

PROCEDURA DI GARA CENTRALIZZATA PER L'ACQUISIZIONE DI AGHI E SIRINGHE DA DESTINARE ALLE AA.SS.LL/AA.OO./IRCSS DELLA REGIONE CAMPANIA - DOCUMENTO A SUPPORTO DEL DIALOGO TECNICO

PARTE I - PRINCIPALI ELEMENTI DI GARA

DESTINATARI	Tutte le Aziende Sanitarie della Regione Campania
TIPOLOGIA CONTRATTUALE	Accordo quadro multifornitore a condizioni fisse di durata 6 mesi. Durata contratti = 5 anni e sei mesi dalla sottoscrizione dell'Accordo quadro con scadenza fissa per tutti i contratti stipulati dalle singole Aziende Sanitarie.
PRINCIPALI FORNITURE RICHIESTE	<ul style="list-style-type: none"> - fornitura di aghi - fornitura di siringhe - fornitura di aghi cannula - fornitura di aghi per anestesia
LOTTI	si ipotizza la divisione in 4 macrolotti formati da 59 lotti
CONDIZIONI DI AGGIUDICAZIONE	<p>Fino a tre offerte valide = stipula Accordo Quadro con tutti.</p> <p>Offerte valide superiori a 4 = stipula con le prime tre offerte valide e con le ulteriori offerte pari ad una percentuale di quelle utilmente collocatesi in graduatoria</p> <p>Nell'ambito degli operatori economici facenti parte dell'Accordo Quadro, distintamente per ciascun lotto, le Aziende contraenti potranno individuare, sulla base della graduatoria definitiva, le percentuali massime di fornitura secondo le modalità previste nel capitolato di gara.</p>
REQUISITI DI PARTECIPAZIONE	<ul style="list-style-type: none"> - fatturato specifico - contratti analoghi - certificazioni di qualità - -norme EN ISO 11135-1 o 11137-1-2-3 relative alla sterilizzazione dei dispositivi medici - - norme UNI EN ISO 9001/2008 per quanto attiene ai sistemi di gestione della qualità - requisiti - - norme UNI EN ISO 13485/12 "Dispositivi medici – Sistema di gestione della qualità – Requisiti per scopi regolamentari"; - i dispositivi medici devono essere progettati e fabbricati in modo che la loro utilizzazione non comprometta lo stato clinico e la sicurezza dei pazienti, né la sicurezza e la salute degli utilizzatori, fermo restando che gli eventuali rischi devono essere di livello accettabile, tenuto conto del beneficio apportato al paziente, e compatibili con un elevato livello di protezione della salute e della sicurezza.

	<p>- I prodotti non conformi alla direttiva 89/686/CEE, se soggetti a tale prescrizione, non saranno presi in considerazione.</p> <p>I requisiti saranno tarati in modo da non ostacolare la partecipazione alla procedura e favorire, nei limiti della complessità e dell'onerosità dell'appalto in termini organizzativi, la partecipazione delle PMI.</p>
MODALITA' DI AGGIUDICAZIONE	<p>-Offerta economicamente più vantaggiosa</p> <p>-l'aggiudicazione avverrà per singolo lotto</p>
BASE D'ASTA	<p>Le basi d'asta terranno in considerazione i prezzi attualmente praticati a livello regionale, a livello nazionale e i prezzi di riferimento ex AVCP, ove praticabili.</p>
ALTRE SPECIFICHE	<p>E' prevista la campionatura per tutti gli articoli su richiesta della Commissione giudicatrice</p>
ULTERIORI PUNTI DI CONFRONTO	<ul style="list-style-type: none"> • n.ro delle ditte potenziali partecipanti ai singoli lotti • modalità di aggregazione dei lotti • ulteriore certificazione posseduta • misure disponibili • capacità' di offerta di ogni operatore per ogni singolo lotto

***In allegato i prodotti suddivisi in 4 macrolotti**

PARTE II - PRINCIPALI ELEMENTI DI EROGAZIONE DELLA FORNITURA

1. FORNITURA DI AGHI

Il fornitore dovrà fornire:
-

2. FORNITURA DI SIRINGHE

Il fornitore dovrà fornire:
-

3. FORNITURA DI AGHI CANNULA

Il fornitore dovrà fornire:
-

4. FORNITURA DI AGHI PER ANESTESIA

Il fornitore dovrà fornire:
-

PARTE III – QUESTIONARIO (DA COMPILARE A CURA DELLE DITTE) *

1. INFORMAZIONI GENERALI

Nome ditta: _____
Sede legale: _____
Fatturato globale ultimo anno: _____
Fatturato specifico ultimo anno: _____
Contratti per fornitura di aghi e siringhe per Aziende sanitarie /cliniche private in ITALIA (n. e importo totale): _____
Certificazioni di qualità possedute _____
N dipendenti: _____
CCNL applicato: _____

2. INFORMAZIONI SPECIFICHE

Ubicazione stabilimenti di produzione: _____
Centrale di sterilizzazione negli stabilimenti: _____

Misure di tutela ambientale implementate negli stabilimenti: _____

Misure di tutela ambientale implementate nello svolgimento della fornitura:

3. OSSERVAZIONI

**In caso di associazioni di categoria, le suddette informazioni dovranno essere fornite per tutte le associate*