di società con meno di 4 Soci) è il Sig.:

Cognome	Nome	Data Nascita	Luogo Nascita



nu 1 m 5  
Pg 41 di 76

--	--	--	--

- nell'anno antecedente alla data di pubblicazione del bando il SOCIO UNICO persona fisica o SOCIO DI MAGGIORANZA (in caso di società con meno di 4 Soci) è il Sig.:

Cognome	Nome	Data Nascita	Luogo Nascita

- che i titolari di incarichi di direzione, vigilanza e controllo (incluso il collegio sindacale e gli organismi di vigilanza ex L. 231/2001) sono attribuiti ai seguenti sig.ri

Cognome	Nome	Data Nascita	Luogo Nascita

(per tutti – eventuale)

- il seguente/i legale/i rappresentante/i:

Cognome	Nome	Data Nascita	Luogo Nascita

ha/hanno firma congiunta con il/seguito/i altro legale/i rappresentante/i:

Cognome	Nome	Data Nascita	Luogo Nascita

**2. REQUISITI GENERALI DI PARTECIPAZIONE**

(art. 80 del D. Lgs. 50/2016)

Il sottoscritto dichiara altresì di non trovarsi in alcuna delle cause di esclusione di cui all'art. 80 del D. Lgs. n. 50/2016 ed in particolare:

.

2.1. che, per quanto a propria conoscenza, con riferimento alle ipotesi di esclusione di cui all'art. 80, comma 1, del D. Lgs. 50/2016, i soggetti di cui all'art. 80, comma 3, del D. Lgs. 50/2016, sia attuali che cessati nell'anno antecedente:

non hanno riportato condanne a seguito di sentenza di condanna passata in giudicato, decreti penali di condanna divenuti irrevocabili, sentenze di applicazione della pena su richiesta ai sensi dell'art. 444 del codice di procedura penale.

(in alternativa)

dichiarano l'assenza di condanne a mezzo dichiarazioni singole, di cui sono stati compilati n. \_\_\_\_\_ modelli 1/bis.;

hanno riportato le condanne a seguito di sentenza di condanna passata in giudicato, decreti penali di condanna divenuti irrevocabili, sentenze di applicazione della pena su richiesta ai sensi dell'art. 444 del codice di procedura penale, di cui alle dichiarazioni rese secondo i modelli 1/bis o 1/bis cumulativi allegati alla presente dichiarazione, ma ricorrono i presupposti di cui al comma 7 e 10 dell'art. 80, come da documentazione utile a provare i risarcimenti o gli impegni al risarcimento nonché i concreti provvedimenti adottati ed allegata alle predette dichiarazioni.

Sono esclusi dall'obbligo dichiarativo i reati per i quali è intervenuta la depenalizzazione ovvero per i quali è intervenuta la riabilitazione, ovvero quando il reato è stato dichiarato estinto dopo la condanna ovvero in caso di revoca della condanna medesima.

2.2. che, per quanto a propria conoscenza, e con riferimento all'art. 80, comma 2 del D. Lgs. n. 50/2016, non sussistono cause di decadenza sospensione e divieto di cui all'articolo 67 del medesimo D.Lgs.159/2011 poiché a carico dei soggetti di cui all'art. 85 D. Lgs. 159/2011, non sono state pronunciate condanne o misure di prevenzione di cui al medesimo decreto, e non sono in corso procedimenti per la loro adozione.





A tal fine, per tale dichiarazione di assenza delle suddette cause, sono stati compilati n. \_\_\_\_\_ modelli 1/bis (*barrare in caso affermativo*).

Al medesimo scopo dichiara altresì che la impresa (*barrare la casella di interesse*):

- È iscritta nella "White List" della Prefettura di \_\_\_\_\_
- Non è iscritta in alcuna "White List"

**2.3.** di non aver commesso violazioni gravi, definitivamente accertate, rispetto agli obblighi relativi al pagamento delle imposte e tasse. A tal fine indica l'Agenzia delle Entrate competente per territorio ai sensi art. 80, comma 4:

Agenzia delle Entrate di.....

Ufficio competente.....

**2.4.** di non aver commesso violazioni gravi, definitivamente accertate, alle norme in materia di contributi previdenziali ed assistenziali secondo la legislazione italiana o quella dello Stato in cui è stabilito ai sensi art. 80, comma 4:

**2.5.** di non aver commesso gravi infrazioni debitamente accertate alle norme in materia di sicurezza e a ogni altro obbligo derivante dai rapporti di lavoro di cui all'art. 30, comma 3 del D. Lgs. 50/2016 (art. 80, comma 5, lett. a);

**2.6.** che l'impresa, società, consorzio o altro soggetto non si trova in stato di fallimento, di liquidazione coatta, di concordato preventivo, ovvero non ha in corso alcun procedimento per la dichiarazione di una di tali situazioni art. 80, comma 5, lett. b);

**2.7.** di non aver commesso gravi illeciti professionali, tali da rendere dubbia la propria integrità o affidabilità ai sensi dell'art. 80, comma 5 lett. c) e delle Linee guida ANAC;

**2.8.** di non avere, con il personale della stazione appaltante, i suoi organi direzionali, coloro che risultano dalla documentazione di gara, alcuna situazione di conflitto di interesse come da art. 42, comma 2 del D. Lgs. n. 80/2016;

**2.9.** che, con riferimento all'art. 80, comma 5 lett. e) (*barrare l'ipotesi di interesse*):

- di non aver preso parte ad alcuna attività di consultazione preliminare alla gara ai sensi dell'art. 67 del D. Lgs. n. 50/2016;

(in alternativa)



# R.T.I.

## Allegato 1B al disciplinare di gara

di aver preso parte ad attività di consultazione preliminare alla gara ai sensi dell'art. 67 del D. Lgs. n. 50/2016, ma la partecipazione alla presente procedura non costituisce causa di alterazione della concorrenza (come da documentazione allegata)

2.10. che nei propri confronti non è stata applicata la sanzione interdittiva di cui all'art. 9, comma 2, lettera c), del d.lgs. 8 giugno 2001, n. 231, e non sussiste alcun divieto di contrarre con la pubblica amministrazione (ad esempio: per atti o comportamenti discriminatori in ragione della razza, del gruppo etnico o linguistico, della provenienza geografica, della confessione religiosa o della cittadinanza, ai sensi dell'art.44, comma 11, del decreto legislativo n. 286 del 1998; per emissione di assegni senza copertura ai sensi degli articoli 5, comma 2, e 5-bis della legge n. 386 del 1990), compresi i provvedimenti interdittivi di cui all'art.14 del d.gs. 9 aprile 2008, n. 81;

2.11. che nel Casellario informatico delle imprese, istituito c/o l'Osservatorio dell'Autorità (ANAC) non risulta nessuna iscrizione per aver prestato falsa dichiarazione o falsa documentazione in merito ai requisiti e condizioni rilevanti per la partecipazione a procedure di gara e per l'affidamento di subappalti;

2.12. di non aver violato il divieto di intestazione fiduciaria posto dall'art. 17 della L. 55/1990 nei limiti di cui all'art. 80, comma 5 lett. h);

2.13. (barrare la casella di interesse)

che la ditta non è assoggettata agli obblighi di assunzioni obbligatorie di cui alla Legge 68/99 in quanto concorrente che occupa non più di 15 dipendenti o per la seguente ragione:

\_\_\_\_\_;

**oppure**

che la ditta non è assoggettata agli obblighi di assunzioni obbligatorie di cui alla Legge 68/99 in quanto concorrente che occupa da 15 a 35 dipendenti, ma che non ha effettuato nuove assunzioni dopo il 18 gennaio 2000;

**oppure**

(nel caso di concorrente che occupa più di 35 dipendenti oppure da 15 a 35 dipendenti qualora abbia effettuato una nuova assunzione dopo il 18 gennaio 2000)

che la ditta è tenuta al rispetto delle norme che disciplinano il diritto al lavoro dei disabili, in ottemperanza alla Legge 12.03.1999, n.68 e di essere ottemperante, come risulta dall'iscrizione presso l'Ufficio \_\_\_\_\_, della Provincia di \_\_\_\_\_ Via \_\_\_\_\_ CAP \_\_\_\_\_ Tel \_\_\_\_\_ Fax \_\_\_\_\_

nu 1 a)  
Pf 65 di 76

**oppure**

che la ditta non è tenuta all'applicazione delle norme che disciplinano il diritto al lavoro dei disabili per i motivi sotto indicati \_\_\_\_\_  
\_\_\_\_\_  
\_\_\_\_\_

2.14. che i soggetti dotati di rappresentanza legale non si trovano nella circostanza prevista dall'art. 80, comma 5, lettera l), del D. Lgs. n. 50/2016 (norma antiracket)

2.15. che con riferimento a quanto previsto all'art.80, comma 5 lettera m) del D.Lgs.50/2016 e ss.mm.ii. (barrare la casella di interesse)

**non si trova** in alcuna situazione di controllo di cui all'art. 2359 del Codice Civile e di aver formulato l'offerta autonomamente;

**oppure**

**si trova** in una situazione di controllo di cui all'art. 2359 del Codice Civile da parte della Società \_\_\_\_\_, che non partecipa alla presente procedura di gara;

**oppure**

**si trova** in una situazione di controllo di cui all'art 2359 del Codice Civile con il concorrente \_\_\_\_\_ ma che l'offerta è stata formulata autonomamente;

**oppure**

non è a conoscenza della partecipazione alla presente procedura di soggetti che si trovano, nei confronti del sottoscritto, in una delle situazioni di controllo di cui all'art. 2359 del Codice Civile e di aver formulato l'offerta autonomamente;

2.16. (Solo per le Cooperative) di applicare il contratto collettivo di lavoro anche per i soci della cooperativa;

2.17. (barrare la casella corrispondente):

di non essersi avvalsi di piani individuali di emersione previsti dalla legge n. 383/2001

*oppure*

di essersi avvalsi di tali piani, ma il periodo di emersione si è concluso;

**2.18.** di essere informato, ai sensi e per gli effetti di cui al D. Lgs. 196 del 30.06.2003, che i dati personali raccolti saranno trattati, anche con strumenti informatici, esclusivamente nell'ambito del procedimento per il quale la presente dichiarazione viene resa;

**2.19.** di non aver conferito incarichi o aver attivato rapporti di attività lavorativa o professionale con dipendenti pubblici, cessati dal rapporto di impiego che, negli ultimi tre anni di servizio, abbiano esercitato poteri autoritativi o negoziali per conto delle pubbliche amministrazioni di cui all'articolo 1, comma 2, del D Lgs. 165/2001 e di cui l'impresa abbia beneficiato, ai sensi dell'art. 53, comma 16ter del DLgs. 165/2001;

*N.B. I contratti conclusi e gli incarichi conferiti in violazione di quanto previsto dal presente comma sono nulli ed è fatto divieto ai soggetti privati che li hanno conclusi o conferiti di contrattare con le pubbliche amministrazioni per i successivi tre anni con obbligo di restituzione dei compensi eventualmente percepiti e accertati ad essi riferiti».*

### **3. DICHIARAZIONI NEGOZIALI**

Il sottoscritto dichiara altresì:

- a) di accettare senza condizione di riserva alcuna tutte le disposizioni contenute nei documenti di gara;
- b) di aver preso conoscenza delle condizioni locali, di tutte le circostanze generali e particolari, nessuna esclusa o eccettuata, che possono influire sulla determinazione dei prezzi e sulla esecuzione del servizio/fornitura;
- c) di avere giudicato i prezzi offerti nel loro complesso pienamente remunerativi e l'offerta presentata ed i relativi prezzi adeguati e sufficienti rispetto al costo del lavoro, e che gli stessi comprendono i costi relativi alla sicurezza, ai sensi del D.Lgs. 50/2016, e tale da consentire l'offerta presentata;
- d) di essere a conoscenza che non saranno consentiti sub affidamenti a favore di beneficiari che abbiano partecipato alla gara e/o che siano collegati direttamente o indirettamente alle imprese partecipanti alla medesima gara – in forma singola o associata;
- e) la non contemporanea partecipazione alla gara ai sensi dell'art. 48 c.7 del D. Lgs 18 aprile 2016 n. 50.
- f) di aver tenuto conto, nella predisposizione della propria offerta, degli obblighi e degli oneri relativi alle disposizioni in materia di sicurezza sul lavoro previsti dalla vigente normativa, e delle condizioni e disposizioni in materia di lavoro, di previdenza ed assistenza in vigore;
- g) di impegnarsi ad assolvere a tutti gli obblighi previsti dalla Legge 13 agosto 2010 n. 136 e



s.m.i., al fine di assicurare la tracciabilità dei movimenti finanziari relativi al presente appalto, consapevole delle sanzioni in esso previste;

- h) di impegnarsi a trattare con riservatezza le informazioni delle quali la ditta verrà a conoscenza in relazione all'espletamento dei servizi oggetto dell'appalto;
- i) di effettuare la fornitura con personale protetto da assicurazione contro qualsiasi infortunio con esonero da parte dell'ASL da ogni e qualsiasi responsabilità per eventuali danni a persone e cose;
- j) di attuare a favore dei lavoratori dipendenti condizioni retributive non inferiori a quelle risultanti dai contratti di lavoro e dagli accordi locali integrativi degli stessi, applicabili alla categoria, e di rispettare le norme e le procedure previste dalle leggi e disposizioni vigenti;
- k) *(per chi non è in possesso di un indirizzo di posta elettronica certificata)* di autorizzare espressamente l'ASL di Rieti, anche ai fini delle comunicazioni di cui all'art. 76, comma 5, D. Lgs. n. 50/2016, all'invio di ogni eventuale comunicazione inerente la gara in oggetto a mezzo Fax al seguente numero \_\_\_\_\_;
- l) *(nel caso di impresa temporaneamente raggruppata, ex art. 48 del D. Lgs. n. 50/2016)* la composizione del raggruppamento, con l'indicazione della mandataria e della/e mandante/i e delle parti dell'appalto che saranno eseguite dalle stesse (per la mandataria minimo 40% e per le mandanti minimo 10%), con l'impegno che, in caso di aggiudicazione, l'impresa si conformerà alla disciplina prevista dall'art. art. 48 del D. Lgs. n. 50/2016. Indicare se il raggruppamento è di tipo Verticale – Orizzontale o Misto;
- m) *(nel caso di consorzio d'impresе, ex art. 45, comma 2, lettere b-c)* l'indicazione dei nominativi delle imprese consorziate alle quali verrà affidata il servizio in caso di aggiudicazione e delle parti dell'appalto che saranno eseguite dalle stesse e di non partecipare alla gara in nessun'altra forma;
- n) *(nel caso di consorzio d'impresе, ex art. 45, comma 2, lettera e)* l'indicazione della composizione del consorzio, con le parti dell'appalto che saranno eseguite dalle consorziate, e l'impegno che, in caso di aggiudicazione, il consorzio si conformerà alla disciplina prevista dall'art. 48 del D. Lgs. n. 50/2016;

Luogo e data \_\_\_\_\_

Timbro e firma del dichiarante

\_\_\_\_\_



N.B. Alla presente dichiarazione deve essere allegata copia fotostatica di un documento di identità in corso di validità del Soggetto firmatario

N.B. Ogni pagina del presente modulo dovrà essere corredato di timbro della società e sigla del legale rappresentante/procuratore. Qualora la documentazione venga sottoscritta dal "procuratore/i" della società dovrà essere allegata copia della relativa procura notarile (GENERALEOSPECIALE) o altro documento da cui evincere i poteri di rappresentanza.

INFORMATIVA AI SENSI DEL D. LGS. N. 196 DEL 30 GIUGNO 2003 e s.m.i.

*I dati richiesti sono raccolti esclusivamente per le finalità inerenti alla procedura, disciplinata per legge, per l'affidamento di appalti pubblici.*

*I dati raccolti potranno essere oggetto di comunicazione a tutti i soggetti aventi titolo.*

*Il trattamento dei dati avverrà mediante strumenti idonei a garantire la sicurezza e la riservatezza.*

*I diritti spettanti all'interessato sono quelli di cui all'art. 7 de D. Lgs. del 30 Giugno 2003 n. 196.*

nu 1 m  
ff 69 di 76

**DICHIARAZIONE art. 80 comma 1, comma 2 e comma 5 lett.m)**

**RESA DAL LEGALE RAPPRESENTANTE PER SE E PER GLI ALTRI  
SOGGETTI**

**Oggetto:** Procedura di gara in unione d'acquisto dell'Area Aggregata "1" nell'interesse della ASL di Rieti, capofila, della ASL Roma 4, della ASL Roma 5 e della ASL di Viterbo, da esperire nella forma della procedura aperta ai sensi dell' art. 60 D.Lgs 18 aprile 2016 n.50 per l'affidamento della fornitura biennale di dispositivi medici rientranti nella CND Categoria "P".

*La presente dichiarazione deve essere resa da persona munita del potere di rappresentanza di ogni impresa singola, in caso di raggruppamento temporaneo di impresa, consorzio ordinario di concorrenti, consorzi di cui alle lettere b) e c) art. 45 comma 1 D. Lgs. n. 50/2016, di ogni consorziata per la quale il consorzio concorre, di ogni impresa ausiliaria in caso di ricorso all'avvalimento.*

**DICHIARAZIONE SOSTITUTIVA AI SENSI DEL DPR 445/2000**

Il sottoscritto \_\_\_\_\_

nat \_\_\_\_ a \_\_\_\_\_ il \_\_\_\_\_

residente in \_\_\_\_\_

nella sua qualità di \_\_\_\_\_

dell'impresa/società/altro soggetto \_\_\_\_\_

con sede legale in \_\_\_\_\_

via/piazza \_\_\_\_\_



*Mu...  
Pg 50 de 74*

codice fiscale \_\_\_\_\_ partita I.V.A. \_\_\_\_\_

AI SENSI DEGLI ART. 46 E 47 DEL DPR 445/2000, AI FINI DELLA PARTECIPAZIONE ALLA PRESENTE PROCEDURA DI AFFIDAMENTO, CONSAPEVOLE DELLA RESPONSABILITÀ PENALE NEL CASO DI AFFERMAZIONI MENDACI,

**DICHIARA**

RELATIVAMENTE ALL'INSUSSISTENZA DI CAUSE DI ESCLUSIONE DALLE GARE DI APPALTO, DI CUI ALL'ART. 80, COMMA 1, 2 e 5 lett. M) del D.LGS. N. 50/2016 E SUCCESSIVE MODIFICHE E INTEGRAZIONI, CHE I FATTI STATI E QUALITÀ' DI SEGUITO RIPORTATI CORRISPONDONO A VERITÀ':

in relazione alla propria posizione ed in relazione alla posizione dei seguenti soggetti già indicati nella "domanda di partecipazione"

Nominativo	Data e luogo di Nascita	C.F.	Qualifica	Residenza (indirizzo completo)

- IN RELAZIONE ALL'ART. 80, COMMA 2, DEL D.LGS. N. 50/2016  
(barrare la casella)

che nei propri confronti e nei confronti dei soggetti sopra elencati non è pendente alcun procedimento per l'applicazione di una delle misure di prevenzione di cui all'art. 6 del D. Lgs. n. 159/2011 o di una delle cause ostative previste all'art. 67 del medesimo D. Lgs. n. 159/2011;

- IN RELAZIONE ALL'ART. 80, COMMA 1, DEL D.LGS. N. 50/2016  
(barrare le caselle pertinenti)

che nei confronti del sottoscritto e nei confronti dei soggetti sopra elencati non è stata pronunciata alcuna sentenza di condanna passata in giudicato, o emesso decreto penale di condanna divenuto irrevocabile,



ff 51 d76

ovvero sentenza di applicazione della pena su richiesta ai sensi dell'art. 444 del Codice di procedura penale per i reati di cui all'art. 80, comma 1 del D. Lgs. n. 50/2016;

oppure

NEI CONFRONTI DEL SOTTOSCRITTO non è stata pronunciata alcuna sentenza di condanna passata in giudicato, o emesso decreto penale di condanna divenuto irrevocabile, ovvero sentenza di applicazione della pena su richiesta ai sensi dell'art. 444 del Codice di procedura penale per i reati di cui all'art. 80, comma 1 del D. Lgs. n. 50/2016 (vedi NB);

NEI CONFRONTI DEL SOTTOSCRITTO sono state pronunciate le seguenti sentenze di condanna passata in giudicato, o emessi i seguenti decreti penali di condanna divenuti irrevocabili, ovvero le seguenti sentenze di applicazione della pena su richiesta ai sensi dell'art. 444 del Codice di procedura penale, per i seguenti reati di cui all'art. 80, comma 1 del D. Lgs. n. 50/2016 (vedi NB):

---

---

---

---

NEI CONFRONTI DEI SOGGETTI SOTTOELENCATI (riportare i nominativi) sono state pronunciate le seguenti sentenze di condanna passata in giudicato, o emessi i seguenti decreti penali di condanna divenuti irrevocabili, ovvero le seguenti sentenze di applicazione della pena su richiesta ai sensi dell'art. 444 del Codice di procedura penale, per i seguenti reati di cui all'art. 80, comma 1 del D. Lgs. n. 50/2016 (vedi NB):

---

---

---

---

NEI CONFRONTI DEI SOGGETTI SOTTOELENCATI (riportare i nominativi) non è stata pronunciata alcuna sentenza di condanna passata in giudicato, o emesso decreto penale di condanna divenuto irrevocabile, ovvero sentenza di applicazione della pena su richiesta ai sensi dell'art. 444 del Codice di procedura penale di cui all'art. 80, comma 1 del D. Lgs. n. 50/2016 (vedi NB):

---

---

---

---



HA 11 M J  
Pg 52 di 76

*(NB in caso di dichiarazione di condanne occorre allegare documentazione utile a provare i risarcimenti o gli impegni al risarcimento nonché i concreti provvedimenti adottati ai sensi dell'art. 80, comma 7 e 10)*

- IN RELAZIONE ALL'ART. 80, COMMA 5, LETTERA L), DEL D.LGS. N. 50/2016

(barrare la casella)

che il sottoscritto e soggetti sopra elencati, pur essendo stati vittima dei reati previsti e puniti dagli articoli 317 e 629 del codice penale aggravati ai sensi dell'articolo 7 del decreto-legge 13 maggio 1991, n. 152, convertito, con modificazioni, dalla legge 12 luglio 1991, n. 203, ha/hanno denunciato tali fatti all'autorità giudiziaria;

che il sottoscritto e soggetti sopra elencati, pur essendo stati vittima dei reati previsti e puniti dagli articoli 317 e 629 del codice penale aggravati ai sensi dell'articolo 7 del decreto-legge 13 maggio 1991, n. 152, convertito, con modificazioni, dalla legge 12 luglio 1991, n. 203, non ha/hanno denunciato tali fatti all'autorità giudiziaria, in quanto ricorrono i casi previsti dall'articolo 4, primo comma, della legge 24 novembre 1981, n. 689;

che il sottoscritto e soggetti sopra elencati non è/sono stato/i vittima/e dei reati previsti e puniti dagli articoli 317 e 629 del codice penale aggravati ai sensi dell'articolo 7 del decreto-legge 13 maggio 1991, n. 152, convertito, con modificazioni, dalla legge 12 luglio 1991, n. 203;

### DICHIARA INOLTRE

di essere informato, ai sensi e per gli effetti di cui all'articolo 13 del D. Lgs. n. 196/2003, che i dati personali raccolti saranno trattati esclusivamente nell'ambito del procedimento di gara ed in caso di aggiudicazione per la stipula e gestione del contratto e di prestare, con la sottoscrizione della presente, il consenso al trattamento dei propri dati.

Luogo e data \_\_\_\_\_

Timbro e firma del dichiarante



*Alla presente dichiarazione deve essere allegata copia fotostatica di un documento di identità in corso di validità del soggetto firmatario*



## DICHIARAZIONE POSSESSO DEI REQUISITI SPECIALI DI PARTECIPAZIONE

**Oggetto: Procedura di gara in unione d'acquisto dell'Area Aggregata "1" nell'interesse della ASL di Rieti, capofila, della ASL Roma 4, della ASL Roma 5 e della ASL di Viterbo, da esperire nella forma della procedura aperta ai sensi dell' art. 60 D.Lgs 18 aprile 2016 n.50 per l'affidamento della fornitura biennale di dispositivi medici rientranti nella CND Categoria "P".**

Il/la sottoscritto/a.....  
 nato/a.....(Prov.....),  
 il ...../...../19.....,  
 C.F.....residente a  
 ..... (Prov.....) CAP .....  
 Via/Piazza ..... n.....,  
 nella sua qualità di titolare/legale rappresentante/procuratore legale della  
 impresa/società.....  
 .....con sede legale  
 in.....  
 Via/P.zza ..... n.....,  
 C.F.....  
 E P.I. ....

Al fine della partecipazione alla gara in oggetto, ai sensi degli artt. 46 e 47, 75 e 76 del D.P.R. 28.12.2000, n. 445 e ss.mm.ii., consapevole 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. 50/2016 e alla normativa vigente in materia

**dichiaro**

che i fatti, stati e qualità riportati nei successivi paragrafi corrispondono a verità

- a. di aver conseguito, nel triennio 2014-2015-2016, un fatturato specifico non inferiore all'importo complessivo presunto del lotto e dei lotti per i quali partecipa al netto dell'IVA ;
- b. elenco forniture nel settore oggetto di gara, prestate presso pubbliche amministrazioni, con indicazione delle date, importi e destinatari, relativamente al triennio 2014 – 2015 – 2016.



---

---

---

Luogo e data \_\_\_\_\_

Timbro e firma del dichiarante

---

**N.B. Alla presente dichiarazione deve essere allegata copia fotostatica di un documento di identità in corso di validità del Soggetto firmatario**

**N.B. Ogni pagina del presente modulo dovrà essere corredato di timbro della società e sigla del legale rappresentante/procuratore. Qualora la documentazione venga sottoscritta dal "procuratore/i" della società dovrà essere allegata copia della relativa procura notarile (GENERALEOSPECIALE) o altro documento da cui evincere i poteri di rappresentanza.**



## DICHIARAZIONE DI SUBAPPALTO

Oggetto: Procedura di gara in unione d'acquisto dell'Area Aggregata "1" nell'interesse della ASL di Rieti, capofila, della ASL Roma 4, della ASL Roma 5 e della ASL di Viterbo, da esperire nella forma della procedura aperta ai sensi dell' art. 60 D.Lgs 18 aprile 2016 n.50 per l'affidamento della fornitura biennale di dispositivi medici rientranti nella **CND Categoria "P"**.

Il sottoscritto \_\_\_\_\_  
 codice fiscale \_\_\_\_\_  
 residente in \_\_\_\_\_  
 Comune \_\_\_\_\_ C.A.P. \_\_\_\_\_  
 nato a \_\_\_\_\_ il \_\_\_\_\_, in qualità di (carica  
 sociale) \_\_\_\_\_  
 del concorrente \_\_\_\_\_  
 con sede legale in \_\_\_\_\_  
 Comune \_\_\_\_\_ C.A.P. \_\_\_\_\_  
 Codice Fiscale \_\_\_\_\_ Partita IVA \_\_\_\_\_  
 Indirizzo presso il quale inviare le comunicazioni \_\_\_\_\_  
 Tel n. \_\_\_\_\_ Telefax n. \_\_\_\_\_  
 PEC \_\_\_\_\_

### DICHIARA

la società o impresa o associazione professionale che rappresento intende subappaltare la seguente parte della fornitura/servizio/lavori (non indicare gli importi):

\_\_\_\_\_

\_\_\_\_\_

osservando la disciplina contenuta nell'art. 105 del D. Lgs.vo.50/16 e successive modifiche e integrazioni e a tale scopo indica la seguente terna di possibili soggetti, ai sensi del comma 6 del D. Lgs. n. 50/2016:

Ragione sociale	CF/P.IVA	Sede legale	N. iscrizione
-----------------	----------	-------------	---------------



## Allegato n.3 al Disciplinare di gara

			CCIAA (REA)

che la parte del servizio eventualmente da subappaltare o concedere a cottimo è la seguente:

---

---

---

---

Dichiaro altresì che la quota percentuale della parte da subappaltare è contenuta entro il limite massimo del 30% dell'importo contrattuale.

\_\_\_\_\_, li \_\_\_\_\_  
(luogo, data)

FIRMA DEL DICHIARANTE

\_\_\_\_\_  
(timbro e firma leggibile)

*N.B. Alla presente dichiarazione deve essere allegata copia fotostatica di un documento di identità in corso di validità del soggetto firmatario. Qualora la documentazione venga sottoscritta dal "procuratore/i" della società ed dovrà essere allegata copia della relativa procura notarile (generale o speciale) o altro documento da cui evincere i poteri di rappresentanza.*

SCHEMA  
OFFERTA CUMULATIVO

nu. 1111  
Pg 58 di 76

LOTTO SETTORE	DESCRIZIONE	DIMENSIONE	BASE D'ASTA TRIENNALE	OFFERTA IN CIFRE	OFFERTA IN LETTERE
1 ginecol	Kit per incontinenza urinaria da sforzo composto da bendierella in polipropilene monofilamento con passaggio transotturatorio out-in con aghi elicoidali monouso ed eventuale guida CND		€ 126.000,00		
2 ginecol	Kit per incontinenza urinaria da sforzo composto da bendierella in polipropilene monofilamento con passaggio transotturatorio in-out con aghi elicoidali monouso ed eventuale guida CND		€ 199.500,00		
3 ginecol	Minisling per incontinenza urinaria da sforzo, in polipropilene monofilamento single-incision con o senza ancorette fissanti che non scorrono, con o senza ago monouso CND		€ 105.000,00		
4 ginecol	Kit per incontinenza urinaria da sforzo femminile composta sostanze volumizzanti (silicone, collagene, gel) iniettabile sotto controllo visivo. Sterile, monouso. Somministrazione di Bulking Agent CND		€ 420.000,00		
5 ginecol	Sistema per Colposcopia Laparoscopica/Laparotomica, costituito da rete in polipropilene e sistema di fissaggio sul promontorio del sacro tramite applicatore laparoscopico di diametro 5mm e ancorette monouso CND		€ 198.000,00		
6 ginecol	Matrice in derma Bovino ad alta flessibilità di varie dimensioni CND		€ 148.500,00		
7 ginecol	Dispositivo per la riparazione dei difetti anteriori e centrali del pavimento pelvico femminile attraverso procedura a singola incisione, costituito da una rete in polipropilene monofilamento con aggancio al legamento sacrospinoso, e sistema monouso di supporto all'aggancio CND		€ 202.500,00		
8 ginecol	Dispositivo per la riparazione dei difetti posteriori e centrali del pavimento pelvico femminile attraverso procedura a singola incisione, costituito da una rete in polipropilene monofilamento con aggancio al legamento sacrospinoso, e sistema monouso di supporto all'aggancio CND		€ 210.000,00		
9 ginecol	Dispositivo impiantabile presagomato a T in polipropilene titanizzato per la sospensione laparoscopica tricompartimentale nella correzione del prolasso della pelvi con invazione dell'utero (Tecnica POPS) CND		€ 72.000,00		
10 ginecol	Dispositivo impiantabile presagomato a T in polipropilene titanizzato per la sospensione laparoscopica tricompartimentale nella correzione del prolasso di cupola per pregressa isterectomia (Tecnica POPS) CND		€ 84.000,00		
11 ginecol	Dispositivo per suture di ancoraggio al legamento sacrospinoso con diametro del corpo < di 3 mm. Suture dedicate		€ 54.000,00		



SCHEMA  
OFFERTA CUMULATIVO

12	urolog	PROTESI PENIENA idraulica tricomponente costituita da tre componenti : due cilindri e una pompa (preferibilmente precomessi) più serbatoio con opzioni per accesso chirurgico peno scrotale e infrapubico, in polimeri sintetici, eventualmente dotata di opzioni per ridurre il rischio di infezioni, in varie misure, disponibilità di modelli da utilizzare in casi di particolari difficoltà. Rivestimento di antibiotico. Estensibilità in lunghezza e larghezza. disponibilità di cilindri con calibri ridotti. CND P0802	€	312.000,00		
13	urolog	PROTESI DEL TESTICOLO in elastomero di silicone rinforzante, con la base per il fissaggio delloscroto in miscela di elastomero, in confezione sterile nelle misure extra small/small, media, grande, extra grande CND P0802	€	40.500,00		
14	urolog	SFINITORE URINARIO artificiale per incontinenza urinaria maschile e femminile costituito da un sistema idraulico in silicone composto da cuffie di differenti misure, pompa di controllo, palloni regolatori di pressione, tubi e kit accessori per il montaggio. Il dispositivo deve essere rivestito di antibiotico. CND P0801	€	510.000,00		
15	urolog	SLING maschile per incontinenza urinaria, monouso, con due aghi transcutanei compresi nel kit, bendierella in polipropilene monofilamento, dotata di sistema di fissaggio e tensionamento. CND P0801	€	117.600,00		

Pf 59 di 76

SCHEMA  
OFFERTA CUMULATIVO

HU 1 al 3  
Pg 60 di 74

16	vasc	<p><b>Endoprotesi addominale quadrimodularelowprofile</b> Sistema di esclusione di aneurisma aortico addominale comprensivo di 2 corpi aortici bilaterali a mezzaluna e 2 estensioni iliache. Protesi in polisterile ultrasottile ad alta densità connessa a stent in nitinolo a disegno intrecciato per alta flessibilità. Aggancio soprarenale con free flow munito di uncini per fissaggio attivo. Sistema premontato su un introduttore miniminvasivo da 14Fr esterni. I due moduli aortici a forma di D sono posizionati affiancati a formare una sezione circolare con diametri da 24 a 30mm. Possibilità di posizionamento indipendente dei due moduli sulle due renali con disallineamento massimo di 10 mm. Inserimento branca iliaca all'interno del rispettivo corpo principale con apertura inversa dal basso verso l'alto per una miglior precisione distale sull'ipogastrica. Diametri da 13mm a 21mm. CND: P0704010101</p>	€ 210.000,00		
17	vasc	<p><b>Endoprotesi addominale per colletti corti e angolati</b> Endoprotesi addominale bimodulare con aggancio infrarenale a bocca di pesce con struttura metallica costituita da stent circolari in nitinolo, copertura in dacron e markers in tantalio, progettata per il trattamento di aneurismi con colletti corti ed angolati fino a 90°. Diametri corpo principale da 24 a 38mm e lunghezze da 81 a 126. Estensioni iliache diametri da 10 a 20mm, lunghezze da 96 a 146mm. Disponibilità di corpo protesico per conversione aorto-uniliaco, cuffie prossimali e distali. Sistema di rilascio a vite micrometrica e cattura prossimale mediante doppio wire di sicurezza. CND: P0704010102</p>	€ 252.000,00		
18	vasc	<p><b>Endoprotesi addominale trimodulare in nitinolo</b> Endoprotesi addominale trimodulare con aggancio soprarenale con struttura metallica in nitinolo e copertura in dacron. Tipo di fissaggio attivo con doppia serie di uncini sia a livello soprarenale sia a livello sottorenale. Branche iliache telescopiche con sistema di aggancio attivo tramite barbs. Delivery system con capturetip e rilascio a vite per posizionamento micrometrico con introduttore integrato e possibilità di permanenza in sede dello stesso per posizionamento branche iliache. Diametri prossimali da 20 a 36 mm, lunghezza del corpo principale 80, 100 e 120 mm. Diametri branche iliache da 9 a 24 mm, lunghezze da 80 a 160 mm. Possibilità di richiedere moduli customizzati ad hoc per paziente con branch o fenestrature per vasi viscerali e renali. CND: P07040199</p>	€ 1.053.000,00		
19	vasc	<p><b>Endoprotesi toracica in nitinolo con barra di supporto per arco aortico</b> Endoprotesi per il trattamento delle patologie dell'aorta toracica e dell'arco aortico con struttura metallica in nitinolo e copertura in dacron, con supporto longitudinale composto da barra in nitinolo asimmetrica. Delivery system a doppio catetere coassiale con cattura prossimale del tip. Disponibile sia nella versione dritta che rastremata, con o senza stent scoperto prossimale. Lunghezze comprese tra 100 mm e 250 mm, diametri compresi tra 22 mm e 46 mm. Possibilità di richiedere moduli customizzati con fenestrature o scallop prossimali e distali ad hoc per particolari anatomie. CND: P07040199</p>	€ 162.000,00		
20	vasc	<p><b>Stentautoespandibilefemoroploplitto</b> Stent periferico autoespandibile in nitinolocon geometria dello stent a curvatura tridimensionale centralizzata per PTA degli arti inferiori altamente resistente alla rottura e agli schiacciamenti dovuti a torsioni, allungamenti e flessioni delle arterie degli arti inferiori. Diametri da 5 a 7 mm; Lunghezze da 60 a 125 mm. Sistema di rilascio pull-back lungo 113cm CND: P0704020201</p>	€ 115.200,00		

SCHEMA  
OFFERTA CUMULATIVO

nu 1 a 5  
Pg 61 di 76

21	vasc	<p><b>Stentautoespandibilecelle chiuse</b> Stent periferico autoespandibile a celle chiuse in lega di nitinol in configurazione over the wire, compatibile con guida 0.018 e 0.014, dotato di sistema 6 F a rilascio micrometrico in lunghezze 80 e 120 cm. Lo stent non presenta markers radiopachi. Disponibile in diametri che vanno da 4,5a 6,5 in lunghezze da 20mm a 150mm. CND: P070402</p>	€ 16.800,00	
22	vasc	<p><b>Endoprotesi in cromo cobalto e ePTFE</b> Endoprotesi in cromo cobalto ricoperto in ePTFE premontato su pallone OTW o monorail utilizzabile per il trattamento di graft venosi, aneurismi, fistole, dissezioni o rotture dei vasi del distretto periferico. Maglie dello stent ad anelli corrugati con elevata forza radiale. Diametri compresi tra 2,5 mm e 10 mm. Lunghezze comprese tra 8 mm 58 mm. Disponibilità doppio shaft 75 e 120 cm. Compatibilità con introduttore max 7F. CND: P0704020299</p>	€ 900.000,00	
23	vasc	<p><b>stent metallico autoespandibile riposizionabile</b> Stent metallico autoespandibile riposizionabile costituito da monofilamenti in lega metallica intrecciati in una configurazione tubolare a maglia, montato su sistema di rilascio coassiale a basso profilo; OTW su filo guida .035" e monorail su filo guida 0.014". Misure: diametro esterno da 5 a 24 mm, lunghezza stent da 30 a 90 mm. Lunghezza utile catetere da 80 a 135 cm CND: P501010701</p>	€ 346.500,00	
24	vasc	<p><b>endoprotesi aortiche addominali modulari sottorenali</b> Endoprotesi aortiche addominali modulari, con fissaggio sottorenale, con stent in nitinolo e protesi in PTFE a bassa porosità multistrato, con ancorette per prevenzione della migrazione distale della protesi, a conformazione aorto-bis-iliaca bi-modulare, flessibile a basso frenchaggio, per anatomie complesse e tortuose, con disponibilità di segmenti aggiuntivi di estensione sia aortici che iliaci ed introduttori dedicati per il posizionamento dell'endoprotesi dotati di valvola anti sanguinamento. Possibilità di uso in congiunzione con segmenti iliaci biforcati per il trattamento di aneurismi aorto-iliaci che interessino l'origine dell'ipogastrica. Sistema di rilascio onestep o tri step per ritiro di filo di contenzione CND: P501010701</p>	€ 810.000,00	
25	vasc	<p><b>endoprotesi aortiche toraciche meccanismo di rilascio one-step</b> Endoprotesi aortiche toraciche tubulari e coniche, modulari, con stent in nitinolo e protesi in ePTFE, senza stent scoperti ma dotata di apici per il fissaggio alla parete aortica, con meccanismo di rilascio in one-step dalla porzione mediana della protesi verso le estremità. Cateteri a basso profilo ed elevata flessibilità per il passaggio in anatomie tortuose, introduttori dedicati per il posizionamento dell'endoprotesi dotati di valvola anti sanguinamento, palloni trilobati dedicati per la dilatazione dell'endoprotesi senza interrompere il flusso ematico; disegno senza guaina per rilascio con basse forze di attrito CND: P501010701</p>	€ 540.000,00	
26	vasc	<p><b>endoprotesi aortiche toraciche e toraco-addominali con stent in acciaio/nitinol</b> Endoprotesi aortiche toraciche tubulari e coniche, modulari, con stent in acciaio e/o nitinol, protesi in poliestere, con e senza stent scoperti, con meccanismo di rilascio indipendente dall'espansione del corpo protesico, per il corretto posizionamento e rilascio anche in condizioni anatomiche difficili. Possibilità di richiedere moduli speciali fenestrati/ramificati off the shelf o custom made per il trattamento delle patologie dell'aorta toraco-addominale. Disponibilità di segmenti aggiuntivi da utilizzare in caso di complicanze intraoperatorie. Introduttori dedicati per il posizionamento dell'endoprotesi dotati di armatura metallica anti piegamento e valvola emostatica ad elevata tenuta. Fissaggio attivo delle estremità prossimali dei segmenti modulari prossimali mediante barbs e delle estremità distali dei segmenti distali con stent scoperti e barbs. Confezione singola, sterile, monouso. CND P501010701</p>	€ 180.000,00	

SCHEMA  
OFFERTA CUMULATIVO

ku 1 cu >  
Pg 62 di 76

27	vasc	<p><b>Endoprotesibimodulare in dacron</b> Endoprotesi addominale bimodulare in Dacron e Nitinol, con stent scoperto per aggancio soprarenale con ancore di fissaggio non saldate per colletti sottorenali fino a 10mm e angoli sottorenali fino a 75°, compatibile con RMN e premontata sul sistema di rilascio meccanico a vite di precisione con sistema di sgancio rapido e sistema "capturetip"; senza barre di connessione. Configurazioni biforcate, aortomoniliache e rette. Lunghezza coperta nominale: da 45 a 170 mm. Diametri prossimali: da 23 a 36 mm. Diametri distali: da 10 a 28 mm. Profilo: da 14 a 20 Fr. (Profilo esterno) - biforcata 18 Fr./20 Fr., controlaterale 14 Fr./16 Fr. CND: P07040101</p>	€ 972.000,00		
28	vasc	<p><b>endoprotesi toracica in dacron</b> Endoprotesi toracica in Dacron LPS e Nitinol, con o senza stent scoperto prossimale, con o senza stent scoperto distale, retta e conica, senza barra di connessione, con stent in configurazione piccolo-vale e premontata sul sistema di rilascio meccanico a vite di precisione con sistema di sgancio rapido e sistema "capturetip". Lunghezza coperta nominale: 100, 150, 200 mm. Diametri: da 22 a 46 mm. Profilo: da 22 a 25 Fr. (Profilo esterno) (dprofilo) CND: P07040101</p>	€ 540.000,00		
29	vasc	<p><b>Endoprotesi periferica multistrato per aorta toraco-addominale</b> Endoprotesi periferica multistrato a maglia intrecciata in lega di cobalto per il trattamento degli aneurismi dell'aorta toraco-addominale. Diametri fino a 40 mm almeno e lunghezze da 8 cm a 15 cm circa. Confezione singola, sterile, monouso. CND: P501010701</p>	€ 288.000,00		
30	vasc	<p><b>Endoprotesiautoespandibile in ePTFE</b> Endoprotesi tubulari a rilascio di eparina per il trattamento di aneurismi e malattie occlusive di arterie periferiche, in nitinolo ePTFE, lunghezze e diametri variabili. Protesi compressa in guaina di ePTFE con rilascio mediante ritiro di filo di contenzione in singolo tempo, protesi costituita da una struttura in nitinol con interconnessioni in ePTFE con sistema di rilascio triassiale. Diametri da 5 a 13 mm. Diametri che vanno da 5mm a 13mm, e lunghezze da 2,5cm a 15cm. Confezione singola, sterile, monouso. CND: P501010701</p>	€ 126.000,00	Lunghezze da 25 mm a 50 mm	
			€ 157.500,00	Lunghezza 100 mm	
			€ 300.000,00	Lunghezza 150 mm	
31	vasc	<p><b>stent carotideo a celle aperte rivestito in PET</b> Stent carotideo in nitinol a celle aperte rivestito da una micromesh in PET per la riduzione di rischio embolico post-procedurale. Diametri da 6mm a 10mm, lunghezze da 20mm a 60mm Confezione singola, sterile, monouso. CND: P501010601</p>	€ 168.000,00		
32	vasc	<p><b>Stentautoespandibile per il distretto iliaco-femorale</b> Stentautoespandibile in nitinolo a disegno bidirezionale per alta resistenza alla torsione ed alta flessione. Stent dotato di 4 markers prossimali e 4 markers distali in tantalio per corretto posizionamento in scopia. Sistema di rilascio in due tipologie: one-handed multizonale a supporto variabile, o Pin Pull. Diametro stent da 6mm a 11mm, lunghezze da 20mm a 200mm. Compatibilità con introduttore 6Fr, guida 0.035" e doppia lunghezza catetere di 80cm e 120cm. CND: P0704020201</p>	€ 144.000,00		
33	vasc	<p><b>Stent in lega di cromo-cobalto premontato su pallone</b> Stent espandibile su pallone in lega di cromo-cobalto in configurazione otwcon disegno stentadeviatissima flessibilità ed alta forza radiale, sistema di rilascio a palloncino ad alta resistenza alla torsione ed alla flessione con punta morbida atraumatica. Diametri da 5mm a 10mm in lunghezze 17 26 36 57mm compatibile con guida 0,018 e 0,035 con catetere lungo 80, 120, 135. Disponibile in versione ultra lowprofile 5F CND: P0704020201</p>	€ 84.000,00		

**SCHEMA  
OFFERTA CUMULATIVO**

nu 100  
pg 63 di 76

34	vasc	<p>Stent Carotideo Eparinato a celle Aperte Stent carotideo in Nitinol Eparinato con tecnologia CBAS a Celle aperte incorporato da maglia esterna di ePTFE a celle chiuse ( 500micron) per la stabilizzazione della placca. CND: P704020201</p>	€	120.000,00	
35	vasc	<p>Stent in nitinolo in ePTFE Stent vascolare auto espandibile, struttura in nitinol interconnesso nella struttura tubolare da ePTFE. Lume dello stent legato covalentemente in eparin, in modo stabile (legame terminale CBAS). Diametri 5/6/7/8 mm. Lunghezza 3/4/6/8/10 cm. Catetere da cm. 120 CND: P07040202</p>	€	84.000,00	
36	vasc	<p>Stent in lega di cromo-cobalto ad elevata flessibilità Stent espandibile su pallone in lega di cromo-cobalto con disegno della maglia a zig-zag ad anelli corrugati per una elevatissima flessibilità ed alta forza radiale. Diametri da 5mm a 10mm lunghezza 18-23-27/28-38-57/58. Pallone OTW con doppia lunghezza dello shaft. Compatibilità massimo 6F per tutte le misure. CND: P0704020299</p>	€	60.000,00	
37	vasc	<p>Plug vascolare Plug per occlusione vascolare costituito da filamenti in nitinol intrecciati con membrana di poliestere all'interno. Nitinol trattato elettronicamente per un minor rilascio di ioni nichel. Diametri da 6 a 22mm. . Sistema di sgancio a vite ed introduttore lungo dedicato CND: C0104020203</p>	€	108.000,00	
38	vasc	<p>Spirali a rilascio elettrolitico bobine (coil) in platino-tungsteno di forma e morbidezza differenti. Indicate per il trattamento degli aneurismi cerebrali intracranici, malformazioni artero-venose, e fistole artero-venose per via endovascolare. Disponibili in ampia gamma di diametri e lunghezze dotate di sistema di distacco elettrolitico controllato. Possono anche essere utilizzati per occlusioni di vasi sanguigni nel sistema neurovascolare per ostruire permanentemente il flusso sanguigno verso un aneurisma ma anche per embolizzazioni venose ed arteriose del sistema periferico. Disponibili in configurazioni : Standard, Soft, UltraSoft, Stretch-Resistant (SR), Tridimensionali, a 360°. Il primo loop ha la dimensione del 70% della misura nominale. Disponibili in gamma di misure minime da 4x1mm, dotate di Marker radiopaco prossimale di distacco di lunghezza non superiore a 4mm. Pusher wire da .012" con disegno tapered. Diametro del pusher distale da .002" Compatibilità con microcateteri con lume da .015" CND: C0104020203</p>	€	750.000,00	
39	vasc	<p>Endo-ancore per fissaggio endoprotesi Sistema endovascolare per il fissaggio meccanico delle endoprotesi ai colletti aortici ed iliaci, mediante micro ancore elicoidali che penetrino il tessuto protesico e la parete arteriosa. CND: P07040199</p>	€	375.000,00	
40	vasc	<p>Stent per fistola artero-venosa Stent di supporto esterno per impianti di fistola artero-venosa. Il graft vascolare in nitinol ultra flessibile serve da scaffolding esterno e da protezione della vena autologa assicurandone una miglior pervietà e mitigando la walltensionmentenedo la geometria della fistola. Disponibile per diametri da 3,7 a 5mm in geometrie radio e braccio cefalica. CND: P0704020299</p>	€	90.000,00	
41	vasc	<p>Protesi vascolari rette in DacronKnitted, con rivestimento in collagene bovino di tipo I, velour solo esterno, porosità tendente a zero, con trattamento antimicrobico a base di acetato d'argento/Triclosan Eparinizzate. CND: P07010201</p>	€	117.000,00	<p>Diametro: da 6 mm a 24 mm Lunghezza: 40</p>

**SCHEMA  
OFFERTA CUMULATIVO**

Mu. i m.  
Pg 66 di 76

42	vasc	Protesi vascolari biforcata in DacronKnitted, con rivestimento in collagene bovino di tipo I, velour solo esterno, porosità tendente a zero, con trattamento antimicrobico a base di acetato d'argento/Triclosan Eparinizate. CND: P07010201	€	78.000,00	Diametro: dal 12x6 mm al 24x12 mm Lunghezza: 50 cm
43	vasc	Protesi vascolari rette di piccolo calibro in DacronKnitted ultra-sottile, con rivestimento in collagene bovino di tipo I, velour solo esterno, porosità tendente a zero, con trattamento antimicrobico a base di acetato d'argento/Triclosan Eparinizate con e senza rinforzo CND: P07010201	€	30.600,00	Diametro: 6 - 7 - 8 - 10 mm Lunghezza: 70 cm
44	vasc	Protesi vascolari rette in DacronKnitted ultrasottile, con rivestimento in collagene bovino di tipo I, velour solo esterno, porosità tendente a zero, con trattamento Eparinato a lento rilascio con, e senza rinforzo CND: P07010201	€	21.600,00	Diametro: 6 - 7 - 8 mm Lunghezza: 70 cm Rinforzo da: 20/30 cm
45	vasc	Protesi vascolari biforcata in DacronKnitted, con rivestimento in collagene bovino di tipo I, velour solo esterno, porosità tendente a zero, con trattamento Eparinato a lento rilascio CND: P07010201	€	175.500,00	Diametro: dal 12x6 mm al 24x12 mm Lunghezza: 50 cm
46	vasc	Protesi vascolari a doppio strato, composto da strato interno in ePTFE e strato esterno in poliestere; con Eparina a lento rilascio CND: P70102	€	184.800,00	Diametro: 6 - 7 - 8 - 10 mm Lunghezza: 40 e 60 cm
47	vasc	Protesi vascolare in ePTFE estensibili almeno del 30% - legame covalente in eparina termino terminale con stabilità di almeno due anni - con singoli anelli di rinforzo removibili singolarmente e con anelli interconnessi CND: P70102	€	344.400,00	Diametro: 5 - 6 - 7 - 8 mm Lunghezza: 80/40 cm parete sottile
48	vasc	Protesi vascolare in ePTFE estensibili almeno del 30% - legame covalente in eparina termino terminale con stabilità di almeno due anni - con singoli anelli di rinforzo removibili singolarmente e con anelli interconnessi CND: P70102	€	222.000,00	Diametro: 6 - 7 - 8 mm Lunghezza: 50/40 cm
49	vasc	Protesi vascolare in ePTFE estensibili almeno del 30% - legame covalente in eparina termino terminale con stabilità di almeno due anni con pellicola di rinforzo esterna CND: P70102	€	126.000,00	Diametro: 6 - 7 - 8 mm Lunghezza: 40 cm
50	vasc	Protesi ibrida composta da Protesi in ePTFE con legame in eparina covalente termino terminale con stabilità di almeno due anni mm. 6 lunghezza cm. 50 e sezione in rinitolo rinforzato con stesso legame in eparina CND: P70102	€	180.000,00	Diametro: 6 - 7 - 8 - 9 mm Lunghezza: 5/10 cm (totale protesi cm.55 o cm.60)
51	vasc	Protesi in ePTFE triplo strato per AV. Parete esterna in PTFE, parete intermedia elastomero, parete interna in ePTFE con legame in eparina. Pungibile entro le 24 ore CND: P070102	€	108.000,00	
52	vasc	Patch in pericardio bovino, rettangolare e non trombogenico. Entrambi i lati impiantabili Pre-segomato. Spessore uniforme di 0,55mm (tolleranza +/-0,10mm). Indicatore di temperatura caldo/freddo sulla confezione esterna. CND: P070201	€	50.700,00	0,6x6 - 1x6 - 0,8x8 - 1x10 - 1,5x10 - 2x9 - 1x14 Pre-sagomato: 0,8x8 - 1,5x10 - 1x14 - 1x10

**SCHEMA  
OFFERTA CUMULATIVO**

53	vasc	Patch in DacronKnitted ultrasotile in collagene bovino di tipo I, velour soltanto esterno, porosità tendente a zero con trattamento Eparinato a lento rilascio CND: P070202	6x7,5 - 8x7,5 - 10x7,5 - 12x7,5 - 14x7,5	€ 93.600,00	
54	vasc	Patch in DacronKnitted ultrasotile antimicrobica in collagene bovino di tipo I, velour soltanto esterno, porosità tendente a zero con trattamento antimicrobico a base di acetato d'argento, possibilità di utilizzo con rinfamplicina CND: P070202	10x150 - 14x75 - 25x100	€ 25.350,00	

Mu 100  
Pg 65 di 76

**SCHEMA  
OFFERTA CUMULATIVO**

55	mamm	<p><b>PROTESI MAMMARIE ANATOMICA:</b> 3 diverse altezze e 4 profili compresa la extra-proiezione, due diverse coesività di gel, testurizzazione a sale con pori tra 300 e 800 micron, barriera a 360° con triplice strato, repere anteriori e posteriori per il posizionamento dell'impianto; corrispondenza con gli espansori mammari, patch integrato con l'involucro esterno. Disponibilità di misuratori di prova sterili e sterilizzabili per ogni misura e profilo da fornire gratuitamente.</p> <p>CND:</p>	€	58.500,00		
56	mamm	<p><b>PROTESI MAMMARIE DUAL GEL:</b> 3 diverse altezze e unica extra proiezione, parete posteriore concava, presenza di 2 diversi tipi di gel in una unica camera, polo superiore rastremato, testurizzazione a sale con pori tra 300 e 800 micron, barriera a 360° con triplice strato, repere anteriori e posteriori per il posizionamento dell'impianto, corrispondenza con gli espansori mammari, patch integrato con l'involucro esterno. Disponibilità di misuratori di prova sterili e sterilizzabili per ogni misura e profilo da fornire gratuitamente.</p> <p>CND:</p>	€	72.000,00		
57	mamm	<p><b>PROTESI MAMMARIE ROTONDE:</b> 4 profili, due differenti coesività di gel, testurizzazione a sale con pori tra 300 e 800 micron, barriera a 360° con triplice strato, patch integrato con l'involucro esterno. Disponibilità di misuratori di prova sterili e sterilizzabili per ogni misura e profilo da fornire gratuitamente.</p> <p>CND:</p>	€	34.800,00		
58	mamm	<p><b>ESPANSORI TISSUTALI MAMMARI:</b> forma anatomica, 3 altezze e 2 profili, valvola di gonfiaggio integrata a rilevamento magnetico con magnasite in titanio, corrispondenza con le protesi anatomiche, periodo di espansione dai 4 ai 6 mesi senza vincolo di espianto dopo 16 mesi, testurizzazione a sale con pori tra 300 e 800 micron.</p> <p>CND:</p>	€	29.250,00		
59	mamm	<p><b>PROTESI MAMMARIE TESTURIZZATE ROTONDE:</b> a volume fisso con almeno tre differenti profili riempite con gel di silicone disponibili in due diverse coesività. CARATTERISTICHE GENERALI: - Involucro esterno in elastomero di silicone in triplo strato con ulteriore strato microtesturizzato resistente e non permeabile al trasudo con la superficie testurizzata - testurizzazione dell'involucro esterno prodotta con metodiche sicure senza l'ausilio di materiali abrasivi, che possa garantire regolarità e finezza della microvilliosità - il gel di silicone contenuto all'interno della protesi, disponibile in due diverse coesività, deve avere caratteristiche atte a mantenere una forma naturale e a ridurre la trasudazione attraverso l'involucro esterno - disponibilità di almeno di tre profili Disponibilità di misuratori di prova sterili e sterilizzabili per ogni misura e profilo, da fornire gratuitamente.</p> <p>CND:</p>	€	25.800,00		

MU 11 m 3  
Pg 66 di 76



SCHEMA  
OFFERTA CUMULATIVO

Ma 1 m )  
Pg 67 de 76

60	mamm	<p><b>PROTESI MAMMARE TESTURIZZATE ANATOMICHE:</b> a volume fisso con almeno nove differenti modelli riempite con gel di silicone ad alta coesività.</p> <p><b>GENERALI:</b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- involucro esterno in elastomero di silicone in triplo strato con ulteriore strato microtesturizzato resistente e non permeabile al trasudo con la superficie testurizzata, punto di repera ad ore 6 per corretto posizionamento</li> <li>- testurizzazione dell'involucro esterno prodotta con metodiche sicure senza l'ausilio di materiali abrasivi, che possa garantire regolarità e finezza della microvillosità</li> <li>- Il gel di silicone contenuto all'interno della protesi deve avere caratteristiche di alta coesività, atte a mantenere una forma naturale e a ridurre la trasudazione del gel attraverso l'involucro esterno</li> <li>- disponibilità di almeno di nove modelli, di diverse forme e profili</li> <li>- Disponibilità di misuratori di prova sterili e sterilizzabili per ogni misura e profilo, da fornire gratuitamente.</li> </ul> <p><b>MISURE RICHIESTE:</b> da 100cc circa sino a 700cc circa, intervallo tra le misure tra i 25 ed i 50 cc circa</p> <p><b>CND:</b></p>	€ 131.250,00		
61	mamm	<p><b>ESPANSORI MAMMARE TEMPORANEI DI FORMA ANATOMICA:</b> riempibili con soluzione salina, testurizzati, con almeno tre modelli.</p> <p><b>GENERALI:</b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- testurizzazione differenziata anteriore e posteriore dell'involucro esterno prodotta con metodiche sicure senza l'ausilio di materiali abrasivi, che possano garantire regolarità e finezza della microvillosità</li> <li>- base posteriore rigida in modo da offrire un maggior controllo della direzione dell'espansione</li> <li>- valvole di riempimento anteriore integrata magnetica dotata di membrana auto sigillante e protezione antiperforazione posteriore</li> <li>- base perivalvolare autosigillante di adeguato spessore per dirigere l'espansione verso il polo inferiore</li> <li>- linguetta posteriore rinforzata (in posizione a ore 6) per il corretto posizionamento intraoperatorio</li> <li>- dispositivo magnetico di reperimento della valvola presente in ogni confezione</li> <li>- Disponibilità di protesi mammaria definitiva corrispondente di volume e forma adeguati</li> </ul> <p><b>MISURE RICHIESTE:</b> da 250cc a 750 cc circa</p> <p><b>CND:</b></p>	€ 46.875,00		
62	mamm	<p><b>ESPANSORI/PROTESI MAMMARE DI FORMA ANATOMICA:</b> con sistema valvolare a distanza per la ricostruzione mammaria in un unico tempo</p> <p><b>GENERALI:</b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- Forma anatomica</li> <li>- testurizzazione dell'involucro esterno prodotta con metodiche sicure senza l'ausilio di materiali abrasivi, che possa garantire regolarità e finezza della microvillosità</li> <li>- Involucro esterno in elastomero di silicone in triplo strato resistente e non permeabile al trasudo con la superficie testurizzata</li> <li>- Protesi costituita da due camere, una esterna contenente gel di silicone pari a circa il 35% del volume complessivo dell'impianto ed una interna espandibile con soluzione salina</li> </ul> <p><b>CND:</b></p>	€ 7.200,00	da 150cc circa sino a circa 650 cc	

**SCHEMA  
OFFERTA CUMULATIVO**

Ha 1 an,  
Pg 68 di 76

63	mamm	<p><b>ESPANSORI TISSUTALI MOMENTANEI</b> <b>CARATTERISTICHE GENERALI:</b> Espansori tissutali in elastomero di silicone a superficie liscia, resistente e non permeabile con valvola di riempimento a distanza, radiopaca e fornita di base di protezione in acciaio per garantire l'impossibilità di perforare la stessa con l'ago. - Base dell'espansore in elastomero di silicone rinforzato in dacron Disponibilità di un connettore per collegare il tubo di riempimento dell'espansore in caso di accorciamento dello stesso Tubicino di riempimento inserito nella base dell'espansore con tripla ramificazione - Disponibilità di varie forme: rotondo, ellittico, rettangolare, a corno. CND:</p>	da 50cc circa sino a circa 700 cc	€ 6.750,00	
64	mamm	<p><b>PROTESI MAMMARIE FORMA ANATOMICA E ROTONDE:</b> con superficie testurizzata, testurizzazione completa della superficie posteriore, gel coesivo ad alta memoria per garantire la indeformabilità dell'impianto, riempimento al 98%, linea di reperi con un punto anteriore per un giusto orientamento e facile posizionamento, quattro punti di reperi posteriori, tre altezze e quattro proiezioni, misure varie, protesi di prova per ciascuna tipologia e misura CND:</p>		€ 27.000,00	
65	mamm	<p><b>ESPANSORE MAMMARIO DI FORMA ANATOMICA:</b> valvola magnetica in ceramica incorporata con cerca magneti esterno, superficie testurizzata, linea di reperi anteriore, patch in dacron nel polo inferiore e nel polo superiore per un corretto fissaggio, tre diverse altezze e varie misure CND:</p>		€ 9.000,00	
66	mamm	<p><b>PROTESI MAMMARIA ROTONDA, CONICA E ANATOMICA:</b> in poliuretano, gel coesivo altamente indeformabile e compatto, riempimento al 98%, poliuretano vulcanizzato sulla superficie della protesi, linea di reperi con un punto anteriore per un giusto orientamento e facile posizionamento, quattro punti di reperi posteriori due sul polo superiore, tre altezze e quattro proiezioni con le stesse misure della base, protesi di prova per ciascuna tipologia e misura. CND:</p>		€ 68.250,00	
67	mamm	<p><b>MESH IN COLLAGENE NON SINTETICO:</b> non crosslinkato per ricostruzione mammaria per il supporto ai lembi e la protezione dei dispositivi protesici in caso di insufficiente copertura, fenestrata per favorire il drenaggio dei fluidi disponibile nei formati 7cm x 17 cm rettangolare, 10 cm x 15 cm semi-ovale e 10 cm x 20 cm rettangolare. CND:</p>		€ 157.500,00	

11/11/11  
pg 69 di 76

**SCHEMA  
OFFERTA CUMULATIVO**

68	reti	CIRCOLARE Ø cm.4	€	87,00	
69	reti	CIRCOLARE Ø cm.5	€	2.145,00	
70	reti	CIRCOLARE Ø cm.9	€	6.132,00	
71	reti	CIRCOLARE Ø cm.12	€	14.820,00	
72	reti	CIRCOLARE Ø cm.15	€	13.398,00	
73	reti	RETTANGOLARE cm 14x10	€	33.810,00	
74	reti	RETTANGOLARE cm 15x10	€	19.665,00	
75	reti	RETTANGOLARE cm 20x15	€	99.390,00	
76	reti	RETTANGOLARE cm 25x20	€	110.400,00	
77	reti	RETTANGOLARE cm 30x20	€	70.380,00	
78	reti	CON FLAP BX cm 12x8 ~ 8x12 cm	€	56.925,00	
79	reti	CON FLAP SX cm 12x9 ~ 8x12 cm	€	64.350,00	
80	reti	RETTANGOLARE cm 15x9	€	7.290,00	
81	reti	QUADRATA cm 15x15	€	25.920,00	
82	reti	RETTANGOLARE cm 20x15	€	16.200,00	
83	reti	RETTANGOLARE cm 30x15	€	16.200,00	
84	reti	SAGOMATA CON PLUG cm 10x5 ~ 8x12 cm	€	9.600,00	
85	reti	SAGOMATA cm 11x6 ~ 8x12 cm	€	76.320,00	
86	reti	RETTANGOLARE cm 5x10	€	7.800,00	
87	reti	RETTANGOLARE cm 7x15	€	64.764,00	
88	reti	RETTANGOLARE cm 15x10 ~ 15x9 cm	€	113.040,00	
89	reti	RETTANGOLARE cm 20x15	€	13.680,00	
90	reti	QUADRATA cm 15x15	€	48.600,00	
91	reti	QUADRATA cm 20x20	€	22.080,00	
92	reti	QUADRATA cm 30x30	€	133.920,00	
93	reti	RETTANGOLARE cm 15x10	€	196.650,00	

RETE PER LAPAROCELE E ERNIA OPEN E LAPAROSCOPICO: RETE COMPOSITA RITAGLIABILE IN POLIESTERE MONOFILAMENTO E FILM DI COLLAGENE ANTIADERENZIALE ASSORBIBILE: CND P900204

RETE AUTOANCORANTE PER ERNIE E LAPAROCELE OPEN E LAPAROSCOPICO: RETE IN POLIESTERE CON GANCETTI AUTOANCORANTI RIASSORBIBILI PER ERNIA INGUINALE OPEN E LAPAROCELE OPEN EXTRAPERITONEALE: CND P900205

RETE PER ERNIA: RETE IN POLIPEPILENE PER ERNIA E LAPAROCELE OPEN: CND P900202

RETE PER ERNIA: RETE 3D COMPOSITA ERNIA INGUINALE DA TRE SEZIONI: SOPRAFASCIALE, CONNETTO, SOTTOFASCIALE: CND P P900204

SCHEMA  
OFFERTA CUMULATIVO

HM 1 cm )  
pg 70 di 76

94	reti	RETE PER LAPAROSCOPIE OPEN E LAPAROSCOPICO: RETE IN POLIPROPILENE IN MONOFILAMENTO ASSORBIBILE: CND P900202	RETTANGOLARE cm 10x15	€	75.600,00
95	reti		RETTANGOLARE cm 15x20	€	115.200,00
96	reti		RETTANGOLARE cm 18x28	€	48.360,00
97	reti		RETTANGOLARE cm 20x30	€	43.200,00
98	reti		RETTANGOLARE cm 15x20	€	11.340,00
99	reti		RETTANGOLARE cm 20x30	€	22.680,00
100	reti	RETE PER DIFETTI PARIETALI: RETE PER DIFETTI PARIETALI COMPLETAMENTE RIASSORBIBILE: CND P	RETTANGOLARE cm 30x35	€	39.690,00
101	reti		QUADRATA cm 15x15 ±20%	€	18.225,00
102	reti		QUADRATA cm 30x30 ±20%	€	72.900,00
103	reti		RETTANGOLARE cm 10x15	€	26.100,00
104	reti		RETTANGOLARE cm 15x19	€	37.215,00
105	reti	RETE PER LAPAROSCOPIE OPEN: RETE NON RIASSORBIBILE IN PTFE: CND P900203	RETTANGOLARE cm 18x25	€	78.300,00
106	reti		RETTANGOLARE cm 20x30	€	104.400,00
107	reti		RETTANGOLARE cm 25x35	€	91.368,00
108	reti		RETTANGOLARE cm 10x15	€	80.910,00
109	reti		RETTANGOLARE cm 15x19	€	161.265,00
110	reti	RETE PER ERNIE E LAPAROCCELLI E OPEN: RETE NON RIASSORBIBILE IN PTFE CON ANTIBIOTICO: CND P900203	RETTANGOLARE cm 18x25	€	164.430,00
111	reti		RETTANGOLARE cm 20x30	€	219.240,00
112	reti		RETTANGOLARE cm 25x35	€	494.910,00
113	reti		QUADRATA cm 8x8	€	2.790,00
114	reti		QUADRATA cm 12x12	€	5.016,00
115	reti		QUADRATA cm 20x20	€	31.320,00
116	reti	RETE PER ERNIE E LAPAROCCELLI LAPAROSCOPICI E OPEN: PROTESI COMPOSITA 3D SINTETICA RIASSORBIBILE CON STRUTTURA MACROPOROSA IN PTFE: CND P900204	RETTANGOLARE cm 10x15	€	13.050,00
117	reti		RETTANGOLARE cm 10x30	€	39.150,00
118	reti		RETTANGOLARE cm 15x20	€	23.490,00
119	reti		RETTANGOLARE cm 20x25	€	17.400,00
120	reti		RETTANGOLARE cm 20x30	€	73.080,00
121	reti		PER ERNIA IATALE CM 6X7	€	3.750,00
122	reti		RETTANGOLARE cm 10x15	€	15.525,00
123	reti	RETE PER ERNIE E LAPAROCCELLI LAPAROSCOPICI E OPEN: PROTESI COMPOSITA TRASPARENTE NON RIASSORBIBILE: CND P900204	RETTANGOLARE cm 15x20	€	51.750,00
124	reti		RETTANGOLARE cm 18x25	€	93.150,00
125	reti		RETTANGOLARE cm 20x30	€	62.100,00
126	reti		RETTANGOLARE cm 25x35	€	60.390,00
127	reti	RETE PER ERNIA MONOUSO IN KIT: RETE PER ERNIA MONOUSO IN KIT PRESAGOMATA IN POLIPROPILENE PER IL TRATTAMENTO DELLE ERNIE INGUINALI: CND P900202	RETTANGOLARE cm 10x15	€	25.200,00

SCHEMA  
OFFERTA CUMULATIVO

Pg 71 di 76

128	reti	RETE PER ERNIA OMBELICALE: RETE PER ERNIA OMBELICALE IN POLIESTERE MONOFILAMENTO E FILM DI COLLAGENE ANTIADERENZIALE ASSORBIBILE: CND P900205	CIRCOLARE Ø cm 4,6	€	1.500,00
129	reti		CIRCOLARE Ø cm 6,6	€	7.626,00
130	reti		CIRCOLARE Ø cm 8,6	€	6.720,00
131	reti	RETE PER ERNIA OMBELICALE: RETE PER ERNIA OMBELICALE IN POLIPROPILENE E ANTIADERENZIALE: CND P900202	CIRCOLARE Ø cm 4	€	450,00
	reti		CIRCOLARE Ø cm 5	€	1.173,00
132	reti	PLUG IN MATERIALE NON RIASSORBIBILE:	CIRCOLARE Ø cm 8	€	1.920,00
133	reti	PLUG IN MATERIALE BIO RIASSORBIBILE:		€	11.550,00
134	reti		RETTANGOLARE cm 10x15	€	22.275,00
135	reti	IMPIANTO BIOLOGICO PER LAPAROSCOPIE OPEN E LAPAROSCOPICO: IMPIANTO BIOLOGICO	RETTANGOLARE cm 15x20	€	41.580,00
136	reti	DERMA PORCINO PER LA RIPARAZIONE DI LAPAROCELI: CND P 900299	RETTANGOLARE cm 18x28	€	19.956,00
137	reti		RETTANGOLARE cm 20x30	€	77.220,00
138	reti		RETTANGOLARE cm 20x30	€	19.800,00
139	reti		QUADRATA cm 8x8	€	2.232,00
140	reti		QUADRATA cm 20x20	€	13.920,00
141	reti		RETTANGOLARE cm 2x10	€	3.654,00
142	reti		RETTANGOLARE cm 9x15	€	36.456,00
143	reti	RETE PER LAPAROSCOPIE LAPAROSCOPIE E OPEN E PAVIMENTO PELVICO: PROTESI SINTETICA	RETTANGOLARE cm 15x20	€	78.300,00
144	reti	BIOASSORBIBILE A 180 GG CON POSIZIONAMENTO INTRAPERITONALE ANCHE IN CAMPI CONTAMINATI: CND P	RETTANGOLARE cm 10x30	€	23.490,00
145	reti		RETTANGOLARE cm 20x25	€	130.500,00
146	reti		RETTANGOLARE cm 20x30	€	62.640,00
147	reti		RETTANGOLARE cm 25x35	€	38.070,00
148	reti		RETTANGOLARE cm 30x35	€	45.675,00
149	reti		QUADRATA cm 20x20	€	5.520,00
150	reti	PROTESI PER IL TRATTAMENTO DELL'INCONTINENZA E PER LA RICOSTRUZIONE DEL	RETTANGOLARE cm 15x10	€	2.070,00
	reti	PAVIMENTO PELVICO: PROTESI IN MATERIALE NON RIASSORBIBILE: CND P	RETTANGOLARE cm 21x3	€	870,00
152	reti		RETTANGOLARE cm 20x4	€	1.104,00
153	reti	RETE RICOSTRUZIONE MAMMARIA: RETE IN COLAGENE BOVINO	RETTANGOLARE cm 8x16	€	11.130,00
	reti	FENESTRATA PER LA RICOSTRUZIONE MAMMARIA: CND P 900299	RETTANGOLARE cm 10x15	€	13.050,00
154	reti	RETE RICOSTRUZIONE MAMMARIA: RETE IN MATERIALE INTERAMENTE BIOCOMPATIBILE PER	RETTANGOLARE cm 8x15	€	11.130,00
	reti	LA RICOSTRUZIONE MAMMARIA: CND P 900299	RETTANGOLARE cm 10x15	€	13.050,00
155	reti	PASTA BIOLOGICA PER FISTOLE: IMPIANTO BIOLOGICO PER LA RIPARAZIONE DI FISTOLE	SIRINGA 3 ml	€	63.000,00
	reti	PERIANALI: CND P 900299		€	
156	reti	RETE IN POLIPROPILENE TITANIZZATO A PLASMA DI PESO UGUALE O SUPERIORE A 35 GR/MP	RETTANGOLARE cm 10x15	€	49.500,00

SCHEMA  
OFFERTA CUMULATIVO

pg 72 di 76

	<p><b>KIT PROTESI FONATORIE CND: P0280</b> composta da:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- N. 1 protesi fonatoria Sportellino valvolare interno a escursione completamente protetta. Flap valvolare concavo e inclinato rispetto al flusso aereo. Soluzione di continuità tra flangia esofagea e flap valvolare interno. Corpo valvolare rigido in fluoroplastica candida-resistente. Diametro esterno della protesi di 22,5 French. Kit sterile monouso per primo impianto protesi composto da con trocar, filo guida e protettore esofageo in plastica. Protesi per sostituzione precaricate ad inserimento anterogrado con alette;</li> <li>- N. 3 valvola tracheostomica automatica: è costituita da un guscio esterno di color carne abasso profilo in maniera tale da essere indossata con la massima discrezione, comodità e la minor visibilità possibile. È dotata di una membrana valvolare (flap) a forma di semiluna che raccoglie in maniera ottimale il flusso fonatorio in uscita consentendo quindi alla valvola di chiudersi agevolmente innescando, in questo modo, il processo vocale. Presenta un meccanismo di regolazione ON/OFF e permette al paziente di respirare e parlare (ON) e/o solo di respirare (OFF). Presenta un'apertura ovale, sulla faccia superiore, e quindi può fungere, anche da valvola tracheostomica manuale a chiusura tramite digitazione. È fornita pre-assemblata pronta e va montata su filtro HME permettendo al paziente un graduale recupero polmonare oltre che vocale;</li> <li>- N. 10 protettore per la doccia: è costituito da polimeri plastici con delle scanalature apposite per garantire il corretto flusso dell'acqua e evitare la formazione di depositi e per facilitarne la rimozione dopo la doccia. Ha un design ergonomico per garantire il flusso centrifugo dell'acqua durante l'atto di farsi la doccia e rendendo in tal modo autonomo il paziente nelle sue attività quotidiane;</li> <li>- N. 50 spazzolini e irrigatori per la pulizia della protesi: Costituiti da polimeri plastici e acciaio inossidabile. Gli spazzolini presentano delle alette di sicurezza per prevenire l'aspirazione accidentale, possono essere piegati per adattarli anatomicamente alla posizione tracheoesofagea della protesi e possono essere impiegati per inserire un Plug (teppo) per chiudere d'emergenza della protesi;</li> <li>- N. 50 filtri stomali HME: costituiti a struttura a "basso profilo", di colore "cute" per massima discrezione e minor visibilità possibile. A bassa pressione di digitazione, alta capacità retentiva dell'umidità dell'aria in espirazione ed efficace cessione a quella in inspirazione. Faccia posteriore a reticolo parallelo;</li> <li>- N. 5 cannule tracheostomiche/bottoni stomali: con supporto esterno conico per alloggiamento filtristomali. Ancorabili al tracheostoma in maniera autostatica (bottoni stomali) Presenza di apposite alette laterali per fissare la cannula/bottoni a dispositivi di ancoraggio al collo paziente. Presenza nella gamma di cannule tracheostomiche con anello di silicone circonferenziale in grado di ancorare il dispositivo agli adesivi stomali. Disponibili 8 modelli: n. 2 lunghezze (8 e 18 mm) con n. 4 diametri (12, 14, 16, 18 per ogni lunghezza);</li> <li>- N. 50 Adesivi Stomali: Costituiti da polimeri biocompatibili (polietilene ed etil-buttil acrilato) con una superficie di ancoraggio con microperforazioni per traspirazione cute. Superficie di adesione adattabile anche a stomi profondi e meccanismo di applicazione a 3 pellicole rimovibili;</li> </ul>	<p>€ 135.200,00</p>	
157	OTI		
158	OTI	<p><b>PROTESI TOTALE PER LA CATENA OSSICULARE (TORP)</b> protesi totale da testa in HA porosa e gambo in PTFE/teflon accorciabile da 8,00 mm a 3,25 mm. CND P02010101</p>	<p>€ 31.008,00</p>
159	OTI	<p><b>PROTESI PARZIALE PER LA CATENA OSSICULARE (PORP)</b> protesi parziale da testa in HA porosa e gambo in PTFE/teflon accorciabile da 6,5 mm a 3,00 mm. CND P02010101</p>	<p>€ 32.448,00</p>
160	OTI	<p><b>PROTESI PER RICOSTRUZIONE DELLA STAFFA</b> protesi pistone per ricostruzione della staffa con gambo in titanio e nimitolo e gambo in PTFE/teflon - diametri vari (0,4 mm - 0,5 mm - 0,6 mm) lunghezza 5,75 mm accorciabile a 5,5 mm. CND P02010101</p>	<p>€ 18.000,00</p>
161	OTI	<p><b>PROTESI A PISTONE PER CHIRURGIA DELLA STAFFA</b> in platino e/o titanio, loop di aggancio piatto e larga, stelo di diametro maggiorato - varie misure (4,25 mm - 4,50 mm - 4,75 mm) diametro 0,5 mm CND P02010102</p>	<p>€ 42.000,00</p>

**SCHEMA  
OFFERTA CUMULATIVO**

162	OTI	<b>PROTESI PER DRENAGGIO TRANSTIMPATICO</b> tubo di ventilazione transtimpatico tipo shepard I.D. 1.1 mm in silicone tipo T tube I.D. 1.3 mm lunghezza 7.5 mm in silicone CND P02010201		€ 15.000,00	
163	OTI	<b>STENT DI BY-PASS SALIVARE DI MONTGOMERY</b> Protesi in silicone, superficie liscia non aderente, in versione radiopacata e in versione radiotrasparente, in confezione sterile, varie misure: CND P020399		€ 9.000,00	

MU 1000  
Pg 73 di 76

**SCHEMA  
OFFERTA CUMULATIVO**

164	gast	PROTESI ESOFAGEA IN NITINOL RICOPERTA MISURE VARIE L. 100,110, 170MM CND P0501		€ 72.000,00	
165	gast	PROTESI ESOFAGEA IN NITINOL NON RICOPERTA MISURE VARIE CND P0501		€ 30.000,00	
166	gast	PROTESI ESOFAGEA PER FISTOLE POST-SLEEVE GASTRECTOMY NEL PZ OBESO LUNG.>20 CM E DIAM.>20MM CND P0501		€ 66.000,00	
167	gast	PROTESI ENTERALE-COLICA IN NITINOL N/RICOPERTA LUNG. DA 8 A 11 CM DIAM. 24 MM CND P0503		€ 60.000,00	
168	gast	PROTESI ENTERALE-COLICA IN NITINOL N/RICOPERTA C/SIST. RILASCIO OTW/TTS LUNG. DA 6-9-12CM DIAM. 22MM CND P0503		€ 72.000,00	
169	gast	PROTESI BILIARE N/RICOPERTA AUTOCONFORMANTE LUNG. DA 5 A 10 CM DIAM. 10 MM CND P0502		€ 30.000,00	

Fm 11 m )  
Pg 76 di 76





## **CAPITOLATO SPECIALE**

**PROCEDURA DI GARA, DA ESPERIRE NELLA FORMA DELLA PROCEDURA APERTA IN UNIONE D'ACQUISTO DELL'AREA AGGREGATA 1 - CAPOFILA ASL RIETI PER L'AFFIDAMENTO DELLA FORNITURA DI DISPOSITIVI MEDICI RIENTRANTI NELLA CND CATEGORIA "P"**

Alleg. 2 di 3  
pag 2 di 42

## **ARTICOLO 1 - OGGETTO DELL'APPALTO**

Il presente documento disciplina le modalità di esecuzione della procedura aggregata nell'interesse della ASL di Rieti capofila, della ASL Roma 4, della ASL Roma 5, della ASL di Viterbo e dell'Azienda Ospedaliera-Universitaria S.Andrea di Roma, per la fornitura di dispositivi medici rientranti nella **CND Categoria "P"** suddivisa nei seguenti settori:

<b>PROTESI GINECOLOGICHE</b>	<b>Lotti dal n. 1 al n. 11</b>
<b>PROTESI UROLOGIA</b>	<b>Lotti dal n. 12 al n. 15</b>
<b>PROTESI CHIRURGIA VASCOLARE</b>	<b>Lotti dal n. 16 al n. 54</b>
<b>PROTESI MAMMARIE</b>	<b>Lotti dal n. 55 al n. 67</b>
<b>RETI CHIRURGICHE</b>	<b>Lotti dal n. 68 al n. 156</b>
<b>PROTESI OTORINO</b>	<b>Lotti dal n. 157 al n. 163</b>
<b>PROTESI GASTRICHE</b>	<b>Lotti dal n. 164 al n. 169</b>

I quantitativi da fornire, le tipologie dei prodotti da offrire e le relative caratteristiche tecniche, sono analiticamente descritti nei prospetti sinottici riportati nell'allegato 1 al presente CSA.

## **ARTICOLO 2 – CARATTERISTICHE TECNICO QUALITATIVE**

I prodotti oggetto della presente fornitura devono essere conformi alle norme vigenti in campo nazionale e comunitario per quanto concerne le autorizzazioni alla produzione, alla importazione, alla immissione in commercio e all'uso e dovranno rispondere ai requisiti previsti dalle disposizioni vigenti in materia all'atto dell'offerta nonché ad ogni altro eventuale provvedimento emanato durante la fornitura. In particolare i prodotti, quando previsto, devono essere conformi ai requisiti stabiliti dalla Direttiva 93/42/CEE sui "Dispositivi Medici", attuata con D. Lgs. 24 febbraio 1997 n.46 e alla Direttiva 47/2007 CE recepita con Decreto Legislativo n. 37 del 25 gennaio 2010.

Le caratteristiche dei prodotti offerti dovranno essere corrispondenti a tutti i requisiti richiesti nel disciplinare di gara, nel CSA e relativi allegati.

### **ARTICOLO 3 – CONFEZIONAMENTO ED ETICHETTATURA**

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

Sulla confezione deve essere almeno riportata:

- la descrizione del prodotto;
- la denominazione e indirizzo dell'Azienda produttrice;
- la data di scadenza;
- modalità di conservazione;
- la marcatura di conformità CE.

Al momento della consegna, il materiale deve avere almeno i 2/3 della validità indicata in etichetta.

L'etichettatura dei prodotti deve essere conforme a quanto previsto dal D.Lgs. 46/97 (attuazione della direttiva 93/42/CEE) per i dispositivi medici. Tutte le indicazioni sulle etichette e sulle confezioni devono essere in lingua italiana.

L'etichettatura deve essere posta, nel rispetto della normativa vigente, sul singolo prodotto, sull'involucro, se singolo, o sulla confezione commerciale.

L'etichetta deve riportare almeno le seguenti informazioni:

- nome o ragione sociale e indirizzo del fabbricante;
- le indicazioni strettamente necessarie per consentire all'utilizzatore di identificare il dispositivo e il contenuto della confezione;
- le condizioni specifiche di conservazione e/o eventuali istruzioni specifiche di utilizzazione;
- la data di scadenza;
- il marchio CE, in attuazione della normativa nazionale e comunitaria.

### **ARTICOLO 4 – DURATA DELLA FORNITURA**

Il contratto avrà la durata di 36 mesi, decorrenti dalla data che sarà indicata nell'atto di stipula.

Prima della scadenza del contratto l'Azienda USL si riserva la facoltà, qualora ne ravvisi l'opportunità, di chiedere all'aggiudicatario la prosecuzione del servizio per un eventuale ulteriore periodo fino ad massimo di un anno.

Sarà, inoltre, facoltà dell'Amministrazione al termine dell'appalto richiedere la proroga del rapporto contrattuale per ulteriori 6 mesi o per il tempo necessario all'aggiudicazione di un nuovo appalto da parte dell'ASL Rieti o dalla Centrale Acquisti della Regione Lazio o dalla Consip o da qualsiasi altro Soggetto Aggregatore indicato dalla Regione Lazio, alle condizioni tutte degli atti di gara ed al



0 - un >  
pag 5 di 42

rendimento, potrà proporre all'Azienda USL di Rieti la sostituzione dei prodotti a condizioni economiche pari o migliorative rispetto a quelle in atto. La Società sarà autorizzata, previa valutazione tecnica, con comunicazione scritta alla fornitura dei prodotti proposti. Qualora la sostituzione non sia autorizzata, resta l'obbligo in capo alla Società aggiudicataria di fornire i prodotti offerti originariamente in gara.

#### **ARTICOLO 8 - ULTERIORI OBBLIGHI ED ONERI A CARICO DELLA DITTA AGGIUDICATARIA**

Saranno a completo carico della Ditta aggiudicataria i seguenti ulteriori oneri:

- Assistenza e presenza di uno specialist ove richiesto
- formazione ed aggiornamento del personale
- la gestione delle emergenze
- in generale, ogni onere, anche se non espressamente richiamato, necessario a consegnare la fornitura "a perfetta regola d'arte" senza che l'A.S.L. abbia a sostenere alcuna altra spesa oltre all'offerta economica proposta in sede di gara.

#### **ARTICOLO 9 - PAGAMENTI**

Per ogni Azienda Sanitaria coinvolta, alla cadenza contrattuale stabilita il direttore di esecuzione del contratto previa verifica di conformità della esecuzione del servizio, della regolarità contributiva e previdenziale mediante DURC (documento unico regolarità contributiva) e degli altri eventuali riscontri legati al pagamento delle imposte provvede ad autorizzare la liquidazione delle competenze a favore dell'aggiudicatario.

L'aggiudicatario accetta di aderire alla disciplina uniforme delle modalità di fatturazione e di pagamento dei crediti vantati nei confronti delle Aziende Sanitarie Locali approvate con DCA n. U00308 del 3/07/2015 pubblicato sul BURL LAZIO n. 57 del 16/07/2015.

Al termine di ciascun mese solare, il Fornitore dovrà presentare alla ASL di riferimento fattura relativa alla fornitura secondo il meccanismo dello "SPLIT PAYMENT" (ARTICOLO 5 D.M. 23/01/2015).

Ciascuna fattura emessa dovrà contenere anche il riferimento al CIG (Codice Identificativo Gara) e dovrà essere intestata all'Amministrazione contraente, all'indirizzo a ciò deputato e nei termini previsti. La trasmissione della suddetta documentazione è da intendersi prevista a pena di irricevibilità delle fatture e dell'inesigibilità dei relativi crediti.





key c us  
pag 7 di 12

31/01/2014 (disponibile sul sito [www.asl.rieti.it](http://www.asl.rieti.it) alla sezione "Anticorruzione"), e si impegna ad osservare ed a fare osservare ai propri collaboratori, a qualsiasi titolo, gli obblighi di condotta in esso previsti.

Detto codice, verrà consegnato in copia all'Appaltatore contestualmente alla sottoscrizione del contratto. L'Appaltatore si impegna a portarlo a conoscenza dei propri collaboratori per le finalità sopra descritte.

La violazione degli obblighi di cui al D.P.R. n.62/2013 costituisce causa di risoluzione del contratto.

La ASL interessata, verificata l'eventuale violazione, contesta per iscritto il fatto all'aggiudicatario assegnando un termine non superiore a dieci giorni per la presentazione di eventuali controdeduzioni. Ove queste non fossero presentate o non risultassero accolte l'Azienda USL, fatto salvo il risarcimento dei danni subiti, procederà alla risoluzione del contratto."

## **ARTICOLO 12 - SUBAPPALTO**

Il subappalto è regolato dall'ARTICOLO 105 del D. Lgs. n. 50/2016, la cui disciplina si richiama per quanto non espressamente previsto dal presente capitolato, ed è, pertanto, consentito nei limiti e secondo le modalità di cui al suddetto ARTICOLO 105. La volontà di ricorrere al subappalto deve essere preventivamente segnalata dal concorrente in sede di offerta, osservando la disciplina contenuta al comma 6 del suindicato ARTICOLO 105 del D. Lgs.vo.50/16 e s.m.i che prevede l'indicazione della terna di possibili soggetti.

La mancata segnalazione non comporta l'automatica esclusione dalla gara, ma solo l'impossibilità di ottenere l'autorizzazione al subappalto.

Al di fuori delle ipotesi di cui all'ARTICOLO 105 del D.Lgs. 50/2016 il subappalto è vietato. In presenza di eventuale subappalto non autorizzato, l'Azienda si riserva la facoltà, ai sensi dell'ARTICOLO 1456 C.C., di risolvere di diritto il contratto d'appalto e di incamerare il deposito cauzionale definitivo, fatto salvo l'accertamento di danni ulteriori.

Nel caso di prestazioni subappaltate è fatto obbligo alla società affidataria di trasmettere, entro 20 giorni dalla data di ciascun pagamento effettuato nei confronti della società subappaltatrice, copia delle fatture quietanzate, con l'indicazione delle ritenute di garanzia effettuate. Qualora gli affidatari non trasmettano le fatture quietanzate del subappaltatore entro il predetto termine, la stazione appaltante sospende il successivo pagamento a favore degli affidatari.

orig. c. m. 3  
pag 8 di 42

### **ARTICOLO 13 - CONTROLLI QUALITATIVI/QUANTITATIVI**

La presa in consegna da parte dell'ASL dei beni forniti dalla Società aggiudicataria non comporta l'accettazione definitiva delle forniture stesse.

La merce non conforme e/o consegnata in eccesso potrà essere respinta senza alcuna formalità.

Agli effetti dei requisiti qualitativi della merce resta inteso che la firma per ricevuta, rilasciata al momento della consegna, non impegnerà al momento dell'accettazione l'Amministrazione dell'Azienda Sanitaria, che si riserva il diritto di verificare la corrispondenza qualitativa in sede di effettivo utilizzo della merce consegnata.

I prodotti che presenteranno difetti o discordanze verranno tenuti a disposizione del fornitore e restituiti, anche se tolti dal loro imballaggio originale.

In ogni momento, a cura dei Servizi dell'Azienda Sanitaria, potrà essere verificata la corrispondenza delle caratteristiche tecniche dei prodotti consegnati, con le specifiche tecniche dichiarate dalla Società.

Anche gli imballaggi che, a giudizio del personale dell'Azienda Sanitaria, presentassero difetti saranno rifiutati e il fornitore dovrà provvedere, nei termini indicati dalla richiesta, alla loro sostituzione.

L'Amministrazione contraente metterà a disposizione, per il ritiro, la merce in eccedenza e ne garantirà il deposito per complessivi 7 (sette) giorni lavorativi. Qualora il Fornitore non provveda al ritiro della merce in eccedenza, dopo 30 (trenta) giorni dalla medesima segnalazione l'Amministrazione contraente potrà procedere allo smaltimento dei prodotti a spese del Fornitore, dandone ulteriore preventiva comunicazione scritta a mezzo telefax.

Il fornitore dovrà, a suo rischio e spese, provvedere al ritiro dei prodotti in eccedenza e non accettati, concordando con l'ASL interessata le modalità del ritiro. Il fornitore non potrà pretendere alcun risarcimento o indennizzo per il deterioramento che la stessa potrebbe subire durante il deposito, oltre i 7 (sette) giorni lavorativi di deposito garantiti.

### **ARTICOLO 14 - INADEMPIMENTI E PENALITÀ**

Salvo più gravi e diverse azioni previste dalle norme di legge e/o dal presente capitolato speciale d'appalto e/o da regolamenti, l'Azienda USL, a prima tutela di ciascuna e/o di tutte le norme contenute nel presente C.S.A., qualora le stesse vengano, in tutto e/o in parte, disattese, si riserva di applicare, previa tempestiva contestazione per iscritto, le seguenti penalità:



...seg c un 3  
pag 3 di 42

1) in caso di ritardo nella consegna del materiale ordinato intendendosi per ritardo l'ipotesi in cui il fornitore non provveda alla consegna entro e non oltre 5 giorni dalla comunicazione sarà dovuta - per ogni giorno di ritardo - una penale pari ad € 200,00=. La penale sarà applicata anche nel caso di consegna parziale;

2) Nel caso di consegna di prodotti di qualità difforme da quella commissionata o ancora di imballi di cui venga contestata l'integrità con relativa richiesta di sostituzione, il Fornitore sarà tenuto alla sostituzione entro 2 (due) giorni dalla richiesta. Nel caso di ritardo nella consegna dei prodotti, sarà dovuta, per ogni giorno di ritardo, una penale pari ad euro 100,00.

Prima dell'applicazione delle suddette penali la AUSL contesterà per iscritto l'inadempimento chiedendo chiarimenti in ordine alle cause che l'hanno determinato e fissando un termine non inferiore a 10 giorni solari, entro il quale dovranno essere prodotte le controdeduzioni scritte.

L'applicazione delle penali avverrà mediante detrazione sulle somme dovute dal Committente per i relativi pagamenti e qualora detti crediti risultassero insufficienti, mediante rivalsa sulla garanzia fidejussoria.

. Le penali sopraindicate sono cumulabili fra loro e verranno addebitate in occasione del primo pagamento utile.

L'applicazione delle suddette penali non esclude qualsiasi altra azione, in qualsiasi altra forma e/o natura e/o in qualsiasi altra sede, che l'Azienda USL intenda eventualmente intraprendere.

Rimane in ogni caso riservato all'Azienda il diritto di pretendere il risarcimento del maggior danno subito.

## **ARTICOLO 15 – RISOLUZIONE DEL CONTRATTO**

In caso di inadempimento recidivo o di grave inadempienza che si ripercuota sulla regolarità del servizio, la ASL si riserva la facoltà di chiedere la risoluzione del contratto, ai sensi e per gli effetti dell'ARTICOLO 1456 C.C. (clausola risolutiva espressa).

Detta risoluzione avverrà previa comunicazione scritta all'appaltatore, tramite lettera raccomandata A.R.,

La risoluzione del contratto, secondo le modalità sopradescritte, potrà avvenire per i seguenti motivi, enunciati a titolo esemplificativo e non esaustivo:

1. grave e/o continuata violazione degli obblighi contrattuali e delle prescrizioni del presente capitolato non eliminati a seguito di diffida formale (max 3);

pag 2 di 3  
pag 10 di 42

2. nel caso di reiterato accertamento, dell'avvenuta consegna di prodotti difettati, viziati o comunque non rispondenti, per caratteristiche tecniche e materiali, alla documentazione tecnica e/o alla campionatura dei prodotti offerti in sede di gara
3. violazione norme sul subappalto
4. sospensione della fornitura (verranno valutati da parte dell'Azienda USL i casi di forza maggiore)
5. sopravvenuta incapacità giuridica dell'appaltatore
6. utilizzo di prodotti e materiali non in conformità alle vigenti normative
7. frode o negligenza nell'espletamento della fornitura
8. violazione della normativa in materia di tracciabilità dei pagamenti.
9. mancata reintegrazione del deposito cauzionale nonché delle polizze assicurative;
10. cessione del contratto, salvo il caso di cessione del ramo d'azienda o di fusione o scissione e fatta salva l'applicazione del secondo comma dell'ARTICOLO 2558 del cod. civ., cessazione dell'attività, concordato preventivo, fallimento, stato di moratoria e conseguenti atti di sequestro o di pignoramento a carico dell'aggiudicatario;

Con la risoluzione del contratto sorgerà in capo alla ASL il diritto di affidare a terzi i servizi in danno del soggetto inadempiente. L'affidamento avverrà mediante scorrimento della graduatoria o mediante indizione di una nuova procedura per procedura, stante l'esigenza di limitare le conseguenze dei ritardi connessi alla risoluzione del contratto. L'affidamento a terzi sarà notificato all'appaltatore inadempiente nelle forme prescritte, con indicazione dei nuovi termini di esecuzione dei servizi affidati e degli importi relativi. A questi saranno addebitate le spese sostenute in più dalla ASL rispetto a quelle previste dal contratto risolto. Esse saranno prelevate dal deposito cauzionale e, ove questo sia incapiente, da eventuali altri crediti. Nel caso di minore spesa, nulla competerà all'inadempiente.

L'esecuzione in danno non esimerà la società inadempiente da ogni responsabilità in cui la stessa possa incorrere a norma di legge per i fatti che hanno motivato la risoluzione. La risoluzione del contratto comporta l'incameramento del deposito cauzionale definitivo a titolo di penale e di indennizzo dovuti alla Stazione Appaltante, salvo il risarcimento di eventuali maggiori danni. Allo scopo questa Azienda potrà anche rivalersi su eventuali esposizioni creditorie della società nei propri confronti. I danni e le spese conseguenti a detta risoluzione saranno a carico della società fornitrice.

Meleg. < di 5  
pag 11 di 42

## **ARTICOLO 16 - OBBLIGO DI RISERVATEZZA E TUTELA DEI DATI**

Le notizie ed i dati relativi a ciascuna Azienda, comunque venuti a conoscenza della Società aggiudicataria o di chiunque collabori alle sue attività in relazione alla esecuzione del presente appalto, e le informazioni che transitano per le apparecchiature di elaborazione dei dati e posta elettronica, non dovranno, in alcun modo ed in qualsiasi forma, essere comunicate, divulgate o lasciate a disposizione di terzi e non potranno essere utilizzate, da parte della Società aggiudicataria o di chiunque collabori alle sue attività, per fini diversi da quelli previsti dal presente capitolato, salvo esplicita autorizzazione di ciascuna Azienda.

La società ed il suo personale in relazione a quanto oggetto di prestazione ed 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 da ciascuna Azienda a:

- garantire, adottando le opportune misure, la massima riservatezza sulle informazioni;
- non divulgare, anche successivamente alla scadenza del contratto, notizie relative all'attività svolta dall'ASL Rieti;
- non eseguire e non permettere che altri eseguano copia, estratti, note od elaborazioni di qualsiasi atto o documento;
- garantire il rispetto di quanto previsto dalle norme per la tutela dei dati personali di cui al D. Lgs. 196/03, con particolare riguardo alle norme sull'eventuale comunicazione a terzi dei dati detenuti nelle banche dati, ai sensi di quanto previsto dall'ARTICOLO 20 della Legge medesima;
- attuare nell'ambito della propria struttura, sotto la propria responsabilità, ai sensi del D. Lgs. n. 196/03, tutte quelle 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 alla finalità del servizio, dei dati e della comunicazione.

## **ARTICOLO 17 - TUTELA DELLA PRIVACY**

La documentazione presentata, per la partecipazione alla procedura di gara e per l'espletamento dell'appalto, sarà utilizzata esclusivamente per la gestione del presente appalto e trattata da organi e uffici interni preposti alla gestione e controllo degli atti ed in tutti gli altri casi previsti dalla legge.



11/04/12  
pag 12 di 42

## **ARTICOLO 18 - OBBLIGHI DELL'APPALTATORE RELATIVI ALLA TRACCIABILITÀ DEI FLUSSI FINANZIARI**

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

Dovrà rendere gli estremi identificativi del/i conto/i corrente/i "dedicato/i" all'affidamento di cui a presente capitolato, le generalità e il codice fiscale delle persone delegate ad operare su di essi. Qualora, nel corso del rapporto contrattuale, si dovessero registrare modifiche agli estremi identificativi anzi detti, queste dovranno essere comunicate entro 7 giorni. Dovrà, altresì, riportare il codice CIG (codice identificativo gara) assegnato al presente affidamento, in tutte le comunicazioni e operazioni relative alla gestione contrattuale.

L'appaltatore si impegna, inoltre, a dare immediata comunicazione alla stazione appaltante, alle Amministrazioni contraenti ed alla Prefettura - Ufficio territoriale del Governo di Rieti della notizia dell'inadempimento della propria controparte (subappaltatore/subcontraente) agli obblighi di tracciabilità finanziaria.

## **ARTICOLO 19 - OBBLIGHI DERIVANTI DAL D.P.R. N. 62 DEL 16 APRILE 2013 "Regolamento recante codice di comportamento dipendenti pubblici, a norma dell'ARTICOLO 54 del decreto legislativo 30 marzo 2001, n. 165"**

La Società Fornitrice, ai sensi dell'ARTICOLO 2, comma 3, del D.P.R. n. 62 del 16 aprile 2013, con riferimento alle prestazioni oggetto del presente contratto, prende atto del Codice di comportamento dei dipendenti pubblici, adottato dall'Azienda USL di Rieti con atto deliberativo n. 89/DG ff. del 31/01/2014, e si impegna ad osservare ed a fare osservare ai propri collaboratori, a qualsiasi titolo, gli obblighi di condotta in esso previsti.

Detto codice, verrà consegnato in copia all'Appaltatore contestualmente alla sottoscrizione del contratto. L'Appaltatore si impegna a portarlo a conoscenza dei propri collaboratori per le finalità sopra descritte. La violazione degli obblighi di cui al D.P.R. n.62/2013 costituisce causa di risoluzione del contratto. L'Azienda USL, verificata l'eventuale violazione, contesta per iscritto il fatto alla Società Fornitrice assegnando un termine non superiore a dieci giorni per la presentazione di eventuali controdeduzioni. Ove queste non fossero presentate o non risultassero accolte l'Azienda USL, fatto salvo il risarcimento dei danni subiti, procederà alla risoluzione del contratto.



recepy 2 di 3  
pag 13 di 42

**ARTICOLO 20 - CESSIONE DEI CREDITI**

Non è consentita la cessione dei crediti se non espressamente autorizzata da ciascuna Azienda.

**ARTICOLO 21 - FORO COMPETENTE**

Per la risoluzione di eventuali controversie il foro territoriale competente è quello del Tribunale individuato da ciascuna Azienda in fase di sottoscrizione del contratto.

**ARTICOLO 22 – RINVIO**

Per tutto quanto non previsto nel presente capitolato, valgono le disposizioni del codice civile, nonché le altre leggi e regolamenti vigenti in materia, in quanto applicabili.

**ARTICOLO 23 - CLAUSOLA ANTI PANTOUFLAGE**

Con riferimento all'articolo 53, comma 16-ter, del D. Lgs. 165/2001, l'Appaltatore attesta di non aver concluso contratti di lavoro subordinato o autonomo e comunque di non aver conferito incarichi ad ex dipendenti che hanno esercitato poteri autoritativi o negoziali per conto della Committente e/o della Stazione Appaltante nei propri confronti per il triennio successivo alla cessazione del rapporto.

Timbro e firma per accettazione della ditta

---

**ALLEGATI:**

- n. 1 Dispositivi medici CND P descrizione settori e lotti
- n. 2 Criteri di valutazione



DISPOSITIVI MEDICI CND P  
SETTORI E LOTTI

All. 1 al C.S.A.

LOTTO	SETTORE	DESCRIZIONE	DIMENSIONE	FABBISOGNO ASL RI	FABBISOGNO ASL VT	FABBISOGNO ASL RM 4	FABBISOGNO ASL RM 5	FABBISOGNO AO S.ANDREA	BASE D'ASTA	SPESA ANNUA TOTALE LOTTO	SPESA TRIENNALE TOTALE LOTTO	CIG
1	ginecol	Kit per incontinenza urinaria da sforzo composto da benderella in polipropilene monofilamento con passaggio transottoratorio out-in con aghi elicoidali monouso ed eventuale guida CND		5	50	0	5		€ 700,00	€ 42.000,00	€ 126.000,00	
2	ginecol	Kit per incontinenza urinaria da sforzo composto da benderella in polipropilene monofilamento con passaggio transottoratorio in-out con aghi elicoidali monouso ed eventuale guida CND		5	50	0	40		€ 700,00	€ 66.500,00	€ 199.500,00	
3	ginecol	Minising per incontinenza urinaria da sforzo, in polipropilene monofilamento single-incision con o senza ancorette fissanti che non scronno, con o senza ago monouso CND		30	5	0	15		€ 700,00	€ 35.000,00	€ 105.000,00	
4	ginecol	Kit per incontinenza urinaria da sforzo femminile composta sostanza volumizzanti (silicone, collagene, gel) iniettabile sotto controllo visivo. Sterile, monouso. Somministrazione di Bulking Agent CND		5	50	0	15		€ 2.000,00	€ 140.000,00	€ 420.000,00	
5	ginecol	Sistema per Colposacropessia Laparoscopica/Laparotomica, costituito da rete in polipropilene e sistema di fissaggio sul promontorio del sacro tramite applicatore laparoscopico di diametro 5mm e ancorette monouso CND		5	50	0	5		€ 1.100,00	€ 66.000,00	€ 198.000,00	
6	ginecol	Matrice in derma Bovino ad alta flessibilità di varie dimensioni CND		20	30	0	5		€ 900,00	€ 49.500,00	€ 148.500,00	
7	ginecol	Dispositivo per la riparazione dei difetti anteriori e centrali del pavimento pelvico femminile attraverso procedura a singola incisione, costituito da una rete in polipropilene monofilamento con aggancio al legamento sacrospinoso, e sistema monouso di supporto all'aggancio CND		5	20	0	20		€ 1.500,00	€ 67.500,00	€ 202.500,00	
8	ginecol	Dispositivo per la riparazione dei difetti posteriori e centrali del pavimento pelvico femminile attraverso procedura a singola incisione, costituito da una rete in polipropilene monofilamento con aggancio al legamento sacrospinoso, e sistema monouso di supporto all'aggancio CND		5	25	0	20		€ 1.400,00	€ 70.000,00	€ 210.000,00	
9	ginecol	Dispositivo impiantabile presagomato a T in polipropilene titanizzato per la sospensione laparoscopica tricompartimentale nella correzione del prollasso della pelvi con eversione dell'utero (Tecnica POPs) CND		5	20	0	5		€ 800,00	€ 24.000,00	€ 72.000,00	
10	ginecol	Dispositivo impiantabile presagomato a T in polipropilene titanizzato per la sospensione laparoscopica tricompartimentale nella correzione del prollasso di cupola per progressa isterectomia (Tecnica POPs) CND		5	20	0	10		€ 800,00	€ 28.000,00	€ 84.000,00	
11	ginecol	Dispositivo per suture di ancoraggio al legamento sacrospinoso con diametro del corpo < di 3 mm. Suture dedicate		5	10	0	15		€ 600,00	€ 18.000,00	€ 54.000,00	

DISPOSITIVI MEDICI CND P  
SETTORI E LOTTI

All. 1 al C.S.A.

max 2 un ?  
pag 15 ok 62

12	urolog	PROTESI PEVIENA idraulica tricomponente costituita da tre componenti : due cilindri e una pompa (preferibilmente preconnessi) più serbatoio con opzioni per accesso chirurgico peno scrotale e infrapubico, in polimeri sintetici, eventualmente dotata di opzioni per ridurre il rischio di infezioni, in varie misure, disponibilità di modelli da utilizzare in casi di particolari difficoltà. Rivestimento di antibiotico. Estensibilità in lunghezza e larghezza. disponibilità di cilindri con callari ridotti. CND P0802	2	4	10	€ 6.500,00	€ 104.000,00	€ 312.000,00	
13	urolog	PROTESI DEL TESTICOLO in elastomero di silicone rinforzante, con la base per il fissaggio dello scroto in miscela di elastomero, in confezione sterile nelle misure extra small/small, media, grande, extra grande CND P0802	15	50	10	€ 180,00	€ 13.500,00	€ 40.500,00	
14	urolog	SFINTERE URINARIO artificiale per incontinenza urinaria maschile e femminile costituito da un sistema idraulico in silicone composto da cuffie di differenti misure, pompa di controllo, palloni regolatori di pressione, tubi e kit accessori per il montaggio. Il dispositivo deve essere rivestito di antibiotico. CND P0801		7	10	€ 10.000,00	€ 170.000,00	€ 510.000,00	
15	urolog	SLING maschile per incontinenza urinaria, monouso, con due aghi transatturatori compresi nel kit, benderella in polipropilene monofilamento, dotata di sistema di fissaggio e tensionamento. CND P0801		4	10	€ 2.800,00	€ 39.200,00	€ 117.600,00	

11/11/2017  
All. 1 al C.S.A.  
pag 16 di 16

16	vasc	<p><b>Endoprotesi addominale quadrimodulare low profile</b> Sistema di esclusione di aneurisma aortico addominale comprensivo di 2 corpi aortici bilaterali a mezzaluna e 2 estensioni illiche. Protesi in poliestere ultrasottile ad alta densità connessa a stent in nitinolo a disegno intrecciato per alta flessibilità. Aggancio soprarenale con free flow munito di uncini per fissaggio attivo. Sistema premontato su un introduttore miniminvasivo da 14Fr esterni. I due moduli aortici a forma di D sono posizionati affiancati a formare una sezione circolare con diametri da 24 a 30mm. Possibilità di posizionamento indipendente dei due moduli sulle due renali con disallineamento massimo di 10 mm. Inserimento branca illica all'interno del rispettivo corpo principale con apertura inversa dal basso verso l'alto per una miglior precisione distale sull'ipogastrica. Diametri da 13mm a 21mm. CND: P07040101</p>	5					€ 14.000,00	€ 70.000,00	€ 210.000,00
17	vasc	<p><b>Endoprotesi addominale per colletti corti e angolati</b> Endoprotesi addominale bimodulare con aggancio infra renale a bocca di pesce con struttura metallica costituita da stent circolari in nitinolo, copertura in dacron e markers in tantalio, progettata per il trattamento di aneurismi con colletti corti ed angolati fino a 90°. Diametri corpo principale da 24 a 38mm e lunghezze da 81 a 126. Estensioni illiche diametri da 10 a 20mm, lunghezze da 96 a 146mm. Disponibilità di corpo protesico per conversione aorto-unilico, cuffie prossimali e distali. Sistema di rilascio a vite micrometrica e cattura prossimale mediante doppio wire di sicurezza. CND: P07040102</p>	5	2				€ 12.000,00	€ 84.000,00	€ 252.000,00
18	vasc	<p><b>Endoprotesi addominale trimodulare in nitinolo</b> Endoprotesi addominale trimodulare con aggancio soprarenale con struttura metallica in nitinolo e copertura in dacron. Tipo di fissaggio attivo con doppia serie di uncini sia a livello soprarenale sia a livello sottorenale. Branche illiche telescopiche con sistema di aggancio attivo tramite barbs. Delivery system con capture tip e rilascio a vite per posizionamento micrometrico con introduttore integrato e possibilità di permanenza in sede dello stesso per posizionamento branche illiche. Diametri prossimali da 20 a 36 mm, lunghezza del corpo principale 80, 100 e 120 mm. Diametri branche illiche da 9 a 24 mm, lunghezze da 80 a 160 mm. Possibilità di richiedere moduli customizzati ad hoc per paziente con branch o fenestrature per vasi viscerali e renali. CND: P07040199</p>	25	2				€ 13.000,00	€ 351.000,00	€ 1.053.000,00
19	vasc	<p><b>Endoprotesi toracica in nitinolo con barra di supporto per arco aortico</b> Endoprotesi per il trattamento delle patologie dell'aorta toracica e dell'arco aortico con struttura metallica in nitinolo e copertura in dacron, con supporto longitudinale composto da barra in nitinolo asimmetrica. Delivery system a doppio catetere coassiale con cattura prossimale del tip. Disponibile sia nella versione dritta che rastremata, con o senza stent scoperto prossimale. Lunghezze comprese tra 100 mm e 250 mm, diametri compresi tra 22 mm e 46 mm. Possibilità di richiedere moduli customizzati con fenestrature o scallop prossimali e distali ad hoc per particolari anatomie. CND: P07040199</p>	1	2				€ 18.000,00	€ 54.000,00	€ 162.000,00
20	vasc	<p><b>Stent autoespandibile femoro-popliteo</b> Stent periferico autoespandibile in nitinolo con geometria dello stent a curvatura tridimensionale centralizzata per PTA degli arti inferiori altamente resistente alla rottura e agli schiacciamenti dovuti a torsioni, allungamenti e flessioni delle arterie degli arti inferiori. Diametri da 5 a 7 mm; Lunghezze da 60 a 125 mm. Sistema di rilascio pull-back lungo 113cm CND: P0704020201</p>	30	2				€ 1.200,00	€ 38.400,00	€ 115.200,00



DISPOSITIVI MEDICI CND P  
SETTORI E LOTTI

All. 1 al C.S.A.

Atteop 2 di 3  
pag 17 di 42

21	vasc	<p><b>Stentautoespandibilecelle chiuse</b> Stent periferico autoespandibile a celle chiuse in lega di nitinol in configurazione over the wire, compatibile con guide 0.018 e 0.014, dotato di sistema 6 F a rilascio micrometrico in lunghezze 80 e 120 cm. Lo stent non presenta markers radiopachi. Disponibile in diametri che vanno da 4,5 a 6,5 in lunghezze da 20mm a 150mm. CND: P070402</p>	5	2				€ 800,00	€ 5.600,00	€ 16.800,00
22	vasc	<p><b>Endoprotesi in cromo cobalto e ePTFE</b> Endoprotesi in cromo cobalto ricoperto in ePTFE premontato su pallone OTW o monorail utilizzabile per il trattamento di graft venosi, aneurismi, fistole, dissezioni o rotture dei vasi del distretto periferico. Maglie dello stent ad anelli corrugati con elevata forza radiale. Diametri compresi tra 2,5 mm e 10 mm. Lunghezze comprese tra 8 mm 58 mm. Disponibilità doppio shaft 75 e 120 cm. Compatibilità con introduttore max 7F. CND: P0704020299</p>	80	20			€ 3.000,00	€ 300.000,00	€ 900.000,00	
23	vasc	<p><b>stent metallico autoespandibile riposizionabile</b> Stent metallico autoespandibile riposizionabile costituito da monofilamenti in lega metallica intracciati in una configurazione tubolare a maglia, montato su sistema di rilascio coassiale a basso profilo; OTW su filo guida .035" e monorail su filo guida 0.014". Misure: diametro esterno da 5 a 24 mm, lunghezza stent da 30 a 90 mm. Lunghezza utile catetere da 80 a 135 cm CND: P501010701</p>	100	10			€ 1.050,00	€ 115.500,00	€ 346.500,00	
24	vasc	<p><b>endoprotesi aortiche addominali modulari sottorenali</b> Endoprotesi aortiche addominali modulari, con fissaggio sottorenale, con stent in nitinol e protesi in PTFE a bassa porosità multistrato, con ancorette per prevenzione della migrazione distale della protesi, a conformazione aorto-bis-ilica bi-modulare, flessibile a basso frenchaggio, per anemie complesse e tortuose, con disponibilità di segmenti aggiuntivi di estensione sia aortici che iliaci ed introduttori dedicati per il posizionamento dell'endoprotesi dotati di valvola anti sanguinamento. Possibilità di uso in congiunzione con segmenti iliaci biforcati per il trattamento di aneurismi aorto-iliaci che interessino l'origine dell'ipogastrica. Sistema di rilascio onestep o tri step per ritiro di filo di contenzione CND: P501010701</p>	10	20			€ 9.000,00	€ 270.000,00	€ 810.000,00	
25	vasc	<p><b>endoprotesi aortiche toraciche meccanismo di rilascio one-step</b> Endoprotesi aortiche toraciche tubulari e coniche, modulari, con stent in nitinol e protesi in ePTFE, senza stent scoperti ma dotata di apici per il fissaggio alla parete aortica, con meccanismo di rilascio in one-step dalla porzione mediana della protesi verso le estremità. Cateteri a basso profilo ed elevata flessibilità per il passaggio in anemie tortuose, introduttori dedicati per il posizionamento dell'endoprotesi dotati di valvola anti sanguinamento, palloni tribolati dedicati per la dilatazione dell'endoprotesi senza interrompere il flusso ematico; disegno senza guaina per rilascio con basse forze di attrito CND: P501010701</p>	2	10			€ 15.000,00	€ 180.000,00	€ 540.000,00	
26	vasc	<p><b>endoprotesi aortiche toraciche e toraco-addominali con stent in acciaio/nitinol</b> Endoprotesi aortiche toraciche tubulari e coniche, modulari, con stent in acciaio e/o nitinol, protesi in poliestere, con e senza stent scoperti, con meccanismo di rilascio indipendente dall'espansione del corpo protesico, per il corretto posizionamento e rilascio anche in condizioni anatomiche difficili. Possibilità di richiedere moduli speciali fenestrati/ramificati off the shelf o custom made per il trattamento delle patologie dell'aorta toraco-addominale. Disponibilità di segmenti aggiuntivi da utilizzare in caso di complicanze intraoperatorie. Introduttori dedicati per il posizionamento dell'endoprotesi dotati di armatura metallica anti piegamento e valvola emostatica ad elevata tenuta. Fissaggio attivo delle estremità prossimali dei segmenti modulari mediante barbs e delle estremità distali dei segmenti distali con stent scoperti e barbs; Confezione singola, sterile, monouso. CND P501010701</p>	2	2			€ 15.000,00	€ 60.000,00	€ 180.000,00	

27	vasc	<p><b>Endoprotesi bimodulare in dacron</b> Endoprotesi addominale bimodulare in Dacron e Nitinol, con stent scoperto per aggancio soprarenale con ancore di fissaggio non saldate per colletti sottorenali fino a 10mm e angoli sottorenali fino a 75°; compatibile con RMN e premontata sul sistema di rilascio meccanico a vite di precisione con sistema di sgancio rapido e sistema "capturetip"; senza barre di connessione. Configurazioni biforcate, aotomoliache e rette. Lunghezza coperta nominale: da 45 a 170 mm. Diametri prossimali: da 23 a 36 mm Diametri distali: da 10 a 28 mm Profilo: da 14 a 20 Fr. (Profilo esterno) - biforcata 18 Fr/20 Fr; controlaterale 14 Fr/16 Fr. CND: P07040101</p>	2	25				€ 12.000,00	€ 324.000,00	€ 972.000,00	
28	vasc	<p><b>endoprotesi toracica in dacron</b> Endoprotesi toracica in Dacron LPS e Nitinol, con o senza stent scoperto prossimale, con o senza stent scoperto distale, retta e conica, senza barra di connessione, con stent in configurazione picco-valle e premontata sul sistema di rilascio meccanico a vite di precisione con sistema di sgancio rapido e sistema "capturetip". Lunghezza coperta nominale: 100, 150, 200 mm. Diametri: da 22 a 46 mm Profilo: da 22 a 25 Fr. (Profilo esterno) idrofilia CND: P07040101</p>	2	10				€ 15.000,00	€ 180.000,00	€ 540.000,00	
29	vasc	<p><b>endoprotesi periferica multistrato per aorta toraco-addominale</b> Endoprotesi periferica multistrato a maglia intrecciata in lega di cobalto per il trattamento degli aneurismi dell'aorta toraco-addominale. Diametri fino a 40 mm almeno e lunghezze da 8 cm a 15 cm circa. Confezione singola, sterile, monouso. CND: P501010701</p>	2	2				€ 24.000,00	€ 96.000,00	€ 288.000,00	

DISPOSITIVI MEDICI CND P  
SETTORI E LOTTI

All. 1 al C.S.A.

PAG. 19 di 42

30	vasc	<p><b>Endoprotesi autoespandibile in ePTFE</b> Endoprotesi tubulari a rilascio di eparina per il trattamento di aneurismi e malattie occlusive di arterie periferiche, in nitinol/ePTFE, lunghezze e diametri variabili. Protesi compressa in guaina di ePTFE con rilascio mediante ritiro di filo di contenzione in singolo tempo, protesi costituita da una struttura in nitinol con interconnessioni in ePTFE con sistema di rilascio triassiale. Diametri da 5 a 13 mm. Diametri che vanno da 5mm a 13mm, e lunghezze da 2,5cm a 15cm. Confezione singola, sterile, monouso. CND: P501010701</p>	Lunghezze da 25 mm a 50 mm	5	10	€ 2.800,00	€ 42.000,00	€ 126.000,00
			Lunghezza 100 mm	5	10	€ 3.500,00	€ 52.500,00	€ 157.500,00
			Lunghezza 150 mm	15	10	€ 4.000,00	€ 100.000,00	€ 300.000,00
31	vasc	<p><b>stent carotideo a celle aperte rivestito in PET</b> Stent carotideo in nitinol a celle aperte rivestito da una micromesh in PET per la riduzione di rischio embolico post procedurale. Diametri da 6mm a 10mm, lunghezze da 20mm a 60mm Confezione singola, sterile, monouso. CND: P501010601</p>		40	30	€ 800,00	€ 56.000,00	€ 168.000,00
32	vasc	<p><b>Stent autoespandibile per il distretto ilieco-femorale</b> Stent autoespandibile in nitinol a disegno bidirezionale per alta resistenza alla torsione ed alla flessione. Stent dotato di 4 markers prossimali e 4 markers distali in tantalio per corretto posizionamento in scopia. Sistema di rilascio in due tipologie, one-handed multizonale a supporto variabile, o Pin Pull. Diametro stent da 6mm a 11mm, lunghezze da 20mm a 200mm. Compatibilità con introduttore 6F, guida 0.035" e doppia lunghezza catetere di 80cm e 120cm. CND: P0704020201</p>		50	10	€ 800,00	€ 48.000,00	€ 144.000,00
33	vasc	<p><b>Stent in lega di cromo-cobalto Premonato su pallone</b> Stent espandibile su pallone in lega di cromo-cobalto in configurazione otwcon disegno stent ad elevatissima flessibilità ed alta forza radiale, sistema di rilascio a palloncino ad alta resistenza alla torsione ed alla flessione con punta morbida atraumatica. Diametri da 5mm a 10mm in lunghezze 17 26 36 57mm compatibile con guida 0.018 e 0.035 con catetere lungo 80,120,135. Disponibile in versione ultra low profile 5F CND: P0704020201</p>		30	10	€ 700,00	€ 28.000,00	€ 84.000,00
34	vasc	<p><b>Stent Carotideo Eparinato a celle Aperte</b> Stent carotideo in Nitinol Eparinato con tecnologia CBAS a Celle aperte incorporato da maglia esterna di ePTFE a celle chiuse ( 500micron) per la stabilizzazione della placca. CND: P704020201</p>		20	20	€ 1.000,00	€ 40.000,00	€ 120.000,00
35	vasc	<p><b>Stent in nitinol in ePTFE</b> Stent vascolare auto espandibile, struttura in nitinol interconnesso nella struttura tubolare da ePTFE. Lume dello stent legato covalentemente in eparina, in modo stabile (legame terminale CBAS). Diametri 5/6/7/7/8 mm. Lunghezze 3/4/6/9/10 cm. Catetere da cm. 120 CND: P070402020</p>		10	10	€ 1.400,00	€ 28.000,00	€ 84.000,00
36	vasc	<p><b>Stent in lega di cromo-cobalto ad elevata flessibilità</b> Stent espandibile su pallone in lega di cromo-cobalto con disegno della maglia a zig-zag ad anelli corrugati per una elevatissima flessibilità ed alta forza radiale. Diametri da 5mm a 10mm lunghezze 18-23-27 28-38-57 58. Pallone OTW con doppia lunghezza dello shaft. Compatibilità massimo 6F per tutte le misure. CND: P0704020299</p>		15	10	€ 800,00	€ 20.000,00	€ 60.000,00
37	vasc	<p><b>Plug vascolare</b> Plug per occlusione vascolare costituito da filamenti in nitinol intrecciati con membrana di poliestere all'interno. Nitinol trattato elettronicamente per un minor rilascio di ioni nichel. Diametri da 6 a 22mm. . Sistema di sgancio a vite ed introduttore lungo dedicato CND: C0104020203</p>		20	10	€ 1.200,00	€ 36.000,00	€ 108.000,00

38	vasc	Spirali a rilascio elettrolitico bobine (coil) in platino-tungsteno di forma e morbidezza differenti. Indicate per il trattamento degli aneurismi cerebrali intracranici, malformazioni artero-venose, e fistole artero-venose per via endovascolare. Disponibili in ampia gamma di diametri e lunghezze dotate di sistema di distacco elettrolitico controllato. Possono anche essere utilizzati per occlusioni di vasi sanguigni nel sistema neurovascolare per costruire permanentemente il flusso sanguigno verso un aneurisma ma anche per embolizzazioni venose ed arteriose del sistema periferico. Disponibili in configurazioni: Standard, Soft, UltraSoft, Stretch-Resistant (SR), Tridimensionali, a 360°. Il primo loop ha la dimensione del 70% della misura nominale. Disponibili in gamma di misure minime da 1x1mm, dotate di Marker radiopaco prossimale di distacco di lunghezza non superiore a 4mm. Pusher wire da .012" con disegno tapered. Diametro del pusher distale da .002". Compatibilità con microcateteri con lume da .015" CND: CO104020203	150	100				€ 1.000,00	€ 250.000,00 €	750.000,00 €
39	vasc	Endo-ancore per fissaggio endoprotesi Sistema endovascolare per il fissaggio meccanico delle endoprotesi ai colletti aortici ed iliaci, mediante micro ancore elicoidali che penetrino il tessuto protesico e la parete arteriosa. CND: P070401399	5	20				€ 5.000,00	€ 125.000,00 €	375.000,00 €
40	vasc	Stent per fistola artero-venosa Stent di supporto esterno per impianti di fistola artero-venosa. Il graft vascolare in nitinol ultra flessibile serve da scaffolding esterno e da protezione della vena autologa assicurandone una miglior pervietà e mitigando la wall tension mantenendo la geometria della fistola. Disponibile per diametri da 3,7 a 5mm in geometrie radio e braccio cefalica. CND: P0704020299	5	10				€ 2.000,00	€ 30.000,00 €	90.000,00 €
41	vasc	Protesi vascolari rette in DacronKnitted, con rivestimento in collagene bovino di tipo I, velour solo esterno, porosità tendente a zero, con trattamento antimicrobico a base di acetato d'argento/Triclosan Eparinizzate. CND: P07010201	10	20				€ 1.300,00	€ 39.000,00 €	117.000,00 €
42	vasc	Protesi vascolari biforcate in DacronKnitted, con rivestimento in collagene bovino di tipo I, velour solo esterno, porosità tendente a zero, con trattamento antimicrobico a base di acetato d'argento/Triclosan Eparinizzate. CND: P07010201	10	10				€ 1.300,00	€ 26.000,00 €	78.000,00 €
43	vasc	Protesi vascolari rette di piccolo calibro in DacronKnitted ultra-sottili, con rivestimento in collagene bovino di tipo I, velour solo esterno, porosità tendente a zero, con trattamento antimicrobico a base di acetato d'argento/Triclosan Eparinizzate con e senza rinforzo CND: P07010201	5	10	2			€ 600,00	€ 10.200,00 €	30.600,00 €
44	vasc	Protesi vascolari rette in DacronKnitted ultrasottili, con rivestimento in collagene bovino di tipo I, velour solo esterno, porosità tendente a zero, con trattamento antimicrobico a base di acetato d'argento/Triclosan Eparinizzate con e senza rinforzo CND: P07010201	2	10				€ 600,00	€ 7.200,00 €	21.600,00 €
45	vasc	Protesi vascolari biforcate in DacronKnitted, con rivestimento in collagene bovino di tipo I, velour solo esterno, porosità tendente a zero, con trattamento antimicrobico a base di acetato d'argento/Triclosan Eparinizzate con e senza rinforzo CND: P07010201	25	20				€ 1.300,00	€ 58.500,00 €	175.500,00 €

DISPOSITIVI MEDICI CND P  
SETTORI E LOTTI

All. 1 al C.S.A.

46	vasc	Protesi vascolari a doppio strato, composto da strato interno in ePTFE e strato esterno in polietilene; con Eparina a lento rilascio CND: P70102	Diametro: 6 - 7 - 8 - 10 mm Lunghezza: 40 e 60 cm	2	20				€ 2.800,00	€ 61.600,00	€ 184.800,00
47	vasc	Protesi vascolare in ePTFE estensibili almeno del 30% - legame covalente in eparina termino terminale con stabilità di almeno due anni - con singoli anelli di rinforzo removibili singolarmente e con anelli interconnessi CND: P70102	Diametro: 5 - 6 - 7 - 8 mm Lunghezza: 80/40 cm parete sottile	20	20	1			€ 2.800,00	€ 114.800,00	€ 344.400,00
48	vasc	Protesi vascolare in ePTFE estensibili almeno del 30% - legame covalente in eparina termino terminale con stabilità di almeno due anni - con singoli anelli di rinforzo removibili singolarmente e con anelli interconnessi CND: P70102	Diametro: 6 - 7 - 8 mm Lunghezza: 50/40 cm	20	20				€ 1.850,00	€ 74.000,00	€ 222.000,00
49	vasc	Protesi vascolare in ePTFE estensibili almeno del 30% - legame covalente in eparina termino terminale con stabilità di almeno due anni - con pellicola di rinforzo esterna CND: P70102	Diametro: 6 - 7 - 8 mm Lunghezza: 40 cm	20	20	2			€ 1.000,00	€ 42.000,00	€ 126.000,00
50	vasc	Protesi ibrida composta da Protesi in ePTFE con legame in eparina covalente termino terminale con stabilità di almeno due anni mm. 6 lunghezza cm. 50 e sezione in nitinolo rinforzato con stesso legame in eparina CND: P70102	Diametro: 6 - 7 - 8 - 9 mm Lunghezza: 5/10 cm (totale protesi cm. 55 o cm. 60)	10	10				€ 3.000,00	€ 60.000,00	€ 180.000,00
51	vasc	Protesi in ePTFE triplo strato per AV. Parete esterna in PTFE, parete intermedia elastomero, parete interna in ePTFE con legame in eparina. Pungibile entro le 24 ore CND: P70102		10	10				€ 1.800,00	€ 36.000,00	€ 108.000,00
52	vasc	Patch in pericardio bovino, rettangolare e non trombogenico. Entrambi i lati impiantabili Pre-sagomato. Spessore uniforme di 0,55mm (tolleranza +/-0,10mm). Indicatore di temperatura caldo/freddo sulla confezione esterna. CND: P070201	0.6x6 - 1x6 - 0.8x8 - 1x10 - 1.5x10 - 2x9 - 1x14 Pre-sagomato: 0.8x8 - 1.5x10 - 1x14 - 1x10 6x7.5 - 8x7.5 - 10x7.5 - 12x7.5 - 14x7.5	30				100	€ 130,00	€ 16.900,00	€ 50.700,00
53	vasc	Patch in DacronKnitted ultrasottile in collagene bovino di tipo I, velour soltanto esterno, porosità tendente a zero con trattamento Eparinato a lento rilascio CND: P070202		20	20			200	€ 130,00	€ 31.200,00	€ 93.600,00
54	vasc	Patch in DacronKnitted ultrasottile antimicrobica in collagene bovino di tipo I, velour soltanto esterno, porosità tendente a zero con trattamento antimicrobico a base di acetato d'argento, possibilità di utilizzo con rinfampicina CND: P070202	10x150 - 14x75 - 25x100	10	5			50	€ 130,00	€ 8.450,00	€ 25.350,00

DISPOSITIVI MEDICI CND P  
SETTORI E LOTTI

All. 1 al C.S.A.

Key 2 on 7  
Pag. 22 di 42

55	mamm	<p>PROTESI MAMMARE ANATOMICA: 3 diverse altezze e 4 profili compresa la extra-proiezione, due diverse coesività di gel, testurizzazione a sale con pori tra 300 e 800 micron, barriera a 360° con triplice stato, reperi anteriori e posteriori per il posizionamento dell'impianto; corrispondenza con gli espansori mammari, patch integrato con l'involucro esterno. Disponibilità di misuratori di prova sterili e sterilizzabili per ogni misura e profilo da fornire gratuitamente. CND:</p>	20	10				€ 650,00	€ 19.500,00	€ 58.500,00
56	mamm	<p>PROTESI MAMMARE DUAL GEL: 3 diverse altezze e unica extra proiezione, parete posteriore concava, presenza di 2 diversi tipi di gel in una unica camera, polo superiore rastremato, testurizzazione a sale con pori tra 300 e 800 micron, barriera a 360° con triplice strato, reperi anteriori e posteriori per il posizionamento dell'impianto, corrispondenza con gli espansori mammari, patch integrato con l'involucro esterno. Disponibilità di misuratori di prova sterili e sterilizzabili per ogni misura e profilo da fornire gratuitamente. CND:</p>	20	10			€ 800,00	€ 24.000,00	€ 72.000,00	
57	mamm	<p>PROTESI MAMMARE ROTONDE: 4 profili, due differenti coesività di gel, testurizzazione a sale con pori tra 300 e 800 micron, barriera a 360° con triplice strato, patch integrato con l'involucro esterno. Disponibilità di misuratori di prova sterili e sterilizzabili per ogni misura e profilo da fornire gratuitamente. CND:</p>	10	10			€ 580,00	€ 11.600,00	€ 34.800,00	
58	mamm	<p>ESPANSORI TISSUTALI MAMMARI: forma anatomica, 3 altezze e 2 profili, valvola di gonfiaggio integrata a rilevamento magnetico con magnesite in titanio, corrispondenza con le protesi anatomiche, periodo di espansione dai 4 ai 6 mesi senza vincolo di espianto dopo 16 mesi, testurizzazione a sale con pori tra 300 e 800 micron. CND:</p>	10	5			€ 650,00	€ 9.750,00	€ 29.250,00	
59	mamm	<p>PROTESI MAMMARE TESTURIZATE ROTONDE: a volume fisso con almeno tre differenti profili riempite con gel di silicone disponibili in due diverse coesività. CARATTERISTICHE GENERALI: - involucro esterno in elastomero di silicone in triplo strato con ulteriore strato microtesturizzato resistente e non permeabile al trasudo con la superficie testurizzata - testurizzazione dell'involucro esterno prodotta con metodiche sicure senza l'ausilio di materiali abrasivi, che possa garantire regolarità e finezza della microvillosità - il gel di silicone contenuto all'interno della protesi, disponibile in due diverse coesività, deve avere caratteristiche atte a mantenere una forma naturale e a ridurre la trasudazione attraverso l'involucro esterno - disponibilità di almeno di tre profili Disponibilità di misuratori di prova sterili e sterilizzabili per ogni misura e profilo, da fornire gratuitamente. CND:</p>	10	10			€ 430,00	€ 8.600,00	€ 25.800,00	

MAX 7  
PAG. 23 di 42

60	mamm	<p>PROTESI MAMMARE TESTURIZZATE ANATOMICHE: a volume fisso con almeno nove differenti modelli riempite con gel di silicone ad alta coesività.</p> <p>GENERALI: - involucro esterno in elastomero di silicone in triplo strato con ulteriore strato microtesturizzato resistente e non permeabile al trasudato con la superficie testurizzata, punto di reperi ad ore 6 per corretto posizionamento - testurizzazione dell'involucro esterno prodotta con metodiche sicure senza l'ausilio di materiali abrasivi, che possa garantire regolarità e finezza della microvilloosità - il gel di silicone contenuto all'interno della protesi deve avere caratteristiche di alta coesività, atte a mantenere una forma naturale e a ridurre la trasudazione del gel attraverso l'involucro esterno - disponibilità di almeno di nove modelli, di diverse forme e profili - disponibilità di misuratori di prova sterili e sterilizzabili per ogni misura e profilo, da fornire gratuitamente. MISURE RICHIESTE: da 100cc circa sino a 700cc circa; intervallo tra le misure tra i 25 ed i 50 cc circa CND:</p>	10	60					€ 625,00	€ 43.750,00	€ 131.250,00
61	mamm	<p>ESPANSORI MAMMARE TEMPORANEI DI FORMA ANATOMICA: riempibili con soluzione salina, testurizzati, con almeno tre modelli.</p> <p>GENERALI: - testurizzazione differenziata anteriore e posteriore dell'involucro esterno prodotta con metodiche sicure senza l'ausilio di materiali abrasivi, che possano garantire regolarità e finezza della microvilloosità - tre diverse altezze - base posteriore rigida in modo da offrire un maggior controllo della direzione dell'espansione - valvola di riempimento anteriore integrata magnetica dotata di membrana auto sigillante e protezione antiperforazione posteriore - perivalvolare autosigillante di adeguato spessore per dirigere l'espansione verso il polo inferiore - linguetta posteriore rinforzata (in posizione a ore 6) per il corretto posizionamento intraoperatorio - dispositivo magnetico di riferimento della valvola presente in ogni confezione - Disponibilità di protesi mammaria definitiva corrispondente di volume e forma adeguati MISURE RICHIESTE: da 250cc a 750 cc circa CND:</p>	20	5					€ 625,00	€ 15.625,00	€ 46.875,00
62	mamm	<p>ESPANSORI/PROTESI MAMMARE DI FORMA ANATOMICA: con sistema valvolare a distanza per la ricostruzione mammaria in un unico tempo</p> <p>GENERALI: - Forma anatomica - testurizzazione dell'involucro esterno prodotta con metodiche sicure senza l'ausilio di materiali abrasivi, che possa garantire regolarità e finezza della microvilloosità - involucro esterno in elastomero di silicone in triplo strato resistente e non permeabile al trasudato con la superficie testurizzata - Protesi costituita da due camere, una esterna contenente gel di silicone pari a circa il 35% del volume complessivo dell'impianto ed una interna espandibile con soluzione salina CND:</p>	2	0					€ 1.200,00	€ 2.400,00	€ 7.200,00

DISPOSITIVI MEDICI CND P  
SETTORI E LOTTI

All. 1 al C.S.A.

ALLEGATO C 06.1  
PAG 24 2142

63	mamm	<p><b>ESPANSORI TISSUTALI MOMENTANEI</b> <b>CARATTERISTICHE GENERALI:</b> Espansori tissutali in elastomero di silicone a superficie liscia, resistente e non permeabile con valvola di riempimento a distanza, radiopaca e fornita di base di protezione in acciaio per garantire l'impossibilità di perforare la stessa con l'ago. - Base dell'espansore in elastomero di silicone rinforzato in dacron Disponibilità di un connettore per collegare il tubo di riempimento dell'espansore in caso di accorciamento dello stesso Tubicino di riempimento inserito nella base dell'espansore con tripla ramificazione - Disponibilità di varie forme: rotondo, ellittico, rettangolare, a corno. CND:</p>	da 50cc circa sino a circa 700 cc	0	5				€ 450,00	€ 2.250,00	€ 6.750,00	
64	mamm	<p><b>PROTESI MAMMARE FORME ANATOMICA E ROTONDE:</b> con superficie testurizzata, testurizzazione completa della superficie posteriore, gel coesivo ad alta memoria per garantire la indeformabilità dell'impianto, riempimento al 98%, linea di reperi con un punto anteriore per un giusto orientamento e facile posizionamento, quattro punti di reperi posteriori, tre altezze e quattro proiezioni, misure varie, protesi di prova per ciascuna tipologia e misura CND:</p>		5	10				€ 600,00	€ 9.000,00	€ 27.000,00	
65	mamm	<p><b>ESPANSORE MAMMARIO DI FORMA ANATOMICA:</b> valvola magnetica in ceramica incorporata con cerca magneti esterno, superficie testurizzata, linea di reperi anteriore, patch in dacron nel polo inferiore e nel polo superiore per un corretto fissaggio, tre diverse altezze e varie misure CND:</p>		0	5				€ 600,00	€ 3.000,00	€ 9.000,00	
66	mamm	<p><b>PROTESI MAMMARIA ROTONDA, CONICA E ANATOMICA:</b> in poliuretano, gel coesivo altamente indeformabile e compatto, riempimento al 98%, poliuretano vulcanizzato sulla superficie della protesi, linea di reperi con un punto anteriore per un giusto orientamento e facile posizionamento, quattro punti di reperi posteriori due sul polo superiore, tre altezze e quattro proiezioni con le stesse misure della base, protesi di prova per ciascuna tipologia e misura. CND:</p>		5	30				€ 650,00	€ 22.750,00	€ 68.250,00	
67	mamm	<p><b>MESH IN COLLAGENE NON SINTETICO:</b> non crosslinkato per ricostruzione mammaria per il supporto ai lembi e la protezione dei dispositivi protesici in caso di insufficiente copertura, fenestrata per favorire il drenaggio dei fluidi disponibile nei formati 7cm x 17 cm rettangolare, 10 cm x 15 cm semi-ovale e 10 cm x 20 cm rettangolare. CND:</p>		5	0		10		€ 3.500,00	€ 52.500,00	€ 157.500,00	



DISPOSITIVI MEDICI CND P  
SETTORI E LOTTI

Al. 1 al C.S.A.  
Pac 25 D142

68	reti								€	29,00	€	29,00	€	87,00
69	reti								€	65,00	€	715,00	€	2.145,00
70	reti							1	€	146,00	€	2.044,00	€	6.132,00
71	reti							3	€	260,00	€	4.940,00	€	14.820,00
72	reti							1	€	406,00	€	4.466,00	€	13.396,00
73	reti							15	€	322,00	€	11.270,00	€	33.810,00
74	reti							3	€	345,00	€	6.555,00	€	19.665,00
75	reti							3	€	690,00	€	13.110,00	€	39.330,00
76	reti							2	€	1.150,00	€	36.800,00	€	110.400,00
77	reti							1	€	1.380,00	€	23.460,00	€	70.380,00
78	reti							15	€	115,00	€	18.975,00	€	56.925,00
79	reti							15	€	130,00	€	21.450,00	€	64.350,00
80	reti							15	€	162,00	€	2.430,00	€	7.290,00
81	reti							2	€	270,00	€	8.640,00	€	25.920,00
82	reti							1	€	360,00	€	5.400,00	€	16.200,00
83	reti							3	€	540,00	€	5.400,00	€	16.200,00
84	reti							10	€	40,00	€	3.200,00	€	9.600,00
85	reti							10	€	53,00	€	25.440,00	€	76.320,00
86	reti							35	€	40,00	€	2.600,00	€	7.800,00
87	reti							67	€	84,00	€	21.588,00	€	64.764,00
88	reti							24	€	120,00	€	37.680,00	€	113.040,00
89	reti							4	€	240,00	€	4.560,00	€	13.680,00
90	reti							10	€	180,00	€	16.200,00	€	48.600,00
91	reti							15	€	320,00	€	7.360,00	€	22.080,00
92	reti							10	€	720,00	€	44.640,00	€	133.920,00
93	reti							30	€	345,00	€	65.550,00	€	196.650,00

RETE PER LAPAROCELE E ERNIA OPEN E LAPAROSCOPICO: RETE COMPOSITA RITAGLIABILE IN POLIESTERE MONOFILAMENTO E FILM DI COLLAGENE ANTIADERENZIALE ASSORBIBILE - CND P900204

RETE AUTOANCORANTE PER ERNIE E LAPAROCELE OPEN E LAPAROSCOPICO: RETE IN POLIESTERE CON GANCETTI AUTOANCORANTI RIASSORBIBILI PER ERNIA INGUINALE OPEN E LAPAROCELE OPEN EXTRAPERITONEALE - CND P900205

RETE PER ERNIA: RETE IN POLIPEPILENE PER ERNIA E LAPAROCELE OPEN: CND P900202

RETE PER ERNIA: RETE 3D COMPOSITA ERNIA INGUINALE DA TRE SEZIONI: SOPRAFASCIALE, CONNETTO, SOTTOFASCIALE: CND P P900204

Handwritten notes: *Handwritten signature*  
*Pr. 20162*

94	reti		10				200	€	120,00	€	25.200,00	€	75.600,00
95	reti	RETE PER LAPAROCLE OPEN E LAPAROSCOPICO: RETE IN POLIPROPILENE IN MONOFILAMENTO ASSORBIBILE: CND P900202	10				150	€	240,00	€	38.400,00	€	115.200,00
96	reti		10				30	€	403,00	€	16.120,00	€	48.360,00
97	reti		10				20	€	480,00	€	14.400,00	€	43.200,00
98	reti					7		€	540,00	€	3.780,00	€	11.340,00
99	reti	RETE PER PER DIFETTI PARIETALI: RETE PER DIFETTI PARIETALI COMPLETAMENTE RIASSORBIBILE: CND P				7		€	1.080,00	€	7.560,00	€	22.680,00
100	reti					7		€	1.890,00	€	13.230,00	€	39.690,00
101	reti		10				5	€	405,00	€	6.075,00	€	18.225,00
102	reti		10				5	€	1.620,00	€	24.300,00	€	72.900,00
103	reti		10				10	€	435,00	€	8.700,00	€	26.100,00
104	reti		10				5	€	827,00	€	12.405,00	€	37.215,00
105	reti	RETE PER LAPAROCLE LAPAROSCOPICO E OPEN: RETE NON RIASSORBIBILE IN PTFE: CND P900203	10				10	€	1.305,00	€	26.100,00	€	78.300,00
106	reti		10				10	€	1.740,00	€	34.800,00	€	104.400,00
107	reti		10				2	€	2.538,00	€	30.456,00	€	91.368,00
108	reti		10	50			2	€	435,00	€	26.970,00	€	80.910,00
109	reti		10	50			5	€	827,00	€	53.755,00	€	161.265,00
110	reti	RETE PER ERNIE E LAPAROCLEI E OPEN: RETE NON RIASSORBIBILE IN PTFE CON ANTIBIOTICO: CND P900203	10	30			2	€	1.305,00	€	54.810,00	€	164.430,00
111	reti		10	30			2	€	1.740,00	€	73.080,00	€	219.240,00
112	reti		10	50			5	€	2.538,00	€	164.970,00	€	494.910,00
113	reti			5				€	186,00	€	930,00	€	2.790,00
114	reti		4					€	418,00	€	1.672,00	€	5.016,00
115	reti		4	5				€	1.160,00	€	10.440,00	€	31.320,00
116	reti	RETE PER ERNIE E LAPAROCLEI LAPAROSCOPICI E OPEN: PROTESI COMPOSITA 3D SINTETICA RIASSORBIBILE CON STRUTTURA MACROPOROSA IN PTFE: CND P900204	5	5			5	€	435,00	€	4.350,00	€	13.050,00
117	reti			15				€	870,00	€	13.050,00	€	39.150,00
118	reti		4				5	€	870,00	€	7.830,00	€	23.490,00
119	reti		4					€	1.450,00	€	5.800,00	€	17.400,00
120	reti		4	5			5	€	1.740,00	€	24.360,00	€	73.080,00
121	reti			5				€	250,00	€	1.250,00	€	3.750,00
122	reti		5				10	€	345,00	€	5.175,00	€	15.525,00
123	reti	RETE PER ERNIE E LAPAROCLEI LAPAROSCOPICI E OPEN: PROTESI COMPOSITA TRASPARENTE NON RIASSORBIBILE: CND P900204	5				20	€	690,00	€	17.250,00	€	51.750,00
124	reti		5				25	€	1.035,00	€	31.050,00	€	93.150,00
125	reti		5				10	€	1.380,00	€	20.700,00	€	62.100,00
126	reti		5				5	€	2.013,00	€	20.130,00	€	60.390,00
127	reti	RETE PER ERNIA MONOUSO IN KIT: RETE PER ERNIA MONOUSO IN KIT PRESAGOMATA IN POLIPROPILENE PER IL TRATTAMENTO DELLE ERNIE INGUINALI: CND P900204				20	50	€	120,00	€	8.400,00	€	25.200,00

Handwritten signature

DISPOSITIVI MEDICI CND P  
SETTORI E LOTTI

Al. 1 al C.S.A.  
Pag. 21 di 142

128	reti	RETE PER ERNIA OMBELICALE: RETE PER ERNIA OMBELICALE IN POLIESTERE MONOFILAMENTO E FILM DI COLLAGENE ANTIADERENZIALE ASSORBIBILE: CND P900205	CIRCOLARE Ø cm 4,6	6			3	6	10	€ 20,00	€ 500,00	€ 1.500,00
129	reti		CIRCOLARE Ø cm 6,6	25			2	25	10	€ 41,00	€ 2.542,00	€ 7.626,00
130	reti		CIRCOLARE Ø cm 8,6	10			2	10	10	€ 70,00	€ 2.240,00	€ 6.720,00
131	reti	RETE PER ERNIA OMBELICALE: RETE PER ERNIA OMBELICALE IN POLIPROPILENE E ANTIADERENZIALE: CND P900202	CIRCOLARE Ø cm 4	5					10	€ 10,00	€ 150,00	€ 450,00
	reti		CIRCOLARE Ø cm 6	7					10	€ 23,00	€ 391,00	€ 1.175,00
132	reti	PLUG IN MATERIALE NON RIASSORBIBILE:	CIRCOLARE Ø cm 8	6					10	€ 40,00	€ 640,00	€ 1.920,00
133	reti	PLUG IN MATERIALE BIO RIASSORBIBILE:		25					45	€ 55,00	€ 3.850,00	€ 11.550,00
134	reti		RETTANGOLARE cm 10x15	1			4		10	€ 55,00	€ 825,00	€ 2.475,00
135	reti	IMPIANTO BIOLOGICO PER LAPAROCLE OPEN E LAPAROSCOPICO: IMPIANTO BIOLOGICO DERMA PORCINO PER LA RIPARAZIONE DI LAPAROCLEI: CND P 900299	RETTANGOLARE cm 13x20	2			1	1	10	€ 990,00	€ 13.860,00	€ 41.580,00
136	reti		RETTANGOLARE cm 18x28				4			€ 1.663,00	€ 6.652,00	€ 19.956,00
137	reti		RETTANGOLARE cm 20x30	2				1	10	€ 1.980,00	€ 25.740,00	€ 77.220,00
138	reti		RETTANGOLARE cm 20x50	1				1		€ 3.300,00	€ 6.600,00	€ 19.800,00
139	reti		QUADRATA cm 8x8	4						€ 186,00	€ 744,00	€ 2.232,00
140	reti		QUADRATA cm 20x20	4						€ 1.160,00	€ 4.640,00	€ 13.920,00
141	reti		RETTANGOLARE cm 7x10	6						€ 203,00	€ 1.218,00	€ 3.654,00
142	reti		RETTANGOLARE cm 9x15	6	20				5	€ 392,00	€ 12.152,00	€ 36.456,00
143	reti	RETE PER LAPAROCLE LAPAROSCOPICO E OPEN E PAVIMENTO PELVICO: PROTESI SINTETICA BIOASSORBIBILE A 180 GG CON POSIZIONAMENTO INTRAPERITONALE ANCHE IN CAMPI CONTAMINATI: CND P	RETTANGOLARE cm 15x20	4					5	€ 870,00	€ 26.100,00	€ 78.300,00
144	reti		RETTANGOLARE cm 10x30							€ 870,00	€ 7.830,00	€ 23.490,00
145	reti		RETTANGOLARE cm 20x25			25			5	€ 1.450,00	€ 43.500,00	€ 130.500,00
146	reti		RETTANGOLARE cm 20x30	2		5			5	€ 1.740,00	€ 20.880,00	€ 62.640,00
147	reti		RETTANGOLARE cm 25x35			5				€ 2.538,00	€ 12.690,00	€ 38.070,00
148	reti		RETTANGOLARE cm 30x35			5				€ 3.045,00	€ 15.225,00	€ 45.675,00
149	reti		QUADRATA cm 20x20	2						€ 920,00	€ 1.840,00	€ 5.520,00
150	reti	PROTESI PER IL TRATTAMENTO DELL'INCONTINENZA E PER LA RICOSTRUZIONE DEL PAVIMENTO PELVICO: PROTESI IN MATERIALE NON RIASSORBIBILE: CND P	RETTANGOLARE cm 15x10	2						€ 345,00	€ 690,00	€ 2.070,00
151	reti		RETTANGOLARE cm 21x3	2						€ 145,00	€ 290,00	€ 870,00
152	reti		RETTANGOLARE cm 20x4	2						€ 184,00	€ 368,00	€ 1.104,00
153	reti	RETE RICOSTRUZIONE MAMMARIA: RETE IN COLAGENE BOVINO	RETTANGOLARE cm 8x16						10	€ 371,00	€ 3.710,00	€ 11.130,00
	reti	FENESTRATA PER LA RICOSTRUZIONE MAMMARIA: CND P 900299	RETTANGOLARE cm 10x15	5					5	€ 435,00	€ 4.350,00	€ 13.050,00
154	reti	RETE RICOSTRUZIONE MAMMARIA: RETE IN MATERIALE INTERAMENTE BIOCOMPATIBILE PER LA RICOSTRUZIONE MAMMARIA: CND P 900299	RETTANGOLARE cm 8x16	5					10	€ 371,00	€ 3.710,00	€ 11.130,00
	reti		RETTANGOLARE cm 10x15	5					5	€ 435,00	€ 4.350,00	€ 13.050,00
155	reti	PASTA BIOLOGICA PER FISTOLE: IMPIANTO BIOLOGICO PER LA RIPARAZIONE DI FISTOLE PERIANALI: CND P 900299	SIRINGA 3 ml	10			10	10	5	€ 600,00	€ 21.000,00	€ 63.000,00
156	reti	RETE IN POLIPROPILENE TITANIZZATO A PLASMA DI PESO UGUALE O SUPERIORE A 35 GR/MP	RETTANGOLARE cm 10x15						50	€ 380,00	€ 16.500,00	€ 49.500,00



DISPOSITIVI MEDICI CND P  
SETTORI E LOTTI

All. 1 al C.S.A.

ALCOY con  
PAC 29 S. 62

162	orl	PROTESI PER DRENAGGIO TRANSTIMPATICO tubo di ventilazione transtimpatico tipo shepard I.D. 1.1 mm in silicone tipo T tube I.D. 1.3 mm lunghezza 7.5 mm in silicone CND P02010201			50			50	€ 50,00	€ 5.000,00	€ 15.000,00	
163	orl	STENT DI BY-PASS SALIVARE DI MONTGOMERY Protesi in silicone, superficie liscia non aderente, in versione radiopaca e in versione radiotrasparente, in confezione sterile, varie misure. CND P020399	10						€ 300,00	€ 3.000,00	€ 9.000,00	

DISPOSITIVI MEDICI CND P  
SETTORI E LOTTI

ALL. 1 al C.S.A.

MAXLEY CONSULTANTS  
PAG 30 DI 42

164	gast	PROTESI ESOFAGEA IN NITINOL RICOPERTA MISURE VARIE L. 100,110, 170MM CND P0501				2	10				€ 2.000,00	€ 24.000,00	€ 72.000,00
165	gast	PROTESI ESOFAGEA IN NITINOL NON RICOPERTA MISURE VARIE CND P0501					5				€ 2.000,00	€ 10.000,00	€ 30.000,00
166	gast	PROTESI ESOFAGEA PER FISTOLE POST-SLEEVE GASTRECTOMY NEL PZOBESO LUNG.>20 CM E DIAM.>20MM CND P0501				1	10				€ 2.000,00	€ 22.000,00	€ 66.000,00
167	gast	PROTESI ENTERALE-COLICA IN NITINOL N/RICOPERTA LUNG. DA 8 A 11 CM DIAM. 24 MM CND P0503					10				€ 2.000,00	€ 20.000,00	€ 60.000,00
168	gast	PROTESI ENTERALE-COLICA IN NITINOL N/RICOPERTA C/SIST. RILASCIO OTW/TTS LUNG. DA 6-9-12CM DIAM. 22MM CND P0503				2	10				€ 2.000,00	€ 24.000,00	€ 72.000,00
169	gast	PROTESI BILIARE N/RICOPERTA AUTOCONFORMANTE LUNG. DA 5 A 10 CM DIAM. 10 MM CND P0502					10				€ 1.000,00	€ 10.000,00	€ 30.000,00
<b>TOTALE</b>											€	6.419.729,00	€ 19.259.187,00

*SP*

## PARAMETRI DI VALUTAZIONE

Il punteggio relativo all'elemento qualitativo (max 70 punti) verrà attribuito in base ai seguenti parametri di valutazione

### **- Parametri di valutazione lotti settore PROTESI GINECOLOGICHE**

#### **(Incontinenza Urinaria femminile)**

##### **Parametri di valutazione Lotto (1)**

Kit per incontinenza urinaria da sforzo composto da benderella in polipropilene monofilamento con passaggio transotturatorio out-in con aghi elicoidali monouso ed eventuale guida

1. Studi clinici **(18 pt)**
2. Qualità della rete **(18 pt)**
3. Sistema per detensionare e centrare la sling **(17pt)**
4. Sistema di aggancio sling-ago **(17pt)**

##### **Parametri di valutazione Lotto (2)**

Kit per incontinenza urinaria da sforzo composto da benderella in polipropilene monofilamento con passaggio transotturatorio in-out con aghi elicoidali monouso ed eventuale guida

1. Studi clinici **(18pt)**
2. Qualità della rete **(18pt)**
3. Sistema per detensionare e centrare la sling **(17pt)**
4. Sistema di aggancio sling-ago **(17pt)**

##### **Parametri di valutazione Lotto (3)**

Minisling per incontinenza urinaria da sforzo, in polipropilene monofilamento single-incision con o senza ancorette fissanti che non scorrono, con o senza ago monouso

1. Studi clinici **(15pt)**
2. Qualità della rete **(30pt)**
3. Sistema di sganciamento rete **(25pt)**

#### **Parametri di valutazione Lotto (4)**

##### **BULKING AGENT**

Kit per incontinenza urinaria da sforzo femminile composta sostanze volumizzanti (silicone, collagene, gel) iniettabile sotto controllo visivo. Sterile, monouso.

1. Studi clinici (18pt)
2. Biocompatibilità (18pt)
3. Facilità di impianto (17pt)
4. Accessori dedicati per l'impianto (17pt)

**(prolasso pelvico femminile)**

#### **Parametri di valutazione Lotto (5)**

Sistema per Colposacropessia Laparoscopica/laparotomica, costituito da rete in polipropilene e sistema di fissaggio sul promontorio del sacro tramite applicatore laparoscopico di diametro 5mm e ancorette monouso

1. Studi clinici (18pt)
2. Qualità della rete (18pt)
3. Struttura della rete (17pt)
4. Accessori di posizionamento (17pt)

#### **Parametri di valutazione Lotto (6)**

Matrice in derma Bovino ad alta flessibilità di varie dimensioni

1. Studi clinici (10pt)
2. Caratteristiche di manipolazione (20pt)
3. Profilo di sicurezza (20pt)
4. Capacità di conformarsi e morbidity (20pt)

#### **Parametri di valutazione Lotto(7)**

Dispositivo per la riparazione dei difetti anteriori e centrali del pavimento pelvico femminile attraverso procedura a singola incisione, costituito da una rete in polipropilene monofilamento con aggancio al legamento sacrospinoso, e sistema monouso di supporto all'aggancio

1. Studi clinici (18pt)
2. Qualità della rete (18pt)
3. Qualità degli agganci ai tessuti (17pt)
4. Sistema per il riposizionamento sul legamento (17pt)



#### **Parametri di valutazione Lotto (8)**

Dispositivo per la riparazione dei difetti posteriori e centrali del pavimento pelvico femminile attraverso procedura a singola incisione, costituito da una rete in polipropilene monofilamento con aggancio al legamento sacrospinoso, e sistema monouso di supporto all'aggancio

1. Studi clinici (18pt)
2. Qualità della rete (18pt)
3. Qualità degli agganci ai tessuti (17pt)
4. Sistema per il riposizionamento sul legamento (17pt)

#### **Parametri di valutazione Lotto (9)**

POPs

Dispositivo impiantabile presagomato a T in polipropilene titanizzato per la sospensione laparoscopica tricompartmentale nella correzione del prolasso della pelvi con conservazione dell'utero

1. Studi clinici (18pt)
2. Qualità della rete (18pt)
3. Presagomatura (17pt)
4. Biocompatibilità (17pt)

#### **Parametri di valutazione Lotto (10)**

POPs

Dispositivo impiantabile presagomato a T in polipropilene titanizzato per la sospensione laparoscopica tricompartmentale nella correzione del prolasso di cupola per pregressa isterectomia

1. Studi clinici (18pt)
2. Qualità della rete (18pt)
3. Presagomatura (17pt)
4. Biocompatibilità (17pt)

#### **Parametri di valutazione Lotto (11)**

Dispositivo per suture di ancoraggio al legamento sacrospinoso con diametro del corpo < di 3 mm. Suture dedicate

1. Studi clinici (18pt)
2. Ergonomia (18pt)
3. Diametro del corpo (17pt)
4. Larghezza della testa (17pt)

## **- Parametri di valutazione lotti settore PROTESI UROLOGIA**

### **Parametri di valutazione lotto (12 )**

1. Adattabilità alla risutturazione/riconfigurazione dell'asta (20 pt)
2. Facilità di utilizzo per il paziente ( 20 pt)
3. Varietà e gamma di modelli disponibili( 10pt)
4. Occultabilità del dispositivo per il paziente; ( 15 pt)
5. Eventuali modalità di riduzione del rischio di infezioni; (3 pt)
6. Bibliografia( 2 pt)

### **Parametri di valutazione lotti ( 13 )**

1. Maneggevolezza ( 10 pt)
2. Facilità di utilizzo per il paziente (10 pt)
3. Varietà e gamma di modelli disponibili (45 pt)
4. Bibliografia ( 5 pt)

### **Parametri di valutazione lotti ( 14 )**

1. Presenza ed efficacia del rivestimento antibatterico (20 pt)
2. Adattabilità alla conformazione anatomica (20 pt)
3. Maneggevolezza per il paziente (20 pt)
4. Bibliografia (10 pt)

### **Parametri di valutazione lotti ( 15 )**

1. Maneggevolezza di impiego ( 60 pt)
2. Bibliografia ( 10 pt)



## **- Parametri di valutazione lotti settore PROTESI VASCOLARI**

### **Parametri di valutazione lotti (16-17-18-19-22-24-25-26-27-28-29)**

1. Caratteristiche costruttive protesi (materiali costruttivi, struttura del device, sistema di fissazione delle endoprotesi ai colletti prossimali e distali) **(18 pt)**
2. Caratteristiche sistema di introduzione (tecnica d'impianto) **(12 pt)**
3. Caratteristiche dimensionali (disponibilità di differenti misure del corpo protesico, numero e caratteristiche delle estensioni) **(18 pt)**
4. Requisiti anatomici (Capacità di adattamento ai colletti prossimali e distali, capacità di introduzione negli accessi iliaco femorali complessi) **(12 pt)**
5. Assistenza Pre/Post Vendita (pronta disponibilità materiale, informazione e aggiornamento continuo) **(10 pt)**

### **Parametri di valutazione lotti (20-21-23-31-32-33-34-35-36-40)**

1. Visibilità dello stent, prima e dopo il rilascio **(12 pt);**
2. Pushability e trakability dello shaft anche in anatomie complesse **(18 pt)**
3. Facilità e precisione del rilascio **(18 pt)**
4. Resistenza ai kinking e capacità di sovra distendersi **(12 pt)**
5. Assistenza Pre/Post Vendita (pronta disponibilità materiale, informazione e aggiornamento continuo) **(10 pt)**

### **Parametri di valutazione lotti (41-42-43-44-45-46-47-48-49-50-51)**

1. Affidabilità d'utilizzo (evoluzione documentata del prodotto nel tempo, esperienza nell'utilizzo di questo materiale), assistenza Pre/Post Vendita (pronta disponibilità materiale, informazione e aggiornamento continuo) **(18 pt);**
2. Compattezza della protesi al taglio, facilità di passaggio dell'ago da sutura e qualità dell'emostasi, tenuta della sutura **(18 pt);**
3. Morbidezza, adattabilità e duttilità **(17 pt)**
4. Mantenimento della eparinizzazione nel tempo, basandosi sulle caratteristiche tecniche di fissaggio dell'eparina e sui dati rilevanti dalla letteratura del prodotto (bibliografia e rilevanza scientifica delle pubblicazioni). Studi scientifici a livello nazionale e/o internazionale sul materiale offerto **(17 pt)**

### **Parametri di valutazione lotti (37-38-39)**

1. Pushability e trakability dello shaft anche in anatomie complesse **(29 pt)**
2. Facilità e precisione del rilascio **(29 pt)**
3. Assistenza Pre/Post Vendita (pronta disponibilità materiale, informazione e aggiornamento continuo) **(12 pt)**



**Parametri di valutazione lotti (52-53-54)**

1. Affidabilità d'utilizzo (evoluzione documentata del prodotto nel tempo, esperienza nell'utilizzo di questo materiale), assistenza post vendita (pronta disponibilità del materiale, informazione e aggiornamento continuo) **(18pt)**
2. Compattezza della protesi al taglio, facilità di passaggio dell'ago da sutura e qualità dell'emostasi, tenuta della sutura **(18 pt)**
3. Morbidezza, adattabilità e duttilità **(17 pt)**
4. Studi scientifici a livello nazionale e/o internazionale sul materiale offerto **(17 pt)**

## **-parametri di valutazione lotti settore PROTESI MAMMARIE**

### **Parametri di valutazione lotti (55-56-60-64)**

1. Disponibilità di forma e misure **(24 pt)**
2. Disponibilità di differenti coesività **(12 pt)**
3. Tipo di testurizzazione **(12 pt)**
4. Disponibilità di misuratori di prova sterili e sterilizzabili di ogni forma e profilo **(5 pt)**
5. Altre caratteristiche qualitative ( effetto barriera, qualità e sicurezza del patch) **(5 pt)**
6. Corrispondenza con gli espansori mammari **(5 pt)**
7. Disponibilità del servizio in conto deposito **(12 pt)**

### **Parametri di valutazione lotti (57-59)**

1. Disponibilità di forme e misure **(23 pt)**
2. Disponibilità di differenti coesività **(12 pt)**
3. Tipo di testurizzazione **(12 pt)**
4. Disponibilità di misuratori di prova sterili e sterilizzabili di ogni forma e profilo **(5 pt)**
5. Altre caratteristiche qualitative ( effetto barriera, qualità e sicurezza del patch) **(6 pt)**
6. Disponibilità del servizio in conto deposito **(12 pt)**

### **Parametri di valutazione lotti (58-61-63-65)**

1. Testurizzazione del silicone su due superfici **(13 pt)**
2. Disponibilità di forma e volume **(13 pt)**
3. Patch di silicone autosigillante rinforzato **(5 pt)**
4. Valvola di riempimento incorporata con rilievo magnetico **(13 pt)**
5. Disponibilità di protesi corrispondenti **(13 pt)**
6. Disponibilità del servizio in conto deposito **(13 pt)**

### **Parametri di valutazione lotto (62)**

1. Disponibilità di forme e misure **(35 pt)**
2. Tipo di testurizzazione **(18 pt)**
3. Disponibilità del servizio in conto deposito **(17 pt)**

### **Parametri di valutazione lotto (66)**

1. Disponibilità di forma e misure **(25 pt)**
2. Disponibilità di misuratori di prova sterili e sterilizzabili di ogni forma e profilo **(5 pt)**
3. Qualità del rivestimento di poliuretano **(25 pt)**
4. Disponibilità del servizio in conto deposito **(15 pt)**



**Parametri di valutazione lotto (67)**

1. Origine del tessuto biologico (30pt)
2. Cosslinkaggio (20pt)
3. Presenza di fenestrature (10 pt)
4. Disponibilità di forme e misure (10 pt)

19

## **-parametri di valutazione lotti settore RETI CHIRURGICHE**

**Parametri di valutazione lotti (68-69-70-71-72-73-74-75-76-77-78-79-80-81-82-83-93-98-99-100-101-102-122-123-124-125-126-128-129-130-132-133-139-140-141-142-143-144-145-146-147-148-149-150-151-152-155)**

1. Ordito macroporoso (dichiarazione ampiezza pori in micron secondo classificazione AMID) **(21 pt)**
2. Conservazione della memoria **(15 pt)**
3. Atraumaticità del bordo della protesi, maneggevolezza e praticità **(16 pt)**
4. Facile identificazione del lato viscerale della protesi **(10 pt)**
5. Confezionamento (robustezza, struttura degli involucri, facilità di apertura) **(2pt)**
6. Studi clinici, letteratura scientifica su pubblicazioni accreditate **(6 pt)**

**Parametri di valutazione lotti (103-104-105-106-107-108-109-110-111-112-113-114-115-116-117-118-119-120-121)**

1. Atraumaticità del bordo della protesi **(30 pt)**
2. Ampiezza gamma riferita alle misure indicate **(20 pt)**
3. Facile identificazione del lato viscerale della protesi **(12 pt)**
4. Confezionamento (robustezza, struttura degli involucri, facilità di apertura) **(2 pt)**
5. Studi clinici, letteratura scientifica su pubblicazioni accreditate **(6 pt)**

**Parametri di valutazione lotti (84-85-86-87-88-89-90-91-92-94-95-96-97-127-131-156)**

1. Ordito macroporoso (dichiarazione ampiezza pori in micron secondo classificazione AMID) **(21 pt)**
2. Atraumaticità del bordo della protesi, maneggevolezza e praticità **(17 pt)**
3. Assenza sfilacciature al taglio della protesi **(24 pt)**
4. Confezionamento (robustezza, struttura degli involucri, facilità di apertura) **(2 pt)**
5. Studi clinici, letteratura scientifica su pubblicazioni accreditate **(6 pt)**

**Parametri di valutazione lotti (134-135-136-137-138-153-154)**

1. Atraumaticità del bordo della protesi **(17pt)**
2. Ampiezza gamma riferita alle misure indicate **(35 pt)**
3. Confezionamento (robustezza, struttura degli involucri, facilità di apertura) **(2 pt)**
4. Biocompatibilità **(11 pt)**
5. Studi clinici, letteratura scientifica su pubblicazioni accreditate **(5 pt)**

## **- Parametri di valutazione lotti settore OTORINOLARIGIOIATRIA**

### **Parametri di valutazione lotto (157)**

1. Sportellino valvolare protetto **(12 pt)**
2. Soluzione di continuità tra flangia esofagea e flap valvolare **(12 pt)**
3. Materiale fluoro plastica candita-resistente **(20 pt)**
4. Confezionamento sterile (robustezza, struttura degli involucri e facilità di apertura) **(6 pt)**
5. Valvola tracheostomica automatica pre-assemblata da montare su filtro HME **(2 pt)**
6. Cannule tracheostomiche bottoni stomali per alloggiare i filtri HME **(2 pt)**
7. Adesivi stomali biocompatibili con micro perforazioni in polietilene edetil-butil acrilato **(4 pt)**
8. Protesi precaricate **(6 pt)**
9. Studi clinici, letteratura scientifica su pubblicazioni accreditate **(6 pt)**

### **Parametri di valutazione lotto (158)**

1. Materiale poroso in PTFE/Teflon **(24 pt)**
2. Possibilità di modellare (accorciabilità) con dimensioni comprese tra 8,00 mm e 3,25 mm **(24 pt)**
3. Confezionamento sterile (robustezza, struttura degli involucri, facilità di apertura) **(11 pt)**
4. Studi clinici, letteratura scientifica su pubblicazioni accreditate **(11 pt)**

### **Parametri di valutazione lotto (159)**

1. Materiale poroso in PTFE/Teflon **(24pt)**
2. Possibilità di modellare (accorciabilità) con dimensioni comprese tra 6,50 mm e 3,00 mm **(24 pt)**
3. Confezionamento sterile (robustezza, struttura degli involucri, facilità di apertura) **(11pt)**
4. Studi clinici, letteratura scientifica su pubblicazioni accreditate **(11 pt)**

### **Parametri di valutazione lotti (160)**

1. Gambo in PTFE/Teflon **(24 pt)**
2. Possibilità di modellare (accorciabilità) **(24 pt)**
3. Confezionamento sterile (robustezza, struttura degli involucri, facilità di apertura) **(11 pt)**
4. Studi clinici, letteratura scientifica su pubblicazioni accreditate **(11 pt)**

### **Parametri di valutazione lotti (161 - 162)**

1. Materiale **(30 pt)**
2. Confezionamento sterile (robustezza, struttura degli involucri, facilità di apertura) **(20 pt)**
3. Studi clinici, letteratura scientifica su pubblicazioni accreditate **(20 pt)**



**Parametri di valutazione lotti (163)**

1. Materiale silicone non aderente (24pt)
2. Radiopaco (24 pt)
3. Confezionamento sterile (robustezza, struttura degli involucri, facilità di apertura) (11 pt)
4. Studi clinici, letteratura scientifica su pubblicazioni accreditate (11 pt)

lp

## **- parametri di valutazione lotti settore PROTESI GASTRICHE**

### **Parametri di valutazione lotti (164 - 168)**

1. Caratteristiche costruttive protesi (materiali costruttivi, struttura del device, sistema di fissazione delle endoprotesi ai colletti prossimali e distali) ( 20 pt)
2. Caratteristiche sistema di introduzione (tecnica d'impianto) (10 pt)
3. Caratteristiche dimensionali (disponibilità di differenti misure del corpo protesico, numero e caratteristiche delle estensioni) ( 20 pt)
4. Facilità e precisione del rilascio ( 20 pt)

### **Parametri di valutazione lotto (165)**

1. Caratteristiche sistema di introduzione (tecnica d'impianto) ( 20 pt)
2. Requisiti anatomici (Capacità di adattamento ai colletti prossimali e distali, capacità di introduzione negli accessi iliaco femorali complessi) ( 20 pt)
3. Assistenza Pre/Post Vendita (pronta disponibilità materiale, informazione e aggiornamento continuo) ( 15 pt)
4. Visibilità della protesi, prima e dopo il rilascio ( 15 pt);

### **Parametri di valutazione lotto ( 166)**

1. Caratteristiche costruttive protesi (materiali costruttivi, struttura del device, sistema di fissazione delle endoprotesi ai colletti prossimali e distali) ( 25 pt)
2. Caratteristiche dimensionali (disponibilità di differenti misure del corpo protesico, numero e caratteristiche delle estensioni) ( 20 pt)
3. Facilità e precisione del rilascio ( 25 pt)

### **Parametri di valutazione lotto (167)**

1. Caratteristiche costruttive protesi (materiali costruttivi, struttura del device, sistema di fissazione delle endoprotesi ai colletti prossimali e distali) ( 25 pt)
2. Caratteristiche dimensionali (disponibilità di differenti misure del corpo protesico, numero e caratteristiche delle estensioni) ( 20 pt)
3. Visibilità della protesi, prima e dopo il rilascio ( 15 pt);
4. Resistenza ai kinking e capacità di sovra distendersi ( 10 pt);

### **Parametri di valutazione lotti (169)**

1. Caratteristiche costruttive protesi (materiali costruttivi, struttura del device, sistema di fissazione delle endoprotesi ai colletti prossimali e distali) (20 pt)
2. Caratteristiche sistema di introduzione (tecnica d'impianto) ( 15 pt)
3. Caratteristiche dimensionali (disponibilità di differenti misure del corpo protesico, numero e caratteristiche delle estensioni) ( 20 pt)
4. Visibilità della protesi, prima e dopo il rilascio ( 15 pt);



**AZIENDA SANITARIA LOCALE RIETI**

Codice fiscale e partita IVA: 00821180577

**BANDO DI GARA D'APPALTO IN UNIONE D'ACQUISTO DELL'AREA  
AGGREGATA "1" CAPOFILA ASL RIETI PER L'AFFIDAMENTO  
DELLA FORNITURA DI DISPOSITIVI MEDICI RIENTRANTI NELLA  
CND CATEGORIA "P"**

**SEZIONE I: AMMINISTRAZIONE AGGIUDICATRICE:**

**I.1) DENOMINAZIONE, INDIRIZZI E PUNTI DI CONTATTO:**

**Denominazione ufficiale:** Azienda Sanitaria Locale Rieti; **Indirizzo Postale:**

Via del Terminillo, 42 – 02100, Rieti, Italia; **Punti di contatto:** U.O.C.

Acquisizione e Logistica di Beni e Servizi, All'attenzione di: Dott. Luciano

Quattrini, Posta elettronica: l.santavenere@asl.rieti.it, Telefono: 0746/279502 -

9545 - Fax: 0746/278730; **Indirizzo(i) internet:** Amministrazione

aggiudicatrice (URL): [www.asl.rieti.it](http://www.asl.rieti.it); **Profilo del Committente (URL):**

[www.asl.rieti.it](http://www.asl.rieti.it); **Ulteriori informazioni sono disponibili presso:** i punti di

contatto sopra indicati. **Il Capitolato d'oneri e la documentazione**

**complementare sono disponibili presso:** i punti di contatto sopra indicati. **Le**

**domande di partecipazione vanno inviate a:** i punti di contatto sopra indicati.

**I.2) TIPO DI AMMINISTRAZIONE AGGIUDICATRICE E**

**PRINCIPALI SETTORI DI ATTIVITÀ:** Organismo di diritto pubblico –

Salute. L'Amministrazione aggiudicatrice acquista per conto di altre

amministrazioni aggiudicatrici: no **SEZIONE II: OGGETTO**

**DELL'APPALTO II.1) DESCRIZIONE II.1.1)**

**Denominazione conferita all'appalto dall'Amministrazione aggiudicatrice:**

Procedura di gara in Unione d'acquisto dell'Area Aggregata "1" ASL di Rieti capofila, della ASL Roma 4, della ASL Roma 5, della ASL di Viterbo e dell'Azienda Ospedaliera-Universitaria S.Andrea di Roma da esperire nella forma della procedura aperta ai sensi dell' art. 60 D.Lgs 18 aprile 2016 n.50 per l'affidamento della fornitura triennale di dispositivi medici rientranti nella **CND Categoria "P".- CIG (codice identificativo gara) n. \_\_\_\_\_ II.1.2)**

**Tipo di appalto e luogo di esecuzione, luogo di consegna o di prestazione dei servizi. Tipo di appalto:** forniture **Categoria del servizio: .....** **Luogo**

**principale di consegna:** Ospedali e strutture della Asl di Rieti, ASL Roma 4, Asl Roma 5 , Asl Viterbo e Azienda Ospedaliera S.Andrea di Roma. **Codice**

**NUTS:** ITE42 **II.1.3) L'avviso riguarda:** un appalto pubblico. **II.1.5) Breve**

**descrizione dell'appalto:** Procedura di gara, da esperire nella forma della procedura aperta ai sensi dell'art. 60 D.lgs. 18 Aprile 2016, n. 50, per l'affidamento

della fornitura triennale, suddivisa in sette settori, e n.169 lotti, DI dispositivi medici rientranti nella CND P. **II.1.6) CPV (vocabolario comune per gli appalti)**

**CPV – Oggetto principale:** L'appalto rientra nel campo di applicazione dell'accordo sugli appalti pubblici (AAP): no **II.1.8) Divisione in lotti:** si **II.1.9)**

**Ammissibilità di varianti:** no **II.2) QUANTITATIVO O ENTITÀ**

**DELL'APPALTO II.2.1) Quantitativo o entità totale:** L'importo complessivo presunto ammonta a ca. € 19.259.187,00 oltre IVA oltre IVA per i tre anni di

affidamento e ca € 6.419.729,00 oltre IVA per l'eventuale periodo di ulteriore affidamento di un anno. **II.2.2) Opzioni:** si. Possibilità, alla scadenza, di

ripetizione del servizio per un ulteriore anno. Sarà, inoltre, facoltà dell'Amministrazione al termine dell'appalto richiedere la proroga del rapporto contrattuale per ulteriori 6 mesi o per il tempo necessario all'aggiudicazione di un nuovo appalto da parte dell'ASL Rieti o dalla Centrale Acquisti della Regione Lazio o dalla Consip o da qualsiasi altro Soggetto Aggregatore indicato dalla Regione Lazio, alle condizioni tutte degli atti di gara ed al prezzo stabilito nel verbale d'aggiudicazione, senza che l'Appaltatore possa pretendere compensi di sorta. **II.3) DURATA DELL'APPALTO O TERMINE DI ESECUZIONE:** Tre anni dalla data di stipula del contratto.

**SEZIONE III: INFORMAZIONI DI CARATTERE GIURIDICO, ECONOMICO, FINANZIARIO E TECNICO. III.1) CONDIZIONI**

**RELATIVE ALL'APPALTO III.1.1) Cauzioni e garanzie richieste:** - come da

Disciplinare di gara. **III.1.2) Principali modalità di finanziamento e di**

**pagamento e/o riferimenti alle disposizioni applicabili in materia:** A valere

sugli appositi stanziamenti del Bilancio della Asl di Rieti, ASL Roma 4, Asl

Roma 5, Asl Viterbo, Azienda Ospedaliera S. Andrea di Roma. **III.1.3) Forma**

**giuridica che dovrà assumere il raggruppamento di imprenditori, di**

**fornitori o di prestatori di servizi aggiudicatario dell'appalto:** Come da

Disciplinare di gara. **III.1.4) Altre condizioni particolari cui è soggetta la**

**realizzazione dell'appalto:** no **III.2) CONDIZIONI DI PARTECIPAZIONE**

**III.2.1) Situazione personale degli operatori, inclusi i requisiti relativi**

**all'iscrizione nell'albo professionale o nel registro commerciale:**

**Informazioni e formalità necessarie per valutare la conformità ai requisiti:**

come da Disciplinare di gara **III.2.2) Capacità economica e finanziaria:**

**Informazioni e formalità necessarie per valutare la conformità ai requisiti:**



come da Disciplinare di gara III.2.3) **Capacità tecnica: Informazioni e formalità necessarie per valutare la conformità ai requisiti:** come da Disciplinare di gara III.2.4) **Appalti riservati:** no III.3) **CONDIZIONI RELATIVE ALL'APPALTO DI SERVIZI III.3.1) La Prestazione del servizio è riservata ad una particolare professione** No III.3.2) **Le persone giuridiche devono indicare il nome e le qualifiche professionali delle persone incaricate nella prestazione del servizio?** no

**SEZIONE IV: PROCEDURA IV.1) TIPO DI PROCEDURA IV.1.1):** Procedura aperta, ai sensi dell'art. 60 del D. Lgs. 18 Aprile 2016, n.50. **IV.2) CRITERI DI AGGIUDICAZIONE IV.2.1):** L'aggiudicazione, a lotti indivisibili, ai sensi dell'art. 95 comma 2 del D. Lgs. 18 Aprile 2016, n. 50, avverrà con il criterio dell'offerta economicamente più vantaggiosa, secondo gli elementi indicati nel Disciplinare di gara. **IV.3.2) Pubblicazioni precedenti relative allo stesso appalto:** no; **IV.3.3) Condizioni per ottenere il capitolato d'oneri e la documentazione complementare:** I documenti di gara (disciplinare, C.S.A. e relativi allegati) potranno essere scaricati direttamente dal sito [www.asl.rieti.it](http://www.asl.rieti.it) (sezione "BANDP"). **IV.3.4) Termine per il ricevimento delle offerte:** Data: ..... Ora: 13:00 **IV.3.6) Lingue utilizzabili per la presentazione delle offerte/domande di partecipazione:** Italiano. Si precisa che tutta la documentazione inviata, pena l'esclusione, dovrà essere fornita in lingua italiana oppure, per la documentazione redatta in altra lingua, corredata da una traduzione in lingua italiana, conforme al testo originale, certificata dalle autorità diplomatiche o consolari italiane del Paese in cui è stata redatta, oppure tramite traduzione giurata. **IV.3.7) Periodo minimo durante il quale l'offerente è vincolato alla propria offerta:** 240 giorni dalla



scadenza fissata per il ricevimento delle offerte. **IV.3.8) Modalità di apertura delle offerte:** **Data e ora:** da definire, **Luogo:** da definire; **Persone ammesse ad assistere all'apertura delle offerte:** Legali rappresentanti delle concorrenti o delegati muniti di idonea procura o delega. **SEZIONE VI: ALTRE INFORMAZIONI** **VI.1)** Trattasi di un bando periodico: no **VI.2) Appalto connesso ad un progetto e/o programma finanziato con fondi comunitari:** no **VI.3) Informazioni complementari:** Vedere documenti di gara disponibili secondo le modalità di cui al punto **IV.3.3.)** Eventuali chiarimenti sul presente bando e/o sulla documentazione di gara potranno essere richiesti secondo le modalità riportate all'art. 6 del Disciplinare di gara. Le risposte ai chiarimenti, sempre che le richieste di che trattasi siano pervenute entro 10 giorni antecedenti alla data di scadenza fissata per la presentazione dell'offerta, verranno rese note, con effetto di notifica a tutti gli operatori concorrenti, con pubblicazione sul profilo di committente (URL) [www.asl.rieti](http://www.asl.rieti) entro il termine massimo di 6 (sei) giorni antecedenti alla data di scadenza del termine per la presentazione dell'offerta. Resta ad esclusivo carico dei candidati la consultazione del predetto sito fino al termine di presentazione delle offerte e durante l'espletamento della gara. I dati forniti dai concorrenti in occasione della partecipazione alla presente procedura saranno trattati esclusivamente ai fini dell'espletamento della presente gara e dell'eventuale stipula e gestione dei contratti e saranno archiviati nei locali della Azienda USL di Rieti ai sensi del D. Lgs. 30 giugno 2003, n. 196 e s.m.i.. Tali dati sono richiesti in virtù di espresse disposizioni di legge e di regolamento. In relazione al trattamento dei

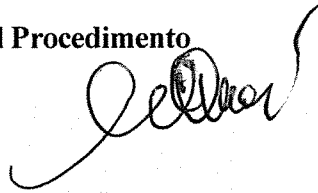


predetti dati i concorrenti possono esercitare i diritti di cui all'art. 13 della predetta legge. Responsabile del Procedimento: Dott. Luciano Quattrini

**VI.5) Data di spedizione del presente Bando:**

**Il Responsabile Unico del Procedimento**

**Dott. Luciano Quattrini**

A handwritten signature in black ink, appearing to read 'L. Quattrini', is written over the printed name of the official.