



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. 37 del 29 12 2017

STRUTTURA PROPONE	NTE U.O.C. ACQUISIZI	ONE 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							
effettuata, nella forma e nell ss.mm.ii., assumendone di cor garantendo l'osservanza dei ci cui all'art.1, comma 1°, L. n.	a sostanza, è totalmente legaseguenza la relativa respons riteri di economicità, di effic 241/1990, come modificato de reente con gli obiettivi del	attesta che lo stesso, a seguito dell'istruttoria gittimo, ai sensi dell'art.1 della L. n° 20/1994 e abilità, ex art. 4, comma 2, L. n.165/2001, nonché acia, di pubblicità, di imparzialità e trasparenza di lalla L. n. 15/2005. Il dirigente attesta altresì che il l'Azienda ed assolutamente utile per il servizio					
Responsabili dell'Istruttoria:	Sig.ra Lorella Santavenere	Firma Hellere					
0010 000	Dott. Alessandro Mancini	Firmaflesnife					
Data 28, 12, 2MF							
Il Direttore: Dott. Luciano Quattr	rini	O_{-}					
Data 28. 12 - 9017		Firma					
Il Direttore della U.O.C. Econo comporta scostamenti sfavorevoli Voce del conto economico su cui	rispetto al budget economico.	oscrizione del presente atto attesta che lo stesso non					
A	Autorizzazione: Autorizzazione	T. Nº 61.12					
Data 29(12(2017	Dott.ssa Barbara Proietti	Firma_ Willie Will					
Parere del Direttore	Amministrativo D	ott.ssa Anna Petti					
favorevole Data 27/12/2017	non favorevole	(con motivazioni allegate al presente atto)					
Parere del Direttore S	anitario Do	ott. Paolo Anibaldi					
favorevole	non favorevole	(con motivazioni allegate al presente atto)					
Data 29 (12/2014		Firma DALAA					

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.



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;

Pag. 4 di 6

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;



Pag. 5 di 6

9.		-	~ .	to nell'albo pretorio on-line aziendale a n.69 e del D.Lgs. 14.03.2013 n.33
	in oggetto		per esteso	X

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 <u>29 DIC, 2017</u>
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 X
in data 2 9 DIC. 2017
Rieti lì 29 DIC. 2017 IL FUNZIONARIO





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;



pay 2 de 74

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.

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:

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

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 <u>BUSTA n. 1</u> 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: <u>Allegato 1A</u> per imprese singole <u>Allegato 1B</u> per R.T.I., <u>Allegato 1C</u> 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



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.



peg 6 deth

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 relativ
al pagamento delle imposte e tasse. A tal fine indica l'Agenzia delle Entrate competente pe 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 d 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)

la

pg 7 di 74

□ 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)

lig

	□che la ditta	è tenuta al rispett	to delle norme c	he disciplinan	o il diritto al lavoro	dei disabili
					re ottemperante, o	
					ovincia di	
	••••••••	• • • • • • • • • • • • • • • • • • • •	CAP	Tel	Fax	······ v 1a
	oppure					
	□ che la ditta	non è tenuta all'	applicazione de	lle norme che	disciplinano il diri	tto al lavoro
	dei	disabili	per	i	motivi	sotto
	indicati					30110
	-			The state of the s		i.
					•	
b.14	. che i soggetti do	otati di rappresen	tanza legale nor	si trovano nel	lla circostanza prev	ista dall?aut
80, c	comma 5, lettera l), del D. Lgs. n. 5	50/2016 (norma	antiracket)	na encostanza prev	isia uaii ari.
		* .	(·		
b.15	che con riferim	ento a quanto pi	revisto all'art 80) comma 5 le	ettera m) del D.Lgs	50/2016
ss.m	m.ii. (barrare la ca	asella di interesse	e)	s, comma 3 10	stiera iii) dei D.Eg.	s.50/2016 e
				o di cui all'ar	t. 2359 del Codice	Civila a 4:
	aver formulato	l'offerta autonon	namente:	·	a 2337 dei Codice	Civile e di
	oppure		,			
	□ si trova in u	na situazione di c	controllo di cui a	all'art 2359 de	el Codice Civile da	nouts delle
	Società					
	presente proced	ura di gara;			, che non pa	necipa alia
	oppure	-				
	□ si trova in	una situazione o	di controllo di	cui all'art 23	59 del Codice Civ	
	l'offerta è stata	formulata autono	mamente:	×		ma che
	oppure		-			
	□ non è a conos	cenza della parte	cinazione alla n	resente proced	ura di soggetti che	• .
	nei confronti de	el sottoscritto, in	una delle situ	azioni di cont	rollo di cui all'art.	si trovano,
	Codice Civile e	di aver formulato	l'offerta autono	azioni di cont	rono di cui all'art.	2359 del
		zominiuto	r offeria autoff	mamente;		
b.16. (Solo per le Coop	perative) di appli	care il contratto	collettivo di	lavoro anche ner i	an at 1.11

DO

cooperativa;

b.17. (barrare la casella corrispondente):

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

di <u>essersi avvalsi</u> 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.
- Le seguenti dichiarazioni negoziali (contenute anch'esse nei modelli sopracitati <u>allegato 1 A</u>
 <u>e 1 B</u> 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

P

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'imprese, 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



per 11 du 72

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

- n) (nel caso di consorzio d'imprese, 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 <u>allegato 2</u> 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%.



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.

<u>Il concorrente potrà utilizzare i modelli di dichiarazione predisposti, allegati al presente</u> <u>disciplinare</u>. 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 "PASS_{OE}" da acquisire tramite accesso al Portale dell'ANAC (ex Autorità di Vigilanza sui Contratti Pubblici AVCP), all'indirizzo <u>www.autoritalavoripubblici.it</u> 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 PASS_{OE} da inserire nella busta denominata "Documentazione amministrativa".

In caso di riunioni di concorrenti, il $PASS_{OE}$ 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. <u>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:</u>
- 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;



pg 15 di 74

- 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

J.A.

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 omnicomprensivi, 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

ELEMENTO QUALITATIVO (max 70 punti) A.

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

PS 17 di +4

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:

$$Q = \underline{Q(i) \times 70}$$

$$Q (max)$$

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 c criterio inversamente proporzionale in base alla seguente formula:

Punteggio prezzo offerta considerata = 30 x prezzo della migliore offerta 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 - <u>ASSOCIAZIONI TEMPORANEE DI IMPRESE, CONSORZI ORDINARI DI</u> <u>CONCORRENTI E GEIE</u>

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.

Aricolo 5.2 - <u>CONSORZI DI COOPERATIVE E DI IMPRESE ARTIGIANE – CONSORZI STABILI</u>

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
- a mezzo e-mail all'indirizzo l.santavenere@asl.rieti.it

esplicitando in oggetto la dicitura <u>"Richiesta chiarimenti. Procedura aperta fornitura dispositivi medici P"</u>. 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 é 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.



HU 1 OUS pg 22 de 76

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

All 1 de 3 Pg 23 de 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/leg	ale rappresent	ante/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

dichiara

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



IMPRESA SINGOLA

AU 1 de 3 Pg 24 de 74

<u>1 - DATI</u>	<u>GENERAL</u>	I DELL'IMP	RESA/SOC	<u>IETÀ</u>				
							Sede legal	le in
		() via	/piazza					
		CAP			tel.			fax
		-						
Sede ope	erativa in	-				_ () via/pia	ızza
		C. I. D.						
fax	<u>n.</u>	CAP		-	tel.	***************************************	,	
Codice fisc	ale				T			
Partita IVA								
Iscrizione C	C.C.I.A.A.							
Camera	di	Commercio			<u>L L , </u>			
li								1
Codice attiv	rità		. ,		<u> </u>			
C.C.N.L. ap	plicato							
		vità risponden		ggetto di g	ara			
		ta impresa noi				elativi re	Paietri	
.4 che i dat	i relativi ai p	oropri organi s	ono i seguen	ti:	azioni dai i	Ciativi	gistii	
		za legale è att			rsone:			
	TRATORI			Barrer Per				
ognome	Nome	Data	Luogo	Carica	sociale	Rela	ntiva scadenza	
	·	Nascita	Nascita				arva seadenza	
· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·		,		-				······································
							-	
2					· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·			
	<u> </u>							
ROCURAT	TORI CON	POTERE D	FIRMA					
ognome	Nome	Data	Luogo	Carica s	sociale	Estre	emi procura	
		Nascita	Nascita		-	-	erale/speciale	
		1	<u> </u>					



IMPRESA SINGOLA

1			,			
- 1						T
			1			
ł			l .	}	!	1
- 1			l .			· ·
-1			ł	i .		1
- 1						1
- 1				L		l ·
1						
- 1	i			ì		
-1	1			1		I .
н					· ·	î .
- 1						f .
1						
Ŧ						I.
-						
	1					•
1	ž.					£
-1	f	i i			,	1
-1						i e
L						
						•

• la **rappresentanza legale** <u>nell'anno</u> precedente alla data di pubblicazione del bando era attribuita alle seguenti persone:

AMMINISTRATORI

Cognome	Nome	Data	Luogo	Carica sociale	Relativa scadenza
		Nascita	Nascita	ı	
					,
i			1	,	

PROCURATORI CON POTERE DI FIRMA

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

• i direttori tecnici sono/erano:

DIRETTORI TECNICI ATTUALI (dati anagrafici)

Cognome	Nome	Data	Luogo
		Nascita	Nascita
			ş

DIRETTORI TECNICI anno antecedente la data di pubblicazione del bando:

Cognome	Nome	Data Nascita	Luogo Nascita



IMPRESA SINGOLA

:	-		
	<u></u>	•	<u> </u>

(per le società in nome collettivo)

- attualmente i soci sono i Sig.ri:

Cognome	Nome	Data	Luogo
		Nascita	Nascita

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

Cognome	Nome	Data	Luogo	
		Nascita	Nascita	

(per le società in accomandita semplice)

- attualmente i soci accomandatari sono i Sig.ri:

Cognome	Nome	Data	Luogo	***************************************
		Nascita	Nascita	
			*	
			:	Perference

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

Cognome	Nome	Data	Luogo
		Nascita	Nascita
		,	



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	Luogo
		Nascita	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	Luogo
. `	,	Nascita	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	Luogo
,		Nascita	Nascita
	,		
	<u> </u>		

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:



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;



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);

□ che la ditta non è assoggettata agli obblighi di assunzioni obbligatorie di cui alla Legge

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

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 Legg
68/99 in quanto concorrente che occupa da 15 a 35 dipendenti, ma che non ha effettuat
nuove assunzioni dopo il 18 gennaio 2000;
oppure
(nel caso di concorrente che occupa più di 35 dipendenti oppure da 15 a 35 dipenden
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 disabil
in ottemperanza alla Legge 12.03.1999, n.68 e di essere ottemperante, come risult
dall'iscrizione presso l'Ufficiovi
Tel Fax
pppure
che la ditta non è tenuta all'applicazione delle norme che disciplinano il diritto al lavor
lei disabili per i motivi sott
ndicati

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)



Allegato 1A al disciplinare di gara

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 <u>essersi avvalsi</u> 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



Allegato 1A al disciplinare di gara

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;



Pf 33 du 74

Allegato 1A al disciplinare di gara

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
- I) (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'imprese, 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'imprese, 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:



HU 1 CU) PJ 34 d 70 Allegato 1A al disciplinare di gara

IMPRESA SINGOLA

Juogo e data j	 							*
		•				Timbro e fin	rma del dio	chiarante
					-			

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 predisporne, 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 POSSESSODEI 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 Temp	poraneo d'Impresa (RTI)		□ VERTICALE	
			□ ORIZZONTAL	E
			□ MISTO	
costituito dai seguenti ope	eratori economici:			
1.				
2				-
3				
4				
		- Anny		
Io sottoscritto		cod. f	isc	
nato a		il		
residente in		via		
in qualità di (carica social				
della società				
÷				***************************************
Io sottoscritto				
io sottoscritto		2 1 5		



Pg 36 de 74

R.T.I.

Allegato 1B al disciplinare di gara

nato a	i	1
residente in	via	
in qualità di (carica sociale)		
della società		
Io sottoscritto		cod. fisc.
nato a	il	I
della società		
Io sottoscritto		cod. fisc
lo sottoscritto	·	_ cod. fisc.
nato a	il	
residente in	via_	
n 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)
------------------------	----------------------	--	--



PJ 37 d 24

R.T.I.

Allegato 1B al disciplinare di gara

Capogruppo Mandante 1				
Mandante 2				
Mandante 3				
% Totale esecuzione attività	100,00 %			
Società	Legale rappresentan	te/procuratore	Fir	ma
			-	Water the state of
en de la companya de La companya de la co				
Modulo per Dichi	componente	il RTI		
Il/la sottoscritto/anato/a	•••••		(Prov),	il
//19				11
/19				a
Via/Piazza				are/legale
rappresentante/procuratore		legale		della
impresa/società				aona
in *			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 d	el D.P.R.
28.12.2000, n. 445 e ss.mm.ii., co				
•	- ·	I	L minume iii	1101

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



Allegato 1B al disciplinare di gara

IN	QU	AL	IT	A۶	DI

☐ mandataria /impresa aggregat	ta mand	lataria d	li ATI	Aggr	egazio	oni e	x art	. 45,	comi	na 2	lett. c	l), f)	
□ mandante/impresa aggregata	manda	nte di A	ATI/Ag	grega	azioni	ex a	rt. 4:	5, coi	nma	2 let	t. d),	f)	
		DIC	HIA	R A									
che i fatti, stati e qualità riportati ne	ei succ	essivi j	oaragr	afi co	orrisp	ondo	ono a	a vei	ita'				
1 - DATI GENERALI DELL'IMPR	ESA/S	OCIE]	<u>rà</u>						1			*	
1.1 Ragione/denominazione sociale e	forma g	giuridic	a	d. (4)			-	A			· ·		**********
Sede legale in		() via/p	oiazza _.							***************************************			
nCAP													
Sede operativa in													
nCAP													
Codice fiscale							T		T	T			
Partita IVA								T			 T T	$\frac{1}{1}$	
Iscrizione C.C.I.A.A.			II				L			T	<u>-</u>	_	
Camera di Commercio di								L	<u>L</u>	_L			
Codice attività													T
C.C.N.L. applicato			,	,				:					
1.2 che a carico di questa impresa non					i dai 1	elati	vi re	gistri					* .
1.3. che a carico di questa impresa r	non sor	no in co	orso c	ancel	lazio	ni da	i rel	ativi	regi	stri			

• la rappresentanza legale è attribuita alle seguenti persone:

1.4 che i dati relativi ai propri organi sono i seguenti:

AMMINISTRATORI

Cognome	Nome	Data Nascita	Luogo Nascita	Carica sociale	Relativa scadenza
				,	,



Allegato 1B al disciplinare di gara

m nay

PROCURATORI CON POTERE DI FIRMA

Cognome	Nome	Data Nascita	Luogo Nascita	Carica sociale	Estremi procura Generale/speciale
·			·	ζ .	
				,	

- 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



AK. A .A.		Anegato 1	Anegato 16 ai discipinare di gara			
(per le società in non	ne collettivo)					
- attualmente	e i soci sono i Sigg.ri :					
Cognome	Nome	Data Nascita	Luogo Nascita			
- nell'anno ant	ecedente alla data di nubb	licazione del bando i soci e	orana i Siga ni			
	1		rano i Sigg.ri:			
Cognome	Nome	Data Nascita	Luogo Nascita			
1						
Cognome	Nome	Data Nascita	Luogo Nascita			
	-	Nascita	Nascita			
ell'anno antecedente a	lla data di pubblicazione d	del bando i soci accomanda	tari erano i sigg,ri:			
ognome	Nome	Data	Luogo			
		Nascita	Nascita			
	·					
· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·						
er altri tipi di società	o consorzi)					
attualmente il SOCIO 4 Soci) è il Sig.:	UNICO persona fisica o S	SOCIO DI MAGGIORANZ	ZA (in caso di società con meno			
ognome	Nome	Data	T			
U	TAOME	Data Nascita	Luogo			



Nascita Nascita Nascita Nascita Nascita (per tutti – eventuale) - il seguente/i legale/i rappresentante/i: Cognome Nome Data Nascita Luogo Nascita na/hanno firma congiunta con il/seguente/i altro legale/i rappresentante/i:	3			
MAGGIORANZA (in caso di società commeno 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 (per tutti – eventuale) - il seguente/i legale/i rappresentante/i: Cognome Nome Data Nascita Luogo Nascita Luogo Nascita Luogo Nascita Luogo Nascita Luogo Nascita Data Nascita Luogo Nascita Luogo Nascita				
MAGGIORANZA (in caso di società conmeno 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 (per tutti – eventuale) il seguente/i legale/i rappresentante/i: Cognome Nome Data Nascita Luogo Nascita				
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 Luogo Nascita (per tutti – eventuale) il seguente/i legale/i rappresentante/i: Cognome Nome Data Nascita Luogo Nascita Ascita Luogo Nascita Luogo Nascita Luogo Nascita Luogo Nascita Alahanno firma congiunta con il/seguente/i altro legale/i rappresentante/i: Cognome Nome Data Luogo Nascita	- nell'anno antecedente al	la data di pubblicazione de	el bando il SOCIO UNI	ICO persona física o SOCIO DI
Nascita Nome Nascita Nascita Nascita Luogo Nascita Nascita Luogo Nascita Nascita Luogo Nascita Nascita Luogo Nascita	MAGGIORANZA (in cas	so di società conmeno di 4	Soci) è il Sig.:	
- 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 (per tutti – eventuale) il seguente/i legale/i rappresentante/i: Cognome Nome Data Nascita Luogo Nascita ha/hanno firma congiunta con il/seguente/i altro legale/i rappresentante/i: Cognome Nome Data Luogo Nascita	Cognome	Nome		
Cognome Nome Data Nascita Luogo Nascita (per tutti – eventuale) il seguente/i legale/i rappresentante/i: Cognome Nome Data Nascita Luogo Nascita Data Nascita Luogo Nascita			Nascita	Nascita
Cognome Nome Data Luogo Nascita Luogo Nascita Luogo Nascita Luogo Nascita Nascita (per tutti – eventuale) - il seguente/i legale/i rappresentante/i: Cognome Nome Data Luogo Nascita Luogo Nascita Luogo Nascita Luogo Nascita Luogo Nascita Nascita Luogo Nascita Luogo Nascita Nascita Luogo				
Cognome Nome Data Luogo Nascita Nascita (per tutti – eventuale) - il seguente/i legale/i rappresentante/i: Cognome Nome Data Luogo Nascita Nascita Luogo Nascita (per tutti – eventuale) - il seguente/i legale/i rappresentante/i: Cognome Nome Data Luogo Nascita na/hanno firma congiunta con il/seguente/i altro legale/i rappresentante/i: Cognome Nome Data Luogo Nascita				
Cognome Nome Data Luogo Nascita (per tutti – eventuale) - il seguente/i legale/i rappresentante/i: Cognome Nome Data Luogo Nascita Luogo Nascita (per tutti – eventuale) - il seguente/i legale/i rappresentante/i: Cognome Nome Data Luogo Nascita na/hanno firma congiunta con il/seguente/i altro legale/i rappresentante/i: Cognome Nome Data Luogo Nascita				
Cognome Nome Data Luogo Nascita (per tutti – eventuale) - il seguente/i legale/i rappresentante/i: Cognome Nome Data Luogo Nascita Luogo Nascita (per tutti – eventuale) - il seguente/i legale/i rappresentante/i: Cognome Nome Data Luogo Nascita na/hanno firma congiunta con il/seguente/i altro legale/i rappresentante/i: Cognome Nome Data Luogo Nascita	- cha i titalanti di inco	michi di dimerine min	, n . a	
Nascita Nascita Nascita Nascita Nascita Nascita Nascita (per tutti – eventuale) - il seguente/i legale/i rappresentante/i: Cognome Nome Data Nascita Luogo Nascita na/hanno firma congiunta con il/seguente/i altro legale/i rappresentante/i: Cognome Nome Data Luogo Nascita Luogo Nascita	organismi di vigilanza ex	richi di direzione, vigil (L. 231/201) sono attribi	anza e controllo (inc iiti ai seguenti sig.ri	cluso il collegio sindacale e gli
Nascita Nascita	Cognome	Nome	Data	Luogo
Cognome Nome Data Luogo Nascita Nascita na/hanno firma congiunta con il/seguente/i altro legale/i rappresentante/i: Nome Data Luogo Nascita Nascita Luogo Nascita Luogo Nascita Data Luogo Nascita	A PARTY CONTRACTOR OF THE PART		Nascita	
Cognome Nome Data Luogo Nascita Nascita Mascita Luogo Nascita Data Luogo Nascita Mascita Luogo Nascita Data Luogo Nascita				
Cognome Nome Data Luogo Nascita Nascita na/hanno firma congiunta con il/seguente/i altro legale/i rappresentante/i: Nome Data Luogo Nascita Nascita Luogo Nascita Luogo Nascita Data Luogo Nascita				
Cognome Nome Data Luogo Nascita na/hanno firma congiunta con il/seguente/i altro legale/i rappresentante/i: Cognome Nome Data Luogo Luogo Nascita Luogo Nascita			,	
- il seguente/i legale/i rappresentante/i: Cognome Nome Data Luogo Nascita ha/hanno firma congiunta con il/seguente/i altro legale/i rappresentante/i: Cognome Nome Data Luogo				
Cognome Nome Data Luogo Nascita na/hanno firma congiunta con il/seguente/i altro legale/i rappresentante/i: Cognome Nome Data Luogo Luogo Nascita Luogo Nascita	(per tutti – eventuale)			
Nascita Nascita Nascita Data Nascita Data Luogo Nama/hanno firma congiunta con il/seguente/i altro legale/i rappresentante/i: Cognome Nome Data Luogo	- il seguente/i legale/i rapp	resentante/i:		
na/hanno firma congiunta con il/seguente/i altro legale/i rappresentante/i: Cognome Nome Data Luogo	Cognome	Nome	Data	Luogo
Cognome Nome Data Luogo			Nascita	
Cognome Nome Data Luogo				
Cognome Nome Data Luogo				
Cognome Nome Data Luogo				
Cognome Nome Data Luogo	*	en e		
Luogo	na/hanno firma congiunta c	con il/seguente/i altro lega	le/i rappresentante/i:	
	Cognome	Nome	Data	Luogo
	· ·			

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:



Pf Gl d 74

2.1. che, per quanto a propria conoscenza, con riferimento alle ip	*
80, comma 1, del D. Lgs. 50/2016, i soggetti di cui all'art. 80, con attuali che cessati nell'anno antecedente:	mma 3, del D. Lgs. 50/2016, sia
non hanno riportato condanne a seguito di sentenza di	i 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.



P163di76

K. I.I. Allegato 1B al disciplinare di gara
□ 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)



Allegato 1B al disciplinare di gara

Pf 44 di 24

□ 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)



Allegato 1B al disciplinare di gara

	dei	litta non è tenuta all disabili	per	i i	motivi	
	indicati	GISHOIII	, per		mouvi	sotto

				·		
2.14.	che i sogget	ti dotati di rappreser	ntanza legale no	n si trovano ne	lla circostanza prev	vista dall'art
		era l), del D. Lgs. n.			P10	
2.15.	che con rife	erimento a quanto p	orevisto all'art.8	30, comma 5 l	ettera m) del D.L _g	gs.50/2016 e
		la casella di interess				•
	□ non si t	rova in alcuna situa	azione di contro	llo di cui all'a	rt. 2359 del Codic	e Civile e di
<	aver formu	ılato l'offerta autono	mamente;			
	oppure			Constant		
	□ si trova	in una situazione di	controllo di cu	all'art. 2359 d	lel Codice Civile d	a parte della
	Società					artecipa alla
	presente pr	ocedura di gara;				**
	oppure			. *		
	□ si trova	in una situazione	di controllo d	i cui all'art 2	359 del Codice C	civile con il
	concorrente	e				_ ma che
	l'offerta è s	stata formulata autor	nomamente;			
	oppure					
	□ non è a c	onoscenza della par	tecipazione alla	presente proce	dura di soggetti che	e si trovano,
	nei confron	nti del sottoscritto,	in una delle si	uazioni di con	trollo di cui all'a	rt. 2359 del
	*	ile e di aver formula				
2.16. (Solo per le	Cooperative) di app	olicare il contra	to collettivo di	lavoro anche per	i soci della
cooper						
A 4 = 1	•	4,				
2.17. (asella corrispondent			•	
	☐ di <u>non es</u>	ssersi avvalsi di pian	i individuali di	emersione prev	isti dalla legge n. 3	883/2001
			oppur			
•	□ di <u>es</u>	sersi avvalsi di tali p	oiani, ma il peri	odo di emersior	ne si è concluso;	
- /	1	J.				

ફુ 46 તે મુ Allegato 1B al disciplinare di gara

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



Allegato 1B al disciplinare di gara

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_______;
- I) (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'imprese, 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'imprese, 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	aata			
	-			



Timbro e firma del dichiarante

Allegato 1B al disciplinare di gara

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.



ff 49 dt 74 allegato 1C al disciplinare di gara

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

II sottoscritto	,
nat ail	
	·
residente in	
nella sua qualità di	
dell'impresa/società/altro soggetto	
con sede legale in	
via/piazza	



Modello cumulativo

allegato 1C al disciplinare di gara

codice fiscale)	partita I.V.A.		
AI SENSI DE	GLI ART. 46 E 47 DI	EL DPR 445/2000, AI FINI DE	ELLA PARTEC	IPAZIONE ALLA PRESENTE
PROCEDURA	DI AFFIDAMENTO	, CONSAPEVOLE DELLA R	ESPONSABILIT	TÀ PENALE NEL CASO DI
AFFERMAZIO	ONI MENDACI,			
		DICHIARA		
RELATIVAM	ENTE ALL'INSUSSIST	TENZA DI CAUSE DI ESCLUS	IONE DALLE C	ARE DI APPALTO, DI CUI
		M) del D.LGS. N. 50/2016 E SU		
		I SEGUITO RIPORTATI CORR		The second secon
in relazione a	alla propria posizione	e ed in relazione alla posizio	ne dei seguen	ti soggetti già indicati nella
"domanda di j	partecipazione"	·	3	
Nominativo	Data e luogo di	C.F.	Qualifica	Residenza
	Nascita			(indirizzo completo)
		Λ		
		. ;		
			-	
· IN RELAZIO	NE ALL'ART 80 COM	1MA 2, DEL D.LGS. N. 50/2016	• .	
barrare la casella)	* * * * * * * * * * * * * * * * * * *	IMA 2, DEL D.LGS. N. 30/2016		
□ che nei prop	ri confronti e nei con	fronti dei soggetti sopra elenc	ati non è pende	ente alcun procedimento per
		prevenzione di cui all'art. 6 d		
		simo D. Lgs. n. 159/2011;		
IN RELAZION	NE ALL'ART. 80, COM	IMA 1, DEL D.LGS. N. 50/2016	· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·	
barrare le caselle n		7		

□ 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,

Pag. **2** di **5**

ff St de Hallegato 1C al disciplinare di gara

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 seguent
sentenze di applicazione della pena su richiesta ai sensi dell'art. 444 del Codice di procedura penale, per
seguenti reati di cui all'art. 80, comma 1 del D. Lgs. n. 50/2016 (vedi NB):
begaenti reati di cui ali art. 60, confina i dei D. Egs. II. 30/2016 (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):
T NEI CONEDONTI DEI GOOGETTI COTTOTI DI CO
□ 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):



Modello cumulativo

ਿਲ੍ਹੇ ਤੋਂ ਪੈ ਮ allegato 1C al disciplinare di gara

(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						
	4			*		
			Timb	ro e firma	del dichiarante	
00	V	V				
(J) (4)		Pag.	4 di 5			

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



Allegato 2 disciplinare di gara

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 sottos	scritto/	/a	• • • • • • • •			* * * * * * * * * * *
nato/a	• • • • • • • • • • • • • • • • • • • •	•••••	•••••	(Prov),		
				••••••		
				residente		a
•••••			•••••	(Prov) CAP	••••	
Via/Piazza	a		• • • • • • • •	•	• • • • • • • • • • • • • • • • • • • •	n,
nella s				titolare/legale rappresentante/procurator		4
impresa/so	ocietà.	•••••	•••••	•••••		
•••••	• • • • • • •		•••••	con sede		legale
in		••••••	• • • • • • • • •			
Via/P.zza	•		• • • • • • • •	,	0	n
C.F						,
				•••••		

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

dichiara

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.



Allegato 2 discipli	nare di gara
---------------------	--------------

		·						
	,							
***************************************			: -			-	14-14-14-14-14-14-14-14-14-14-14-14-14-1	
	· .	-		***************************************				 -
Luogo e da	ta							
				Tim	bro e fi	rma del dic	hiarante	
					· ·	e.		

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".

codice fiscale			S		***************************************	***************************************
				C.A.P		
nato a		il	, in	qualità	di	(carica
sociale)	· ·					
con sede legale in	., .					
Comune		(C.A.P			
Codice Fiscale	P	artita IVA				
Indirizzo presso il qua	le inviare le comunicaz	oni				
		Telefax n.				
	:					
	D	ICHIARA	,		4	
		ofessionale che rappresonon indicare gli importi)		ntende sub	pappa	ltare la
		7.		-	·····	
		105 del D. Lgs.vo.50/				
Lgs. n. 50/2016:		n possessi soggett	., a. 501	101 GC1 CO11		GUID.
Ragione sociale	CF/P.IVA	Sede legale	***************************************	N. iscriz	ione	
				L		***************************************



Il sottoscritto

PJ 57 du 76

Allegato n.3 al Disciplinare di gara

	·		CCIIAA (REA)
			·
		-	**************************************
che la parte del servizio e	ventualmente da subappal	tare o concedere a cottim	o è la seguente:
		-	
☐ Dichiara altresì che la massimo del 30%dell'imp	quota percentuale della porto contrattuale.	parte da subappaltare è c	ontenuta entro il limite
	, lì		
(luogo, data)			
		FIRMA DEL DIC	HIARANTE
		(timbro e firma leg	ggibile)

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.



The part of the							
Kit per incontinenta urinain da sforzo composto da benderella in polipropilene monofilamento con passaggio transotturacrio out-in con aghi elicoidal monouso ed eventuale guida		SETTORE		DIMENSIONE	BASE D'ASTA TRIENNALE	OFFERTA IN CIFRE	OFFERTA IN LETTERE
Kit per incontinenza urinaria da sforzo composto da benderella		ginecol	Kit per incontinenza urinaria da sforzo composto da benderella in polipropilene monofilamento con passaggio transotturatorio out-in con aghi elicoidali monouso ed eventuale guida CND		<u>.</u>		
Miniciling per incontinenta urinaria da sforzo, in polipropilene monofilamento single-incision CND CND (Ri per incontinenta urinaria da sforzo, in polipropilene monofilamento single-incision CND Sistema per Colposacropeasia Laparoscopica/laparotomica, costituito da rete in polipropilene e sistema di fissaggio sul promontorio del sacro tramite applicatore laparoscopico di diametro Sistema per Colposacropeasia Laparoscopica/laparotomica, costituito da rete in polipropilene e sistema di fissaggio sul promontorio del sacro tramite applicatore laparoscopico di diametro Sistema per Colposacropeasia Laparoscopica/laparotomica, costituito da rete in polipropilene e sistema di fissaggio sul promontorio del sacro tramite applicatore laparoscopico di diametro Sistema per Colposacropeasia Laparoscopica altra anteriori e centrali del pavimento pelvico femminile ginecol CND 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 CND CND Dispositivo per la riparazione dei difetti posteriori e centrali del pavimento pelvico femminile ginecol CND Dispositivo impiantabile prezagomato a T in polipropilene titanizzato Dispositivo impiantabile prezagomato a T in polipropilene titanizzato per la sospensione laparoscopica tricompantimentale nella correzione del prolasso di cupola per la sospensione laparoscopica tricompantimentale nella correzione del prolasso di cupola per la sospensione laparoscopica tricompantimentale nella correzione del prolasso di cupola CND Dispositivo per suture di anconaggio al legamento sacrospinoso CND Dispositivo per suture di anconaggio al legamento sacrospinoso CND Dispositivo per suture di anconaggio al legamento sacrospinoso CND CND Dispositivo per suture di anconaggio al legamento sacrospinoso CND CND CND Dispositivo per suture di anconaggio al legamento sacrospinoso CND CND CND CND CND CND CND CN	2	ginecol	Kit per incontinenza urinaria da sforzo composto da benderella in poljpropilene monofilamento con passaggio transotturatorio in-out con aghi elicoidali monouso ed eventuale guida CND				
Kit per incontinenza urinaria da sforzo femminile composta sostanze volumizzanti (silicone, coliagene, gel) iniettabile sotto controllo visivo. Sterile, monouso. Somministrazione di Bulking CND Sistema per Colposacropessia Laparoscopica/faparotomica, costituito da rete in polipropilene e sistema di fissaggio sul promonotrorio del sacro tramite applicatore laparoscopico di diametro Sistema per Colposacropessia Laparoscopica/faparotomica, costituito da rete in polipropilene monofilamento CND Dispositivo per la riparazione dei difetti anteriori e centrali del pavimento palvico ferminile attraverso procedura a singola incisione, costituito da una rete in polipropilene monofilamento CND Dispositivo per la riparazione dei difetti posteriori e centrali dei pavimento palvico ferminile Dispositivo per la riparazione dei difetti posteriori e centrali dei pavimento palvico ferminile Dispositivo per la riparazione dei difetti posteriori e centrali dei pavimento palvico ferminile Dispositivo per la riparazione dei difetti posteriori e centrali dei pavimento palvico ferminile Dispositivo implantabile presagomato a T in polipropilene titanizzato CND Dispositivo implantabile presagomato a T in polipropilene titanizzato per la sospensione laparoscopica tricompartimentale nella correzione del prolasso di cupola per pregressa isterectomia (Tecnica POPS) CND Dispositivo per suture di ancoraggio al legamento sacrospinoso con diametro del corpo < di 3 mm. Suture dedicate con diametro del corpo < di 3 mm. Suture dedicate Dispositivo per suture di ancoraggio al legamento sacrospinoso	m	ginecol	Minisiing per incontinenza urharia da sforzo, in polipropilene monofilamento con o senza ancorette fissanti che non scorrono, con o senza ago monouso CND				
Sistema per Colposacropessia Laparoscopica/Japarotomica, costituito da rete in polipropilene e sistema di fissaggio sul promontorio del sacro tramite applicatore laparoscopico di diametro con con pagancio al derma Bovino ad alta fissabilità di varie dimensioni	₹.	ginecol					
Matrice in derma Bovino ad alta flessibilità di varie dimensioni CND Dispositivo per la riparazione dei difetti anteriori e centrali dei pavimento pelvico femminile attraverso procedura a singola incisione, costituito da una rete in polipropliene monofilamento con aggancio al legamento sacrospinoso, e sistema monouso di supporto all'aggancio CND Dispositivo per la riparazione dei difetti posteriori e centrali dei 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 con aggancio al legamento sacrospinoso, e sistema monouso di supporto all'aggancio con aggancio al legamento sacrospinoso, e sistema monouso di supporto all'aggancio con aggancio al legamento sacrospinoso della pelvi ginecol con evzazione dell'utero (Tecnica POPS) CND Dispositivo impiantabile presagomato a T in polipropilene titanizzato per la sospensione laparoscopica tricompartimentale nella correzione del prolasso di cupola per la sospensione laparoscopica tricompartimentale nella correzione del prolasso di cupola per la sospensione del corpo « Il m polipropilene titanizzato per pregressa isterectomia (Tecnica POPS) CND Dispositivo per suture di ancoraggio al legamento sacrospinoso con diametro del corpo « di 3 mm. Suture dedicate con diametro del corpo « di 3 mm. Suture dedicate	ភ	ginecol	Sistema per Colposacropessia Laparoscopica/laparotomica, costituito da rete in polipropilene e sistema di fissaggio sul promontorio del sacro tramite applicatore laparoscopico di diametro Smm e ancorette monouso CND		-		
ginecol attaverso procedura a singola indistone, costituito da una rete in polipropilene monofilamento con aggancio al legamento sacrospinoso, e sistema monouso di supporto all'aggancio con aggancio al legamento sacrospinoso, e sistema monouso di supporto all'aggancio CND 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 con aggancio al legamento acrospinoso, e sistema monouso di supporto all'aggancio CND 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 Dispositivo per suture di ancoraggio al legamento sacrospinoso per pregressa isterectomia (Tecnica POPS) CND Dispositivo per suture di ancoraggio al legamento sacrospinoso con diametro del corpo < dil 3 mm. Suture dedicate con diametro del corpo < dil 3 mm. Suture dedicate	9	ginecol					
bispositivo 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 con aggancio al legamento sacrospinoso, e sistema monouso di supporto all'aggancio con aggancio al legamento sacrospinoso, e sistema monouso di supporto all'aggancio con aggancio al legamento a T in polipropilene titanizzato per la sospensione laparoscopica tricompartimentale nella correzione del prolasso di cupola con ervazione del processo di cupola per la sospensione laparoscopica tricompartimentale nella correzione del prolasso di cupola per la sospensione laparoscopica tricompartimentale nella correzione del prolasso di cupola per pregressa isterectomia (Tecnica POPS) CND Dispositivo per suture di ancoraggio al legamento sacrospinoso con diametro del corpo < di 3 mm. Suture dedicate con diametro del corpo < di 3 mm. Suture dedicate	7	ginecol			-		
Bispositivo impiantabile presagomato a T in polipropilene titanizzato ginecol con diametro dell'utero (Tecnica POPS) CND CND 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 Dispositivo per sutture di ancoraggio al legamento sacrospinoso CND	œ	ginecol					
Dispositivo impiantabile presagomato a T in polipropilene titanitzato ginecol per la sospensione laparoscopica tricompartimentale nella correzione dei prolasso di cupola per pregressa isterectomia (Tecnica POPS) CND Dispositivo per suture di ancoraggio al legamento sacrospinoso cn diametro del corpo < di 3 mm. Suture dedicate	თ	ginecol					
Dispositivo per suture di ancoraggio al legamento sacrospinoso Can diametro del corpo < di 3 mm. Suture dedicate Can diametro del corpo < di 3 mm. Suture dedicate Can diametro del corpo < di 3 mm. Suture dedicate Can diametro del corpo < di 3 mm. Suture dedicate Can diametro del corpo < di 3 mm. Suture dedicate Can diametro del corpo < di 3 mm. Suture dedicate Can diametro del corpo < di 3 mm. Suture dedicate Can diametro del corpo < di 3 mm. Suture dedicate Can diametro del corpo < di 3 mm. Suture dedicate Can diametro del corpo < di 3 mm. Suture dedicate Can diametro del corpo < di 3 mm. Suture dedicate Can diametro del corpo < di 3 mm. Suture dedicate Can diametro del corpo < di 3 mm. Suture dedicate Can diametro del corpo < di 3 mm. Suture dedicate Can diametro del corpo < di 3 mm. Suture dedicate Can diametro del corpo < di 3 mm. Suture dedicate Can diametro del corpo < di 3 mm. Suture dedicate Can diametro del corpo < di 3 mm. Suture dedicate Can diametro del corpo < di 3 mm. Suture dedicate Can diametro del corpo < di 3 mm. Suture dedicate Can diametro del corpo < di 3 mm. Suture del corpo < di 3 m	10	ginecol	Dispositivo impiantabile presagomato a Tin polipropilene titanizzato per la sospensione laparoscopica tricompartimentale nella correzione del pro per pregressa isterectomia (Tecnica POPS)		·		
	11	ginecol					



€ 312.000,00	€ 40.500,00	£ \$10,000,00	£ 117.600,00
PROTESI PENIENA 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 pi intetici, eventualmente dotata di opzioni per ridure il rischio di infezioni, havite misura, disponibilità di modelii da utilitzare in casi di particolari difficolta". Rivestimento di antibiotico. Estensibilità in lunghezza e larghezza. disponibilità di cilindri con calibri ridotti.	PROTESI DEL TESTICOLO in elastomero di silicone rinforzante, con la base per il fissaggio urolog delloscroto in miscela di elastomero, in confezione sterile nelle misure extra small/small, media, grande, extra grande CND P0802	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.	SLING maschile per incontinenza urinaria, monouso, con due aghi transotturatori compresi nel urolog kit, benderella in polipropilene monofilamento, dotata di sistema di fissaggio e tensionamento. CND P0801
	 	h	
12	13	2,2	15



16 vasc	Endoprotesi addominale quadrimodularelowprofile Sistema di esclusione di aneurisma aortico addominale comprensivo di 2 corpi aortici bilaterali a mezzaluna e 2 estensioni iliache. Protesi in pollestere ultrasottile ad alta densità connessa a stent in intinoi a disegno intrecciato per alta flessibilità. Aggancio soprarenale con free flow munito di uncini per fissaggio attivo. Sistema premontato su un introduttore mininvasivo da 14Fresterni. I due moduli aortici a forma di D sono posizionati affancati 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 dei riseptivo corpo principale con apertura inversa dal basso verso l'alto per una miglior precisione distale sull'ipogastrica. Diametri da 13mm a 21mm. CND: P0704010101 Endoprotesi addominale per colletti corti e angolati Endoprotesi addominale prociciolari in nitito copertura in dacron e markers in itantalio, progetitata per ili 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 protestica per conversione aorto-uniliaco, cuffie prossimali e distali. Sistema di rilascio a vite micrometrica e cattura prossimale mediante doppio wire di sicurezza. CND: P0704010102 Endoprotesi addominale trimodulare in nitinolo 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 livelio	£ 252,000,00		
18 vasc	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, lunghazza del corpo principale 80, 100 e 120 mm. Diametri branche iliache da 9 a 24 mm, lunghazza da 80 a 160 mm. Posaisilità di richiedere moduli customizzati ad hoc per pazlente con branch o fenestrature per vasi viscerali e renali.	€ 1.053.000,00		
19 vasc	Endoprotesi toracica in nitinolo con barra di supporto per arco aortico Endoprotesi per il trattamento delle patologie dell'ancia toracica e dell'arco aortico con struttura metallica in nitinolo e copertura in dacron, con supporto longitudinale composto da barra in nitinolo a Sisponibile sia nella versione dirita che rastremata, con o senza stent scoperto prossimale del tip. Disponibile sia nella versione dirita 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	€ 162.000,00		
20 vasc	Stentautoespandibilefemoro-plopiiteo Stent periferico autoespandibile in nitinoloacon 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 (KND:P0704020201).	€ 115.200,00		



Hu 1 as 5 Pf 61 du 74

77	Vasc	Steritautoespandibilecelle chluse Steritautoespandibilecelle chluse Steritautoespandibile a celle chluse in lega di ritinol in configurazione over the wire, compatibile con guida 0.018 o 0.014, dotato di sistema 6 F a rilascio micrometrico in lunghezze 80 e 1.20 cm. Lo sterit non presenta markers radiopachi . Disponibile in diametri che vanno da 4,5a 6.5 in lunghezze da 20mm a 150mm. CND: P070402 Endobrotesi in cromo cobalto e ePTFE	€ 16.800,00		
2	- Assc	Endoprotesi in cromocobalto ricoperto in ePTFE premontato su pallone OTW o monorali utilizzabile per il trattamento di graft venosi, aneurismi, fistole, dissezioni o rotture dei vasi dei 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.	€ 900,000,00		
23	< asc	stent metallico autoespandibile riposizionabile Stent metallico autoespandibile riposizionabile costituito da monofilamenti in lega metallica intracciati in una configurazione tubolare a magila, montato su sistema di rilascio coassiale a basso profilo; OTW su filo guida .035" e monorali 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	€ 346.500,00		
28	Vasc.	endoprotesi aortiche addominali modulari, con fissaggio sottorenale, con stent in nitinolo e 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-lilaca bi-modulare, flessibile a basso frenchaggio, per anatomie complesse e tortuose, con disponibilità di segmenti algaintivi di estensione sia aortici che iliaci ed introduttori dedicati per il posibilimemento dell'andoprotesi dotati di valvola anti sanguianmento. Possibilità di uso in congiunzione con segmenti lilaci 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	 € 810,000,00		
. 25	< as C	endoprotesi aortiche toracichemeccanismo di rilascio one-step 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 ila parete aortica, con meccanismo di rilascio none-step dalla porzione mediana della protesi verso le estremità. Cateteri a basso profilo ed elevata fiessibilità per il passaggio in anatomie tortuose, introduttori dedicati per il posizionamento dell'endoprotesi edati di valvola anti sanguinamento, palloni ritchasti dedicati per la dilatazione dell'endoprotesi senza interrompere il flusso ematico; disegno senza guaina per rilascio con basse forze di attrito CND: P501010701	€ 540.000,00		
98	Vasc	endoprotesi aortiche toraciche e toraco-addominali con stent in acciaio/nitinol Endoprotesi aortiche toraciche tubulari e coniche, modulari, con stentin acciaio e/o nitinol, protesi in poliestere, con esenza stent scoperti, con meccanismo di rilascio indipendente dall'espansione del corpo protesico, per il corretto posizionamento e rilascio anche in condizioni anatomiche difficiii. Possibilità di richiedere moduli speciali fenestrati/ramificati off the shelf coustom made per il trattamento delle patologie dell'aorti prozocadominale. Disponibilità di segmenti aggiuntivi da utilizzare in caso di complicanze introperatorie. Introdutorio defata el posizionamento dell'endoprotesi dotati di armatura metallica anti piegamento e valvola emostatica ad alevata tenuta. Fissaggio attivo delle estremità prossimali dei segmenti modulari prossimali mediante barbs e delle estremità distali dei segmenti distali con stent scoperti e barbsConfezione singola, sterile, monouso.	180,000,00		1

vasc vasc	Endoprotesiolmodulare in dacron Endoprotesi addominale bimodulare in Decron e Nitinol, con stent sconetto ner aggando						
	sopranelle con anome of its saggion on saldate per colletti sottorenali fino a 10mm e angoli sottorenali fino a 15°; 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 biforzate, aortrononolilache e rettei. 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 f. Profilo esterno) - biforcata 18 Fr/20 Fr; controlaterale 14 Fr/16 Fr.		977	972.000,00			
vasc	Endoprotesi toracica in dacron 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 pracisione 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		546	540.000,00			
Sev	endoprotesi periferica multistrato per aorta toraco-addominale 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.		و 288	288.000,00			
Vasc	EndoprotesiautoespandibleinePTEE EndoprotesiautoespandibleinePTEE Endoprotesi tubulari a rilascio di eparina per il trattamento di aneurismi e malattie occlusive di da 25 mn arterie periferiche, in nitinoloeePTEE, lunghezze e diametri variabili. Protesi compressa in gualna 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 trassiane Diametri da Sa 21 3 mm. Diametri che vanno da 5 mm a 13mm, e lunghezze da 2,5cm a 100 mm	Lunghezze da 25 mm a 50 mm Lunghezza 100 mm	€ 126 € 157	126.000,00			
	13Cm. Confezione singola, stenie, monouso. CND: P501010701	Lunghezza 150 mm	e 300	300.000,00	To the paper of th	,	
Vasc	stent carotideo a celle aperte rivestito in PET Stent carotideo in nitinol a celle aperte rivestito da una micromesh in PET per la riduzione di rischio embolico post procedurale. Diametri da forma a 10mm, lunghezze da 20mm a 60mm Confesione singola, sterile, monouso. CONFESIONE singola, sterile, monouso.		£ 168	168.000,00			
vasc	Stentautoespandibile per il distretto iliaco-femorale Stentautoespandibile in nitinolo a disegno bidirezionale per alta resistenza alla torsione ed alla flessione. Stent dotato di Amarkers 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		3 14	144.000,00		. /	
Vasc	Stent in lega di cromo-cobalto Premontato su pallone Stent espandibile su pallone in lega di cromo-cobalto in configurazione otwcon disegno stentadelevatissima flessibilità ed alta forza radiale, sistema di rilascio a pallonicino ad alta resistenza alla torsione ed alla flessione con punta morbida atraumatica. Diametri da 5mm a 10mm in indipezze 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			84.000,00			



-	***************************************						
34	vasc	Stent Carotideo Eparlnato a celle Aperte Stent carotideo in Nitinolo Eparinato con tecnologia CBAS a Celle aperte incorporato da maglia esterna di ePTFE a celle chiuse (500micron) per la stabilizzazione della placca. CND: P704020201.		· 12	120.000,00		٧
35	vasc	Stent in nitinolo in ePTFE Stent vascolare auto espandibile, struttura in nitinolo interconnesso nella struttura tubolare da ePTFE. Lume dello stent legato covalentemente in eparina, in modo stabile (legame termino terminale CBAS). Diametri 5/6/7/8 mm. Lunghezze 3/4/5/8/10 cm. Catetere da cm. 120 CND: P07040202		9	84.000,00		
36	vasc	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 ad alta forza radiale. Diametri da Smm 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		ψ.	60.000,00		
. 37	vasc	Plug vascolare Plug per occlusione vascolare costituito da filamenti in nitinolo intrecciati con membrana di poliestere all'interno. Nitinolo 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		€ 10	108.000,00		-
38 39 40	Vasc Vasc	Spirali a rilascio elettrolitico bobine (coil) in platicuturgsteno 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 aneurisma ma anche per enzolitzazioni venose ed arteriose dei sistema perfierico. 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 datximm; dotate di Marker radiopaco prossimale di distacco di lunghezza non superiore a dmm. Pusher wire da .012" con disegno tapered. Diametro del pusher distale da cND:COLO4020203 CND:COLO4020203 CND:COLO4020203 Stent per fistaggio endoprotesi Stertma endovascolare per il fissaggio meccanico delle endoprotesi ai colletti aortici ed iliaci, mediante micro ancore elicoldali che penetrino il tessuto protesico e la parete arteriosa. CND: POZQ40199 Stent di supporto esterno per impianti di fistola artero-venosa. Stent di supporto esterno per impianti di fistola artero-venosa. Il graft vascolare in minio lutra fiessibile serve da scaffolding esterno e da protezione della yena autologa assicurandone una miglior pervietà e mitigando la walltensionmantenedo la geometria della fistola. Disponibile per diametri da 3,7 a 5mm in geometrie radio e brachlo cefalica.		9 37 75 1 37 75	375.000,000		
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: PO7010201	Diametro: da 6 mm a 24 mm Lunghezza: 40	11	117.000,00	-	



·												
·	ı											
€ 78.000,00	30.600,00	27.000,00	21.600,00	12.600,00	175.500,00	184.800,00	344,400,00	222.000,00	126.000,00	180.000,00	108.000,00	€ 50.700,00
Diametro: dal 12x6 mm al 24x12 mm Lunghezza: 50 cm	Diametro: 6 - 7 - 8 - 10 mm E. Lunghezza: 70 cm	Diametro: da 6 mm a 24 mm Lunghezza: 70 Rinforzo 20 cm	Diametro: 6 - 7 - 8 mm Lunghezza: 70 cm € Rinforzo da: 20/30 cm	Diametro: da 6 mm a 24 mm Lunghezza: €	Diametro: dal 12x6 mm al 24x12 mm Lunghezza: 50 cm	Diametro: 6 - 7 - 8 - 10 mm 6 Lunghezza: 40 e 60 cm	Diametro: 5 - 6 - 7 - 8 mm Lunghezza: 80/40 cm parete sottile	Dlametro: 6 - 7 - 8 mm Lunghezza: &	Diametro: 6 - 7 - 8 mm Lunghezza: €	Diametro: 6 - 7 - 8 - 9 mm Lunghozza: 5/10 cm (totale protesi cm.55 cm.60)	3	0.6x6 - 1x6 - 0,8x8 - 1x10 - 1,5x10 - 2x9 - 1x14
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 Eparinizzate.	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		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.	Protesi vascolari biforcata in DacronKnitted, con rivestimento in collagene bovino di tipo I, de velour solo esterno, porosità tendente a zero, con trattamento Eparinato a lento rilascio a CND: P07010201	Protesi vascolari a doppio strato, composto da strato interno in ePTFE e strato esterno in poliestere; con Eparina a lento rilascio CND: P70102	Protest vascolare in ePTFE estensibili almeno del 30% - legame covalente in eparina termino sterminate con stabilità di almeno due anni – con singoli anelli di rinforzo removibili singolarmente e con anelli interconnessi CND: P70102	Protesi vascolare in ePTFE estensibili almeno dei 30% - legame covalente in eparina termino le terminale con stabilità di almeno due anni – con singoli anelli di rinforzo removibili singolarmente e con anelli interconnessi CND:P70102	Protesi vascolare in ePTFE estensibili almeno dei 30%- legame covalente in eparina termino e terminale con stabilità di almeno due anni con pellicola di rinforzo esterna LOND: P70102	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 infinforzato con stesso legame in eparina (CND: P70.102	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	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.
Vasc		Vasc	C C C C C C C C C C C C C C C C C C C		Vasc	vasc	Vasc	vasc	Vasc	vasc	Vasc	vasc
45		4 W	4		45	46	47	48	49	20	21	52

pg 66 di 74



			The second second second		
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	6x7,5 - 8x7,5 - 10x7,5 - 12x7,5 - 14x7,5	و	93.600,00	,	
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	و 3	25,350,00	g	

vasc

54

53

Pa



		,		
			,	
	*			
		an.		
	^			
		,	`	
				*
		, i		
		Ę	-	
	4		ı	,
58.500,00	72.000,00	34.800,00	29.250,00	25.800,00
88	72.	34.	29.	. 55.
· ·	· w	ψ.	tut	w
		·		
*0g	9 0	a 5	.0	ê c
olezione iera a 36 ornire	arete posterion sstremato, e strato, repere gli espansori i prova sterili e	one a sa l'involuc ofilo da	ronfiagg rotesi mesi,	tre differenti RISTICHE Involucro esterno lucro esterno garantire Interno della mantenere una
extra-pr on, barr anto; terno. ilo da fo	astrema estrema estrata estrata gli espa	urizzazia ato con ıra e pro	vola di g con le pi opo i 6	DE: a volume fisso con almeno tre differenti due diverse coesività. CARATTERISTICHE — involutro est reriore strato microtesturizzato resistente e izzata - testurizzazione dell'involuco esterno di materiali abrasivi, che possa garantire eliget di silicone contenuto all'interno della eve avere çaratteristiche atte a mantenere u averso l'involucro esterno rilizzabili per ogni misura e profilo, da fornire
resa la e 00 micri lell'impi lucro es a e prof	zione, p eriore r on triplis nza con uratori d	gel, testi n integri gni misu	ofili, validenza d	almeno ARATTI urizzato dell'invo ipossa i nuto all' nuto all' nuto all' a ette a
ili comp 300 e 8 mento c on l'Invo	ra proie sup solo sup 1360° co isponde isponde à di mis.	ività di g to, patcl	e e 2 prorrispor lo di est	so con i ssività. (i crotesti azione i sivi, che e contei eristich ro ester
e 4 profi pori tra sizionar grato co grato co	nica ext imera, p irriera a irriera a to, corri to, corri	nti coesi ice strat irilizzabi	3 altezzo tanio, co ca vinco	ume fiss erse coe irrato mi esturizz ali abra isilicone g caratti involuci per ogr
altezze e ale con joer il po tch intej	izze e ul unica ca cron, ba cron, ba l'impian no.Disp	differer on tripli rili e ste	omica, ilte in til esi senz cron.	E: a volidue dive dive dive striore strata - triore striore strata - triore strata il gel di ve avere verso l'ilizzabili
Siverse a cone a si steriori nari, pal	in una i 800 mi nto dell ro ester	fill, due a 360° c rova ste	na anat magnas 4 ai 6 m 800 mi	OTOND Dibili in con ultr testuriz. susilio d vità, der ne attra
NCA: 3 cturizzaz ori e po: ri mamr	L: 3 diversity of digel point of the general state of the	E: 4 pro arriera tori di pi	ARI: fornico con one dai ra 300 e	zzate e dispone e dispone e dispone e dispone e disponenticie perficie senza l'illosità se coesi sudaziono rofili
NATON gel, tesi e anteri sspanso ori di pre	UAL GE liversi ti on pori t r il posia r il con l	OTOND nicron, b misural	MAMM, magnet espansi in pori t	ESTURIZ Il silicon Il n triple on la su sicure microv a diver di tre p di tre p
AARIE A sività di o, reper con gli e nisurate	AARIE D za di 2 c za di 2 c s sale cc riori pe	AARIE R e 800 n ibilità di nente.	UTALI I amento iodo di	AARIE T Con gel c con gel c con gel c silicone asudo c asudo c todiche todiche todiche aza delli in di nile in di a ridur almeno
PROTESI MAMMARIE 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, 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 gratultamente. CND:	PROTESI MAMMARIE 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, repere anteriori e posteriori per il posizionamento dell'Implanto, 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.	PROTESI MAMMARIE ROTONDE: 4 profil, due differenti coasività 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.	ESPANSORI TISSUTALI MAMMARI: forma anatomica, 3 altezze e 2 profili, valvola di gonfiaggio integrata a rilevamento magnatico con magnastic in titanio, corrispondenza con le protesi anatomiche, periodo di espansione dal 4 ai 6 mesi senza vincolo di espianto dopo i 6 mesi, testurizzazione a sale con pori tra 300 e 800 micron.	PROTESI MAMMARIE TESTURIZZATE ROTONDE: a volume fisso con almeno tre differenti profili riempite con gel di silicone disponibili in due diverse coesività. CARATTERISTICHE GENERALL: - Involucro estermi 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 du diverse coesività, deve avere garatteristiche atte a mantenere una forma anturale 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 gratutiamente.
TES dive tripl ispo sonita ultar	l Significati	S S S S S	iz material Sol	N K K S S W H H L L L L L L L L L L L L L L L L L
PRC due con corr corr corr corr	PROTE concav testuri anteria mamn steriliz CND:	PROT con p estern fornir CND:	ESPAI integranato anato restur	PROTE profili GENEE in elas prodol regola protes corma dispo
PROT due d con tr mamm corris Dispo gratu	PROTE concas testuri mamm steriliz CND:	PROTESI MAMMARIE ROTONDE: 4 profill, due differenti coesività di ge), testurizzazione a si con pori tra 300 e 800 micron, barriera a 360° con tripiles strato, patch integrato con l'involumamm esterno. Disponibilità di misuratori di prova sterili e sterilizzabili per ogni misura e profilo da fornire gratultamente. CND:	ESPAI integr mamm anato testur CND:	PROTESI M profiliriem GENEALI: in elastomic permeabile prodotta cc mamm regolarità ei protesi, dis protesi, dis protesi, dis protesi dis
		PROT con p 57 mamm estern fornic	ESPANSORI TISSUTALI MAMMARI: forma anatomica, 3 altezze e 2 profili, valvola di gonfia integrata a rilevamento magnatice con magnasite in titanio, corrispondenza con le protesi S8 mamm anatomiche, periodo di espansione dal 4 ai 6 mesi senza vincolo di espianto dopo I 6 mesi testurizzazione a sale con pori tra 300 e 800 micron.	PROTESI MAMMARIE TESTURIZZATE R profili riempite con gel di silicone dispo GENERALI: in elastomero di silicone in triplo strato permeabile al trasudo con la superficie prodotta con metodiche sicure senza l' protest, disponibile in due diverse coss forma naturale e a ridurre la trasudaid- disponibilità di misuratori di prova ster gratuitamente. CND:



£ 131,250,00	€ 46.875,00	.c. € 7.200,00
e c	e ez e	da 150cc circa sino a circa 650 cc
PROTESI MAMMARIE TESTURIZZATE ANATOMICHE: a volume fisso con almeno nove differenti modelli riempite con gel di silicone ad alta coesività. GENERALI: Involutro estarno 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 prodotta con metodiche sicure senza l'ausilio di materiali abrasivi, che possa garantire regolarità e finezza della microvillosità - il gei di silicone contenuto all'intermo della protesi deve avere caratteristiche di alta coesività, atte a mantenere una forma naturale e a ridurre la trasudazione deli gel attraverso l'involucro esterno di sponibilità 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.	ESPANSORI MAMMARIE TEMPORANEI DI FORMA ANATOMICA: riempibili con soluzione salina, testurizzati, con almeno tre modelli. -Forma anatomica - testurizzazione differenziata anteriore e posteriore dell'involucro esterno prodotta con metodiche sicure senza l'ausilio di materiali abrasivi, che possano garantire regolarità e finazza della microvillosità - tre diverse altezze - base posteriore igida in modo da offrire un maggior controllo della direzione dell'espansione perivalvolare autosigillante on protezione antiperforazione posteriore perivalvolare autosigillante di deguato spessore per dirigere l'espansione verso il polo inferiore inforzata (in posizione a ore 6) per il corretto posizionamento intraoperatorio - inguetta posteriore miforzata (in posizione a ore 6) per il corretto posizionamento intraoperatorio - dispositivo magnetico di reperimento della valvola presente in ogni confezione - Disponibilità di protesi mammaria definitiva corrispondente di volume e forma adeguati MISIRE RICHIESTE: da 250cc a 750 cc circa	ESPANSORI/PROTESI MAMMARIE DI FORMA ANATOMICA: con sistema valvolare a distanza per la ricostruzione mammaria in un unico tempo CARATTERISTICHE GENERALI: - testurizzazione dell'involucro esterno prodotta con metodiche sicure senza l'ausilio di materiali abrasivi, che possa garantire regolarità e finezza della microvillosità m - Involucro esterno in a superficie testurizata trasudo con la superficie testurizata costituita da due amere, una esterna contenente gei di silicone pari a circa il 35% del volume complessivo dell'impianto ed una interna espandibile con soluzione salina (CND:
мант	. mamm	62 мати
<u>.</u>	.	•



Pagina 11

Hu 1 on, Pf 68 di 74

•				
6.750,00	27.000,00	£ 9.000,00	68.250,00	157.500,00
da Socc drea sino a circa 700 cc	ب	1	U	.
NSORI TISSUTALI MOMENTANEI TTERISTICHE GENERALI: stori tissutali in elastomeno di silicone a superficie liscia, resistente e non permeabile con il ad ir indimplimento a distanza, adelpaca e fornita di base di protezione in accialo per il reli mossibilità di perforane la stessa con l'ago. t dell'espansore in elastomero di silicone rinforzato in dacron inibilità di un connettore per collegare il tubo di riempimento dell'espansore in caso di clamento dello stesso ino di riempimento inserito nella base dell'espansore con tripla ramificazione onibilità di varie forme: rotondo, ellittico, rettangolare, a cornetto.	PROTESI MAMMARIE FORMA ANATOMICA E ROTONDE: con superficie testurizzata, testurizzazione completa della superficie posteriore, gel coesivo ad alta memoria per garantire la indeformabilità dell'impianto, riempimento al 98%, linea di mamm repere con un punto anteriore per un giusto orientamento e facile posizionamento, quattro punti di repere posteriori, tre altezze e quattro proiezioni, misure varie, protesi di prova per clascuna tipologia e misura CND:	ESPANSORE MAMMARIO DI FORMA ANATOMICA: valvola magnetica in ceramica incorporata con cerca magnete esterno, superficie testurizzata, linea di repere anteriore, patch in dacron mamm nel polo inferiore e nel polo superiore per un corretto fissaggio, tre diverse altezze e varie misure (CND:	PROTESI MAMMARIA ROTONDA, CONICA E ANATOMICA: in poliuretano, gel coesivo altamente indeformabile e compatto, riempimento al 98%, poliuretano vulcanizzato sulla superficie della protesi, linea di repere con un punto anteriore per un giusto orientamento e mamm facile posizionamento, quattro punti di repere 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:	MESH IN COLLAGENE NON SINTETICO: non crosslinkato per ricostruzione mammaria per il supporto ai lembi e la protezione dei dispositivi protesiol in caso di insufficiente copertura, mammi fenestrate efravorire 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:
ESPAI CARA Espar Valvo garan namm - Base Oispo accor Tubic - Disp	PROT con si alta n alta n namm reper punti	ESPAN con cer namm nel pole misure CND:	PROTE altame superfi namm facile p quattrc misura	MESs supp namm fenes 10 cn CND:
69		- 59	99	u 29



				,		
89		reti	CIRCOLARE Ø cm 4	€ 87,00	•	
69		reti	CIRCOLARE Ø cm 6	€ 2.145,00		
2		itea	CIRCOLARE Ø cm 9	6 6.132,00		
71		reti	CIRCOLARE Ø cm 12	€ 14.820,00		
72			CIRCOLARE Ø cm 15	€ 13.398,00		
73		AVANOLELE E ERMIA OPTIN E LAPANOSCOPILCI RELE COMPOSILA RI IAGLIMBILE IN MONOFILAMENTOE FILM DI COLLAGENE ANTIADERENZIALE ASSORBIBILE : CND	RETTANGOLARE cm 14x10	33.810,00		
74		reti	RETTANGOLARE cm 15x10	£ 19.665,00		
7.5	-	reti	RETTANGOLARE cm 20x15	€ 39.330,00		
76		reti	RETTANGOLARE cm 25x20	£ 110.400,00		
12		reti	RETTANGOLARE cm 30x20	€ 70.380,00		5
78		ther.	CON FLAP DX cm 12x8 ~ 8x12 cm	€ 56.925,00		
79			CON FLAP SX cm 12x9 ~ 8x12 cm	€ 64.350,00		
88		FIGURE AND LOAN CONTROL FOR ENTIRE E LAPARACELI OPEN E LAPAROSCOPICO. SIGLE IN POLIESTERE CON GANCETTA AUTOANCORANTI RIASSORBBLI PER ERNIA INGUINALE OPEN E LAPAROCELE OPEN ETRAPERITORALE. CND P9900205	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	,	
8		Leaf.	SAGOMATA CON PLUG cm 10x5 ~8x12 cm	£ 9.600,00		
85		The control of the co	SAGOMATA cm 11x6 ~8x12 cm	€ 76.320,00		
98		reti	RETTANGOLARE cm 5x10	€ 7.800,00		
87		reti RETE PER ERNIA: RETE IN POLIPEOPILENE PER ERNIA E LAPAROCELE OPEN: CND P900202	RETTANGOLARE cm 7x15	€ 64.764,00		
88			RETTANGOLARE cm 15x10 ~ 15x9 cm	£ 113,040,00		
8	+	ret	RETTANGOLARE cm 20x15	€ 13.680,00		
8	\vdash	reti	QUADRATA cm 15x15	€ 48.600,00		
91	-	The state of the s	QUADRATA cm 20x20	€ 22.080,00		
92			QUADRATA cm 30x30	€ 133.920,00		
93		RETE PER ERNIA: RETE 3D COMPOSITA ERNIA INGUNALE Teti DA TRE SEZIONI: SOPRAFASCIALE, CONNETTO, SOTTOFASCIALE: CND P 9900204	RETTANGOLARE cm 15x10	€ 196.650,00		
٠,	ا (



	7	·		т	1	r		_												-													
						-																				·							
									÷			-		-																			
																	-		-														
€ 75.600,00	€ 115.200,00	€ 48.360,00	€ 43.200,00	€ 11.340,00	€ 22.680,00	39.690,00	€ 18.225,00	€ 72.900,00	€ 26.100,00	€ 37.215,00	€ 78.300,00	€ 104.400,00	€ 91.368,00	€ 80.910,00	€ 161.265,00	€ 164.430,00	£ 219.240,00	€ 494.910,00	€ 2.790,00	€ 5.016,00	€ 31.320,00	€ 13.050,00	€ 39.150,00	€ 23.490,00	€ 17.400,00	€ 73.080,00	3.750,00	€ 15.525,00	€ 51.750,00	€ 93.150,00	€ 62.100,00	€ 60.390,00	€ 25.200,00
RETTANGOLARE cm 10x15	RETTANGOLARE cm 15x20	RETTANGOLARE cm 18x28	RETTANGOLARE cm 20x30	RETTANGOLARE cm 15x20	RETTANGOLARE cm 20x30	RETTANGOLARE cm 30x35	QUADRATA cm 15x15 ±20%	QUADRATA cm 30x30 ±20%	RETTANGOLARE cm 10x15	RETTANGOLARE cm 15x19	RETTANGOLARE cm 18x25	RETTANGOLARE cm 20x30	RETTANGOLARE cm 25x35	RETTANGOLARE cm 10x15	RETTANGOLARE cm 15x19	RETTANGOLARE cm 18x25	RETTANGOLARE cm 20x30	RETTANGOLARE cm 25x35	QUADRATA cm 8x8	QUADRATA cm 12x12	QUADRATA cm 20x20	RETTANGOLARE cm 10x15	RETTANGOLARE cm 10x30	RETTANGOLARE cm 15x20	RETTANGOLARE cm 20x25	RETTANGOLARE cm 20x30	PER ERNIA IATALE CM 6X7	RETTANGOLARE cm 10x15	RETTANGOLARE cm 15x20	RETTANGOLARE cm 18x25	RETTANGOLARE cm 20x30	RETTANGOLARE cm 25x35	RETTANGOLARE cm 10x15
	RETE PER LAPAROCELE OPEN E LAPAROSCOPICO: RETE IN POLIPROPILENE IN MONOFILAMENTO ASSORBIBILE: CND P900202				RETE PER DIFETTI PARIETALI: RETE PER DIFETTI PARIETALI COMPLETAMENTE						rete per laparocele Laparoscopico e open: rete non riassorbibile in Ptfe: CND P900203				RETE DER ERNIF EI ADAROCEILF ODEN-RETF NON RIASSORRIRIJE IN PTEF CON ANTIBIOTICO:							RETE PER ERNIE E LAPAROCELI LAPAROSCOPICI E OPEN: PROTESI COMPOSITA 3D SINTETICA	RIASSORBIBILE CON STRUTTURA MACROPOROSA IN PTFE: CND P900204						RETE DER ERNIE E I APAROCEI I APAROSCOPICI E OPEN: PROTESI COMPOSITA TRASPARENTE				RETE PER ERNIA MONOUSO IN KIT: RETE PER ERNIA MONOUSO IN KIT PRESAGOMATA IN POLIPOPILENE PER IL TRATTAMENTO DELLE ERNIE INGUINALI: CND P900202
ı									 	1		T					1		ŧ	-	1	$\overline{}$	1	1				7	7	· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·		T	
reti	reti	reti	reti	reti	reti	reti	reti	reti	reti	reti	reti	reti	reti	reti	reti	reti	reti	reti	reti	reti	reti	reti	reti	reti	reti	reti	reti	reti	reti	reti	reti	reti	reti

Pagina 13

ITICA ITICA	- Company of the Comp																															
CIRCOLARE Q CALS CIRCOLARE Q CALS CIRCOLARE Q CALS CIRCOLARE Q CALS CIRCOLARE Q CALS G CIRCOLARE Q CALS G CIRCOLARE Q CALS G CA	200'00	226,00	720,00	150,00	00,671	320,00	350,00	00'521	275,00	280,00	356,00	220,00	00,000	132,00	320,00	354,00	156,00	300,008	00'06t	200,002	240,00	00,070	575,00	20,00	00,070	370,00	104,00	130,00	00,030	130,00	00,030	63.000,00
CIRCOLARE 9 cm 46 CIRCOLARE 9 cm 66 CIRCOLARE 9 cm 86 CIRCOLARE 9 cm 8 CIRCOLARE 9 cm 10x15 CIRCOLARE 9 cm 10x15 CIRCOLARE 9 cm 10x16 CIRCOLARE 10x1000 CIRCOLARE 10x1000 CIRCOLARE 10x100 CIRCOLARE 10x10 CIRCOLARE																																
			1				3		<u> </u>				\RE				\vdash	Т	<u> </u>				ARE	-						1		•
RETE PER ENIA OMBELICALE, RETE PER ERNIA OMBELICALE IN POLIESTERE MONOFILAMENTO E FILM DI COLLAGENE ANTIADERENZIALE ASSORBIBILE: CND P900205 RETE PER ERNIA OMBELICALE, RETE PER ERNIA OMBELICALE IN POLIPROPILENE E ANTIADERENZIALE, CND P900202 PLUG IN MATERIALE BIO HASSORBIBILE: PROPER RETE PER LAPAROSCOPICO PER LAPAROSCOPICO E OPEN E LAPAROSCOPICO: IMPIANTO BIOLOGICO DERMA PORCINO PER LA 180 GG CON POSIZIONAMENTO INTRAFERITOMALE ANCHE IN CAMPI CONTAMINATI: CND P RETE RICOSTRUZIONE MAMMARIA: RETE IN COLAGENE BOVINO FENESTRATA PER LA RICOSTRUZIONE MAMMARIA: CND P 900299 RETE RICOSTRUZIONE MAMMARIA: RETE IN MATERIALE INTERAMENTE BIOCOMPATIBILE PER LA RICOSTRUZIONE MAMMARIA: CND P 900299 PASTA BIOLOGICA PER FISTOLE: IMPIANTO BIOLOGICO PER LA RIPARAZIONE DI FISTOLE: PASTA BIOLOGICA PER FISTOLE: IMPIANTO BIOLOGICO PER LA RIPARAZIONE DI FISTOLE: PASTA BIOLOGICA PER FISTOLE: IMPIANTO BIOLOGICO PER LA RIPARAZIONE DI FISTOLE:			CIRCOLARE Ø cm 8,6	CIRCOLARE	CIRCOLARE Ø cm 6	CIRCOLARE Ø cm 8			RETTANGO cm 10x15	RETTANGO	RETTANGO cm 18x28	RETTANGO cm 20x30	RETTANGO cm 20x50	QUADRATA cm 8x8	QUADRAT/ cm 20x20	RETTANGO			RETTANGO	RETTANGO cm 20x25	RETTANGO cm 20x30	RETTANGO cm 25x35	RETTANGO cm 30x35	QUADRAT/	RETTANGO	RETTANGO	RETTANGO cm 20x4	RETTANGO	RETTANGO cm 10x15	RETTANGO	RETTANGO	SIRINGA
	IIA OMBELICALE: RETE PER ERNIA OMBELICALE IN POLIESTERE MONOFILAMENTO	M DI COLLAGENE ANTIADERENZIALE ASSORBIBILE: CND P900205			RETE PER ERNIA OMBELICALE: RETE PER ERNIA OMBELICALE IN POLIPROPILENE E ANTIADERENZIALE: CND P900202		PLUG IN MATERIALE NON RIASSORBIBILE:	PLUG IN MATERIALE BIO RIASSORBIBILE:		IMPIANTO RIOI OGICOO PER I APAROCEI E OPEN E I APAROSCOPICO - IMPIANTO BIOI OGICO	DERMA PORCINO PER LA RIPARAZIONE DI LAPAROCELI:	CND P 900299		1				RETE PER LAPAROCELE LAPAROSCOPICO E OPEN E PAVIMENTO PELVICO: PROTESI SINTETICA BIOASSORBIBILE A 180 GG CON POSIZIONAMENTO INTRAPERITONALE ANCHE IN CAMPI	CONTAMINATI: CND P						PROTESI PER IL TRATTAMENTO DELL'INCONTINENZA E PER LA RICOSTRUZIONE DEL	PAVIMENTO PELVICO: PROTESI IN MATERIALE NON RIASSORBIBILE: CND P		RETE RICOSTRUZIONE MAMMARIA: RETE IN COLAGENE BOVINO	FENESTRATA PER LA RICOSTRUZIONE MAMMARIA: CND P 900299		LA RICOSTRUZIONE MAMMARIA: CND P 900299	PASTA BIOLOGICA PER FISTOLE: IMPIANTO BIOLOGICO PER LA RIPARAZIONE DI FISTOLE
	reti RETE PER EN	reti E FIL	reti	reti	reti	reti	reti	reti	ret.	re i	reti	reti	reti	ī.	ž.	i i	re E	ret	reti	reţi	reti	reti	reti	reti	reti	reti	reti	reti	reti	ret	reţi	ţ



Pg +2 du +4

		KIT PROTESI FONATORIE CND: P0280 composta da: - N. 1 protesi fonatoria Sportellino valvolare interno a securione completamente protetta. Flap valvolare concavo e inclinato rispetto al flusso aereo. Soluzione di continuità tra flangia esofigua e flap valvolare interno. Corpo valvolare rigido in fluoroplastica candidar-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. - N. 3 valvola tracheostomica automatica: è costituita da un guscio esterno di color carne abasso nrofilo in maniera tale da essere indossata con la massima discrezione comodità e la			
		minor visibilità possibile. E' 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 parlane (ON) e/o solo di respirare (OFF). Presenta un'apertura ovale, sulla faccia superiore, e quindi può fingere, anche da valvola tracheostomica manuale a chiusara tramite digitazione. È fornita pre-assemblata pronta e va montata su filtro HME permettendo al paziente un graduale recupero polmonare oltre che vocale.			
157	L o	 N. 10 protettore per la doccin: 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. 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 prevenime 		133.200,00	
· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·	····	i aspirazione accidentate, possono esser pregan per adattant anatomicamente anu poszonore tracheoesofagea della protesi e possono esser impiegati per inserire un Plug (tappo) per chiusure d'entere d'anne della protesi. N. 50 filtri stomali HME: costituiti a struttura a "basso profilo", di colore "cute" per massima discrezione e nibir visibilità possibile. A bassa pressione di digitazione, alta capacità retentiva dell'umidità dell'artia in espirazione ed efficace cessione a quella in inspirazione. Faccia posteriore a reticolo parallelo; N. 5 cannule trachestomitche/bottoni stomali: con supporto esterno conico per allocciona di discrezione profile in maniera altrevalica funturali a hoccabili el tracheotema in maniera autorealica funturali.			
	· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·				
158	orl	PROTESI TOTALE PER LA CATENA OSSICULARE (TORP) protesi totale da testa in HA porosa e gambo in PTFE/Teflon accorciabile da 8,00 mm a 3,25 mm: CND P02010101	,	€ 31.008,00	
159	P.	PROTESI PARZIALE PER LA CATENA OSSICULARE (PORP) protesi parziate da testa in HA porosa e gambo in PTFE/Teflon accorciabile da 6,5 mm a 3,00 mm. CND P02010101		€ 32.448,00	
160	To T	PROTESI PER RICOSTRUZIONE DELLA STAFFA protesi pistone per ricostruzione della staffa con gancio a nastro in nitinolo e gambo in PTFE/Telfon - diametri vari (0,4 mm - 0,5 mm - 0,6 mm) lunghezza 5,75 mm accorciabile a 5,5 mm CND P02010101		€ 18.000,00	
191	orl	PROTESI A PISTONE PER CHIRUGIA DELLA STAFFA in platino e/o titanio, loop di aggancio piatta e larga, stelo di diamentro maggiorato - varie misure (4,25 mm - 4,50 mm - 4,75 mm) diamentro 0,5 mm CND P02010102		€ 42.000,00	



Pagina 16

Pg 73 di 74

162	orl	PROTEST PER DRENAGGIO TRANSTIMPATICO tubo di ventilazione transfimpatico tipo shepard LD. 1.1 mm in silicone tipo shepard LD. 1.1 mm in silicone tipo Tube LD. 1.3 mm lunghezza 7.5 mm in silicone CND P02010201	€ 15.000,00		
163	orl	STENT DI BY-PASS SALIVARE DI MONTGOMERY Orl Protesi in silicone, superficie liscia non aderente, in versione radiopaca e in versione radiotrasparente, in confezione sterile, varie misure: CND P020399	€ 9.000,00		



Pagina 17

Hu -1 au > Pf Hu di 74

164	gast	PROTESI ESOFAGEA IN NITINOL RICOPERTA MISURE VARIE 1. 100,110, 170MM CND POSO1	€ 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 gast LUNG>20 CM E DIAM>20MM CDP PSO1	€ 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 gast LUNG. DA 6-9-12CM DIAM. 22MM CND P0503	€72.000,00		
169	gast	PROTESI BILARE N/RICOPERTA AUTOCONFORMANTE gast 1 LUNG. DA 5 A 10 CM DIAM. 10 MM CND P0502	 00′000′0€ 3		



Helley. 2 di 3 pag. 1 di 42

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"



Helep. 2 oh 3 pog 2 oh 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:

PROTESI GINECOLOGICHE Lotti dal n. 1 al n. 11

PROTESI UROLOGIA Lotti dal n. 12 al n. 15

PROTESI CHIRURGIA VASCOLARE Lotti dal n. 16 al n. 54

PROTESI MAMMARIE Lotti dal n. 55 al n. 67

RETI CHIRURGICHE Lotti dal n. 68 al n. 156

PROTESI OTORINO Lotti dal n. 157 al n. 163

PROTESI GASTRICHE Lotti dal n. 164 al n. 169

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.



pref 3 di 42

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



pag 4 oh as

prezzo stabilito nel verbale d'aggiudicazione, senza che l'Appaltatore possa pretendere compensi di sorta.

ARTICOLO 5 – VARIAZIONI AI QUANTITATIVI DI FORNITURA

I quantitativi indicati sono meramente orientativi, e non configurano determinazione dell'entità della somministrazione; di fatto tale entità sarà determinata dall'effettivo fabbisogno, in quanto il reale consumo di protesi è subordinato a fattori variabili e circostanze legate alla natura particolare del bene e dalle esigenze dell'Azienda Sanitaria.

ARTICOLO 6 - ESECUZIONE DEL CONTRATTO

I dispositivi previsti nella presente procedura saranno acquisiti mediante fornitura in somministrazione.

La consegna dei dispositivi, deve essere effettuata nel più breve tempo possibile e, comunque, entro max 5 gg. dalla data di ricezione dell'ordinativo, inviato dal servizio farmaceutico dell'ASL. La consegna dovrà essere effettuata presso i magazzini indicati nell'ordinativo emesso, per le quantità indicate, in giorni feriali, ad esclusione del sabato, dalle ore 9,00 alle ore 12,30.

Per forniture urgenti, derivanti da improvvise e straordinarie esigenze e necessità la consegna dovrà essere effettuata non oltre il termine di 48 ore dalla data di ricezione dell'ordinativo.

Per particolari dispositivi potrà essere richiesta la fornitura in conto visione.

Gli ordinativi conterranno il CIG ed il riferimento contrattuale della fornitura, dati che dovranno essere riportati nella relativa fatturazione. Ciascuna fattura dovrà contenere, pertanto, il numero di ordine, il numero dell'atto deliberativo a cui il contratto si riferisce e il CIG (Codice Identificativo Gara).

I documenti di trasporto ai sensi della legislazione vigente, debbono obbligatoriamente contenere:

- ♦ luogo di consegna della merce
- ♦ data e numero di ordine.

In mancanza di tali dati, qualora la merce venisse respinta, non saranno accettati reclami dalla società fornitrice.

ARTICOLO 7 - INNOVAZIONE TECNOLOGICA

Qualora il fornitore, nel corso di validità del contratto, presenti in commercio prodotti analoghi a quelli offerti (anche in seguito ad innovazioni normative) che presentino migliori caratteristiche di



4

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.



por 6 di 42

I pagamenti saranno effettuati nei termini di legge dalla data di ricevimento della fattura.

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

Le note di credito elettroniche emesse a favore dell'Azienda richiedente dovranno essere trasmesse con tempestività e, comunque, non oltre 30 giorni dal ricevimento della richiesta.

ARTICOLO 10 - REVISIONE PREZZI

Per quanto concerne la disciplina dei prezzi, le parti si atterranno alle seguenti disposizioni:

- a) I prezzi rimarranno fissi ed invariabili per tutta la durata del contratto. I prezzi saranno ancorati all'indice dei "prezzi al consumo per le famiglie di operai ed impiegati" pubblicato nel Bollettino mensile dell'Istituto Centrale di Statistica (ISTAT).
- b) L'indice iniziale sarà quello del mese nel quale comincerà effettivamente la fornitura.

 Dal primo mese successivo alla scadenza del 1° anno, se si sarà verificata una variazione in più od in meno rispetto all'indice iniziale, nell'anno successivo, su richiesta della ditta aggiudicataria, i prezzi saranno potranno essere aumentati o ridotti di un importo pari alla percentuale di variazione, secondo le tabelle indicate nella G.U. a cura dell'ISTAT.

Qualora, nel corso del contratto, il sistema di convenzioni per l'acquisto di beni e l'appalto di servizi delle Pubbliche Amministrazioni realizzato dal Ministero dell'Economia e delle Finanze ai sensi dell'ARTICOLO 26 della Legge 488/1999 (CONSIP) comprendessero anche beni e servizi oggetto del contratto, in caso di prezzi superiori rispetto alle Convenzioni CONSIP, l'Azienda Sanitaria chiederà alle ditte aggiudicatrici l'adeguamento al ribasso dei prezzi rispetto al quelli praticati nelle procedure aggiudicate dalla CONSIP, con facoltà delle stesse di recedere dal contratto senza l'applicazione di penalità. Medesima attività verrà svolta dalla Stazione Appaltante nel caso venissero fissati costi standard per i beni o le prestazioni oggetto del contratto o quest'ultimi rientrassero in gare regionali centralizzate o di diversi Soggetti Aggregatori aggiudicate successivamente alla stipula del contratto.

ARTICOLO 11 - 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"

L'aggiudicatario, 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



popa di 42

31/01/2014 (disponibile sul sito <u>www.asl.rieti.it</u> 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.



poffoli42

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.

ARTICOLO14 - 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:



8

peggoli42

- 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);



perso offaz

- 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.



pagnoli62

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.



pop12 oli42

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.



toof 13 of 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.

ARTICOLO23 - 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.

Translar		4			1 11	14
$1 \mathrm{HHDI}$	ое	IIrma	ner	accettazione	della	diffa
			~~~	we de committee	uciiu	uittu

#### **ALLEGATI:**

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



13

												Harak	C 20 7	
6.3	es ,			DISPO	DISPOSITIVI MEDICI CND P SETTORI E LOTTI	CND P						71 feel	100 14 06.42	All. 1 al C.S.A.
отто.	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	
∺	ginecol	Kit per incontinenza urinaria da <i>sforzo</i> composto da benderella in polipropilene monofilamento con passaggio transotturatorio out-in con aghi elicoidali monouso ed eventuale guida CND		M	20	0	υn		<b>€</b> 700	700,000 €	42.000,000 €	126.000,00		
7	ginecol	Kit per incontinenza urinaria da sforzo composto da benderella in polipropilene monofilamento con passaggio transotturatorio in-out con aghi elicoidali monouso ed eventuale guida CND		w	50	0	40		€ 70C	700,00 €	€6.500,000 €	199.500,00		
m	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		30	ц	o	15		€ 700,000	),000 (€	35.000,000 €	105.000,00	·	
4	ginecol	Kit per incontinenza urinaria da sforzo femminile composta sostanze volumizzanti (silicone, collagene, gel) iniettabile sotto controlio visivo. Starile, monouso. Somministrazione di Bulking Agent CND		W	. 50	0	15		€ 2.000,00	<b>W</b>	140.000,00 €	420.000,00		
s,	ginecol	Sistema per Colposacropessia Laparoscopica/laparotomica, costituito da rete in polipropilene e sistema di fissaggio sul promontorio del sacro tramite applicatore laparoscopico di diametro Smm e ancorette monouso CND		w	50	. 0	LΩ		€ 1.100,00	)00 (E	€6.000,00	198.000,00		
9	ginecol	Matrice in derma Bovino ad alta flessibilità di varie dimensioni CND		20	30	0	w		300€	3 00'00e	49.500,000 €	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 monofiliamento con aggancio al legamento sacrospinoso, e sistema monouso di supporto all'aggancio CND		r)	20	0	. 20	-	€ 1.500,00	9 00'	€ 67.500,000	202.500,00		
so.	ginecol	Dispositivo per la riparazione dei difetti posteriori e centrali dei pavimento pelvico femminile attraverso procedura a singola incisione, costituito da una rate in polipropilene monofilamento con aggancio al legamento sacrospinoso, e sistema monouso di supporto all'aggancio CND		'n	55	. 0	20	,	€ 1.400,00	),00	70.000,00	210.000,00		
ø	ginecol	Dispositivo impiantabile presagomato a T in polipropilene titanizzato per la sospensione laparoscopica tricompartimentale nella correzione del prolasso della pelvi con evazione dell'utero (Tecnica POPS)  CND		ιn	20	0	, w		800	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 prolasso di cupola per pregressa isterectomia (Tecnica POPS)		w	20	0	10	er ,	\$00	3 00′008	28.000,00 €	84.000,00		
11	ginecoi	Dispositivo per suture di ancoraggio al legamento sacrospinoso con diametro del corpo < di 3 mm. Suture dedicate	-	ĸ	10	0	15	,	€ 600	€00,000	18.000,00 €	54.000,00		



12	urolog	PROTESI PENIENA 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 urolog rischio di infezioni, in varie misure, disponibilità di modelli da utilizzare in casi di particolari difficolta'. Rivestimento di antibiotico. Estensibilità in lunghezza e larghezza. disponibilità di cilindri con calibri ridotti.	٧	4	10		€ 6.500,00	€ 104.000,00	0 € 312,000,00	
13	urolog	PROTES! 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	15	. 20	. 10		€ 180,00	€ 13.500,000 €	0 € 40.500,00	<u> </u>
14	urolog	SFINTERE URINARIO artificiale per incontinenza uninaria 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		. L .	 01		€ 10.000,00	€ 170.000,00 €	510.000,00	<u> </u>
15	urolog	SLING maschile per incontinenza urinaria, monouso, con due aghi transotturatori compresi nei urolog kit, benderella in polipropilene monofilamento, dotata di sistema di fissaggio e tensionamento.		4	10	4	€ 2.800,00	€ 39,200,00 €	) €117.600,00	 T



hoy 6 MI 1 apcsa

210.000,00	252.000,00	1.053.000,00	162.000,00	115.200,00
70.000,00 €	84.000,00 €	351.000,00 €	54.000,00 €	38.400,00 €
<b>9</b>	<b>9</b> 00'	9 00	900	و 00
€ 14,000,00	€ 12,000,00	€ 13.000,00	€ 18,000,00	€ 1.200,00
•				
	N	<b>7</b>	<b>.</b>	8
. <b></b>	'n	я	<b></b>	30
			er Till state	
Endoprotest addominale quadrimodularelowprofile Sistema di esclusione di aneurisma aortico addominale comprensivo di 2 corpi aortici bilaterali a mezzaluna e 2 estensioni illache. Protesi in poliestere ultrasottile ad alta densità connessa a stent in nitinol a disegno intrecciato per alta flessibilità. Aggancio soprarenale con free flow munito di uncini per fissaggio attivo. Sistema premontato su un introduttore minimasivo da 14fr restremi. I due moduli aortici a forma di D sono posizionati affriancati a formare una sezione circolare con diametri da 24 a 30mm. Possibilità di posizionamentro 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.	Endoprotesi addominale per colletti corti e angolati Endoprotesi addominale bimodulare con aggancio infrarenale a bocca di pesce con struttura metallica costituita da stent circolari in nitinoi, 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, Uniqueszea da 96 a 146mm. Disponibilità di corpo protesio per conversione aorto-uniliaco, cuffe prossimale e distali. Sistema di rilascio a vite micrometrica e cattura prossimale mediante doppio wire di sicurezza. CND:p0704010102	Endoprotesi addominale trimodulare in nitinolo 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 livelio soprarenale sia a livelio 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 stasso per posizionamento branche iliache. Diametri prossimali da 20 a 36 mm, lunghezza del corpo principale 80, 100 e 120 mm. Diametri prossimali da 20 a 36 mm, i unginezze da 80 a 160 mm. Diametri prossimali da hoc per paziente con branch o fenestrature per vasi viscerali e renali.	Endoprotesi toracica in nitinolo con barra di supporto per arco aortico 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 atent scoperto prossimale. Lungheze 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	Stentautoespandibilefernoro-plopliteo Stent periferico autoespandibile in nitinoloacon geometria delio stent a curvatura Stent periferico autoespandibile in nitinoloacon geometria delio stent a curvatura tridimensionale centralizzata per PTA degli arti inferiori altamente resistente alla rottura e agli schacciamenti davuta 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
Assc	Vasc	vasc	vasc	vasc
<b>16</b>	17	18	19	70



**DISPOSITIVI MEDICI CND P** SETTORI E LOTTI

77

77

23

77

52

Attest 2 OL 3
All 13 CSA. 16.800,00 900.000,00 540.000,00 346.500,00 810.000,00 5.600,00 300.000,00 180.000,00 115.500,00 270.000,00 e 15.000,00 € 3.000,00 € 9.000,00 € 1.050,00 € 800,00 20 9 2 20 901 01 8 'n ~ compatibile con guide 0.018 e 0,014, dotato di sistema 6 F a rilascio micrometrico in lunghezze utilizzabile per il trattamento di graft venosi, aneurismi, fistole, dissezioni o rotture dei vasi del Cateteri a basso profilo ed elevata flessibilità per il passaggio in anatomie tortuose, introduttor Stent periferico autoespandibile a celle chiuse in lega di nitinol in configurazione over the wire 80 e 120 cm. Lo stent non presenta markers radiopachi . Disponibile in diametri che vanno da ondizioni anatomiche difficili. Possibilità di richiedere moduli speciali fenestrati/ramificati off astensione sia aortici che iliaci ed introduttori dedicati per il posizionamento dell'endoprotesi ntracciati in una configurazione tubolare a maglia, montato su sístema di rilascio coassiale a indoprotesi aortiche toraciche tubulari e coniche, modulari, con stent in nitinolo e protesi in tedicati per il posizionamento dell'endoprotesi dotati di valvola anti sanguinamento, palloni listretto periferico. Maglie dello stent ad anelli corrugati con elevata forza radiale. Diametri Stent metallico autoespandibile riposizionabile costituito da monofilamenti in lega metallica esterno da 5 a 24 mm, lunghezza stent da 30 a 90 mm. Lunghezza utile catetere da 80 a 135 orotesi in PTFE a bassa porosità multistrato, con ancorette per prevenzione della migrazione renchaggio, per anatomie complesse e tortuose, con disponibilità di segmenti aggiuntivi di Endoprotesi aortiche addominali modulari, con fissaggio sottorenale, con stent in nitinolo e iforcati per il trattamento di aneurismi aorto-iliaci che interessino l'origine dell'ipogastrica. compresi tra 2,5 mm e 10 mm. Lunghezze comprese tra 8 mm 58 mm. Disponibilità doppio neccanísmo di rilascio in one-step dalla porzione mediana della protesi verso le estremità. indoprotesi aortiche toraciche tubulari e coniche, modulari, con stentin acciaio e/o nitinol, dotati di valvola anti sanguinamento. Possibilità di uso in congiunzione con segmenti iliaci protesi in poliestere, con e senza stent scoperti, con meccanismo di rilascio indipendente Endoprotesi in cromocobalto ricoperto in ePTFE premontato su palione OTW o monorail rilobati dedicati per la dilatazione dell'endoprotesi senza interrompere il fiusso ematico; basso profilo; OTW su filo guida .035" e monorail su filo guida 0.014". Misure: diametro lall'espansione del corpo protesico, per il corretto posizionamento e rilascio anche in PTFE, senza stent scoperti ma dotata di apici per il fissaggio alla parete aortica, con listale della protesi, a conformazione aorto-bis-iliaca bi-modulare, flessibile a basso indoprotesi aortiche toraciche e toraco-addominali con stent in acciaio/nitinol sistema di rilascio onestep o tri step per ritiro di filo di contenzione endoprotesi aortiche toracichemeccanismo di rilascio one-step shaft 75 e 120 cm . Compatibilità con introduttore max 7F. disegno senza guaina per rilascio con basse forze di attrito endoprotesi aortiche addominali modulari sottorenali stent metallico autoespandibile riposizionabile 4,5a 6.5 in lunghezze da 20mm a 150mm Endoprotesi in cromo cobalto e ePTFE Stentautoespandibilecelle chiuse CND: P0704020299 CND: P501010701 CND: P501010701 CND: P501010701 CND: P070402 vasc vasc Vasc vasc Vasc

180.000,00

60.000,00

£ 15.000,00

7

olegamento e valvola emostatica ad alevata tenuta. Fissaggio attivo delle estremità prossimali

he shelf o custom made per il trattamento delle patologie dell'aorta toraco-addominale.

Disponibilità di segmenti aggiuntivi da utilizzare in caso di complicanze intraoperatorie.

Vasc

56

dei segmenti modulari prossimali mediante barbs e delle estremità distali dei segmenti distali ntroduttori dedicati per il posizionamento dell'endoprotesi dotati di armatura metallica anti

con stent scoperti e barbsConfezione singola, sterile, monouso.

CND P501010701

ر راحال الم

ہ		I	
Pac 18 DI 42			
ل ما ق	972.000,00	540.000,00	288.000,00
	<b>1</b> 40	w	w
	£ 324.000,00	€ 180,000,00 €	6 96.000,00
	00,0		00,00
	e 12.000,00	e 15.000,00	E 24.000,00
E		,	
SETTORI E LOTTI	25	0 .	7
	N	2	2
	Endoprotesibimodulare in dacron Endoprotesi addominale bimodulare in Dacron e Nitinol, con stent scoperto per aggancio 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. compastibile con RMN e premontata sui sistema di rilascio meccanico a vite di precisione con sistema di sgancio rapido e sistema "capturettip".); senza barre di connessione. Configurazioni biforcate, aortomonolilache 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.	endoprotes! toracica in dacron Endoprotes! 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 rifascio 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: P0704010.1	endoprotesi periferica multistrato per aorta toraco-addominale 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 lynghezze da 8 cm a 15 cm circa. Confezione singola, sterile, monouso.
le .	vasc	vasc	Vasc
	72	78	٤

(AC. 19 5: 42

											1
		EndoprotesiautoespandibileinePTFE Endoprotesi tubulari a rilascio di eparina per il trattamento di aneurismi e malattie occlusive di arterie periferiche, in nitinoloeePTFE, lunghezze e diametri variabili. Protesi compressa in	Lunghezze da 25 mm a 50 mm	ς,	10	-		€ 2.800,00	€ 42.000,00 €	126.000,00	
30	Vasc		Lunghezza 100 mm	S	10			e 3.500,00	€ 52.500,00 €	157.500,00	
		Locm. Conezione singola, sterile, monouso. CND: P501010701	Lunghezza 150 mm	15	10			€ 4.000,00	€ 100,000,00 €	300,000,00	lan.
31	vasc	stent carotideo a celle aperte rivestito in PET Stent carotideo in nitinol a celle aperte rivestito da una micromesh in PET per la riduzione di rischio embolico post procedurale. Diametri da Gimm a 10mm, lunghezze da 20mm a 60mm Confezione singola, sterile, monouso. (ND: P501010601.		40	30			€ 800,00	\$ 56.000,00 E	168.000,00	,
32	vasc	Stentautoespandibile per il distretto iliaco-femorale Stentautoespandibile in nitinolo a disegno bidirezionale per alta resistenza alla torsione ed alla flessione. Stent dotato di 4markers 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	-	50	0.		·	6 800,00	€ 48.000,00 €	144,000,00	
33	vasc	Stent in lega di cromo-cobalto Premontato su pallone Stent espandibile su pallone in lega di cromo-cobalto in configurazione otwcon disegno stentadelevatissima flessibilità ed alta forza radiale, sistema di rifascio a palloncino ad alta resistenza alla torsione ed alla flessione con punta morbida atraumatica. Diametri da 5mm a 10mm in lunghezza 17   26 36 57mm compatibile con guida 0,018 e 0,035 con catetere Iungo 80 ,120,135. Disponibile in versione ultra lowprofile 5F CND:P0704020201		30	01			e 700,00	€ 28.000,00 €	84.000,00	
34	Vasc	Stent Carotideo Eparinato a celle Aperte Stent carotideo in Nitinolo Eparinato con tecnologia CBAS a Celle aperte incorporato da maglia esterna di ePTFE a celle chiuse (500micron) per la stabilizzazione della placca. CND: P704020201		20	20	-		£ 1.000,00	€ 40.000,00 €	120.000,00	
35	Vasc	Stent in nitinolo in ePTFE Stent vascolare auto espandibile, struttura in nitinolo interconnesso nella struttura tubolare da Stent vascolare auto espandibile, struttura in nitinolo interconnesso nella struttura tubolare de ePTFE. Lume delio stent legato covalentemente in eparina, in modo stabile (legame termino terminale CBAS). Diametri 5/6/7/8 mm. Lunghezze 3/4/6/8/10 cm. Catetere da cm. 120 CND: PO7040202	1	01	10			£ 1.400,00	€ 28.000,00 €	84.000,00	
36	vasc	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 lunghezze 18-23-27/28-38-37/58. Pallone OTW con doppia lunghezza dello shaft. Compatibilità massimo 6f per tutte le misure. CND: P07040202299		2.	10			€ 800,00	€ 20.000,00 €	60.000,00	
37	vasc	Plug vascolare Plug per occlusione vascolare costituito da filamenti in nitinolo intracciati con membrana di poliestere all'interno. Nitinolo trattato elettronicamente per un minor rilascio di ioni nichel. Diametri da 6 a 22mm Sistema di sgancio a vite ed introduttore lungo dedicato CND: CD1040202033		20	01			€ 1.200,00	€ 36.000,00 €	108.000,00	.7



DISPOSITIVI MEDICI CND P SETTORI E LOTTI

Atterf. C UL -

Spirall: bobine degli ar via end distaccc nel siste aneurisi Disponi	Spirall a rilascio elettrolitico bobine (coil) in platino-tungsteno di forma e morbidezza differenti. Indicate per il trattamento degli aneurismi cerebrali intracranici, malformazioni arterro-venose, e fistole arterro-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, Stetch-Resistant (SR), Tridimensionali, a 360°: Il primo loop pia la dimensione del 70% della misura nominale. Disponibili in gamma di	_ E 6	150	<b>001</b>	e		e 1.000,00	€ 250.000,00	w	750.000,00	
misure minime da1x1mm superiore a 4mm. Pusher .002"Compatibilità con m CND:C0104020203	misure minime da1x1mm; dotate di Marker radiopaco prossimale di distacco di lunghezza non superiore a 4mm. Pusher wire da 0.12° con disegno tapered.Diametro dei pusher distale da .002° Compatibilità con microcateteri con lume da .015° . CND:C0104020203					 					
Endo-ancore per fissaggio endoprotesi Sistema endovascolare per il fissagg ed iliaci, mediante micro ancore elic parete arteriosa. CND: P07040199	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		\$	20	1		e 5.000,00	€ 125.000,00	w	375.000,00	
Stent per fistola artero-venosa Stent di supporto esterno per in Il graft vascolare in nitinol ultra i vena autologa assicurandone ur geometria della fistola. Disponibile per diametri da 3,7 a CND: PO704020299	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 auciologa assicurandone una miglior pervietà e mitigando la walltensionmantenedo la geometria della fistola. Disponibile per diametri da 3,7 a 5mm in geometrie radio e brachio cefalica.		v	10			E 2.000,00	€ 30.000,00		90.000,00	
Protesi vascolari rette in Dacron solo esterno, porosità tendente a d'argento/Triclosan Eparinizzate. CND: P07010201	Protest 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	Diametro: da 6 mm a 24 mm Lunghezza: 40	10	20	-	,	£ 1.300,00	€ 39.000,00	יעי	117.000,00	-
Protesi vascolari biforcata in Dac velour solo esterno, porosità tenc d'argento/Triclosan Eparinizzate. CND: P07010201	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 Eparinizzate. CND: PO7010201	Diametro: ) dal 12x6 mm al 24x12 mm Lunghezza: 50 cm	01	10		-	£ 1.300,00	€ 26.000,00	· ·	78.000,00	
Protesi vascolari rette collagene bovino di tip	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	Diametro: 6 - 7 - 8 - 10 num Lunghezza: 70 cm	5,	10	7		€ 600,00	€ 10.200,00	rh EU	30.600,00	•
antimicrobico a base di CND: P07010201	antimicrobico a base di acetato d'argento/Triclosan Eparinizzate con e senza rinforzo CND: P07010201	Diametro: da 6 mm a 24 mm Lunghezza: 70 Rinforzo 20 cm	5	10	,		6 600,00	£ 9.000,00	و 2	27.000,00	
Protesi vascolari rette i tipo I, velour solo esteri	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	Diametro: 6 - 7 - 8 mm Lunghezza: 70 cm Rinforzo da: 20/30 cm	2	10			e 600,00	€ 7.200,00	ديب	21.600,00	
con e senza rinforzo CND: P07010201		Diametro: da 6 mm a 24 mm Lunghezza: 40/70 cm	2	S			€ 600,00	€ 4.200,00	ų	12.600,00	100
Protesi vascolari bifoi velour solo esterno, p CND: P07010201	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	Diametro: dal 12x6 mm al 24x12 mm Lunghezza: 50 cm	25	20			e 1.300,00	€ 58.500,00	w _,	175.500,00	



	4a :			DISPC	DISPOSITIVI MEDICI CND P SETTORI E LOTTI	I CND P	7					ARUCY PAC.	ALLEY 2013 AILTOICSA.
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	Diametro: 6 - 7 - 8 - 10 mm Lunghezza: 40 e 60 cm	2	20				€ 2.800,00	. ψ	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 sottije	20	20				€ 2,800,00	w	114.800,000 €	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	50				E 1.850,00	w	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: P70.102	Diametro: 6 - 7 - 8 mm Lunghezza: 40 cm	20	20	2			€ 1.000,00	6	42.000,00 €	126.000,00	
. 05	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				63,000,00	<b></b>	60.000,00 €	180.000,00	
51	vasc	Protesi in ePTFE tripio 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	·	10	10			-	€ 1.800,00	ω	3€.000,000 €	108.000,00	
252	vasc	Patch in pericardio bovino, rettangolare e non trombogenico. Entrambi i lati impiantabili Presagomato. 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	30	-			100	e 130,00	w	16.900,000 €	50,700,00	:
53	vasc	Patch in DacronKnitted ultrasortile 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	20	20			200	6 130,00	ود	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	\$			209	e 130,00	<b>w</b> _	8.450,00	25.350,00	



MKKey 6 04 5
All 1alcs.A.

(196.22 3192

	10 10	
		20 20
		10
	10 S	3 5
	10	protesi MAMMARIE TESTURIZZATE ROTONDE: a volume fisso con almeno tre differenti profili riempite con gel di silicone disponibili in due diverse coesività. CARATTERISTICHE - Involucro estermo in elastromero di silicone in triplo strato con ulteriore strato microtesturizzato resistente e non prodotta con metodiche siture 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 travaudazione attraverso l'involucro esterno Disponibilità di misuratori di prova sterili e sterilizzabili per ogni misura e profilo, da fornire gratutiamente.



MELLOY C OU ?
All talcs.

PAG. 83 Si 42

	·	
131.250,00	46.875,00	7.200,00
43.750,00 €	15.625,00 €	2.400,00 €
625,00 € 43	625,00 <b>€</b> 15	1.200,00 € 2.
ω	· ·	ਜ ' • •
9	u)	
ot .	50	ν.
		da 150cc circa sino a circa 650 cc
PROTESI MAMMARIE TESTURIZZATE ANATOMICHE: a volume fisso con almeno nove dilferenti modelli riempite con gel di silicone ad alta coesività.  GENERALI:  in elastomero di silicone in triplo strato con ulteriore strato microtesturizza resistente e non permeabile al trasudo con la superficie testurizzata, punto di repere ad ore 6 per corretto posizionamento  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 deve avere caratteristiche di alta coasività, atta a mantenere una forma naturale e a ridurre la trasudazione del gel attraverso l'involucro esterno  disponibilità di misuratori di prova sterili e sterilizzabili per ogni misura e profili do formire gratutamente.  MISURE RICHIESTE: da 100cc circa sino a 700cc circa; intervallo tra le misure tra i 25 ed i 50 cc circa  CND:	ESPANSORI MAMMARIE TEMPORANEI DI FORMA ANATOMICA: riempibili con soluzione salina, testurizzati, con almeno tre modelli.  - GARATTERISTICHE GENERALI:  - testurizzazione differenziata anteriore e posteriore dell'involucro esterno prodotta con metodiche sicure senza l'ausilio di materiali abrasivi, che possano garanitre regolarità e finezza della microvillosità  - valvola di riempimento anteriore integrata magnetica dotata di membrana auto sigiliante e protezione antiperforazione posteriore integrata magnetica dotata di membrana auto sigiliante e perivalvolare autosigiliante di adeguato spessore per dirigere l'espansione verzo il polo inferiore rinforzata (in posizione a ore 6) per il corretto posizionamento intraoperatorio - dispositivo magnetico di reperimento 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	ESPANSORI/PROTESI MANIMARIE DI FORMA ANATOMICA: con sistema valvolare a distanza per la ricostruzione mammaria in un unico tempo CARATTENISTICHE GENERALI:  -testurizzazione dell'involucro esterno prodotta con metodiche sicure senza l'ausilio di materiali abrasivi, che possa garantire regolarità e finezza della microviliosità  - Involucro esterno in elastomero di silicone in tripio strato resistente e non permeabile al trasudo con la superficie testurizzata costruitata de aremere, una esterna contenente gel di silicone pari a circa il 35% del volume complessivo dell'impianto ed una interna espandibile con soluzione salina  CND:
mamm	пашш	татт
09	19	62



<i>\$</i> -	5 _e		·	DISP	DISPOSITIVI MEDICI CND P SETTORI E LOTTI	I CND P						MERCH COG >	All. 1 al C.S.A.
											<b>&gt;</b>	۲ ۲ ۲	١.
	шашш	ESPANSORI TISSUTALI MOMENTANEI CARATTERISTICHE GENERALI: Espansori tissutali in elastomero di silicone a superficie liscia, resistente e non permeabile con valvola di riempinento 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 connestrore per collegare il tubo di riempimento dell'espansore in caso di accorciamento dello stesso  - Disponibilità di varie forme: rotondo, ellittico, rettangolare, a cornetto.  CND:	da SOcc circa sino a circa 700 cc	0	ly .			<b>.</b>	450,00	€ 2.250,00	€ 6.750,00		
64	mamm	PROTESI MAMMARIE FORMA ANATOMICA E ROTONDE: con superficie testurizzata, testurizzazione completa della superficie posteriore, gel coesivo ad alta memoria per garantire la indeformabilità dell'impianto, riempimento al 98%, linea di m repere con un punto anteriore per un giusto orientamento e facile posizionamento, quattro punti di repere posteriori, tre altezze e quattro proiezioni, misure varie, protesi di prova per ciascuna tipologia e misura		vn	10		· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·	t _{ta} )	.00'009	6 9.000,00	€ 27.000,00		
S9 .	татт	ESPANSORE MAMMARIO DI FORMA ANATOMICA: valvola magnetica in ceramica incorporata con cerca magnete esterno, superficie testurizzata, linea di repere anteriore, patch in dacron in nei polo inferiore e nei polo superiore per un corretto fissaggio, tre diverse altezze e varie misure (TND).		0	w		•	Ψ	600,00	3.000,00	9.000,000		
99	mamm	PROTESI MANNARIA ROTONDA, CONICA E ANATOMICA: in poliuretano, gel coesivo altamente indeformabile e compatto, riempimento al 98%, poliuretano vulcanizzato sulla superficie della protesi, linea di repere con un punto anteriore per un giusto orientamento en facile posizionamento, quattro punti di repere posteriori due sul polo superiore, tre altezze e quattro proiezioni con le stesse misure della base, protesi di prova per ciascuna tipologia e misura.		· v	30			<b>.</b>	650,00	€ 22.750,00	€ 68.250,00	·	
. 19	татт	MESH IN COLLAGENE NON SINTETICO: non crosslinkato per ricostruzione mammaria per il supporto al lembi e la protezione dei dispositivi protesici in caso di insufficiente copertura, in 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:	·		. , <b>o</b>			10	3.500,00	€ 52.500,00	£ 157,500,00	,	



Pre ES DI 41. 101.5A.

			I Jay iousi	-		-	-			ſ		L.	
88	ī		Ø cm 4				1	*	Ų	29,00 €	29,00 €	87,00	
69	reti		CIRCOLARE Ø cm 6				11	-	ψ.	€ 00′59	715,00	2.145,00	
0,2	reti		CIRCOLARE Ø cm 9			1	е	10	ψ.	146,00 €	2.044,00 €	6.132,00	
11	reti	•	CIRCOLARE Ø cm 12	3		3	8	10	ų.	260,00 €	4.940,00 €	14.820,00	
72	reti	DIFFERENCE CARROCTE E FEBRIS ADELE I ANGROCOMICA, DETE CAMBOLETA DITACI IADIE III	CIRCOLARE Ø cm 15			ŧ.		10	ښ	406,00 €	4.466,00 €	13.398,00	
73	reti	RELEVENTATION OF THE LANGUAGE ENTRY OF THE LANGUAGE OF THE CONTROLLAND OF THE OWN TO THE CONTROLLAND OF THE OWN THE	RETTANGOLARE cm 14x10	,		15	20		. w	322,00 €	11.270,00 €	33.810,00	
42	zet.	1500204	RETTANGOLARE cm 15x10	80		, m	80		·	345,00 €	€ 6.555,00	19.665,00	
75	reti		RETTANGOLARE cm 20x1S	80		·m	so.		·	€90,00	13.110,00 €	39.330,00	
76	reti		RETTANGOLARE cm 25x20	10		2	10	10	· ·	1.150,00 €	36.800,000 €	110.400,00	
77	reti		RETTANGOLARE cm 30x20	60		н	8		Ę ,	1.380,00 €	23.460,00 €	70.380,00	-
78	reti		CON FLAP DX cm 12x8 ~8x12 cm	70		15	70	10	و	115,00 €	18.975,00 €	56.925,00	
79	it	Manage of the Control	CON FLAP SX cm 12x9 ~ 8x12 cm	70		15	70	10	ę.	130,00	21,450,00 €	64.350,00	-
8	īģ.	HELE ADU IOANCORANTET PER ERRIE E LAYANOCEU OPERE L'AYANOSCOPICO. 'RELE IN POLIESTERE CON GANCETTA AUTOANCORANTI RIASSORBIBLI PER ERRIA INGUINALE OPEN E I ADABANCEI E PERE EXTRADERITANDALE : CND POPONOTOR.	RETTANGOLARE cm 15x9			15			Ę	162,00	2.430,00 €	7.290,00	
128	Ę		QUADRATA cm 15x15	10		2	10	10	ę	270,00	8.640,00 €	25.920,00	
82	reti		RETTANGOLARE cm 20x15	2		1	2	10	ę	3€0,00	5.400,00 €	16.200,00	
83	ĬĘ.		RETTANGOLARE cm 30x15	1		æ	т	សា	ų	540,00 €	5.400,00 €	16.200,00	
84	reti		SAGOMATA CON PLUG cm 10x5 ~ 8x12 cm	70				10	ų	40,00 €	3.200,00 €	9.600,00	
88	reti		SAGOMATA cm 11x6 ~8x12 cm	70	400			10	بيا	3 00'85	25.440,00 €	76.320,00	
98	i i		RETTANGOLARE cm 5x10	10			35	20	3	40,00 €	2.600,00 €	7.800,00	
87	Į.	RETE DER ERNIA. RETE IN POLIPEOPLIENE PER ERNIA E LAPAROCELE OPEN: CND P900202	RETTANGOLARE cm 7x15	50	150		.59	20	w	84,00 €	21.588,00 €	64.764,00	
88	ag t		RETTANGOLARE cm 15x10 ~ 15x9 cm	0,2	200	,	24	20	· w	120,00 €	37.680,00 €	113.040,00	
89	ret.		RETTANGOLARE cm 20x15			15	4		fift.	240,00 €	4.560,00 €	13.680,00	~
06	reti		QUADRATA cm 15x15	35	20	10		25	و	180,00 €	16.200,00 €	48.600,00	
91	reti		QUADRATA cm 20x20	80		15			ښ	320,00 €	7.360,00 €	22,080,00	
92	reti		QUADRATA cm 30x30	10	20	10	2	20	Ę	720,00 €	44.640,00 €	133.920,00	
66	ī	RETE PER ERNIA: RETE 3D COMPOSITA ERNIA INGUNALE DA TRE SEZIONI: SOPRAFASCIALE, CONNETTO, SOTTOFASCIALE: CND P P900204	RETTANGOLARE cm 15x10	10	150			30	Ψ	345,00 €	65.550,00 €	196.650,00	
	(												

DISPOŠITIVI MEDICI CND P SETTORI E LOTTI

Prc. 20 Diy

まるか をま

5.016,00 37.215,00 13.050,00 23.490,00 3.750,00 51.750,00 75.600,00 2.790,00 62.100,00 26.100,00 15.525,00 25.200,00 115.200,00 48.360,00 43.200,00 11.340,00 22.680,00 39.690,00 18,225,00 72.900,00 78.300,00 104.400,00 91.368,00 80,910,00 161.265,00 164.430,00 219.240,00 494.910,00 31,320,00 39.150,00 17.400,00 73.080,00 93.150,00 60.390,00 3.780,00 € 6.075,00 € 24.300,00 € 26.100,00 | € 26.970,00 | € 53.755,00 € 164.970,00 € 930,00 € 13.050,00 € 5.800,00 € 17.250,00 € 7.560,00 € 10.440,00 | € 73.080,00 € 5.175,00 8.700,00 1.250,00 12.405,00 1.672,00 7.830,00 31.050,00 20,700,00 8.400,00 25.200,00 14.400,00 54.810,00 4.350,00 24.360,00 20.130,00 13.230,00 34.800,00 30.456,00 38.400,00 16.120,00 480,00 € 540,00 € 1.080,00 € 405,00 € 1.305,00 € 827,00 € 2.538,00 € 870,00 € 870,00 240,00 403,00 1.890,00 1.620,00 435,00 827,00 2.538,00 435,00 1.305,00 1.740,00 186,00 1.160,00 1.450,00 1.740,00 250,00 345,00 00'069 1.035,00 1.380,00 120,00 120,00 418,00 435,00 2.013,00 1,740,00 w w ω w ω w w w w w w w w w w w ω 200 120 30 2 2 9 10 Ŋ 유 2 52 9 S 'n 2 N ស 7 7 'n 'n 'n w S 2 20 S 8 8 20 15 'n 'n s S ın ន 2 ខ្ព ខ្ព 22 2 9 유 12 ខ ដ ខ 2 2 2 9 4 s 4 4 4 4 Ŋ 5 5 5 m 20x30 PER ERNIA IATALE CM 6X7 RETTANGOLARE cm 15x20 RETTANGOLARE cm 15x19 RETTANGOLARE RETTANGOLARE cm 10x15 cm 18x28 RETTANGOLARE cm 20x30 RETTANGOLARE cm 20x30 RETTANGOLARE cm 30x30 ±20% RETTANGOLARE cm 18x25 RETTANGOLARE cm 20x30 RETTANGOLARE m 25x35 RETTANGOLARE cm 10x15 RETTANGOLARE cm 15x19 RETTANGOLARE cm 18x25 RETTANGOLARE cm 20x30 RETTANGOLARE cm 20x20 RETTANGOLARE m 10x15 RETTANGOLARE cm 15x20 RETTANGOLARE cm 20x30 RETTANGOLARE cm 10x15 RETTANGOLARE m 15x20 RETTANGOLARE cm 10x15 RETTANGOLARE RETTANGOLARE cm 15x20 cm 15x15 ±20% QUADRATA RETTANGOLARE cm 10x15 RETTANGOLARE Cm 30x35 QUADRATA n 25x35 UADRATA n 25x35 RETE PER ERNIE E LAPAROCELI LAPAROSCOPICI E OPEN: PROTESI COMPOSITA TRASPARENTE RETE PER ERNIE E LAPAROCELI E OPEN: RETE NON RIASSORBIBILE IN PTFE CON ANTIBIOTICO: RETE PER ERNIE E LAPAROCELI LAPAROSCOPICI E OPEN: PROTESI COMPOSITA 3D SINTETICA RETE PER ERNIA MONOUSO IN KIT: RETE PER ERNIA MONOUSO IN KIT PRESAGOMATA IN RETE PER LAPAROCELE LAPAROSCOPICO E OPEN: RETE NON RIASSORBIBILE IN PTFE: CND RETE PER PER DIFETTI PARIETALI: RETE PER DIFETTI PARIETALI COMPLETAMENTE POLIPOPILENE PER IL TRATTAMENTO DELLE ERNIE INGUINALI: CND P900202 RETE PER LAPAROCELE OPEN E LAPAROSCOPICO: RETE IN POLIPROPILENE IN RIASSORBIBILE CON STRUTTURA MACROPOROSA IN PTFE; CND P900204 MONOFILAMENTO ASSORBIBILE: CND P900202 NON RIASSORBIBILE: CND P900204 RIASSORBIBILE: CND P CND **P900203** P900203 reti ř Ē reti reti reti ret reti reti reti reti retí reti reti ī. reti reti reti reti ī reti reti reti reti reti

110

11 21

109

108

106

104

101 102 103

66

96

98

92

94

113

119

113

120

121 221

123

124 125 126

127

Pagina 13

1	
2	
Z	
3	-
7	
-	Ò
3	_
≝	ш
≥	-
_	œ
>	Ö
=	-
ñ	ш
5	S
Σ.	
2	

			CIBCOLABE	-		ŧ				_			-
128	reti	RETE PER ENIA OMBELICALE: RETE PER ERNIA OMBELICALE IN POLIESTERE MONOFILAMENTO	Ø cm 4,6	ø		e	9	Q2	پ	20,00 €	200,00	1.500,00	
129	reti		CIRCOLARE Ø cm 6.6	22		2	22	10	w	41,00 €	2.542,00 €	7.626,00	
130	reti		CIRCOLARE Ø cm 8,6	10		2	10	10	w	70,00 €	2.240,00 €	6.720,00	
	reti		CIRCOLARE Ø cm 4	'n				10	¥	10,00 €	150,00 €	450,00	
131	reti	TETTE PER ERNIA OMBELICALE: RETE PER ERNIA OMBELICALE IN POLIPROPILENE E ANTIADERENZIAI F. CND P900202	CIRCOLARE Ø cm 6	7				10	و	23,00 €	391,00 €	1,173,00	
•	reti		CIRCOLARE Ø cm 8	9				10	9	40,00 €	640,00 €	1.920,00	
132	reti	PLUG IN MATERIALE NON RIASSORBIBLE:		25				45	÷	3 00′55	3.850,00 €	11.550,00	
133	reti	PLUG IN MATERIALE BIO RIASSORBIBILE:		10				S	9	€ 25,00	825,00 €	2.475,00	
134	retí		RETTANGOLARE cm 10x15	Ħ		4		10.	9	495,00 €	7.425,00 €	22.275,00	
135	reti	IMPIANTO RICHOGICOO PER LABAROCEI E OPEN E LABAROSCOPICO: IMPIANTO RICHOGICO	RETTANGOLARE cm 15x20	7		1	1	10	ę	€ 00′066	13.860,00 €	41.580,00	
136	reti	PER LA RIPARAZIONE DI LAPAROCELI:	RETTANGOLARE cm 18x28			4			. 3	1.663,00 €	6.652,00 €	19,956,00	
137	reti	CDD P 900299	RETTANGOLARE cm 20x30	2			1	10	وو	1.980,00 €	25.740,00 €	77.220,00	-
138	reti		RETTANGOLARE cm 20x50					,	(y)	3,300,00 €	€.600,00	19.800,00	
139	reti		QUADRATA cm 8x8	4					ę	186,00 €	744,00 €	2.232,00	
140	reti		QUADRATA cm 20x20	4					ų.	1.160,00 €	4.640,00 €	13.920,00	
141	reti		RETTANGOLARE	9					ę	203,00 €	1.218,00 €	3.654,00	
142	reti		RETTANGOLARE	9	20			s	Ę.	392,00 €	12.152,00 €	36.456,00	
143	reti	— RETE PER LAPAROCELE LAPAROSCOPICO E OPEN E PAVIMENTO PELVICO: PROTESI SINTETICA FI ISIOASSORBIBILE A 180 GG CON POSIZIONAMENTO INTRAPERITONALE ANCHE IN CAMPI	RETTANGOLARE		30				٠	870,00 €	26.100,000 €	78.300,00	
144	reti		RETTANGOLARE	4		,		5	w	870,00 €	7.830,00 €	23.490,00	-
145	reti		RETTANGOLARE		25		/	s	ų.	1.450,00 €	43.500,00 €	130.500,00	
146	reti		RETTANGOLARE	2	5			5	پ	1.740,00 €	20.880,00 €	62.640,00	
147	ret		RETTANGOLARE		2				Ę.	2.538,00 €	12.690,00 €	38.070,00	
148	reti		RETTANGOLARE		s				نوا	3.045,00 €	15.225,00 €	45.675,00	
149	reti		QUADRATA	2					3	920,00	1.840,00 €	5.520,00	
150	iŧ	PROTESI PER IL TRATTAMENTO DELL'INCONTINENZA E PER LA RICOSTRUZIONE DEL	RETTANGOLARE	2					ų.	345,00 €	3 00'069	2.070,00	
151	reti	PAVIMENTO PELVICO: PROTESI IN MATERIALE NON RIASSORBIBILE: CND P	RETTANGOLARE	2					ų	145,00 €	3 00'00 €	870,00	
152	reti		RETTANGOLARE	2					Ę	184,00 €	3 68,00 €	1.104,00	
l	reti	RETE RICOSTRUZIONE MAMMARIA: RETE IN COLAGENE BOVINO	RETTANGOLARE					10	رب .	371,00 €	3.710,00 €	11.130,00	
153	reti	FENESTRATA PER LA RICOSTRUZIONE MAMMARIA: CND P 900299	RETTANGOLARE cm 10x15	5				S	· W	435,00 €	4.350,00 €	13.050,00	
	reti	RETE RICOSTRUZIONE MAMMARIA: RETE IN MATERIALE INTERAMENTE BIOCOMPATIBILE PER	RETTANGOLARE					10	Ę	371,00 €	3.710,00 €	11.130,00	
154	reti	LA RICOSTRUZIONE MAMMARIA: CND P 900299	RETTANGOLARE cm 10x15	. 5			2	5	Ę	435,00 €	4.350,00 €	13.050,00	
155	ar	PASTA BIOLOGICA PER FISTOLE: IMPIANTO BIOLOGICO PER LA RIPARAZIONE DI FISTOLE PERIANALI: CND P 900299	SIRINGA 3 mi	10		10	10	S	w	€00,000	21.000,00	63.000,00	
156	i te	RETE IN POLIPROPILENE TITANIZZATO A PLASMA DI PESO UGUALE O SUPERIORE A 35 GR/MP	RETTANGOLARE cm 10x15	-			20		( ₄ )	330,00	16.500,00 €	49.500,00	



DISPOSITIVI MEDICI CND P SETTORI E LOTTI

(MC-28 2542)

		KIT PROTESI FONATORIE CND: P0280	-		_		3			**********			
		N I menteri fomatoria Chortellino uslvolare interno a scoursione completamente motatta Fian								-			
		- IN. 1 protest tonniern aportennio valvoiate interno a escussone compretantente protetta, riapi				,							
		e flan valvolare interno. Corno valvolare rioido in fluoronlastica candida-recistente. Diametro											
		catago delle general di 23 6 Branch Vietraria monorum ner memorina inminato motani comporto								•			
		de con traces. Els conides a materiales conferent in classics per printe appropriate process composed to contract and cont		-							٠.		
		da com mocar, mo ganda e protecció españago m pasmea. Eroresi per sosmuradone precamente ad		-								-	
		M. 2 militals described attention and continued on the milital do un minister of color como		-									
		- IV. 3 VAIVOIR ITACHEUSTOINICA AUTOMINICA - COSTITUIA da uni guscio estenio ul cotor cante						-		-			
		abasso promo in mainera rate da essere muossata con la massima discrezione, como di somiliana che											
		minor Visionità possione. El dotata di una memorana valvonare (ulap) a lornia di sensiona di cue											
_		raccogne in maniera outimale n nusso nonatorno in uscha conservendo quindi ana valvoia di											
		di manderia agevolmente innescando, in questo modo, il processo vocate: Frescula un ineccanismo											
		Office of the control											
		(OFF). FIESCHIA un apelula ovaie, suna incena superiore, e quinui puo iungele, anche un vaivora							-				
		tracticostonnea manuale a cinastra trainic digitazione, e torinta pre-assentorata pronta e va											
		montata su mito flivir permenenco ai paziente un graudate tecupero pomionate onte cue											
		N 18 protestore nor le doccie: è coctinito de notimeri alestici con delle scanglature apposite											
_		The to protective if compute fluors dell'acome a mitora la formazione di danceit a nar facilitaria la					-						
		per garannie ii concetto intesso ucin acqua e evitate la romacatorie di dece contribue dell'occura											
		rimozione dopo la doccia. Ha un design ergonomico per garantire il fiusso centringo dell'acqua											
-		durante l'atto di farsi la doccia e rendendo in fal modo autonomo il paziente nelle sue attività								-			
						-			200000				
157	ᡖ			2	£2		7	'n	£ 1.200,00	£ 44.400,00	133.200,00		
		acciaio inossidabile. Gli spazzolini presentano delle alette di sicurezza per prevenime		,			-						
		l'aspirazione accidentale, possono esser piegati per adattarli anatomicamente alla posizione					-						
-		tracheoesofagea della protesi e possono esser impiegati per inserire un Plug (tappo) per chiusure						-					
-		d'emergenza della protesi:			_								
_		N 50 filtri stomali HMF: costituiti a statitura a "hasso arofilo" di colore "cute" ner massima											
		discontinue a silve similabilità accombile A bassa pressione di divitazione alta capacità retentiva	- 1.										
		discretaints & mon visionita possibility. A bassa pressibility of distriction, and capacity and second at the contract of the contract of affine and affine a contract of the		•	_								
		Dell'umiglia dell'artia ili espilazione cu cilicace cessonie a quena ili ilispilazione, i accia											
<del>.</del>		postenore a reticolo paralielo,		•									_
		- N. 5 cannule trachestomiche/bottoni stomali: con supporto esterno conico per						*-					
		alloggiamento filitristomali. 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);								-			
	_	- N. 50 Adesivi Stomali: Costituiti da polimeri biocompatibili (polietilene edetil-butit 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									-		
		rimuovibili;					********						
	_												
					_								
	_		.,										
T		AND THE PROPERTY OF THE PARTY AND THE AND THE PARTY AND TH	,										
158	orl	PROTEST TOTALE FER LA CATEMA USSICULARE (1008) protest totale da testa in HA porosa e gambo in PTFE/Teflon accorciabile da 8,00 mm a 3,25	-				ø	10	€ 646,00	€ 10.336,00	€ 31.008,00		
	<u>i</u>											-	$\neg$
T		PROTESI PARZIALE PER LA CATENA OSSICULARE (PORP)					-						
159	orl						φ	8	€ 676,00	€ 10.816,00	€ 32.448,00		
7		IIIII. CIAD rugulatut											Τ
160	orl	PROTESI PER RICOSTRUZIONE DELLA STAFFA protest pistone per ricostruzione della staffa con gamcio a nastro in nitinolo e gambo in PTEFTE/IGNO diametri vari (0,4 mm - 0,5 mm - 0,6 mm) lunghezza 5,75 mm accorciabile a 5,5 mm CND P02010101		10			3 .	10	€ 300,00	€ 6.000,00	€ 18.000,00		
+		PROTEST A PISTONE PER CHIBICIA DELLA STARRA											Γ
161	orl				40			30	€ 200,00	€ 14.000,00	€ 42,000,00		
1		יייין אייין איין אייין איין אייין איין א						Ţ		***************************************			7



DISPOSITIVI MEDICI CND P SETTORI E LOTTI

Merch Cans PAC 23 5:42

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		20	 	 € 50,00	€ 5.000,00	€ 15.000,00	
STENT DI BY-PASS SALIVARE DI MONTGOMERY Protesi in silicone, superficie liscia non aderente, in versione radiopaca e in versione Iradiotrasparente, in confezione sterile, varie misure: CND P020399	10			€ 300,00	€ 3,000,00	€9.000,00	

orl

163

orl



peccy cois pac 30 Di 42

DISPOSITIVI MEDICI CND P SETTORI E LOTTI

164	gast	PROTESI ESOFAGEA IN NITINOL RICOPERTA MISURE VARIE L. 100,110, 170MM CND P0501	2	10		ŕ	€ 2.000,00	€ 24.000,00	€ 72.000,00	
165	gast	PROTESI ESOFAGEA IN NITINOL NON RICOPERTA MISURE VARIE CND POSO1.	*	S		·	€ 2.000,00	€ 10.000,00	€ 30.000,00	
166		PROTESI ESOFAGEA PER FISTOLE POST-SLEEVE GASTRECTOMY NEL PZOBESO Gast LUNG>20 CM E DIAM>20MM  CND P0501	п.	10	~	^	€ 2.000,00	€ 22.000,00	€ 66.000,00	
167		PROTESI ENTERALE-COLICA IN NITINOL N/RICOPERTA GAS 11 CM DIAM. 24 MM CND P0503	:	10			€ 2.000,00	€ 20.000,00	€ 60.000,00	
168		PROTESI ENTERALE-COLICA IN NITINOL N/RICOPERTA C/SIST. RILASCIO OTW/TTS  GAB P0503  CND P0503	2	10			€ 2.000,00	€ 24.000,00	€ 72.000,00	
169		PROTESI BILIARE N/RICOPERTA AUTOCONFORMANTE Gast LUNG. DA 5 A 10 CM DIAM. 10 MM CND P0502		10			€ 1.000,00	€ 10.000,00	€ 30.000,00	:

€ 19.259.187,00

€ 6.419.729,00

PAC. 31 21 42 All. 2 al C.S.A.

# **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)

P

Pac 32 3. 42 All. 2 al C.S.A.

## 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 morbidità (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)



PAC 33 21 42 All. 2 al C.S.A.

## Paramentri 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)

## Paramentri di valutazione Lotto (9)

**POPs** 

Dispositivo impiantabile presagomato a T in polipropilene titanizzato per la sospensione laparoscopica tricompartimentale 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)

## Paramentri di valutazione Lotto (10)

**POPs** 

Dispositivo impiantabile presagomato a T in polipropilene titanizzato per la sospensione laparoscopica tricompartimentale 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. Ergonomicità (18pt)
- 3. Diametro del corpo (17pt)
- 4. Larghezza della testa (17pt)

OP

## - Parametri di valutazione lotti settore PROTESI UROLOGIA

## Parametri di valutazione lotto (12)

- 1. Adattabilità alla risrutturazione/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)



PACS. 35 28 42 All. 2 al C.S.A.

## - 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 trakabiliy 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)



PAG 36 DI 42 All. 2 al C.S.A.

## 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)



PAC. 31 DE 42 All. 2 al C.S.A.

# -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)

Jap

# 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)

la

ηγο. 39 2642 All. 2 al C.S.A.

## -parametri di valutazione lotti settore RETI CHIRUGICHE

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)

Sh

## - Parametri di valutazione lotti settore OTORINOLARIGOIATRIA

#### 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 (accorci abilità) (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)



PAC 41 21 42 All. 2 al C.S.A.

# 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)



MAC. 429,42 All. 2 al C.S.A.

## - 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 AGGIUDICATTRICE:

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 -0746/278730; Indirizzo(i) internet: Amministrazione aggiudicatrice (URL): www.asl.rieti.it; Profilo del Committente (URL): 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**  $\mathbf{E}$ 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 (sezione "BANDI"). 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 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