



Azienda Ospedaliera Universitaria
 "Università degli Studi della Campania Luigi Vanvitelli"
 Ufficio Gestione Gare

Via Pessina n. 15 – NAPOLI tel. 0815665732 / fax 081 5665733 – P.I. 06908670638

DISCIPLINARE DI GARA

GARA EUROPEA A PROCEDURA APERTA PER L'APPALTO RELATIVO ALLA FORNITURA DEI DISPOSITIVI PER APPARATO RESPIRATORIO E ANESTESIA, CARDIOCIRCOLATORIO, SISTEMA NERVOSO E PER ELETTROCHIRURGIA DELLE STRUTTURE ASSISTENZIALI DELL'A.O.U. DELL'UNIVERSITÀ DEGLI STUDI DELLA CAMPANIA "LUIGI VANVITELLI".

1. PREMESSE

Con determina a contrarre n. 839 del 04 LUG. 2019, questa Amministrazione ha deliberato di affidare la **Fornitura dei dispositivi per apparato respiratorio e anestesia, cardiocircolatorio, sistema nervoso e per elettrochirurgia per alcune strutture assistenziali dell'A.O.U. dell'Università degli Studi della Campania "Luigi Vanvitelli"**.

L'affidamento avverrà mediante procedura aperta e con applicazione del criterio dell'offerta economicamente più vantaggiosa individuata sulla base del miglior rapporto qualità prezzo, ai sensi degli artt. 60 e 95 del d.lgs. 18 aprile 2016, n. 50 – Codice dei contratti pubblici (in seguito: Codice) per tutti i lotti, ad eccezione del lotto C11.

Per l'espletamento della procedura di gara, l'AOU si avvale del "Sistema informativo Appalti pubblici Sanità" – Sistema SIAPS – raggiungibile dal sito internet SoReSa www.soresa.it nella sezione: "Accesso all'Area riservata/Login".

Tramite il Sito e il Sistema è possibile accedere alla procedura di gara e della relativa documentazione.

Al fine della partecipazione alla presente procedura è indispensabile:

- un personal computer collegato ad Internet e dotato di un browser per la navigazione sul web;
- la firma digitale rilasciata da un certificatore accreditato e generata mediante un dispositivo per la creazione di una firma sicura, ai sensi di quanto previsto all'art. 38 comma 2 del DPR 445/2000;
- la registrazione al Sistema, con le modalità riportate nella guida "Manuale sulla Registrazione e Accesso Utenti OE" è reperibile all'indirizzo: www.soresa.it sezione "Per le imprese/Registrazione".

REGISTRAZIONE DEI CONCORRENTI

Per la partecipazione alla presente procedura è indispensabile essere registrati al Sistema. A tal fine è stato predisposto apposito documento dal titolo: Manuale sulla Registrazione e Accesso Utenti OE reperibile all'indirizzo: www.soresa.it sezione "Per le imprese/Registrazione".

La registrazione al Sistema deve essere richiesta unicamente dal legale rappresentante e/o procuratore generale o speciale e/o dal soggetto dotato dei necessari poteri per richiedere la Registrazione e impegnare l'operatore economico medesimo. L'operatore economico, con la registrazione e, comunque, con la presentazione dell'offerta, dà per valido, e riconosce senza contestazione alcuna, quanto posto in essere all'interno del Sistema dall'account riconducibile all'operatore economico medesimo; ogni azione inerte l'account all'interno del Sistema si intenderà. Pertanto, direttamente e incontrovertibilmente imputabile all'operatore economico registrato.

L'accesso, l'utilizzo del Sistema e la partecipazione alla procedura comportano l'accettazione incondizionata di tutti i termini, le condizioni di utilizzo o le avvertenze contenute nel presente disciplinare di gara, nel capitolato speciale di appalto, nei relativi allegati a detti documenti e nelle guide presenti sul sito, nonché di quanto portato a conoscenza degli utenti tramite la pubblicazione sul sito o con gli eventuali chiarimenti.

2. DOCUMENTAZIONE DI GARA, CHIARIMENTI E COMUNICAZIONI.

2.1 DOCUMENTI DI GARA

La documentazione di gara comprende:

- 1) Capitolato speciale descrittivo e prestazionale;
- 2) Disciplinare di gara;
- 3) Protocollo di legalità

4) DGUE

La documentazione di gara è disponibile sul sito internet: www.soresa.it nella Sezione "Amministrazione Trasparente/Bandi di gara e contratti/Gare" e sul sito aziendale www.policliniconapoli.it. Si rende noto che al fine di guidare gli operatori economici, interessati alla gara, nella registrazione al Sistema, è stato predisposto apposito documento dal titolo: "Manuale sulla registrazione e accesso Utenti OE" reperibile all'indirizzo: www.soresa.it sezione "Per le imprese/Registrazione". Ad ogni buon conto si riporta il n. tel. 081-2128174 int. 303 per eventuali contatti per problematiche di natura tecnica.

Successivamente alla registrazione, gli operatori economici, al fine della presentazione dell'offerta, potranno consultare il documento: "Procedura Aperta-Manuale per la partecipazione", che sarà consultabile all'interno dell'area riservata di ciascuno alla sezione: "Documenti".

2.2 - CHIARIMENTI E RESPONSABILE DEL PROCEDIMENTO

Il Responsabile del Procedimento è la dott.ssa Giulia Esposito.

Le richieste di chiarimenti da parte delle Ditte concorrenti verranno inoltrate tramite "Sistema".

Si invitano gli operatori economici a consultare la citata guida "Procedura Aperta-Manuale per la partecipazione", nella sezione relativa.

Non verranno evase richieste di chiarimento pervenute in modo difforme.

Si specifica che il termine ultimo per richiedere chiarimenti è fissato entro e non oltre il _____.

Le richieste di chiarimenti dovranno necessariamente formulate in lingua italiana.

Entro **6 giorni** prima della scadenza del termine fissato per la presentazione delle offerte, l'Amministrazione tramite il Sistema, risponderà alle richieste di chiarimento presentate in tempo utile sul sito internet: www.soresa.it nella Sezione "Amministrazione Trasparente/Bandi di gara e contratti/Gare".

2.3 - COMUNICAZIONI

Ai sensi dell'art. 76, comma 6 del Codice, i concorrenti sono tenuti ad indicare, in sede di offerta, l'indirizzo PEC o, solo per i concorrenti aventi sede in altri Stati membri, l'indirizzo di posta elettronica, da utilizzare ai fini delle comunicazioni di cui all'art. 76, comma 5, del Codice.

Salvo quanto disposto nel paragrafo 2.2 del presente disciplinare, tutte le comunicazioni tra stazione appaltante e operatori economici si intendono validamente ed efficacemente effettuate qualora rese all'indirizzo PEC: protocollo.policliniconapoli.it@pec.it e all'indirizzo indicato dai concorrenti nella documentazione di gara.

Eventuali modifiche dell'indirizzo PEC/posta elettronica o problemi temporanei nell'utilizzo di tali forme di comunicazione, dovranno essere tempestivamente segnalate alla stazione appaltante; diversamente la medesima declina ogni responsabilità per il tardivo o mancato recapito delle comunicazioni.

In caso di raggruppamenti temporanei, GEIE, aggregazioni di imprese di rete o consorzi ordinari, anche se non ancora costituiti formalmente, la comunicazione recapitata al mandatario si intende validamente resa a tutti gli operatori economici raggruppati, aggregati o consorziati.

In caso di consorzi di cui all'art. 45, comma 2, lett. b e c del Codice, la comunicazione recapitata al consorzio si intende validamente resa a tutte le consorziate.

In caso di avvalimento, la comunicazione recapitata all'offerente si intende validamente resa a tutti gli operatori economici ausiliari.

In caso di subappalto, la comunicazione recapitata all'offerente si intende validamente resa a tutti i subappaltatori indicati.

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

L'appalto è costituito dai seguenti n° 108 lotti.

Tabella n. 1 – Oggetto dell'appalto

Lotto	Descrizione	CPV	P (principale) S (secondaria)	Importo
CL	Kit a due trasduttori per monitoraggio della pressione arteriosa compatibile con sistemi di monitoraggio emodinamico invasivo tipo EV1000 e Vigileo			8.550,00

C2	Catetere venoso centrale a tre lumi per la rilevazione in continuo della saturazione venosa centrale. Compatibile con sistemi di monitoraggio emodinamico invasivo tipo EV1000 e Vigileo			19.800,00
C3	Sensore di flusso per la rilevazione della gittata cardiaca in continuo tramite l'arteria radiale compatibile con sistemi di monitoraggio emodinamico invasivo tipo EV1000 e Vigileo			110.250,00
C4	Sistema tipo "Volume View" costituito da catetere arterioso femorale e sistema di introduzione e sistema termistore per studio volumetrico emodinamico invasivo compatibile sistemi di monitoraggio emodinamico invasivo tipo EV1000			60.000,00
C5	Set per la misurazione manuale della pressione venosa con prolunga da 150 cm circa e Y perforabile.			1.590,00
C6	Elettrodo a bottone monouso in Ag/AgCl per ECG, supporto in FOAM, gel anallergico con caratteristiche conduttive e lungo tempo di conservazione, alto fattore di aderenza, per adulti e pediatrici			18.000,00
C7	Elettrodo monouso in Ag/AgCl per il monitoraggio cardiaco nel test da sforzo a clips/bottone per ridurre gli artefatti da movimento, ad adesività elevata che garantisce la tenuta anche con pazienti adulti in movimento e su cute umida (resistente alla sudorazione), supporto in foam.			4.800,00
C8	Elettrodo neonatale monouso per il monitoraggio cardiaco (22x30mm circa) con cavetto incorporato 90 cm circa connettore di sicurezza DIN da 1,5mm, radiotrasparente, su supporto che garantisca perfetta conformabilità al corpo del paziente, traspirazione cutanea, basso profilo, lunga permanenza, ad alta adesività resistente all'uso in ambienti ad alta umidità relativa (incubatrici).			2.250,00
C9	Elettrodo neonatale monouso per monitoraggio ECG ed impedenziometrico Ag/AgCl del diametro di circa 2,2 cm e connettore DIN da 4 mm con gel solido incorporato anallergico, con rimozione atraumatica, su supporto altamente conformabile al corpo del neonato traspirante. Lunghezza cavo non inf a 50 cm.			480,00
C10	Elettrodo monouso pediatrico e per adulti per monitoraggio cardiaco in risonanza magnetica. Elemento sensibile in Ag/AgCl con gel liquido ad elevata conduttività, connessione a clips/bottone, supporto in foam ad alta adesività, amagnetico e radiotrasparente.			1.500,00
C11	Sensore per saturimetria monouso da posizionare al dito per pazienti adulti e pediatrici. Confezione singola, monouso. La ditta aggludicataria della fornitura avrà l'obbligo di fornire gratuitamente i cavi di collegamento dai sensori a tutti i diversi monitor in dotazione all'AOU.			29.700,00
R1	Cannule orofaringee di Guedel, trasparenti, in materiale plastico atraumatico semirigido non tossico privo di lattice e ftalati, sterili, monouso, curvatura atta ad abbassare la lingua in maniera efficace, con punta aperta smussa a bordi perfettamente arrotondati con codice colore. Misure da D00 a 6. Misure lunghezza da 30 a 110 mm.			3.330,00
R2	Maschera laringea monouso per anestesia a due vie con canale per inserzione del sondino nasogastrico. La maschera deve avere le seguenti caratteristiche: - forma anatomica precurvata con tubo di drenaggio gastrico, coassiale al tubo di ventilazione, per permettere il posizionamento di sondini orogastrici di calibro adatto a garantire una adeguata aspirazione, punta rinforzata per prevenire il ripiegamento accidentale, sistema di ritenzione dell'epiglottide nel lume della cuffia, sistema per agevolare il posizionamento in situ, cuffia gonfiabile per adattamento anatomico. Misure per adulti, pediatriche, neonatali.			11.250,00
R3	Maschera laringea sterile monouso standard, in materiale biocompatibile, adattabile al contorno dell'ipofaringe, sistema di gonfiaggio, deve consentire l'accesso alle vie aeree del paziente in anestesia generale senza dover intubare la trachea. Tubo dotato di indicatore di posizionamento, trasparente, connettore standard per il circuito di anestesia. Misure neonatali, pediatriche e per adulti			26.550,00
R4	Tubo tracheale tipo Montgomery in silicone medicale o altro materiale bioequivalente per mantenere un'adeguata via aerea e per fornire supporto nella trachea stenotica. Misure extralunghe per chirurgia toracica 18x40 mm e 14 x40 mm circa			12.000,00
R5	Tubo tracheale tipo Montgomery in silicone medicale o altro materiale bioequivalente in silicone medicale o altro materiale bioequivalente per mantenere un'adeguata via aerea e per fornire supporto nella trachea stenotica. Misure adulti e pediatriche 6,7,8,9,10, 11,12 mm circa.			21.000,00

R6	Tubo endotracheale non cuffiato non armato per intubazione oro-nasale , realizzato in materiale plastico biocompatibile, punta atraumatica, linea radiopaca, margini smussi per evitare di danneggiare la trachea durante l'intubazione,punta con anello di Murphy, marcatura centimetrata su entrambi i lati per la rilevazione della profondit� dell'inserzione distale del tubo, in confezione singola,monouso, sterile. Diametro interno da mm 2 a mm 8 comprese le mezze misure.			6.000,00
R7	Tubo endotracheale armato non cuffiato, per intubazione oro-nasale in pazienti pediatrici e neonatali, sterile monouso in materiale plastico biocompatibile, punta atraumatica, linea radiopaca, margini smussi per evitare di danneggiare la trachea durante l'intubazione,punta Magill, marcatura centimetrata su entrambi i lati per la rilevazione della profondit� dell'inserzione distale del tubo, in confezione singola, Misure: diametro interno da 2 a 5,5 mm comprese le mezze misure.			3.000,00
R8	Tubo endotracheale armato non cuffiato, per intubazione oro-nasale,sterile monouso in materiale plastico biocompatibile, punta atraumatica, linea radiopaca, margini smussi per evitare di danneggiare la trachea durante l'intubazione,punta con anello di Murphy, marcatura centimetrata su entrambi i lati per la rilevazione della profondit� dell'inserzione distale del tubo, in confezione singola, Misure: diametro interno da 6 a 9 mm comprese le mezze misure.			11.520,00
R9	Tubo endotracheale preformato cuffiato non armato,sterile, monouso, per intubazione oro-nasale , realizzato in materiale plastico biocompatibile, punta atraumatica, linea radiopaca, margini smussi per evitare di danneggiare la trachea durante l'intubazione,punta con anello di Murphy, marcatura centimetrata su entrambi i lati per la rilevazione della profondit� dell'inserzione distale del tubo,cuffia a bassa pressione, in confezione singola, sterile. Diametro interno da mm 3 a mm 8 comprese le mezze misure.			4.500,00
R10	Tubo endotracheale cuffiato non armato,sterile, monouso, per intubazione oro-nasale , realizzato in materiale plastico biocompatibile, punta atraumatica, linea radiopaca, margini smussi per evitare di danneggiare la trachea durante l'intubazione,punta con anello di Murphy, marcatura centimetrata su entrambi i lati per la rilevazione della profondit� dell'inserzione distale del tubo, in confezione singola, sterile. Diametro interno da mm 6 a mm 9 comprese le mezze misure.			9.000,00
R11	Tubo endotracheale oronasale preformato sterile, in materiale plastico biocompatibile ignifugo resistente al laser,rubinetti a due vie con attacco Luer e Luer Lock sistema di arresto, punta atraumatica occhio di Murphy, doppia cuffia con due palloncini di controllo e valvola meccanica a chiusura automatica; Misure D.I. da 2 A 8 mm comprese le mezze misure.			209.475,00
R12	Tubo tracheale compatibile con RMN,con cuffia a bassa pressione,trasparente,con punta atraumatica orale/nasale tipo Magill, linea radiopaca, per intubazione endotracheale di breve e media durata, monouso,sterile,varie misure dalla 3 alla 9 comprese le mezze misure.			9.000,00
R13	Tubo endotracheale cuffiato ed armato, oronasale,sterile, con mandrino preinserito con cuffia a bassa pressione e alto volume, trasparente, realizzato in materiale plastico biocompatibile, con marcatura radiopaca,con riferimenti di profondit�, punta Magill radiopaca ad 1 foro (occhio di Murphy) , atraumatica, margini completamente smussati per evitare di danneggiare la trachea durante le manovre di intubazione. Misure: diametro interno da 6 A 9 mm comprese le mezze misure.			52.500,00
R14	Tubo endotracheale preformato cuffiato ed armato,sterile, monouso, per intubazione oro-nasale , realizzato in materiale plastico biocompatibile, punta atraumatica, linea radiopaca, margini smussi per evitare di danneggiare la trachea durante l'intubazione,punta con anello di Murphy, marcatura centimetrata su entrambi i lati per la rilevazione della profondit� dell'inserzione distale del tubo,cuffia a bassa pressione, in confezione singola, sterile. Diametro interno da mm 3 a mm 8 comprese le mezze misure.			4.500,00
R15	Tubo orotracheale tipo Univent con incorporato esclusore bronchiale con una estensione distale e cuffia. Misure da 3,5 (senza cuffia) a 9.			81.600,00
R16	Disostruttore per tubi endotracheali e cannule tracheostomiche			270,00
R17	Sistema per il fissaggio sicuro tubi endotracheali in pazienti adulti, in materiale anallergico al contatto cutaneo, con dispositivo che consenta di adattare la lunghezza.			24.000,00
R18	Bloccatore endobronchiale posizionabile anche "alla cieca", dotato di doppia punta con palloncino munito di canale di gonfiaggio indipendente da posizionare contemporaneamente nel bronco dx e in quello sx.			41.400,00

R19	Tubo di Carlens per intubazione bronchiale sinistra, cuffie a bassa pressione con palloncino di controllo differenziato per colore e dotato di valvole autobloccanti con raccordo per siringa – linea radiopaca – rostro carenale-tacche di riferimento del livello di introduzione – corredato di raccordi angolati con connettore standard, di raccordo a "Y", di mandrino e di sondino d'aspirazione. Sterile monouso. Misure 35;37;39, 41			7.350,00
R20	Tubo di Withe per rintubazione bronchiale destra, cuffie a bassa pressione con palloncino di controllo differenziato per colore e dotato di valvole autobloccanti con raccordo per siringa – linea radiopaca – rostro carenale-tacche di riferimento del livello di introduzione – corredato di raccordi angolati con connettore standard, di raccordo a "Y", di mandrino e di sondino d'aspirazione. Sterile monouso. Misure 35;37;39, 41			7.350,00
R21	Caratteristiche tecniche come per lotto precedente, ma senza rostro carenale mis. 35 -37 - 39 - 41. Sin e Dx. Monouso sterile.			2.940,00
R22	Cannula tracheostomica tipo moore in silicone radiopaco o altro materiale bioequivalente, per il trattamento delle stenosi tracheali costituita da: cannula e controcanula, connettore standard da 15 mm, otturatore a punta smussa e flangia anatomica morbida con profilo arrotondato per ridurre la pressione del bordo. Lunghezza regolabile, diametri interni 6 mm - 8- 10 circa .			28.800,00
R23	Set con cannula tracheostomica di Shiley con fonazione non cuffiata e non armata con 4 controcanule con fonazione e non, codice colore, anello di fissaggio, valvola di fonazione, fascia di fissaggio, mandrino, sterili monouso . Misure D.I. da 7 a 11.			4.800,00
R24	Cannula tracheostomica standard sterile, monouso, non cuffiata , flangia di fissaggio regolabile, anatomica, morbida con profilo arrotondato per ridurre la pressione del bordo, di materiale plastico termosensibile. Diametro interno da 3mm a 10 mm			5.250,00
R25	Cannula tracheostomica armata cuffiata, sterile, extralong, monouso in di materiale plastico termosensibile, fascia di fissaggio, mandrino di introduzione. Misure D.I. da 7,5 a 10,5 mm.			7.200,00
R26	Cannula tracheostomica cuffiata (a bassa pressione) non armata, fenestrata e non, sterile monouso, in poliuretano o altro materiale plastico biocompatibile. D.I. di varie misure comprese le mezze misure.			4.200,00
R27	Cannula tracheostomica cuffiata, armata con controcanula, sterile, monouso, di materiale plastico termosensibile e biocompatibile, radiopaca con flangia basculante, cuffia ad alto volume e bassa pressione ,mandrino di introduzione. Varie misure.			6.300,00
R28	Cannula tracheostomica con doppia fenestrazione, cuffia a bassa pressione, controcanula con raccordo standard, otturatore ,doppia fenestrazione. Misure: D.I. 7,0 a 10MM, da lunghezza 85 a 90 mm.			12.016,08
R29	Sistema per il fissaggio di cannule tracheostomiche in pazienti adulti, in materiale anallergico al contatto cutaneo, con dispositivo che consenta di adattare la lunghezza.			8.880,00
R30	Kit per tracheostomia percutanea con dilatazione pneumatica secondo la tecnica Blue Dolphin , monouso sterile. Misure varie.			14.850,00
R31	Kit per la tracheostomia percutanea sterile monouso tipo "blue RHINO"			10.800,00
R32	Kit per tracheostomia percutanea sterile monouso tipo "percutwist". In confezione sterile e monouso. Misure varie.			11.250,00
R33	Kit sterile monouso per tracheostomia translingea sterile monouso secondo Fantoni completo di cannula tracheostomica			9.000,00
R34	Catetere per sostituzione di tubo tracheale completo di via accessoria per ventilazione, centimetratura esterna, raccordo per sistema di ventilazione, misure varie (pediatrico e adulti), in confezione singola, sterile.			6.000,00
R35	kit completo per tracheostomia con cannula tracheale fenestrata e non, a flangia regolabile atraumatica, sistema di dilatazione. Misure. 7-8-9-10.			3.675,00
R36	Ser per l'estubazione/reintubazione controllata			18.000,00
R37	kit per cricotirotomia d'emergenza con tecnica Seldinger costituito da: cannula da cricotomia cuffiata , ago di Verres, dilatatore. In conf. monouso, sterile.			8.400,00
R38	Mandrino sterile per tubi endotracheali Misure da CH 8 a Ch 16			3.000,00

R39	Mandrino monouso per tubo tracheale standard, in alluminio o altro materiale equivalente malleabile con guaina protettiva, in confezione singola, sterile, misure varie (da neonatale ad adulti).		4.500,00
R40	Introduttore per intubazioni difficili di tipo " Frova", sterile, monouso catetere ,a punta smussa, catetere 14 Fr lunghezza 70 cm circa, con mandrino rimovibile ed adattatori per apporto di ossigeno.		36.630,00
R41	Introduttore per intubazioni difficili di tipo " Frova", sterile, monouso catetere ,a punta smussa, catetere 14 Fr lunghezza 70 cm circa, senza mandrino.		12.000,00
R42	Circuito respiratorio trasparente pediatrico/ adulti, diametro interno mm 15 circa, liscio internamente e con rinforzo a spirale esterno, non deformabile , raccordo lato ventilatore 22F, raccordo ad Y paziente 22M/15F, sterile, nelle lunghezze da cm 120 a cm 200 circa		45.000,00
R43	<p>Kit di umidificazione neonatale costituito da:</p> <p>Camera di umidificazione</p> <ul style="list-style-type: none"> • L'unità riscaldante (camera di umidificazione) tramite un proprio deflussore deve poter essere collegata ad un qualsiasi contenitore di acqua sterile (sacca, flacone in vetro o contenitore rigido) • Deve disporre di un doppio circuito di sicurezza per evitare la fuoriuscita di acqua nel circuito paziente. <p>Circuito</p> <ul style="list-style-type: none"> • In PE od altro materiale ecologico • Circuito doppio, riscaldato sia nel tratto inspiratorio che nel tratto espiratorio; deve essere flessibile e leggero, antischiuma e con caratteristiche tecniche che contrastino la formazione ed il ristagno della condensa • Devono avere una certificazione della durata massima di utilizzo • Devono garantire la realizzazione di un circuito chiuso che non necessiti di manipolazioni potenzialmente contaminati o di assistenza infermieristica • Possibilità di somministrare farmaci MDI tramite una porta dedicata senza dover scollegare il circuito. • Possibilità di utilizzare lo stesso circuito per tutti i tipi di ventilazione invasiva (compresa ad alta frequenza) in pazienti intubati sia in fase di svezzamento durante trattamenti di NIV o CPAP o ossigenoterapia ad alti flussi neonatali e pediatrici in pazienti in respiro spontaneo <p>Tali circuiti devono essere compatibili con i ventilatori in dotazione (Draeger mod VNS00 e Babylog 8000 Plus). La ditta aggiudicataria dovrà fornire gli umidificatori compatibili al sistema offerto (come previsto nel capitolato speciale)</p>		72.000,00
	<p>Kit di umidificazione neonatale costituito da:</p> <ul style="list-style-type: none"> - Camera di umidificazione - L'unità riscaldante (camera di umidificazione) tramite un proprio deflussore deve poter essere collegata ad un qualsiasi contenitore di acqua sterile (sacca, flacone in vetro o contenitore rigido) - Deve disporre di un doppio circuito di sicurezza per evitare la fuoriuscita di acqua nel circuito paziente - Circuito neon/ped monopaziente per ossigenoterapia ad alti flussi (da 0,5 a 25 l/min) termoregolato con valvola tipo Manifold. 		9.000,00
	Nasocannule per alti flussi misure per prematuri e neonato		18.600,00
R44	Pallone monouso per anestesia in gomma, privo di lattice, con anello di sospensione. In confezione singola, monopaziente, capacità 0,5- 1-2 -3 litri.		3.000,00
R45	Pallone monouso per anestesia in gomma, privo di lattice. In confezione singola, monouso, capacità 0,5- 1-2 -3 litri.		4.800,00
R46	Catetere mount sterile, estensibile da circa 7cm a circa 16 cm, con filtro antibatterico HME e con raccordo di Cobb con tappo in gomma con foro dilatabile per consentire l'inserimento di sonde.		12.000,00
R47	Catetere mount sterile con filtro antibatterico HME, raccordo di Cobb fisso, 22M/15F con tappo. Misure 5- 10- 15 cm		1.800,00
R48	Catetere mount sterile con raccordo di Cobb, girevole nei due sensi, 22M/15F, filtro HDM, con foro per broncoaspirazione a tenuta e tappo in gomma, con adattatori 15M e 22F, lunghezza cm 5-10- 15 cm.		9.000,00
R49	Connettori angolati con tappo per l'aspirazione e la broncoscopia 5 mm, diametro standard 15/22 mm		2.400,00
R50	Raccordo a T sterile monouso trasparente 22F/22M15F/22M		1.350,00

R51	Raccordi dritti con valvola unidirezionale, diametro interno 15 mm circa, diametro esterno 22 mm circa.			300,00
R52	Maschera per anestesia trasparente in PVC medicale o altro materiale equivalente con cuscino gonfiabile ed anello di fissaggio. Sterile, monouso. Misure da 000 a 6. Munita di codice colore identificativo.			27.000,00
R53	Maschera per anestesia ed endoscopia (per intubazioni a fibre ottiche) sterile: in PVC o altro materiale equivalente membrana in silicone con foro, trasparenti per visionare l'introduzione del broncoscopio e il posizionamento del tubo endotracheale, maschera con cuscinetto gonfiabile, catetere Mount, connettore da 15 mm. Misure pediatriche e per adulti.			36.585,00
R54	Casco monopaziente per ventilazione non invasiva (NIV), con cuffia integrata gonfiabile, latex free, per il trattamento dell'insufficienza respiratoria, in materiale plastico non sterile, con valvola antisoffocamento e oblò. Misura SML compatibile con i sistemi meccanici di ventilazione in dotazione alle UU.OO. aziendali.			16.200,00
R55	Maschera monouso per ossigenoterapia di tipo Venturi con ghiera della valvola regolabile per erogare concentrazioni variabili di ossigeno. In materiale plastico idoneo, adattabile al contorno del volto, tubo di connessione antischiacciamento lunghezza almeno 180 cm, sistema di fissaggio. in confezione singola. Misure: lattanti, pediatriche ed adulti.			15.000,00
R56	Cannula nasale ad occhiale per ossigenoterapia, in materiale plastico, beccucci nasali ricurvi e morbidi per adattarsi al profilo anatomico del naso, con tubo di connessione antischiacciamento di lunghezza circa cm. 200, per gli adulti, in confezione singola.			1.665,00
R57	Kit per aerosolterapia costituito da: maschera con sistema di fissaggio e stringinaso, ampolla per farmaco in PVC o altro materiale medical grade, trasparente, graduata in ml ogni 10 ml (+/- 10%); maschera in PVC o altro materiale medical grade; tubo di connessione alla fonte di flusso antischiacciamento lungh. mt. 2 (+/- 10%), nebulizzazione delle particelle inferiore a 3 micron, utilizzabile in posizione sia verticale che orizzontale, minimo volume residuo. Monopaziente piuriso, latex free, in conf. sterile o microbiologicamente pulita. Per adulti e pediatrico			7.200,00
R58	Maschera monouso per ossigenoterapia in respiro spontaneo. Il set deve essere costituito da: 1. Maschera in materiale plastico, "medical grade", LATEX FREE, morbido, inodore, trasparente, flessibile non conduttivo. Deve consentire l'erogazione di miscele gassose con concentrazione di ossigeno fino al 60% corredata di fettuccia elastica di sostegno regolabile, ampia, regolabile e da piastrina metallica stringinaso modellabile con bordi arrotondati e non taglienti e presa d'aria di sicurezza. 2. Tubo di raccordo antischiacciamento non inferiore a 2 mt. Confezione singola monouso non sterile per adulti e pediatrica.			900,00
R59	Unità respiratoria tipo Ambu per la ventilazione manuale del paziente, provvisto di valvole unidirezionali, pallone autoespansibile, reservoir per O2 con attacco universale, ridotto spazio morto, connettori universali, risterilizzabile a vapore per almeno 50 cicli. Inconfez. singola. Capacità 2lt per adulti.			9.000,00
R60	Unità respiratoria tipo Ambu per la ventilazione manuale del paziente, provvisto di valvole unidirezionali, pallone autoespansibile, reservoir per O2 con attacco universale, valvola di sicurezza (o di sovrappressione), ridotto spazio morto, connettori universali, risterilizzabile a vapore per almeno 50 cicli. In confez. singola. Capacità 500 ml e 1 litro			9.000,00
R61	Pallone ambu neonatale a camera singola da 250 ml circa con reservoir chiuso, valvola di limitazione della pressione di insufflazione e valvola di fine espirazione, risterilizzabile.			5.250,00
R62	Unità respiratoria manuale per adulti sterile latex free tipo Mapleson, valvola va e vieni, tubo per gas freschi in PVC corrugato con parete interna liscia, connettori multipli, valvola APL girevole, con sistema di sicurezza sovrappressione, pallone da 2 lt-1 lt- 500 ml.			63.000,00
R63	Filtro HME per Anestesia, antibatterico/ antivirale/umidificatore, a filtrazione elettrostatica, in materiale trasparente con raccordi 22M/15F 22F/15M. Provvisto di membrana con efficacia di ritenzione batterica/virale documentata per HIV, HCV e TBC con superficie filtrante sup a 23 cm2 per la mis. adulto, circa 19 cm2 per la mis. pediatrica, circa 10 cm2 per la mis. neonatale. Provvisto di attacco per capnometro per il rilevamento dei gas espirati. Conforme alla norma ISO 9360 e successive modificazioni.			7.200,00

R64	Filtro scambiatore di calore e umidità per respiro spontaneo (naso artificiale). Compatto e leggero, volume non superiore a 20 ml, umidificazione superiore a 30 mg H ₂ O/lt. Connessioni ISO 15F. Corredato di attacco per ossigeno e valvola per broncoaspirazione, connessione standard per tubo endotracheale e cannula tracheostomica. In conf. singola sterile, monouso.			5.775,00
R65	Sonda sterile per aspirazione endotracheale controllata in PVE DHEP e latex free o altro materiale equivalente trasparente con estremità distale aperta e smussa con due fori laterali, estremità prossimale con valvola di regolazione dell'aspirazione manuale e raccordo conico. Misure da Ch 6 a Ch 18			8.175,00
R66	Dispositivo per il lavaggio bronchiolo-alveolare non broncoscopico con catetere da ch 16.			16.500,00
R67	Sistema di aspirazione tracheo-bronchiale neonatale a circuito chiuso composto da: catetere a punta aperta con fori di aspirazione laterali e distali e tacche di profondità, guaina di protezione per il mantenimento della sterilità, valvola per il controllo dell'aspirazione con visualizzazione delle secrezioni, linea di infusione per effettuare il broncolavaggio, adattatori per il collegamento al tubo endotracheale da 2-2,5 3-3,5 4-4,5. In confezione singola sterile, misure neonatali.			6.000,00
R68	Set monouso per estrazione e raccolta secrezioni bronchiali con sonda di aspirazione CH 14 a becco di flauto già inserito nel sistema raccoglitore graduato da 70 ml circa, tappo estraibile.			4.500,00
R69	Set monouso per estrazione e raccolta secrezioni bronchiali con sonda di aspirazione CH 14/12 a becco di flauto già inserito nel sistema raccoglitore graduato da 25 ml circa, tappo estraibile.			3.600,00
R70	Sistema per la nebulizzazione di farmaci in rianimazione, composto da un ampolla che nebulizza il farmaco in particelle estremamente fini (media 3,4 micr.), a bassa velocità di erogazione, senza ausilio di flussi di gas, permettendo così. La ditta aggiudicataria dovrà fornire in uso per tutta la durata della fornitura le unità di nebulizzazione necessarie (almeno una ogni 60 ampolle). I sistemi dovranno essere compatibili con i respiratori in dotazione.			247.500,00
R71	Sistemi monopaziente per l'atomizzazione (particelle da 30 a 100 micron circa) e la somministrazione controllata di soluzioni topiche alle membrane mucose nasali con connessione luer-lock. Deve assicurare la somministrazione di farmaco in qualunque posizione (verso l'alto, il basso o di lato). Misura pediatrica, lattanti e per adulti.			33.750,00
R72	Spazzolino per citologia broncopolmonare Diametro 3 mm circa			3.000,00
R73	Rianimatore manuale neonatale con circuito paziente, manometro, raccordo a T, unità di controllo con valvola PEEP variabile, 0-60 cm H ₂ O circa, senza maschera. PEEP regolabile attraverso il foro all'estremità del circuito a lato paziente, senza dover modificare il flusso.			10.800,00
R74	Manico piccolo con portabatteria estraibile per laringoscopia a fibre ottiche in metallo sterilizzabile.			1.350,00
	Lame multiuso dritte tipo Miller in acciaio inox sterilizzabile per manici di cui sopra. Misure:00;0;1			4.500,00
	Luce di ricambio a fibre ottiche compatibile con il laringoscopia			1.350,00
R75	Manico in acciaio per laringoscopia a fibre ottiche tipo Mac-Intosh			5.400,00
	Lama in acciaio satinato per laringoscopia a fibre ottiche riutilizzabili tipo tipo Mac-Intosh misura: 1;2;3;4, 5			11.250,00
R76	Talco sterile per pleurodesi in confezione monouso da 2 grammi circa.			11.250,00
R77	Set completo con valvola di fonazione tipo spiro con raccordi per cannile e attacco per ossigeno.			1.374,30
R78	Cuscino pneumatico cilindrico tipo pilet con valvola completo di monopalla di gonfiaggio.			11.100,00
R79	Manico monouso per laringoscopia a fibre ottiche			7.830,00
	Lama monouso sterile per laringoscopia a fibre ottiche tipo Mac-Intosh misura: 1;2;3;4;5			45.000,00
R80	Incentivatore a sfere per la ginnastica respiratoria comprensivo di bocchaglio e distanziatore			67.500,00

R81	Caterere a palloncino per dilatazione tracheale con cuffia ad alta pressione dimensioni varie della cuffia e del catetere. Misure per prematuri, neonatali, pediatriche o per adulti. La ditta aggiudicataria dovrà fornire almeno 4 dispositivi di gonfiaggio ad alta pressione.			180.000,00
R82	Dispositivo a palloncino per la dilatazione dei seni frontali, sfenoidali e mascellari sotto guida endoscopica. Misure varie.			126.000,00
N1	Elettrodi per elettromiografia monouso ad ago concentrico 37 mm circa diametro 26 G			24.000,00
	Elettrodi per elettromiografia monouso ad ago concentrico 25 mm circa diametro 26 G			4.800,00
	Elettrodi per elettromiografia monouso ad ago concentrico utilizzabile per elettromiografia di singola fibra, 25 mm circa diametro 30 G			4.800,00
N2	Ago guida per tossina botulinica da 37 mm diametro 0,41 mm (27G)			58.500,00
	Ago guida per tossina botulinica da 50 mm diametro 0,51 mm (25G)			35.100,00
	Ago guida per tossina botulinica da 75 mm diametro 0,71 mm (22G)			11.700,00
N3	Elettrodo ad ago sottocutaneo monouso sterili per potenziali evocati somatosensoriali lunghezza 13 mm circa 0,38 mm (27G) diametro in acciaio inossidabile in vari colori in confezione sigola, cavo da 1,5 m circa, con connettore per Elettromiografo Natus Synergy EDX e Natus Ultra Pro			9.000,00
N4	Connettore per ago concentrico per elettromiografia compatibile con Elettromiografo Natus Synergy EDX e Natus Ultra Pro			2.400,00
N5	Elettrodi di superficie pregelati con cavetto monouso per elettroencefalografia			18.750,00
N6	Elettrodi a coppetta riutilizzabili Ag /Cl per elettroencefalografia e potenziali evocati			3.750,00
N7	Elettrodo di terra poliuso a fascia con strappo			2.340,00
N8	Elettrodo di stimolazione di superficie poliuso per elettroencefalografia compatibile con Elettromiografo Natus Synergy EDX			2.250,00
N9	Elettrodo di stimolazione di superficie poliuso per elettroencefalografia compatibile con Elettromiografo Natus Ultra Pro			2.970,00
N10	Elettrodo ad ago per EEG compatibile con monitor Olympic Brainz			28.800,00
N11	Pasta abrasiva per potenziali evocati conf. da 160 gr circa			270,00
N12	Pasta elettroconduttiva ed adesiva per elettrodi e disco in conf da 500 gr circa			240,00
K02_1	Piastra autoadesiva monouso per elettrochirurgia bipartita, per adulti con gel solido dotata di allarme di tipo REM con cavo da 2,7 mt circa tipo universale per elettrobisturi connettore tipo Valleylab per adulti e pediatriche			93.750,00
K02_2	Piastra autoadesiva monouso per elettrochirurgia bipartita, per adulti tipo Nessy Omega compatibile con elettrobisturi Erbe VIO 2000			1.950,00
K02_3	Manipolo sterile monouso con doppio comando a pulsanti delle funzioni di taglio e coagulo, lunghezza cavo circa 3,5 m ,attacco elettrobisturi a tre PIN, attacco elettrodo diametro 4 mm da utilizzare con elettrobisturi tipo Valleylab			82.500,00
Importo totale a base di gara				2.599.630,38

L'importo a base di gara è al netto di Iva e/o di altre imposte e contributi di legge, nonché degli oneri per la sicurezza dovuti a rischi da interferenze.

L'importo degli oneri per la sicurezza da interferenze è pari a € 0

L'appalto è finanziato con i fondi ordinari.

4. DURATA DELL'APPALTO, OPZIONI E RINNOVI

4.1 DURATA

La durata dell'appalto è di n° 3 anni, decorrenti dalla data di sottoscrizione del contratto.

4.2 OPZIONI E RINNOVI

La durata del contratto in corso di esecuzione potrà essere modificata per il tempo strettamente necessario alla conclusione delle procedure necessarie per l'individuazione del nuovo contraente ai sensi dell'art. 106, comma 11 del

Codice. In tal caso il contraente è tenuto all'esecuzione delle prestazioni oggetto del contratto agli stessi - o più favorevoli - prezzi, patti e condizioni.

Ai fini dell'art. 35, comma 4 del Codice, il valore massimo stimato dell'appalto, è pari ad € 2.599.630,38 al netto di Iva e/o di altre imposte e contributi di legge, comprensivo degli oneri per la sicurezza dovuti a rischi da interferenze.

5. SOGGETTI AMMESSI IN FORMA SINGOLA E ASSOCIATA E CONDIZIONI DI PARTECIPAZIONE

Gli operatori economici, anche stabiliti in altri Stati membri, possono partecipare alla presente gara in forma singola o associata, secondo le disposizioni dell'art. 45 del Codice, purché in possesso dei requisiti prescritti dai successivi articoli.

Ai soggetti costituiti in forma associata si applicano le disposizioni di cui agli artt. 47 e 48 del Codice.

È vietato ai concorrenti di partecipare al "singolo lotto" in più di un raggruppamento temporaneo o consorzio ordinario di concorrenti o aggregazione di imprese aderenti al contratto di rete (nel prosieguo, aggregazione di imprese di rete).

È vietato al concorrente che partecipa al singolo lotto in raggruppamento o consorzio ordinario di concorrenti, di partecipare anche in forma individuale.

È vietato al concorrente che partecipa al singolo lotto] in aggregazione di imprese di rete, di partecipare anche in forma individuale. Le imprese retiste non partecipanti alla gara possono presentare offerta, per la medesima gara, in forma singola o associata.

I consorzi di cui all'articolo 45, comma 2, lettere b) e c) del Codice sono tenuti ad indicare, in sede di offerta, per quali consorziati il consorzio concorre; a questi ultimi è vietato partecipare, in qualsiasi altra forma, al singolo lotto]. In caso di violazione sono esclusi dalla gara sia il consorzio sia il consorziato; in caso di inosservanza di tale divieto si applica l'articolo 353 del codice penale.

Nel caso di consorzi di cui all'articolo 45, comma 2, lettere b) e c) del Codice, le consorziate designate dal consorzio per l'esecuzione del contratto non possono, a loro volta, a cascata, indicare un altro soggetto per l'esecuzione.

Le aggregazioni tra imprese aderenti al contratto di rete di cui all'art. 45, comma 2 lett. f) del Codice, rispettano la disciplina prevista per i raggruppamenti temporanei di imprese in quanto compatibile. In particolare:

- a) **nel caso in cui la rete sia dotata di organo comune con potere di rappresentanza e soggettività giuridica (cd. rete - soggetto)**, l'aggregazione di imprese di rete partecipa a mezzo dell'organo comune, che assumerà il ruolo della mandataria, qualora in possesso dei relativi requisiti. L'organo comune potrà indicare anche solo alcune tra le imprese retiste per la partecipazione alla gara ma dovrà obbligatoriamente far parte di queste;
- b) **nel caso in cui la rete sia dotata di organo comune con potere di rappresentanza ma priva di soggettività giuridica (cd. rete-contratto)**, l'aggregazione di imprese di rete partecipa a mezzo dell'organo comune, che assumerà il ruolo della mandataria, qualora in possesso dei requisiti previsti per la mandataria e qualora il contratto di rete rechi mandato allo stesso a presentare domanda di partecipazione o offerta per determinate tipologie di procedure di gara. L'organo comune potrà indicare anche solo alcune tra le imprese retiste per la partecipazione alla gara ma dovrà obbligatoriamente far parte di queste;
- c) **nel caso in cui la rete sia dotata di organo comune privo di potere di rappresentanza ovvero sia sprovvista di organo comune, oppure se l'organo comune è privo dei requisiti di qualificazione**, l'aggregazione di imprese di rete partecipa nella forma del raggruppamento costituito o costituendo, con applicazione integrale delle relative regole (cfr. Determinazione ANAC n. 3 del 23 aprile 2013).

Per tutte le tipologie di rete, la partecipazione congiunta alle gare deve risultare individuata nel contratto di rete come uno degli scopi strategici inclusi nel programma comune, mentre la durata dello stesso dovrà essere commisurata ai tempi di realizzazione dell'appalto (cfr. Determinazione ANAC n. 3 del 23 aprile 2013).

Il ruolo di mandante/mandataria di un raggruppamento temporaneo di imprese può essere assunto anche da un consorzio di cui all'art. 45, comma 1, lett. b), c) ovvero da una sub-associazione, nelle forme di un RTI o consorzio ordinario costituito oppure di un'aggregazioni di imprese di rete.

A tal fine, se la rete è dotata di organo comune con potere di rappresentanza (con o senza soggettività giuridica), tale organo assumerà la veste di mandataria della sub-associazione; se, invece, la rete è dotata di organo comune privo del potere di rappresentanza o è sprovvista di organo comune, il ruolo di mandataria della sub-associazione è conferito dalle imprese retiste partecipanti alla gara, mediante mandato ai sensi dell'art. 48 comma 12 del Codice, dando evidenza della ripartizione delle quote di partecipazione.

Ai sensi dell'art. 186-bis, comma 6 del R.D. 16 marzo 1942, n. 267, l'impresa in concordato preventivo con continuità aziendale può concorrere anche riunita in RTI purché non rivesta la qualità di mandataria e sempre che le altre imprese aderenti al RTI non siano assoggettate ad una procedura concorsuale.

6. REQUISITI GENERALI

839

Sono **esclusi** dalla gara gli operatori economici per i quali sussistono cause di esclusione di cui all'art. 80 del Codice.

Sono comunque **esclusi** gli operatori economici che abbiano affidato incarichi in violazione dell'art. 53, comma 16-ter, del d.lgs. del 2001 n. 165.

Gli operatori economici aventi sede, residenza o domicilio nei paesi inseriti nelle c.d. **black list** di cui al decreto del Ministro delle finanze del 4 maggio 1999 e al decreto del Ministro dell'economia e delle finanze del 21 novembre 2001 devono, **pena l'esclusione dalla gara**, essere in possesso, dell'autorizzazione in corso di validità rilasciata ai sensi del d.m. 14 dicembre 2010 del Ministero dell'economia e delle finanze ai sensi (art. 37 del d.l. 3 maggio 2010 n. 78 conv. in l. 122/2010) oppure della domanda di autorizzazione presentata ai sensi dell'art. 1 comma 3 del DM 14 dicembre 2010.

La mancata accettazione delle clausole contenute nel protocollo di legalità costituisce **causa di esclusione** dalla gara, ai sensi dell'art. 1, comma 17 della l. 190/2012.

7. REQUISITI SPECIALI E MEZZI DI PROVA

I concorrenti, a **pena di esclusione**, devono essere in possesso dei requisiti previsti nei commi seguenti. I documenti richiesti agli operatori economici ai fini della dimostrazione dei requisiti devono essere trasmessi mediante AVCPass in conformità alla delibera ANAC n. 157 del 17 febbraio.

Ai sensi dell'art. 59, comma 4, lett. b) del Codice, sono inammissibili le offerte prive della qualificazione richiesta dal presente disciplinare.

7.1 REQUISITI DI IDONEITÀ

a) **Iscrizione** nel registro tenuto dalla Camera di commercio industria, artigianato e agricoltura oppure nel registro delle commissioni provinciali per l'artigianato per attività coerenti con quelle oggetto della presente procedura di gara.

Il concorrente non stabilito in Italia ma in altro Stato Membro o in uno dei Paesi di cui all'art. 83, comma 3 del Codice, presenta dichiarazione giurata o secondo le modalità vigenti nello Stato nel quale è stabilito.

Per la comprova del requisito la stazione appaltante acquisisce d'ufficio i documenti in possesso di pubbliche amministrazioni, previa indicazione, da parte dell'operatore economico, degli elementi indispensabili per il reperimento delle informazioni o dei dati richiesti.

7.2 REQUISITI DI CAPACITÀ ECONOMICA E FINANZIARIA

b) **Fatturato globale** riferito a ciascuno degli ultimi n° 3 esercizi finanziari disponibili.

La comprova del requisito è fornita, ai sensi dell'art. 86, comma 4 e all. XVII parte I, del Codice

- per le società di capitali mediante i bilanci approvati alla data di scadenza del termine per la presentazione delle offerte corredati della nota integrativa;
- per gli operatori economici costituiti in forma d'impresa individuale ovvero di società di persone mediante il Modello Unico o la Dichiarazione IVA;

c) **fatturato specifico per forniture analoghe** effettuate presso strutture sanitarie pubbliche o private riferito agli ultimi tre esercizi pari ad almeno l'importo triennale di gara del/i lotto/i di partecipazione.

La motivazione sottesa alla richiesta del predetto requisito è correlata allo specifico interesse perseguito da questa stazione appaltante nella selezione del miglior contraente in considerazione delle forniture rimesse all'appaltatore teleologicamente orientate a garantire livelli qualitativamente elevati nella gestione e innalzamento della sicurezza all'interno di strutture sanitarie pubbliche.

Ove le informazioni sui fatturati non siano disponibili, per le imprese che abbiano iniziato l'**attività da meno di tre anni**, i requisiti di fatturato devono essere rapportati al periodo di attività.

Ai sensi dell'art. 86, comma 4, del Codice l'operatore economico, che per fondati motivi non è in grado di presentare le referenze richieste può provare la propria capacità economica e finanziaria mediante un qualsiasi altro documento considerato idoneo dalla stazione appaltante.

7.3 REQUISITI DI CAPACITÀ TECNICA E PROFESSIONALE

d) **Esecuzione negli ultimi tre anni dei seguenti servizi analoghi:**

Il concorrente deve aver eseguito nell'ultimo triennio forniture simili di importo complessivo minimo pari all'importo del/i lotto/i a cui partecipa.

La comprova del requisito, è fornita secondo le disposizioni di cui all'art. 86 e all'allegato XVII, parte II, del Codice.

In caso di servizi/forniture prestati a favore di pubbliche amministrazioni o enti pubblici mediante una delle seguenti modalità:

- originale o copia conforme dei certificati rilasciati dall'amministrazione/ente contraente, con l'indicazione dell'oggetto, dell'importo e del periodo di esecuzione;

In caso di servizi/forniture prestati a favore di committenti privati, mediante una delle seguenti modalità:

- originale o copia autentica dei certificati rilasciati dal committente privato, con l'indicazione dell'oggetto, dell'importo e del periodo di esecuzione;

7.4 INDICAZIONI PER I RAGGRUPPAMENTI TEMPORANEI, CONSORZI ORDINARI, AGGREGAZIONI DI IMPRESE DI RETE, GEIE

N.B.: nei raggruppamenti temporanei, la mandataria deve, in ogni caso, possedere i requisiti ed eseguire le prestazioni in misura maggioritaria ai sensi dell'art. 83, comma 8 del Codice.

I soggetti di cui all'art. 45 comma 2, lett. d), e), f) e g) del Codice devono possedere i requisiti di partecipazione nei termini di seguito indicati.

Alle aggregazioni di imprese aderenti al contratto di rete, ai consorzi ordinari ed ai GEIE si applica la disciplina prevista per i raggruppamenti temporanei di imprese, in quanto compatibile. Nei consorzi ordinari la consorziata che assume la quota maggiore di attività esecutive riveste il ruolo di capofila che deve essere assimilata alla mandataria.

Nel caso in cui la mandante/mandataria di un raggruppamento temporaneo di imprese sia una sub-associazione, nelle forme di un RTI costituito oppure di un'aggregazione di imprese di rete, i relativi requisiti di partecipazione sono soddisfatti secondo le medesime modalità indicate per i raggruppamenti.

Il **requisito relativo all'iscrizione** nel registro tenuto dalla Camera di commercio industria, artigianato e agricoltura oppure nel registro delle commissioni provinciali per l'artigianato di cui al **punto 7.1 lett. a)** deve essere posseduto da:

- a. ciascuna delle imprese raggruppate/raggruppande, consorziate/consorziate o GEIE;
- b. ciascuna delle imprese aderenti al contratto di rete indicate come esecutrici e dalla rete medesima nel caso in cui questa abbia soggettività giuridica.

Il requisito relativo al fatturato globale di cui al **punto 7.2 lett. b)** deve essere soddisfatto dal raggruppamento temporaneo orizzontale nel complesso. Detto requisito deve essere posseduto in misura maggioritaria dall'impresa mandataria.

Il requisito relativo al fatturato specifico di cui al **punto 7.2 lett. c)** deve essere soddisfatto dal raggruppamento temporaneo orizzontale nel complesso; detto requisito deve essere posseduto in misura maggioritaria dalla mandataria.

Nell'ipotesi di raggruppamento temporaneo orizzontale il requisito di cui al precedente punto **7.3 lett. d)** deve essere posseduto sia dalla mandataria sia dalle mandanti. Detto requisito deve essere posseduto in misura maggioritaria dalla mandataria.

7.5 INDICAZIONI PER I CONSORZI DI COOPERATIVE E DI IMPRESE ARTIGIANE E I CONSORZI STABILI

I soggetti di cui all'art. art. 45 comma 2, lett. b) e c) del Codice devono possedere i requisiti di partecipazione nei termini di seguito indicati.

Il **requisito relativo all'iscrizione nel registro** tenuto dalla Camera di commercio industria, artigianato e agricoltura oppure nel registro delle commissioni provinciali per l'artigianato di cui al **punto 7.1 lett. a)** deve essere posseduto dal consorzio e dalle imprese consorziate indicate come esecutrici.

I requisiti di capacità economica e finanziaria nonché tecnica e professionale, ai sensi dell'art. 47 del Codice, devono essere posseduti:

- a. per i consorzi di cui all'art. 45, comma 2 lett. b) del Codice, direttamente dal consorzio medesimo, salvo che quelli relativi alla disponibilità delle attrezzature e dei mezzi d'opera nonché all'organico medio annuo che sono computati in capo al consorzio ancorché posseduti dalle singole imprese consorziate;

- b. per i consorzi di cui all'art. 45, comma 2, lett. c) del Codice, dal consorzio, che può spendere, oltre ai propri requisiti, anche quelli delle consorziate esecutrici e, mediante avvalimento, quelli delle consorziate non esecutrici, i quali vengono computati cumulativamente in capo al consorzio.

8. AVVALIMENTO

Ai sensi dell'art. 89 del Codice, l'operatore economico, singolo o associato ai sensi dell'art. 45 del Codice, può dimostrare il possesso dei requisiti di carattere economico, finanziario, tecnico e professionale di cui all'art. 83, comma 1, lett. b) e c) del Codice avvalendosi dei requisiti di altri soggetti, anche partecipanti al raggruppamento.

Non è consentito l'avvalimento per la dimostrazione dei requisiti generali e di idoneità professionale [ad esempio: iscrizione alla CCIAA oppure a specifici Albi].

Ai sensi dell'art. 89, comma 1, del Codice, il contratto di avvalimento contiene, a pena di nullità, la specificazione dei requisiti forniti e delle risorse messe a disposizione dall'ausiliaria.

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

È ammesso l'avvalimento di più ausiliarie. L'ausiliaria non può avvalersi a sua volta di altro soggetto.

Ai sensi dell'art. 89, comma 7 del Codice, a pena di esclusione, non è consentito che l'ausiliaria presti avvalimento per più di un concorrente e che partecipino al lotto sia l'ausiliaria che l'impresa che si avvale dei requisiti.

L'ausiliaria può assumere il ruolo di subappaltatore nei limiti dei requisiti prestati.

L'ausiliaria di un concorrente può essere indicata, quale subappaltatore, nella terna di altro concorrente.

Nel caso di dichiarazioni mendaci si procede all'esclusione del concorrente e all'escussione della garanzia ai sensi dell'art. 89, comma 1, ferma restando l'applicazione dell'art. 80, comma 12 del Codice.

Ad eccezione dei casi in cui sussistano dichiarazioni mendaci, qualora per l'ausiliaria sussistano motivi obbligatori di esclusione o laddove essa non soddisfi i pertinenti criteri di selezione, la stazione appaltante impone, ai sensi dell'art. 89, comma 3 del Codice, al concorrente di sostituire l'ausiliaria.

In qualunque fase della gara sia necessaria la sostituzione dell'ausiliaria, la commissione comunica l'esigenza al RUP, il quale richiede per iscritto, secondo le modalità di cui al punto 2.3, al concorrente la sostituzione dell'ausiliaria, assegnando un termine congruo per l'adempimento, decorrente dal ricevimento della richiesta. Il concorrente, entro tale termine, deve produrre i documenti dell'ausiliaria subentrante (nuove dichiarazioni di avvalimento da parte del concorrente, il DGUE della nuova ausiliaria nonché il nuovo contratto di avvalimento). In caso di inutile decorso del termine, ovvero in caso di mancata richiesta di proroga del medesimo, la stazione appaltante procede all'esclusione del concorrente dalla procedura.

È sanabile, mediante soccorso istruttorio, la mancata produzione della dichiarazione di avvalimento o del contratto di avvalimento, a condizione che i citati elementi siano preesistenti e comprovabili con documenti di data certa, anteriore al termine di presentazione dell'offerta.

La mancata indicazione dei requisiti e delle risorse messi a disposizione dall'impresa ausiliaria non è sanabile in quanto causa di nullità del contratto di avvalimento.

9. SUBAPPALTO.

Il subappalto è consentito, nei limiti del 40%, purché:

- l'affidatario del subappalto non abbia partecipato alla procedura per l'affidamento dell'appalto;
- il subappaltatore sia qualificato nella relativa categoria;
- all'atto dell'offerta siano stati indicati i servizi e le forniture o parti di servizi e forniture che si intende subappaltare;
- il concorrente dimostri l'assenza in capo ai subappaltatori dei motivi di esclusione di cui all'articolo 80.

Si applica quanto previsto dal Codice dei Contratti e s.m.i.

Non si configurano come attività affidate in subappalto quelle di cui all'art. 105, comma 3 del Codice.

10. GARANZIA PROVVISORIA

L'offerta è corredata da:

- una **garanzia provvisoria**, come definita dall'art. 93 del Codice, pari al 2% del prezzo base del singolo lotto a cui partecipa, salvo quanto previsto all'art. 93, comma 7 del Codice.
- una **dichiarazione di impegno**, da parte di un istituto bancario o assicurativo o altro soggetto di cui all'art. 93, comma 3 del Codice, anche diverso da quello che ha rilasciato la garanzia provvisoria, a rilasciare **garanzia fideiussoria definitiva** ai sensi dell'articolo 93, comma 8 del Codice, qualora il concorrente risulti affidatario. Tale

dichiarazione di impegno non è richiesta alle microimprese, piccole e medie imprese e ai raggruppamenti temporanei o consorzi ordinari esclusivamente dalle medesime costituiti.

Ai sensi dell'art. 93, comma 6 del Codice, la garanzia provvisoria copre la mancata sottoscrizione del contratto, dopo l'aggiudicazione, dovuta ad ogni fatto riconducibile all'affidatario o all'adozione di informazione antimafia interdittiva emessa ai sensi degli articoli 84 e 91 del d. lgs. 6 settembre 2011, n. 159. Sono fatti riconducibili all'affidatario, tra l'altro, la mancata prova del possesso dei requisiti generali e speciali; la mancata produzione della documentazione richiesta e necessaria per la stipula della contratto. L'eventuale esclusione dalla gara prima dell'aggiudicazione, al di fuori dei casi di cui all'art. 89 comma 1 del Codice, non comporterà l'escussione della garanzia provvisoria.

La garanzia provvisoria copre, ai sensi dell'art. 89, comma 1 del Codice, anche le dichiarazioni mendaci rese nell'ambito dell'avvalimento.

La **garanzia provvisoria è costituita**, a scelta del concorrente:

- a. in titoli del debito pubblico garantiti dallo Stato depositati presso una sezione di tesoreria provinciale o presso le aziende autorizzate, a titolo di pegno, a favore della stazione appaltante; il valore deve essere al corso del giorno del deposito;
- b. fermo restando il limite all'utilizzo del contante di cui all'articolo 49, comma 1 del decreto legislativo 21 novembre 2007 n. 231, in contanti, con bonifico, in assegni circolari;
- c. fideiussione bancaria o assicurativa rilasciata da imprese bancarie o assicurative che rispondano ai requisiti di cui all'art. 93, comma 3 del Codice. In ogni caso, la garanzia fideiussoria è conforme allo schema tipo di cui all'art. 103, comma 9 del Codice.

Gli operatori economici, prima di procedere alla sottoscrizione, sono tenuti a verificare che il soggetto garante sia in possesso dell'autorizzazione al rilascio di garanzie mediante accesso ai seguenti siti internet:

- <http://www.bancaditalia.it/compiti/vigilanza/intermediari/index.html>
- <http://www.bancaditalia.it/compiti/vigilanza/avvisi-pub/garanzie-finanziarie/>
- http://www.bancaditalia.it/compiti/vigilanza/avvisi-pub/soggetti-non-legittimati/Intermediari_non_abilitati.pdf
- http://www.ivass.it/ivass/imprese_jsp/HomePage.jsp

In caso di prestazione di **garanzia fideiussoria**, questa dovrà:

- 1) contenere espressa menzione dell'oggetto e del soggetto garantito;
- 2) essere intestata a tutti gli operatori economici del costituito/constituendo raggruppamento temporaneo o consorzio ordinario o GEIE, ovvero a tutte le imprese retiste che partecipano alla gara ovvero, in caso di consorzi di cui all'art. 45, comma 2 lett. b) e c) del Codice, al solo consorzio;
- 3) essere conforme allo schema tipo approvato con decreto del Ministro dello sviluppo economico di concerto con il Ministro delle infrastrutture e dei trasporti e previamente concordato con le banche e le assicurazioni o loro rappresentanze. essere conforme agli schemi di polizza tipo di cui al comma 4 dell'art. 127 del Regolamento (nelle more dell'approvazione dei nuovi schemi di polizza-tipo, la fideiussione redatta secondo lo schema tipo previsto dal Decreto del Ministero delle attività produttive del 23 marzo 2004, n. 123, dovrà essere integrata mediante la previsione espressa della rinuncia all'eccezione di cui all'art. 1957, comma 2, del codice civile, mentre ogni riferimento all'art. 30 della l. 11 febbraio 1994, n. 109 deve intendersi sostituito con l'art. 93 del Codice);
- 4) avere validità per 180 giorni dal termine ultimo per la presentazione dell'offerta;
- 5) prevedere espressamente:
 - a. la rinuncia al beneficio della preventiva escussione del debitore principale di cui all'art. 1944 del codice civile, volendo ed intendendo restare obbligata in solido con il debitore;
 - b. la rinuncia ad eccepire la decorrenza dei termini di cui all'art. 1957 del codice civile;
 - c. la loro operatività entro quindici giorni a semplice richiesta scritta della stazione appaltante;
- 6) contenere l'impegno a rilasciare la garanzia definitiva, ove rilasciata dal medesimo garante;

La garanzia fideiussoria e la dichiarazione di impegno devono essere **sottoscritte** da un soggetto in possesso dei poteri necessari per impegnare il garante ed essere **prodotte** in una delle seguenti forme:

- in originale o in copia autentica ai sensi dell'art. 18 del d.p.r. 28 dicembre 2000, n. 445;
- documento informatico, ai sensi dell'art. 1, lett. p) del d.lgs. 7 marzo 2005 n. 82 sottoscritto con firma digitale dal soggetto in possesso dei poteri necessari per impegnare il garante;

- copia informatica di documento analogico (scansione di documento cartaceo) secondo le modalità previste dall'art. 22, commi 1 e 2, del d.lgs. 82/2005. In tali ultimi casi la conformità del documento all'originale dovrà essere attestata dal pubblico ufficiale mediante apposizione di firma digitale (art. 22, comma 1, del d.lgs. 82/2005) ovvero da apposita dichiarazione di autenticità sottoscritta con firma digitale dal notaio o dal pubblico ufficiale (art. 22, comma 2 del d.lgs. 82/2005).

In caso di richiesta di estensione della durata e validità dell'offerta e della garanzia fideiussoria, il concorrente potrà produrre una nuova garanzia provvisoria di altro garante, in sostituzione della precedente, a condizione che abbia espressa decorrenza dalla data di presentazione dell'offerta.

L'importo della garanzia e del suo eventuale rinnovo è **ridotto** secondo le misure e le modalità di cui all'art. 93, comma 7 del Codice.

Per fruire di dette riduzioni il concorrente segnala e documenta nell'offerta il possesso dei relativi requisiti fornendo copia dei certificati posseduti.

In caso di partecipazione in forma associata, la riduzione del 50% per il possesso della certificazione del sistema di qualità di cui all'articolo 93, comma 7, si ottiene:

- in caso di partecipazione dei soggetti di cui all'art. 45, comma 2, lett. d), e), f), g), del Codice solo se tutte le imprese che costituiscono il raggruppamento, consorzio ordinario o GEIE, o tutte le imprese retiste che partecipano alla gara siano in possesso della predetta certificazione;
- in caso di partecipazione in consorzio di cui all'art. 45, comma 2, lett. b) e c) del Codice, solo se la predetta certificazione sia posseduta dal consorzio e/o dalle consorziate.

Le altre riduzioni previste dall'art. 93, comma 7, del Codice si ottengono nel caso di possesso da parte di una sola associata oppure, per i consorzi di cui all'art. 45, comma 2, lett. b) e c) del Codice, da parte del consorzio e/o delle consorziate.

È sanabile, mediante soccorso istruttorio, la mancata presentazione della garanzia provvisoria e/o dell'impegno a rilasciare garanzia fideiussoria definitiva solo a condizione che siano stati già costituiti prima della presentazione dell'offerta. È onere dell'operatore economico dimostrare che tali documenti siano costituiti in data non successiva al termine di scadenza della presentazione delle offerte. Ai sensi dell'art. 20 del d.lgs. 82/2005, la data e l'ora di formazione del documento informatico sono opponibili ai terzi se apposte in conformità alle regole tecniche sulla validazione (es.: marcatura temporale).

È sanabile, altresì, la presentazione di una garanzia di valore inferiore o priva di una o più caratteristiche tra quelle sopra indicate (intestazione solo ad alcuni partecipanti al RTI, carenza delle clausole obbligatorie, etc.).

Non è sanabile - e quindi è causa di esclusione - la sottoscrizione della garanzia provvisoria da parte di un soggetto non legittimato a rilasciare la garanzia o non autorizzato ad impegnare il garante.

11. PAGAMENTO DEL CONTRIBUTO A FAVORE DELL'ANAC.

I concorrenti effettuano, a pena di esclusione, il pagamento del contributo previsto dalla legge in favore dell'Autorità Nazionale Anticorruzione secondo le modalità di cui alla delibera ANAC n. 1300 del 20.12.2017 pubblicata nella Gazzetta Ufficiale Serie Generale n.22 del 27 gennaio 2018 pubblicata sul sito dell'ANAC nella sezione "contributi in sede di gara" e allegano la ricevuta ai documenti di gara. Il contributo è dovuto per ciascun lotto per il quale si presenta offerta secondo gli importi descritti nella sottostante tabella:

Numero lotto	CIG	Importo contributo ANAC
R11		20,00
R70		20,00
R81		20,00

In caso di mancata presentazione della ricevuta la stazione appaltante accerta il pagamento mediante consultazione del sistema AVCpass.

Qualora il pagamento non risulti registrato nel sistema, la mancata presentazione della ricevuta potrà essere sanata ai sensi dell'art. 83, comma 9 del Codice, a condizione che il pagamento sia stato già effettuato prima della scadenza del termine di presentazione dell'offerta.

In caso di mancata dimostrazione dell'avvenuto pagamento, la stazione appaltante **esclude** il concorrente dalla procedura di gara, ai sensi dell'art. 1, comma 67 della l. 266/2005.

12. MODALITÀ DI PRESENTAZIONE DELLA DOCUMENTAZIONE AMMINISTRATIVA E DELL'OFFERTA

Documentazione

Tutte le dichiarazioni sostitutive richieste ai fini della partecipazione alla presente procedura di gara, nonché la documentazione sottoscritta da enti terzi, ma ascrivibile all'operatore economico partecipante, (fideiussioni,

certificazioni di qualità) dovranno essere sottoscritte con firma digitale rilasciata da un certificatore accreditato e generata mediante in dispositivo per la creazione di una firma sicura, ai sensi dell'art. 38 c. 2 del DPR 445/2000.

L'operatore economico, relativamente ai documenti caricati a sistema sprovvisti di firma digitale per cui dichiara che gli stessi sono in copia conforme all'originale in proprio possesso, può procedere all'uopo, ad un'unica dichiarazione omnicomprendente, purché firmata digitalmente dal legale rappresentante o procuratore dotato degli opportuni poteri di delega. Tale dichiarazione, se presentata, andrà inserita nell'apposito campo predisposto, all'interno della scheda "Busta Amministrativa" di cui al successivo paragrafo art. 15.

Si precisa che:

- in caso di dichiarazioni rese ai sensi del DPR 445/2000, presentate con firma olografa, deve essere allegata al sistema copia di un documento d'identità del rispettivo dichiarante. La copia del documento potrà essere allegata alla singola dichiarazione, volta per volta effettuata, oppure nell'apposito campo, "Busta Amministrativa";
- qualora necessario ai fini della partecipazione alla gara, all'interno della scheda "Busta Amministrativa", si possono inserire ulteriori allegati cliccando, volta per volta, sulla voce "Aggiungi allegato", compilando il campo "Descrizione" e inserendo nella colonna "Allegato".

Offerta

Conformemente a quanto previsto dagli artt. 40, 52, 58 del Codice, l'offerta per la procedura deve essere presentata esclusivamente attraverso il Sistema, e quindi per via telematica, mediante l'invio di documenti elettronici sottoscritti con firma digitale ai sensi del D. Lgs. 82/2005 (codice dell'amministrazione digitale).

Saranno escluse tutte le offerte redatte o inviate in modo difforme da quello prescritto nel presente disciplinare di gara.

Al fine dell'appropriata presentazione dell'offerta si raccomanda di prendere visione della citata guida "Procedura Aperta-Manuale per la partecipazione". L'offerta, a pena di esclusione, deve essere presentata entro e non oltre il termine perentorio delle ore 14:00 del giorno _____.

Ad avvenuta scadenza del suddetto termine, non sarà possibile inserire alcuna offerta, anche se sostitutiva o aggiuntiva a quella precedente.

E' ammessa offerta successiva, a sostituzione della precedente, purché entro il termine di scadenza.

Per procedere con la trasmissione della nuova offerta, in sostituzione di quella già inviata, occorre procedere cliccando la voce "modifica documento", seguendo la procedura indicata nella suddetta guida al paragrafo "Modifica e/o integrazione dell'offerta". Tale operazione dovrà essere effettuata dal medesimo utente (account) che ha predisposto/inviato l'offerta originaria.

La presentazione di due o più offerte, pervenute da parte di più utenti registrati al Sistema per conto della medesima azienda, sarà considerata "offerta plurima" e pertanto al fine della partecipazione alla gara, sarà ritenuta valida l'ultima in ordine temporale di presentazione. Si applicano, in quanto compatibili, le disposizioni di cui all'art. 32 c. 4, del Codice.

Dopo la scadenza suddetta, l'offerta presentata a sistema sarà ritenuta a tutti gli effetti vincolante per l'operatore economico, ai sensi del successivo paragrafo art. 20 e dell'art. 32 comma 4 del Codice.

La presentazione dell'offerta mediante il sistema è a totale ed esclusivo onere del concorrente, il quale si assume qualsiasi responsabilità in caso di mancata o tardiva ricezione dell'offerta medesima, dovuta, a mero titolo esemplificativo e non esaustivo, a malfunzionamenti degli strumenti telematici utilizzati, a difficoltà di connessione e trasmissione, a lentezza dei collegamenti o a qualsiasi altro motivo, restando esclusa qualsivoglia responsabilità di So.Re.Sa spa e della stazione appaltante. Ove per ritardo o disguidi tecnici o di altra natura, ovvero per qualsiasi motivo, l'offerta non pervenga entro il previsto termine perentorio di scadenza, non sarà presa in considerazione nessuna offerta tardiva e il concorrente esonera la stazione appaltante e SO.RE.SA. spa da qualsiasi responsabilità per malfunzionamenti di ogni natura, mancato funzionamento o interruzioni di funzionamento del Sistema. Nessun rimborso è dovuto per la partecipazione all'appalto, anche nel caso in cui non si dovesse procedere all'aggiudicazione.

13. SOCCORSO ISTRUTTORIO

Le carenze di qualsiasi elemento formale della domanda, e in particolare, la mancanza, l'incompletezza e ogni altra irregolarità essenziale degli elementi e del DGUE, con esclusione di quelle afferenti all'offerta economica e all'offerta tecnica, possono essere sanate attraverso la procedura di soccorso istruttorio di cui all'art. 83, comma 9 del Codice.

L'irregolarità essenziale è sanabile laddove non si accompagni ad una carenza sostanziale del requisito alla cui dimostrazione la documentazione omessa o irregolarmente prodotta era finalizzata. La successiva correzione o integrazione documentale è ammessa laddove consenta di attestare l'esistenza di circostanze preesistenti, vale a dire

requisiti previsti per la partecipazione e documenti/elementi a corredo dell'offerta. Nello specifico valgono le seguenti regole:

- il mancato possesso dei prescritti requisiti di partecipazione non è sanabile mediante soccorso istruttorio e determina l'esclusione dalla procedura di gara;
- l'omessa o incompleta nonché irregolare presentazione delle dichiarazioni sul possesso dei requisiti di partecipazione e ogni altra mancanza, incompletezza o irregolarità del DGUE e della domanda, ivi compreso il difetto di sottoscrizione, sono sanabili, ad eccezione delle false dichiarazioni;
- la mancata produzione della dichiarazione di avalimento o del contratto di avalimento, può essere oggetto di soccorso istruttorio solo se i citati elementi erano preesistenti e comprovabili con documenti di data certa anteriore al termine di presentazione dell'offerta;
- la mancata presentazione di elementi a corredo dell'offerta (es. garanzia provvisoria e impegno del fideiussore) ovvero di condizioni di partecipazione gara (es. mandato collettivo speciale o impegno a conferire mandato collettivo), entrambi aventi rilevanza in fase di gara, sono sanabili, solo se preesistenti e comprovabili con documenti di data certa, anteriore al termine di presentazione dell'offerta;
- la mancata presentazione di dichiarazioni e/o elementi a corredo dell'offerta, che hanno rilevanza in fase esecutiva (es. dichiarazione delle parti del servizio/fornitura ai sensi dell'art. 48, comma 4 del Codice) sono sanabili.

Ai fini della sanatoria la stazione appaltante assegna al concorrente un congruo termine - non superiore a dieci giorni - perché siano rese, integrate o regolarizzate le dichiarazioni necessarie, indicando il contenuto e i soggetti che le devono rendere.

Ove il concorrente produca dichiarazioni o documenti non perfettamente coerenti con la richiesta, la stazione appaltante può chiedere ulteriori precisazioni o chiarimenti, fissando un termine perentorio a pena di esclusione.

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

Ai di fuori delle ipotesi di cui all'articolo 83, comma 9, del Codice è facoltà della stazione appaltante invitare, se necessario, i concorrenti a fornire chiarimenti in ordine al contenuto dei certificati, documenti e dichiarazioni presentati.

14. CONTENUTO DELLA BUSTA "DOCUMENTAZIONE AMMINISTRATIVA"

La Documentazione Amministrativa, come di seguito specificata, dovrà essere inserita a sistema rispettando i campi all'uopo predisposti nella scheda "Busta Amministrativa", presente sul sistema. A tal fine si raccomanda di prendere visione della citata guida: "Procedura Aperta-Manuale per la partecipazione", nella sezione relativa.

Nella "busta amministrativa" devono essere inseriti i seguenti documenti :

1) domanda di partecipazione redatta, in bollo, preferibilmente secondo il modello allegato, da compilare mediante Dichiarazione sostitutiva (in caso di RTI dovrà essere resa da ciascuna impresa riunita; in caso di avalimento dovrà essere resa anche dall'impresa ausiliaria) ai sensi del D.P.R. n. 445/2000, ovvero, per i concorrenti non residenti in Italia, documentazione idonea equivalente secondo la legislazione dello Stato di appartenenza, redatta da un legale rappresentante dell'impresa con firma digitale;

2) allegato A/2: da compilare mediante Dichiarazione (in caso di RTI dovrà essere resa da ciascuna impresa riunita; in caso di avalimento dovrà essere resa anche dall'impresa ausiliaria), sottoscritta, con firma digitale, da parte dei seguenti soggetti :

- dal titolare o del direttore tecnico, se si tratta di impresa individuale;
- dal socio o dal direttore tecnico, se si tratta di società in nome collettivo;
- dai soci accomandatari o dal direttore tecnico, se si tratta di società in accomandita semplice;
- dai membri del consiglio di amministrazione, cui sia stata conferita la legale rappresentanza, di direzione o di vigilanza o dei soggetti muniti di poteri di rappresentanza, di direzione o di controllo, dal direttore tecnico o dal socio unico persona fisica, ovvero dal socio di maggioranza in caso di società con meno di quattro soci, se si tratta di altro tipo di società o consorzio

con l'attestazione: di non trovarsi nelle condizioni previste nell'articolo 80 co.1 d.lgs. n.50/16.

Tale dichiarazione deve essere resa da tutti i soggetti sopraelencati. Ai sensi del 2° comma dell'art.47 del D.P.R. 28 dicembre 2000, n.445, secondo cui la dichiarazione resa nell'interesse proprio del dichiarante può riguardare anche stati, qualità personali e fatti relativi ad altri soggetti di cui egli abbia diretta conoscenza, essa potrà eventualmente essere resa anche dal legale rappresentante dell'impresa o da un suo procuratore, purchè con firma digitale, ed allegando in caso di procuratore copia della relativa procura.

Con particolare riferimento all'art. 80 co.1 la dichiarazione di cui al successivo comma 3 deve contenere menzione di tutte le condanne subite, a prescindere dall'entità del reato e/o dalla sua connessione con il requisito della moralità professionale, la cui valutazione compete alla stazione appaltante. Il concorrente non è tenuto ad indicare nella

dichiarazione le condanne per reati depenalizzati ovvero dichiarati estinti dopo la condanna stessa, né le condanne revocate, né quelle per le quali è intervenuta la riabilitazione.

3) allegato A/3: da compilare nel caso di associazioni di imprese o di consorzio ordinario o di GEIE non ancora costituiti, dichiarazione (utilizzando predisposto) sottoscritta dal legale rappresentante di ogni impresa concorrente attestante:

- a) a quale concorrente, in caso di aggiudicazione, sarà conferito mandato speciale con rappresentanza o funzioni di capogruppo;
- b) l'impegno, in caso di aggiudicazione, ad uniformarsi alla disciplina vigente con riguardo alle associazioni temporanee o consorzi o GEIE;
- c) le quote di esecuzione di ciascun impresa al raggruppamento.

La dichiarazione può essere unica per tutte le imprese riunite in RTI, ma deve contenere la sottoscrizione dei legali rappresentanti di tutte le imprese facenti parte del gruppo associato e deve essere firmata digitalmente.

In alternativa, nel caso di associazioni di imprese o consorzio o GEIE già costituiti:

- a) mandato collettivo irrevocabile con rappresentanza conferito alla mandataria per atto pubblico o scrittura privata autenticata, ovvero l'atto costitutivo in copia autentica del consorzio o del GEIE.

4) Dichiarazione ai sensi del D. Lgs. 196/2003 e s.m.i., sottoscritta digitalmente sull'autorizzazione al trattamento dei dati personali (utilizzato il modulo **allegato A/4**)

5) Documento attestante la cauzione provvisoria di importo pari al 2% del valore complessivo dell'importo a base d'asta con la dichiarazione ai sensi dell'art.93 comma 8 del D.Lgs.n.50/2016 concernente l'impegno a rilasciare la garanzia fideiussoria per l'esecuzione del contratto.

Nel caso in cui la cauzione provvisoria venga prestata in misura ridotta, ai sensi dell'art. 93 comma 7 del Codice, dichiarazione sostitutiva con la quale il concorrente attesta il possesso dei requisiti richiesti dalla norma che danno diritto alla riduzione e la documenta nei modi prescritti dalle norme vigenti.

6) Attestazione pagamento della contribuzione dovuta all'Autorità di Vigilanza sui Contratti Pubblici di cui al precedente paragrafo articolo 10 del presente disciplinare.

7) Il documento attestante l'attribuzione del "PASSOE" da parte del servizio AVCPASS.

8) schema del PROTOCOLLO DI LEGALITA' sottoscritto digitalmente dal Legale Rappresentante per accettazione.

9) modello DGUE compilato e firmato digitalmente dal legale rappresentante.

NOTA BENE: Alla suddetta dichiarazione di cui all'allegato A debitamente sottoscritta, dovrà essere allegata fotocopia del documento di identificazione del firmatario. La mancata sottoscrizione o la mancata allegazione della fotocopia del documento di riconoscimento del firmatario, costituiranno causa di esclusione ai sensi dell'ultimo capoverso del co.9 art.83 d.lgs. n.50/2016 e dell'art. 38 comma 3 del D.P.R. n. 445/2000.

L'operatore economico, relativamente ai documenti caricati a Sistema sprovvisti di firma digitale per cui dichiara che gli stessi sono in copia conforme all'originale in proprio possesso, può procedere, all'uopo, ad un'unica dichiarazione omnicomprensiva, purché firmata digitalmente dal legale rappresentante o procuratore dotato degli opportuni poteri di delega. Tale dichiarazione, se presentata, andrà inserita nell'apposito campo, all'uopo predisposto, all'interno della scheda **"Busta amministrativa"**.

Si rammenta inoltre che:

- a) in caso di dichiarazioni rese ai sensi del DPR 445/2000, presentate con firma olografa, deve essere allegata al sistema copia di un documento di identità del rispettivo dichiarante. La copia del documento potrà essere allegata alla singola dichiarazione, volta per volta effettuata, oppure nell'apposito campo, all'uopo predisposto, all'interno della scheda **"Busta amministrativa"**;
- b) qualora necessario ai fini della partecipazione alla gara, all'interno della scheda **"Busta Amministrativa"**, si possono inserire ulteriori allegati cliccando, volta per volta, sulla voce "aggiungi allegato", compilando il campo "Descrizione" inserendo l'allegato nella colonna "Allegato".

RICORSO ALL'AVVALIMENTO

Ai sensi dell'art.89 d.lgs. n.50/2016 il concorrente, singolo, consorziato o raggruppato ai sensi dell'art. 45, può soddisfare la richiesta di requisiti di carattere economico, finanziario, tecnico ed organizzativo sopraportati avvalendosi dei requisiti di un altro soggetto.

In particolare, ai sensi del comma 1 della norma in parola, il concorrente che intende avvalersi dei requisiti di altro soggetto dovrà presentare le dichiarazioni nonché la documentazione ivi meglio indicata e di seguito per completezza riportata:

- a) dichiarazione dell'impresa ausiliaria attestante il possesso dei requisiti art.80 d.lgs. n.50/16 nonché il possesso dei requisiti tecnici e delle risorse oggetto di avvalimento;
- b) dichiarazione dell'impresa ausiliaria con cui la stessa si obbliga verso il concorrente e verso la stazione appaltante a mettere a disposizione per tutta la durata dell'appalto le risorse necessarie di cui è carente il concorrente;

c) originale o copia autentica del contratto di avalimento.

L'impresa ausiliaria, ai fini della dichiarazione prevista dall'art.80 d.lgs. n.50/16 attestante il possesso dei requisiti generali, deve utilizzare il modulo allegato A1 compilandolo nelle parti di competenza.

Inoltre, la dichiarazione sottoscritta digitalmente di non trovarsi nelle condizioni di cui all'art. 80 del d.lgs. 50/2016 deve essere resa da parte dei soggetti tenuti alla stessa, appartenenti all'impresa ausiliaria (utilizzare Allegato A2).

14.1 DOCUMENTO DI GARA UNICO EUROPEO

Il concorrente compila il DGUE di cui allo schema allegato al DM del Ministero delle Infrastrutture e Trasporti del 18 luglio 2016 o successive secondo quanto di seguito indicato.

Parte I – Informazioni sulla procedura di appalto e sull'amministrazione aggiudicatrice o ente aggiudicatore

Il concorrente rende tutte le informazioni richieste relative alla procedura di appalto.

Parte II – Informazioni sull'operatore economico

Il concorrente rende tutte le informazioni richieste mediante la compilazione delle parti pertinenti.

In caso di ricorso all'avalimento si richiede la compilazione della sezione C

Il concorrente indica la denominazione dell'operatore economico ausiliario e i requisiti oggetto di avalimento.

Il concorrente, per ciascun ausiliaria, allega:

- 1) DGUE, a firma dell'ausiliaria, contenente le informazioni di cui alla parte II, sezioni A e B, alla parte III, alla parte IV, in relazione ai requisiti oggetto di avalimento, e alla parte VI;
 - 2) dichiarazione sostitutiva di cui all'art. 89, comma 1 del Codice, sottoscritta dall'ausiliaria, con la quale quest'ultima si obbliga, verso il concorrente e verso la stazione appaltante, a mettere a disposizione, per tutta la durata dell'appalto, le risorse necessarie di cui è carente il concorrente;
 - 3) dichiarazione sostitutiva di cui all'art. 89, comma 7 del Codice sottoscritta dall'ausiliaria con la quale quest'ultima attesta di non partecipare alla gara in proprio o come associata o consorziata;
 - 4) originale o copia autentica del contratto di avalimento, in virtù del quale l'ausiliaria si obbliga, nei confronti del concorrente, a fornire i requisiti e a mettere a disposizione le risorse necessarie, che devono essere dettagliatamente descritte, per tutta la durata dell'appalto. A tal fine il contratto di avalimento contiene, a pena di nullità, ai sensi dell'art. 89 comma 1 del Codice, la specificazione dei requisiti forniti e delle risorse messe a disposizione dall'ausiliaria;
 - 5) PASSOE dell'ausiliaria;
- In caso di operatori economici ausiliari aventi sede, residenza o domicilio nei paesi inseriti nelle c.d. "black list"**
- 6) dichiarazione dell'ausiliaria del possesso dell'autorizzazione in corso di validità rilasciata ai sensi del d.m. 14 dicembre 2010 del Ministero dell'economia e delle finanze ai sensi (art. 37 del d.l. 78/2010, conv. in l. 122/2010) oppure dichiarazione dell'ausiliaria di aver presentato domanda di autorizzazione ai sensi dell'art. 1 comma 3 del d.m. 14.12.2010 con allegata copia dell'istanza di autorizzazione inviata al Ministero.

In caso di ricorso al subappalto si richiede la compilazione della sezione D

Il concorrente, pena l'impossibilità di ricorrere al subappalto, indica l'elenco delle prestazioni che intende subappaltare con la relativa quota percentuale dell'importo complessivo del contratto.

Parte III – Motivi di esclusione

Il concorrente dichiara di non trovarsi nelle condizioni previste dal punto 6 del presente disciplinare (Sez. A-B-C-D).

Parte IV – Criteri di selezione

Il concorrente dichiara di possedere tutti i requisiti richiesti dai criteri di selezione barrando direttamente la sezione «A» ovvero compilando quanto segue:

- a) la sezione A per dichiarare il possesso del requisito relativo all'idoneità professionale di cui par. 7.1 del presente disciplinare;
- b) la sezione B per dichiarare il possesso del requisito relativo alla capacità economico-finanziaria di cui al par. 7.2 del presente disciplinare;
- c) la sezione C per dichiarare il possesso del requisito relativo alla capacità professionale e tecnica di cui al par. 7.3 del presente disciplinare;
- d) la sezione D per dichiarare il possesso del requisito relativo ai sistemi di garanzia della qualità e norme di gestione ambientale di cui al par. 7.3 del presente disciplinare.

Parte VI – Dichiarazioni finali

Il concorrente rende tutte le informazioni richieste mediante la compilazione delle parti pertinenti.

Il DGUE deve essere presentato:

- nel caso di raggruppamenti temporanei, consorzi ordinari, GEIE, da tutti gli operatori economici che partecipano alla procedura in forma congiunta;

- nel caso di aggregazioni di imprese di rete da ognuna delle imprese retiste, se l'intera rete partecipa, ovvero dall'organo comune e dalle singole imprese retiste indicate;
- nel caso di consorzi cooperativi, di consorzi artigiani e di consorzi stabili, dal consorzio e dai consorziati per conto dei quali il consorzio concorre;

In caso di incorporazione, fusione societaria o cessione d'azienda, le dichiarazioni di cui all'art. 80, commi 1, 2 e 5, lett. l) del Codice, devono riferirsi anche ai soggetti di cui all'art. 80 comma 3 del Codice che hanno operato presso la società incorporata, fusasi o che ha ceduto l'azienda nell'anno antecedente la data di pubblicazione del bando di gara.

14.2 DICHIARAZIONI INTEGRATIVE E DOCUMENTAZIONE A CORREDO

14.2.1 Dichiarazioni integrative

Per gli operatori economici aventi sede, residenza o domicilio nei paesi inseriti nelle c.d. "black list"

1. dichiara di essere in possesso dell'autorizzazione in corso di validità rilasciata ai sensi del d.m. 14 dicembre 2010 del Ministero dell'economia e delle finanze ai sensi (art. 37 del d.l. 78/2010, conv. in l. 122/2010) **oppure** dichiara di aver presentato domanda di autorizzazione ai sensi dell'art. 1 comma 3 del d.m. 14.12.2010 e allega copia conforme dell'istanza di autorizzazione inviata al Ministero;

Per gli operatori economici non residenti e privi di stabile organizzazione in Italia

2. si impegna ad uniformarsi, in caso di aggiudicazione, alla disciplina di cui agli articoli 17, comma 2, e 53, comma 3 del d.p.r. 633/1972 e a comunicare alla stazione appaltante la nomina del proprio rappresentante fiscale, nelle forme di legge;
3. dichiara di aver preso visione dei luoghi **oppure** allega il certificato rilasciato dalla stazione appaltante attestante la presa visione dello stato dei luoghi in cui deve essere eseguita la prestazione;
4. indica i seguenti dati: domicilio fiscale; codice fiscale; partita IVA; indica l'indirizzo PEC **oppure**, solo in caso di concorrenti aventi sede in altri Stati membri, l'indirizzo di posta elettronica ai fini delle comunicazioni di cui all'art. 76, comma 5 del Codice;
5. autorizza qualora un partecipante alla gara eserciti la facoltà di "accesso agli atti", la stazione appaltante a rilasciare copia di tutta la documentazione presentata per la partecipazione alla gara **oppure** non autorizza, qualora un partecipante alla gara eserciti la facoltà di "accesso agli atti", la stazione appaltante a rilasciare copia dell'offerta tecnica e delle spiegazioni che saranno eventualmente richieste in sede di verifica delle offerte anomale, in quanto coperte da segreto tecnico/commerciale. Tale dichiarazione dovrà essere adeguatamente motivata e comprovata ai sensi dell'art. 53, comma 5, lett. a), del Codice;
6. attesta di essere informato, ai sensi e per gli effetti dell'articolo 13 del decreto legislativo 30 giugno 2003, n. 196, che i dati personali raccolti saranno trattati, anche con strumenti informatici, esclusivamente nell'ambito della presente gara, nonché dell'esistenza dei diritti di cui all'articolo 7 del medesimo decreto legislativo.

Per gli operatori economici ammessi al concordato preventivo con continuità aziendale di cui all'art. 186 bis del R.D. 16 marzo 1942, n. 267

7. indica, ad integrazione di quanto indicato nella parte III, sez. C, lett. d) del DGUE, i seguenti estremi del provvedimento di ammissione al concordato e del provvedimento di autorizzazione a partecipare alle gare rilasciati dal Tribunale di nonché dichiara di non partecipare alla gara quale mandataria di un raggruppamento temporaneo di imprese e che le altre imprese aderenti al raggruppamento non sono assoggettate ad una procedura concorsuale ai sensi dell'art. 186 bis, comma 6 del R.D. 16 marzo 1942, n. 267.

Le suddette dichiarazioni, di cui ai punti da a 7, potranno essere rese o sotto forma di allegati alla dichiarazione di cui al punto A1) ovvero quali sezioni interne alla dichiarazione medesima debitamente compilate e sottoscritte dagli operatori dichiaranti nonché dal sottoscrittore della domanda di partecipazione.

15. CONTENUTO DELLA BUSTA B – OFFERTA TECNICA

Preliminarmente alle operazioni di formulazione dell'offerta tecnica, si raccomanda di pendere visione della citata guida **"Procedura Aperta-Manuale per la partecipazione"**, nella sezione: "Modalità di compilazione della busta tecnica e della busta economica"

Nella "Busta Tecnica" dovrà essere inserita una relazione tecnica descrittiva dei servizi/forniture offerti che illustra, con riferimento ai criteri e sub-criteri di valutazione indicati nella tabella di cui al successivo punto 18.1. e l'elenco quali-quantitativo dei campioni presentati per ogni lotto.

L'offerta tecnica deve rispettare le caratteristiche minime stabilite nel Progetto, pena l'esclusione dalla procedura di gara, nel rispetto del principio di equivalenza di cui all'art. 68 del Codice.

L'offerta tecnica deve essere sottoscritta dal legale rappresentante del concorrente o da un suo procuratore.

16. CONTENUTO DELLA BUSTA C – OFFERTA ECONOMICA

La ditta concorrente deve compilare on line l'offerta economica collocandola a Sistema, inserendo il ribasso offerto nell'apposito campo La presentazione dell'offerta Economica deve essere effettuata a Sistema, inserendo anche la specifica dei singoli costi all'interno dell'apposito campo predisposto nella scheda "Prodotti". A tal fine si raccomanda di prendere visione della citata guida.

Essa dovrà essere incondizionata, munita del relativo bollo e sottoscritta digitalmente, a pena di esclusione, dal legale rappresentante o da altro soggetto munito di poteri idonei ad impegnarne la volontà, con firma digitale, e dovrà indicare:

- l'oggetto dell'appalto;
- la qualifica ed il nominativo del firmatario (apposti con carattere stampatello leggibile, con timbro o in forma dattiloscritta);
- la precisa denominazione dell'impresa nel cui interesse l'offerta è presentata.

In caso di RTI ancora da costituirsi o consorzio ordinario non costituito, l'offerta economica dovrà essere sottoscritta da tutti i legali rappresentanti delle imprese facenti parte della riunione o consorzio o da altri soggetti muniti di poteri idonei ad impegnarne la volontà.

Nei campi, all'uopo predisposti, della suddetta scheda "Prodotti" dovranno, altresì, essere inseriti i seguenti documenti:

DICHIARAZIONE ai sensi dell'art. 95 comma 10 del D. Lgs. n.50/2016, nella quale la ditta dovrà indicare la stima dei costi aziendali relativi alla salute ed alla sicurezza sui luoghi di lavoro di cui all'art. 95, comma 10 del Codice.

Detti costi relativi alla sicurezza connessi con l'attività d'impresa dovranno risultare congrui rispetto all'entità e le caratteristiche delle prestazioni oggetto dell'appalto.

"Spiegazioni ex art. 97 commi 1 e 4 D.Lgs. n. 50/2016, ritenute pertinenti in merito agli elementi costitutivi dell'offerta.

Sulla base delle suddette spiegazioni sarà valutata la congruità delle offerte che risultassero anormalmente basse, ai sensi dell'art. 97, comma 3 D. Lgs. n. 50/2016.

A valle dell'inserimento/compilazione della documentazione di cui sopra e dell'Offerta Tecnica, il Sistema genererà, tramite l'apposito comando, un file pdf riepilogativo di quanto presentato, denominato "Busta Economica". Tale file rappresenterà l'Offerta Economica e dovrà essere firmata digitalmente dal Legale Rappresentante della ditta partecipante.

Saranno ammesse solo le offerte economiche inferiori all'importo a base d'asta.

17. CAMPIONATURA

Le ditte concorrenti devono obbligatoriamente fornire, contestualmente alla presentazione dell'offerta, la campionatura a titolo gratuito dei prodotti proposti nelle quantità indicate nell'apposita colonna dell'allegato 1 "Specifiche tecniche e fabbisogno".

La campionatura da presentare è da intendersi riferita ai soli dispositivi, con esclusione quindi dell'apparecchiature, se previste. Tuttavia la Commissione Giudicatrice avrà la facoltà di richiedere ai concorrenti di effettuare una dimostrazione pratica del funzionamento dei sistemi.

La campionatura, ove richiesta, deve essere consegnata entro la scadenza per la presentazione delle offerte, presso l'Ufficio Gestione Gare sito in via Pessina n° 15 Napoli, 2° piano.

La mancata presentazione della campionatura nei modi e nei tempi sopra indicati comporta l'esclusione dalla gara. E' comunque ammesso il soccorso istruttorio, in questo caso la campionatura dovrà essere presentata entro e non oltre 7 giorni dalla richiesta.

L'AOU si riserva di richiedere ulteriore campionatura, qualora ciò fosse necessario nel momento della valutazione tecnica. La campionatura si intende fornita da parte delle ditte concorrenti senza alcun onere per questa Azienda.

L'etichetta o la stampigliatura sulla carta di confezionamento deve essere quella dei prodotti di vendita e, perciò, conforme a tutti i necessari riferimenti di legge obbligatori. La campionatura, dovrà essere in tutto e per tutto identica al prodotto che sarà fornito in caso di aggiudicazione, pena risoluzione del contratto.

I campioni dovranno essere consegnati in pacco separato riportante il nominativo della Ditta concorrente (di tutte le imprese in RTI o facenti parte di eventuali consorzi), l'oggetto della gara, il numero di protocollo e la dicitura "CONTIENE CAMPIONATURA". In apposito documento accompagnatorio, la Ditta deve riportare l'elenco quali-quantitativo dei campioni presentati e su ogni campione deve essere indicato il numero del lotto, il numero di riferimento del prodotto, il nome del prodotto, il nome della ditta offerente. **L'elenco quali-quantitativo dei campioni presentati per ogni lotto deve essere inserito anche nella busta " Documentazione tecnica". A**

18. CRITERIO DI AGGIUDICAZIONE

L'appalto è aggiudicato in base al criterio dell'offerta economicamente più vantaggiosa individuata sulla base del miglior rapporto qualità/prezzo, ai sensi dell'art. 95, comma 2 del Codice, ad eccezione del lotto C11 che sarà aggiudicato al minor prezzo.

La valutazione dell'offerta tecnica e dell'offerta economica sarà effettuata in base ai seguenti punteggi:

	PUNTEGGIO MASSIMO
Offerta tecnica	max 70
Offerta economica	max 30
TOTALE	100

18.1 CRITERI DI VALUTAZIONE DELL'OFFERTA TECNICA

Il punteggio dell'offerta tecnica è attribuito sulla base dei criteri di valutazione elencati nella sottostante tabella con la relativa ripartizione dei punteggi.

Per tutti i lotti del gruppo R escluso R43				
Parametro	Descrizione	Punti max	Modalità di attribuzione del punteggio	Tipologia
1.	Qualità del materiale	10	Saranno valutate le caratteristiche qualitative (biocompatibilità, precisione costruttiva, tipologia del rivestimento, assenza di lattice e ftalati) relative anche all'evoluzione tecnologica dei dispositivi offerti.	Discrezionale
2.	Maneggevolezza e manovrabilità	20	Saranno valutate la semplicità d'impianto e la comodità di utilizzo, facilità di posizionamento) relativa al dispositivo mediante esame della campionatura presentata.	Discrezionale
3.	Funzionalità del dispositivo ed atraumaticità	15	Saranno valutate le caratteristiche funzionali come l'elasticità, flessibilità, resistenza meccanica, grado di tenuta degli accessi e quelle relative all'adattabilità, alla minor traumaticità, grado di tolleranza per il paziente mediante esame della campionatura presentata.	Discrezionale
4.	Caratteristiche tecniche aggiuntive anche a garanzia di sicurezza	10	Verranno valutate caratteristiche tecniche aggiuntive e migliorative rispetto a quelle richieste in capitolato che assicurano l'utilizzo sicuro del dispositivo.	Discrezionale
5.	Gamma di misure	5	Sarà attribuito il punteggio max al dispositivo con il maggior numero di misure e agli altri in base alla seguente formula: punteggio = n. di misure x 5,00/n. di misure max.	Quantitativo
6.	Tipologia di confezionamento e modalità di apertura	5	Saranno attribuiti: <ul style="list-style-type: none"> • 3,00 pt. in caso di confezionamento rigido e presenza di ulteriori sistemi di protezione (tipo telini di imballaggio) • 2,00 pt. confezionamento tipo peel away; 	Tabellare

Per il lotto R43: kit di umidificazione neonatale

Caratteristiche tecnico-operative delle apparecchiature e dei materiali di consumo

Per il lotto R43				
Parametro	Descrizione	Punti max	Modalità di attribuzione del punteggio	Modalità di attribuzione del punteggio
1.	Qualità del materiale e sinergia del sistema	15	Saranno valutate le caratteristiche qualitative (biocompatibilità, precisione costruttiva, tipologia del rivestimento/gel, assenza di lattice e ftalati) e la sinergia tra tutti i componenti del sistema.	Discrezionale
2.	Caratteristiche specifiche del sistema: riduzione della condensa	10	Verrà valutata la presenza del requisito: riduzione della condensa nei tratti inspiratori ed espiratori con adeguamento automatico alle diverse modalità di ventilazione ed alle variazioni del flusso inspiratorio con garanzia dei livelli fisiologici e costanti dei livelli di temperatura ed umidità dei pazienti. Presenza requisito 10 punti Assenza requisito 0 punti	Tabellare on/off

3.	Caratteristiche specifiche del sistema: spazio morto	10	Sarà attribuito il punteggio max al dispositivo offerto con il minor spazio morto e basso volume comprimibile nel sistema per favorire la ventilazione in epoca neonatale in base alla seguente formula: punteggio = valore minimo spazio morto x 10,00/valore spazio morto in esame.	Quantitativo
4.	Caratteristiche specifiche del sistema: possibilità di somministrazione ossigeno	5	Verrà valutata la presenza del requisito: Possibilità di utilizzare il sistema per usi alternativi come la somministrazione di ossigeno umidificato e riscaldato in maschera. Presenza requisito 5 punti Assenza requisito 0 punti	Tabellare on/off
5.	Ergonomia e delle cannule nasali e facilità di posizionamento	15	Saranno valutate la semplicità d'uso e la comodità di utilizzo per il paziente, facilità di posizionamento (presenza di alette di fissaggio)	Discrezionale
6.	Caratteristiche specifiche del sistema:	10	Sarà attribuito il punteggio al requisito: Filtro barriera coibentato per la protezione del ventilatore. Presenza requisito 10 punti Assenza requisito 0 punti	Tabellare on/off

Per i lotti dei dispositivi dei gruppi C ed N

Per i gruppi C ed N				
Parametro	Descrizione	Punti max	Modalità di attribuzione del punteggio	Tipologia
1.	Qualità del materiale	5	Saranno valutate le caratteristiche qualitative (biocompatibilità, precisione costruttiva, tipologia del rivestimento/gel, assenza di lattice o ftalati), impedenza nel caso di elettrodi relative anche all'evoluzione tecnologica dei dispositivi offerti..	Discrezionale
2.	Maneggevolezza e manovrabilità	15	Saranno valutate la comodità di utilizzo, facilità di posizionamento la facilità di inserzione (per gli elettrodi ad ago) relativa al dispositivo mediante esame della campionatura presentata.	Discrezionale
3	Funzionalità del dispositivo, ed atraumaticità	20	Saranno valutate le caratteristiche funzionali come l'elasticità, l'adesività e la modellabilità (per gli elettrodi), la flessibilità (per gli elettrodi ad ago), grado di tenuta delle connessioni e quelle relative all'adattabilità, alla minor traumaticità (nel caso dei dispositivi ad ago/cateteri), ipoallergenicità, mediante esame della campionatura presentata.	Discrezionale
4	Funzionalità del dispositivo, qualità del segnale	25	Verranno valutate le caratteristiche funzionali quali la qualità del segnale e la stabilità della traccia nella prova d'uso, l'assenza di artefatti, la compatibilità con le apparecchiature in dotazione.	Discrezionale

Attività di supporto specialistico, struttura organizzativa, studi clinici e letteratura scientifica e dichiarazione su presenza di procedure di qualità – max punti 5,00, così ripartiti:

CRITERI COMUNI A TUTTI I LOTTI				
Parametro	Descrizione	Punti max	Modalità di attribuzione del punteggio	Tipologia (tabellare/discrezionale)
1	Studi scientifici e Pubblicazioni a supporto dei dispositivi medici offerti.	2	Studi clinici e letteratura scientifica a supporto dell'efficacia dei dispositivi offerti.	Discrezionale
2	Organizzazione e modalità di espletamento del servizio.	3	Supporto tecnico in 24 h: 1,5 punti Consegna in 24 ore in caso di urgenze: 1,5 punti	Tabellare

Una o più Commissioni Giudicatrici, appositamente nominata/e dall'A.O.U, prima di procedere alla valutazione per l'attribuzione del punteggio, verificherà la rispondenza di quanto offerto ai requisiti minimi specificamente indicati nel capitolato speciale d'appalto.

Nel caso di riscontrata non conformità ne fornirà le motivazioni non procederà alla relativa valutazione.

La stessa Commissione, ai fini della valutazione, attribuirà a ciascun parametro un punteggio secondo le modalità di seguito indicate.

Se il criterio di assegnazione, fra quelli prima indicati, è di tipo "tabellare", il punteggio sarà attribuito o non attribuito in ragione della presenza della caratteristica o meno o di un particolare valore della stessa.

Se il criterio di assegnazione, fra quelli prima indicati, è di tipo "quantitativo", il punteggio sarà attribuito mediante applicazione della formula matematica prestabilita.

Se il criterio di assegnazione previsto è di tipo "discrezionale", vale a dire che il punteggio è espressione dell'esercizio della discrezionalità tecnica spettante alla Commissione Giudicatrice, per rendere omogenea l'attribuzione dei punteggi si seguirà la regola di seguito descritta.

La Commissione Giudicatrice esprimerà, di norma in maniera solidale e discrezionale, per ciascuno dei criteri di valutazione, un giudizio di merito, facendo ricorso alla seguente griglia di valutazione:

GIUDIZIO	INDICATORI	COEFFICIENTE
Ottimo	Questa valutazione si applica quando la caratteristica del dispositivo o la prestazione correlata alla fornitura o un altro elemento oggetto di valutazione, supera ampiamente le attese della stazione appaltante ovvero rileva una ottima rispondenza alle aspettative della stazione appaltante.	1,00
Buono	Questa valutazione si applica quando la caratteristica del dispositivo o la prestazione correlata alla fornitura o un altro elemento oggetto di valutazione, risponde ad una condizione più che adeguata rispetto a quella richiesta dalla stazione appaltante ovvero presenta una buona rispondenza alle aspettative della stazione appaltante.	0,75
Discreto	Questa valutazione si applica quando la caratteristica del dispositivo o la prestazione correlata alla fornitura o un altro elemento oggetto di valutazione, risponde ad una condizione abbastanza adeguata rispetto a quella richiesta dalla stazione appaltante ovvero presenta una discreta rispondenza alle aspettative della stazione appaltante.	0,50
Sufficiente	Questa valutazione si applica quando la caratteristica del dispositivo o la prestazione correlata alla fornitura o un altro elemento oggetto di valutazione, risponde ad una condizione minima richiesta dalla stazione appaltante ovvero presenta una sufficiente rispondenza alle aspettative della stazione appaltante.	0,25
Inadeguato	Questa valutazione si applica quando la caratteristica del dispositivo o la prestazione correlata alla fornitura o un altro elemento oggetto di valutazione, è inadeguato rispetto a quanto richiesto dalla stazione appaltante ovvero presenta una non rispondenza alle aspettative della stazione appaltante. Questa valutazione si applica anche nel caso di assenza di elementi o di elementi certi per la determinazione del punteggio.	0,00

La commissione procederà con il metodo aggregativo compensatore, di cui dell'allegato P del DPR 207/10 sensi dell'art. 77 del D.Lgs 50/2016, applicando la seguente formula:

$$Ca = \sum n [Wi \cdot Vai]$$

dove: Ca = indice di valutazione dell'offerta;

n = numero totale dei requisiti (criteri o sub criteri);

Wi = peso o punteggio attribuito al requisito (i);

Vai = coefficiente della prestazione dell'offerta (a) rispetto al requisito (i), variabile tra 0 e 1.

Ciascun commissario valuterà, con il metodo su riportato, ogni proposta tecnica assegnando, per ciascuno dei parametri qualitativi (subcriteri), componenti il progetto di cui ai precedenti punti un punteggio parziale compreso tra 0,0 e 1,0 in funzione della rispondenza, ricchezza, completezza, pertinenza e chiarezza documentale della soluzione proposta.

Successivamente si procederà a determinare la media aritmetica delle valutazioni dei commissari per ciascuno dei punti e poi a riportare ad 1 la media più alta, proporzionando a tale media massima le medie provvisorie prima calcolate. I coefficienti ottenuti saranno moltiplicati per il punteggio massimo previsto per ciascuno dei parametri. Il punteggio complessivo di ciascuna offerta tecnica sarà dato dalla somma dei punteggi relativi ottenuti per ciascun parametro.

Saranno esclusi dalla gara e, pertanto, non si procederà all'apertura della loro offerta economica, i concorrenti il cui punteggio tecnico complessivo, senza la "riparametrazione" di cui a successiva descrizione, sia inferiore a **36,00 punti**.

Al fine di non alterare i pesi stabiliti per i criteri di valutazione, se nessun concorrente ottiene il massimo punteggio stabilito, sarà effettuata la c.d. "riparametrazione", assegnando al concorrente che ha ottenuto il punteggio totale più alto il massimo punteggio previsto per il criterio in esame e agli altri concorrenti un punteggio calcolato in applicazione della seguente formula:

$$Pt = \frac{Pti \times 70,00}{Pmax}$$

dove: Pt = punteggio tecnico; Pti = punteggio tecnico della ditta presa in considerazione; Pmax = punteggio più alto conseguito

18.2 METODO DI ATTRIBUZIONE DEL COEFFICIENTE PER IL CALCOLO DEL PUNTEGGIO DELL'OFFERTA ECONOMICA

Quanto all'offerta economica, è attribuito all'elemento economico un coefficiente, variabile da zero ad uno, calcolato tramite la [selezionare una delle formule di seguito indicate]:

Formula con interpolazione lineare

$$C_i = 30 * P_{min} / P_{off}$$

dove:

C_i = coefficiente attribuito al concorrente *i*-esimo;

P_{min} = prezzo più basso offerto;

P_{off} = prezzo dell'offerta del concorrente *i*-esimo.

19. SVOLGIMENTO OPERAZIONI DI GARA: APERTURA DELLA BUSTA A – VERIFICA DOCUMENTAZIONE AMMINISTRATIVA

Successivamente al termine della scadenza delle offerte e dopo la nomina della Commissione Giudicatrice di gara, il seggio di gara procederà alla verifica della ricezione delle offerte collocate a Sistema.

1) Nel corso della prima seduta pubblica, prevista per il giorno _____ alle ore _____, presso l'Ufficio Gestione Gare sito in via Pessina 15 Napoli, il seggio procederà:

- a) allo sblocco e alla constatazione della presenza della documentazione amministrativa, allegata in fase di sottomissione dell'offerta;
- b) in successive sedute riservate a verificare in capo ai concorrenti che soddisfino le condizioni di partecipazione stabilite dal codice e dalle altre disposizioni di legge vigenti e dal Disciplinare di gara, all'eventuale attivazione mediante il "sistema" dell'istituto del "soccorso istruttorio", di cui al precedente art. 8, all'esclusione dalla gara i concorrenti che non soddisfino le condizioni di partecipazione;
- c) attivare eventualmente la procedura di soccorso istruttorio di cui al precedente punto 14;
- d) redigere apposito verbale relativo alle attività svolte;
- e) adottare il provvedimento che delibera le esclusioni e le ammissioni dalla procedura di gara, provvedendo altresì agli adempimenti di cui all'art. 29, comma 1 del Codice.

2) Successivamente la Commissione giudicatrice all'uopo nominata, procederà:

- a) in seduta pubblica allo sblocco delle offerte tecniche collocate a Sistema, verificando la presenza dei documenti richiesti;

in successive sedute riservate all'esame della rispondenza dei prodotti offerti ai requisiti minimi previsti nel Capitolato Tecnico e relativi allegati e alla successiva attribuzione dei punteggi relativi all'offerta tecnica, secondo le modalità descritte.

- 3) Al termine della valutazione delle offerte tecniche, si provvederà a dare comunicazione, tramite Sistema, a tutti i concorrenti, con almeno 2 (due) giorni di anticipo, della seduta pubblica per l'apertura delle offerte economiche.
- 4) Nel corso della seduta pubblica di cui al punto precedente, la Commissione:
 - darà lettura del verbale relativo alla valutazione delle offerte tecniche ammesse, nonché alla comunicazione delle eventuali esclusioni dalla gara;
 - procederà allo sblocco delle offerte economiche e darà lettura dei prezzi offerti.

Il Sistema, quindi, in automatico, sulla base dei criteri stabiliti provvederà a stilare la graduatoria provvisoria delle offerte ricevute per singolo lotto.

Qualora il punteggio relativo al prezzo e la somma dei punteggi relativi agli altri elementi di valutazione delle offerte siano entrambi pari o superiori ai limiti indicati dall'art. 97, comma 3, del Codice si procederà ai sensi del successivo comma 5 di detto articolo. Tale calcolo è effettuato ove il numero delle offerte ammesse sia pari o superiore a tre. Si applica l'ultimo periodo del comma 6.

- 1) Nel caso in cui le offerte di due o più concorrenti ottengono lo stesso punteggio complessivo, ma punteggi parziali per il prezzo e per gli altri elementi di valutazione differenti, sarà posto primo in graduatoria il concorrente che ha ottenuto il miglior punteggio sul prezzo.
- 2) Nel caso in cui le offerte di due o più concorrenti ottengono lo stesso punteggio complessivo e gli stessi punteggi parziali per il prezzo e per l'offerta tecnica, si procederà mediante sorteggio in seduta pubblica secondo modalità automatica.
- 3) All'esito delle operazioni di cui sopra, la commissione, in seduta pubblica, redige la graduatoria definitiva e propone l'aggiudicazione in favore del concorrente che ha presentato la migliore offerta.

Nota bene La Commissione, in caso di mancanza, incompletezza ed ogni altra irregolarità essenziale della documentazione, procederà a richiedere, ai sensi dell' art. 83 co. 9 del Codice, le necessarie integrazioni e chiarimenti,

tramite "Sistema", assegnando ai destinatari un termine non superiore a 10 (dieci giorni); in ogni caso nelle ipotesi di irregolarità formali, ovvero di mancanza o incompletezza di dichiarazioni non essenziali, la Commissione potrà invitare, tramite "Sistema", i concorrenti alla regolarizzazione.

Ai sensi dell'art. 85, comma 5, primo periodo del Codice, la stazione appaltante si riserva di chiedere agli offerenti, in qualsiasi momento nel corso della procedura, di presentare tutti i documenti complementari o parte di essi, qualora questo sia necessario per assicurare il corretto svolgimento della procedura.

N.B: la stazione appaltante procede alla suddetta verifica in tutti i casi in cui sorgano fondati dubbi, sulla veridicità delle dichiarazioni sostitutive (DGUE e altre dichiarazioni integrative), rese dai concorrenti in merito al possesso dei requisiti generali e speciali.

Tale verifica avverrà, ai sensi degli artt. 81 e 216, comma 13 del Codice, attraverso l'utilizzo del sistema AVCpass, reso disponibile dall'ANAC, con le modalità di cui alla delibera n. 157/2016.

20. COMMISSIONE GIUDICATRICE

La commissione giudicatrice è nominata, ai sensi dell'art. 216, comma 12 del Codice, dopo la scadenza del termine per la presentazione delle offerte ed è composta da un numero dispari pari a n° 5 membri, esperti nello specifico settore cui si riferisce l'oggetto del contratto. In capo ai commissari non devono sussistere cause ostative alla nomina ai sensi dell'art. 77, comma 9, del Codice. A tal fine i medesimi rilasciano apposita dichiarazione alla stazione appaltante.

La commissione giudicatrice è responsabile della valutazione delle offerte tecniche ed economiche dei concorrenti e fornisce ausilio al RUP nella valutazione della congruità delle offerte tecniche (cfr. Linee guida n. 3 del 26 ottobre 2016).

21. VERIFICA DI ANOMALIA DELLE OFFERTE.

Al ricorrere dei presupposti di cui all'art. 97, comma 3, del Codice, e in ogni altro caso in cui, in base a elementi specifici, l'offerta appaia anormalmente bassa, il RUP, avvalendosi, se ritenuto necessario, della commissione, valuta la congruità, serietà, sostenibilità e realizzabilità delle offerte che appaiono anormalmente basse.

Si procede a verificare la prima migliore offerta anormalmente bassa. Qualora tale offerta risulti anomala, si procede con le stesse modalità nei confronti delle successive offerte, fino ad individuare la migliore offerta ritenuta non anomala. È facoltà della stazione appaltante procedere contemporaneamente alla verifica di congruità di tutte le offerte anormalmente basse.

Il RUP richiede per iscritto al concorrente la presentazione, per iscritto, delle spiegazioni, se del caso indicando le componenti specifiche dell'offerta ritenute anomale.

A tal fine, assegna un termine non inferiore a quindici giorni dal ricevimento della richiesta.

Il RUP, con il supporto della commissione, esamina in seduta riservata le spiegazioni fornite dall'offerente e, ove le ritenga non sufficienti ad escludere l'anomalia, può chiedere, anche mediante audizione orale, ulteriori chiarimenti, assegnando un termine massimo per il riscontro.

Il RUP esclude, ai sensi degli articoli 59, comma 3 lett. c) e 97, commi 5 e 6 del Codice, le offerte che, in base all'esame degli elementi forniti con le spiegazioni risultino, nel complesso, inaffidabili e procede ai sensi del seguente articolo 23.

22. AGGIUDICAZIONE DELL'APPALTO E STIPULA DEL CONTRATTO

All'esito delle operazioni di cui sopra la commissione - o il RUP, qualora vi sia stata verifica di congruità delle offerte anomale - formulerà la proposta di aggiudicazione in favore del concorrente che ha presentato la migliore offerta, chiudendo le operazioni di gara e trasmettendo al RUP tutti gli atti e documenti della gara ai fini dei successivi adempimenti.

Qualora nessuna offerta risulti conveniente o idonea in relazione all'oggetto del contratto, la stazione appaltante si riserva la facoltà di non procedere all'aggiudicazione ai sensi dell'art. 95, comma 12 del Codice.

La verifica dei requisiti generali e speciali avverrà, ai sensi dell'art. 85, comma 5 Codice, sull'offerente cui la stazione appaltante ha deciso di aggiudicare l'appalto.

Prima dell'aggiudicazione, la stazione appaltante, ai sensi dell'art. 85 comma 5 del Codice, richiede al concorrente cui ha deciso di aggiudicare l'appalto di presentare i documenti di cui all'art. 86 del Codice, ai fini della prova dell'assenza dei motivi di esclusione di cui all'art. 80 (ad eccezione, con riferimento ai subappaltatori, del comma 4) e del rispetto dei criteri di selezione di cui all'art. 83 del medesimo Codice. Tale verifica avverrà attraverso l'utilizzo del sistema AVCpass.

La stazione appaltante, previa verifica ed approvazione della proposta di aggiudicazione ai sensi degli artt. 32, comma 5 e 33, comma 1 del Codice, aggiudica l'appalto.

L'aggiudicazione diventa efficace, ai sensi dell'art. 32, comma 7 del Codice, all'esito positivo della verifica del possesso dei requisiti prescritti.

In caso di esito negativo delle verifiche, la stazione appaltante procederà alla revoca dell'aggiudicazione, alla segnalazione all'ANAC nonché all'incameramento della garanzia provvisoria. La stazione appaltante aggiudicherà, quindi, al secondo graduato procedendo altresì, alle verifiche nei termini sopra indicati.

Nell'ipotesi in cui l'appalto non possa essere aggiudicato neppure a favore del concorrente collocato al secondo posto nella graduatoria, l'appalto verrà aggiudicato, nei termini sopra detti, scorrendo la graduatoria.

La stipulazione del contratto è subordinata al positivo esito delle procedure previste dalla normativa vigente in materia di lotta alla mafia, fatto salvo quanto previsto dall'art. 88 comma 4-bis e 89 e dall'art. 92 comma 3 del d.lgs. 159/2011.

Ai sensi dell'art. 93, commi 6 e 9 del Codice, la garanzia provvisoria verrà svincolata, all'aggiudicatario, automaticamente al momento della stipula del contratto; agli altri concorrenti, verrà svincolata tempestivamente e comunque entro trenta giorni dalla comunicazione dell'avvenuta aggiudicazione.

Trascorsi i termini previsti dall'art. 92, commi 2 e 3 d.lgs. 159/2011 dalla consultazione della Banca dati, la stazione appaltante procede alla stipula del contratto anche in assenza dell'informativa antimafia, salvo il successivo recesso dal contratto laddove siano successivamente accertati elementi relativi a tentativi di infiltrazione mafiosa di cui all'art. 92, comma 4 del d.lgs. 159/2011.

Il contratto, ai sensi dell'art. 32, comma 9 del Codice, non potrà essere stipulato prima di 35 giorni dall'invio dell'ultima delle comunicazioni del provvedimento di aggiudicazione.

La stipula avrà luogo entro 60 giorni dall'intervenuta efficacia dell'aggiudicazione ai sensi dell'art. 32, comma 8 del Codice, salvo il differimento espressamente concordato con l'aggiudicatario.

All'atto della stipulazione del contratto, l'aggiudicatario deve presentare la garanzia definitiva da calcolare sull'importo contrattuale, secondo le misure e le modalità previste dall'art. 103 del Codice.

Il contratto sarà stipulato in modalità elettronica, mediante scrittura privata.

Il contratto è soggetto agli obblighi in tema di tracciabilità dei flussi finanziari di cui alla l. 13 agosto 2010, n. 136.

Nei casi di cui all'art. 110 comma 1 del Codice la stazione appaltante interpella progressivamente i soggetti che hanno partecipato alla procedura di gara, risultanti dalla relativa graduatoria, al fine di stipulare un nuovo contratto per l'affidamento dell'esecuzione o del completamento del servizio/fornitura.

Le spese relative alla pubblicazione del bando e dell'avviso sui risultati della procedura di affidamento, ai sensi dell'art. 216, comma 11 del Codice e del D.M. 2 dicembre 2016 (GU 25.1.2017 n. 20), saranno suddivise tra gli aggiudicatari dei lotti in proporzione al relativo valore e dovranno essere rimborsate alla stazione appaltante entro il termine di sessanta giorni dall'aggiudicazione.

L'importo presunto delle spese di pubblicazione è pari a € 4.000,00. La stazione appaltante comunicherà all'aggiudicatario l'importo effettivo delle suddette spese, nonché le relative modalità di pagamento.

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

Ai sensi dell'art. 105, comma 2, del Codice l'affidatario comunica, per ogni sub-contratto che non costituisce subappalto, l'importo e l'oggetto del medesimo, nonché il nome del sub-contraente, prima dell'inizio della prestazione.

L'affidatario deposita, prima o contestualmente alla sottoscrizione del contratto di appalto, i contratti continuativi di cooperazione, servizio e/o fornitura di cui all'art. 105, comma 3, lett. c bis) del Codice.

23. CLAUSOLA RESCISSORIA

Nel caso in cui, al momento della formalizzazione dell'aggiudicazione definitiva risulti formalizzata da parte di So.Re.Sa. Spa una procedura di gara per il medesimo servizio l'AOU non procederà alla aggiudicazione definitiva e la ditta aggiudicataria non potrà eccepire nulla e/o pretendere indennizzi di qualsiasi natura.

Nel caso in cui durante il periodo di validità del contratto di fornitura di che trattasi, la So.Re.Sa. Spa dovesse procedere all'aggiudica del medesimo servizio, il contratto stipulato con la ditta aggiudicataria si intenderà risolto; in tal caso la ditta non potrà eccepire nulla.

24. DEFINIZIONE DELLE CONTROVERSIE

Per le controversie derivanti dal contratto è competente il Foro di Napoli, rimanendo espressamente esclusa la compromissione in arbitri.

25. TRATTAMENTO DEI DATI PERSONALI

I dati raccolti saranno trattati, anche con strumenti informatici, ai sensi del d.lgs. 30 giugno 2003 n. 196, esclusivamente nell'ambito della gara regolata dal presente disciplinare di gara.

Allegato 1 "Specifiche tecniche e Fabbisogno"

Gruppo C - DISPOSITIVI PER APPARATO CARDIOCIRCOLATORIO

Lotto	CND	Tipo	Descrizione	n° pezzi minimi da campionare	Fabbisogno triennale
1	C019004	Sistemi di monitoraggio cardiovascolare	Kit a due trasduttori per monitoraggio della pressione arteriosa compatibile con sistemi di monitoraggio emodinamico invasivo tipo EV1000 e Vigileo	3	450
2	C019004	Sistemi di monitoraggio cardiovascolare	Catetere venoso centrale a tre lumi per la rilevazione in continuo della saturazione venosa centrale. Compatibile con sistemi di monitoraggio emodinamico invasivo tipo EV1000 e Vigileo	1	90
3	C019004	Sistemi di monitoraggio cardiovascolare	Sensore di flusso per la rilevazione della gittata cardiaca in continuo tramite l'arteria radiale compatibile con sistemi di monitoraggio emodinamico invasivo tipo EV1000 e Vigileo	1	450
4	C019004	Sistemi di monitoraggio cardiovascolare	Sistema tipo "Volume View" costituito da catetere arterioso femorale e sistema di introduzione e sistema termistore per studio volumetrico emodinamico invasivo compatibile sistemi di monitoraggio emodinamico invasivo tipo EV1000	1	150
5	C019004	Sistemi di monitoraggio cardiovascolare	Set per la misurazione manuale della pressione venosa con prolunga da 150 cm circa e Y perforabile.	3	300
6	C020501	Elettrodi per ECG	Elettrodo a bottone monouso in Ag/AgCl per ECG, supporto in FOAM, gel anallergico con caratteristiche conduttive e lungo tempo di conservazione, alto fattore di aderenza, per adulti e pediatrici	almeno 50	450.000
7	C020501	Elettrodi per ECG	Elettrodo monouso in Ag/AgCl per il monitoraggio cardiaco nel test da sforzo a clips/bottone per ridurre gli artefatti da movimento, ad adesività elevata che garantisce la tenuta anche con pazienti adulti in movimento e su cute umida (resistente alla sudorazione), supporto in foam.	almeno 50	60.000
8	C020501	Elettrodi per ECG	Elettrodo neonatale monouso per il monitoraggio cardiaco (22x30mm circa) con cavetto incorporato 90 cm circa connettore di sicurezza DIN da 1,5mm, radiotrasparente, su supporto che garantisce perfetta conformabilità al corpo del paziente, traspirazione cutanea, basso profilo, lunga permanenza ad alta adesività resistente all'uso in ambienti ad alta umidità relativa (incubatrici).	almeno 50	7.500

9	C020501	Elettrodi per ECG	Elettrodo neonatale monouso per monitoraggio ECG ed impedenziometrico Ag/AgCl del diametro di circa 2,2 cm e connettore DIN da 4 mm con gel solido incorporato anallergico, con rimozione atraumatica, su supporto altamente conformabile al corpo del neonato trasparente. Lunghezza cavo non inf a 50 cm.	almeno 50	6.000
10	C020501	Elettrodi per ECG	Elettrodo monouso pediatrico e per adulti per monitoraggio cardiaco in risonanza magnetica. Elemento sensibile in Ag/AgCl con gel liquido ad elevata conduttività, connessione a clips/botone, supporto in foam ad alta adesività, amagnetico e radiotrasparente.	almeno 50	15.000
11	C900301	Sensori per ossimetria	Sensore per saturimetria monouso da posizionare al dito per pazienti adulti e pediatrici. Confezione singola, monouso La ditta aggiudicatara della fornitura avrà l'obbligo di fornire gratuitamente i cavi di collegamento dai sensori a tutti i diversi monitor in dotazione all'AOU.	3 per adulti e 3 pediatrici	9.000

Gruppo R - DISPOSITIVI PER APPARATO RESPIRATORIO

1	R010102	Cannule orofaringee di Guedel	Cannule orofaringee di Guedel, trasparenti, in materiale plastico atraumatico semirigido non tossico privo di lattice e ftalati, sterili, monouso, concavatura atta ad abbassare la lingua in maniera efficace, con punta aperta smussa a bordi perfettamente arrotondati con codice colore. Misure da 000 a 6. Misure lunghezza da 30 a 110 mm.	3 di diversa misura	18.000
2	R01020102	Maschere laringee bilume	Maschera laringea monouso per anestesia a due vie con canale per inserzione del sondino nasogastrico. isponibile nelle La maschera deve avere le seguenti caratteristiche: - forma anatomica precurvata con tubo di drenaggio gasirico, coassiale al tubo di ventilazione, per permettere il posizionamento di sondini orogastrici di calibro adatto a garantire una adeguata aspirazione, punta rinforzata per prevenire il ripiegamento accidentale, sistema di ritenzione dell'epiglottide nel lume della cuffia, sistema per agevolare il posizionamento in situ, cuffia gonfiabile per adattamento anatomico Misure per adulti, pediatriche, neonatali.	3 di diversa misura	450
3	R01020101	Maschere laringee standard	Maschera laringea sterile monouso standard, in materiale biocompatibile, adattabile al contorno dell'ipofaringe, sistema di gonfiaggio, deve consentire l'accesso alle vie aeree del paziente in anestesia generale senza dover intubare la trachea. Tubo dotato di indicatore di posizionamento, trasparente, connettore standard per il circuito di anestesia. Misure neonatali, pediatriche e per adulti	3 di diversa misura	4.500

80
57
90

4	R010202	Tubi laringei	Tubo tracheale tipo Montgomery in silicone medicale o altro materiale bioequivalente per mantenere un'adeguata via aerea e per fornire supporto nella trachea stenotica. Misure extralunghe per chirurgia toracica 18x10 mm e 14x40 mm circa	1	30
5	R010202	Tubi laringei	Tubo tracheale tipo Montgomery in silicone medicale o altro materiale bioequivalente in silicone medicale o altro materiale bioequivalente per mantenere un'adeguata via aerea e per fornire supporto nella trachea stenotica. Misure adulti e pediatriche 6,7,8,9,10,11,12 mm circa.	1	60
6	R01030101	Tubo endotracheali non cuffiati non armati	Tubo endotracheale non cuffiato non armato per intubazione oro-nasale, realizzato in materiale plastico biocompatibile, punta atraumatica, linea radiopaca, margini smussi per evitare di danneggiare la trachea durante l'intubazione, punta con anello di Murphy, marcatura centimetrata su entrambi i lati per la rilevazione della profondità dell'inserzione distale del tubo, in confezione singola, monouso, sterile. Diametro interno da mm 2 a mm 8 comprese le mezze misure.	3 di misure diverse	3.000
7	R01030101	Tubo endotracheali non cuffiati non armati pediatrici	Tubo endotracheale armato non cuffiato, per intubazione oro-nasale in pazienti pediatrici e neonatali, sterile monouso in materiale plastico biocompatibile, punta atraumatica, linea radiopaca, margini smussi per evitare di danneggiare la trachea durante l'intubazione, punta Magill, marcatura centimetrata su entrambi i lati per la rilevazione della profondità dell'inserzione distale del tubo, in confezione singola, Misure: diametro interno da 2 a 5,5 mm comprese le mezze misure.	3 di misure diverse	1.200
8	R01030102	Tubi endotracheali armati non cuffiati	Tubo endotracheale armato non cuffiato, per intubazione oro-nasale, sterile monouso in materiale plastico biocompatibile, punta atraumatica, linea radiopaca, margini smussi per evitare di danneggiare la trachea durante l'intubazione, punta con anello di Murphy, marcatura centimetrata su entrambi i lati per la rilevazione della profondità dell'inserzione distale del tubo, in confezione singola. Misure: diametro interno da 6 a 9 mm comprese le mezze misure.	3 di misure diverse	2.400
9	R01030102	Tubo endotracheale nasale cuffiato non armato	Tubo endotracheale preformato cuffiato non armato, sterile, monouso, per intubazione oro-nasale, realizzato in materiale plastico biocompatibile, punta atraumatica, linea radiopaca, margini smussi per evitare di danneggiare la trachea durante l'intubazione, punta con anello di Murphy, marcatura centimetrata su entrambi i lati per la rilevazione della profondità dell'inserzione distale del tubo, cuffia a bassa pressione, in confezione singola, sterile. Diametro interno da mm 3 a mm 8 comprese le mezze misure.	3 di misure diverse	3.000

10	R01030201	Tubi endotracheali cuffiati non armati	Tubo endotracheale cuffiato non armato, sterile, monouso, per intubazione oronasale, realizzato in materiale plastico biocompatibile, punta atraumatica, linea radiopaca, margini smussi per evitare di danneggiare la trachea durante l'intubazione, punta con anello di Murphy, marcatura centimetrata su entrambi i lati per la rilevazione della profondità dell'inserzione distale del tubo, in confezione singola, sterile. Diametro interno da mm 6 a mm 9 comprese le mezze misure.	3 di misure diverse	6.000
11	R01030201	Tubi endotracheali cuffiati non armati resistenti al laser	Tubo endotracheale oronasale preformato sterile, in materiale plastico biocompatibile ignifugo resistente al laser, rubinetti a due vie con attacco Luer e Luer Lock sistema di arresto, punta atraumatica occhio di Murphy, doppia cuffia con due palloncini di controllo e valvola meccanica a chiusura automatica; Misure D.I. da 2 A 8 mm comprese le mezze misure.	1	1.050
12	R01030201	Tubi endotracheali cuffiati non armati compatibili con la RM	Tubo tracheale compatibile con RMN, con cuffia a bassa pressione, trasparente, con punta atraumatica orale/nasale tipo Magill, linea radiopaca, per intubazione endotracheale di breve e media durata, monouso, sterile, varie misure dalla 3 alla 9 comprese le mezze misure.	3 di misure diverse	600
13	R01030202	Tubo endotracheale cuffiato ed armato	Tubo endotracheale cuffiato ed armato, oronasale, sterile, con mandrino preinserito con cuffia a bassa pressione e alto volume, trasparente, realizzato in materiale plastico biocompatibile, con marcatura radiopaca con riferimenti di profondità, punta Magill radiopaca ad I foro (occhio di Murphy), atraumatica, margini completamente smussi per evitare di danneggiare la trachea durante le manovre di intubazione. Misure: diametro interno da 6 A 9 mm comprese le mezze misure.	3 di misure diverse	7.500
14	R01030202	Tubi endotracheali nasali cuffiati ed armati	Tubo endotracheale preformato cuffiato ed armato, sterile, monouso, per intubazione oro-nasale, realizzato in materiale plastico biocompatibile, punta atraumatica, linea radiopaca, margini smussi per evitare di danneggiare la trachea durante l'intubazione, punta con anello di Murphy, marcatura centimetrata su entrambi i lati per la rilevazione della profondità dell'inserzione distale del tubo, cuffia a bassa pressione, in confezione singola, sterile. Diametro interno da mm 3 a mm 8 comprese le mezze misure.	3 di misure diverse	3.000
15	R01030201	Tubi endotracheali cuffiati non armati	Tubo orotracheale tipo Univent con incorporato esclusore bronchiale con una estensione distale e cuffia. Misure da 3,5 (senza cuffia) a 9.	2	300

16	R010380	Tubi endotracheali-accessori	Disostruttore per tubi endotracheali e cannule tracheostomiche		3 di misure diverse	60
17	R010380	Tubi endotracheali-accessori	Sistema per il fissaggio sicuro tubi endotracheali in pazienti adulti, in materiale anallergico al contatto cutaneo, con dispositivo che consente di adattare la lunghezza.		3	6.000
18	R010480	Tubi endobronchiali accessori-	Bloccatore endobronchiale posizionabile anche "alla cieca", dotato di doppia punta con palloncino munito di canale di gonfiaggio indipendente da posizionare contemporaneamente nel bronco dx e in quello sx.		2	360
19	R010402	Tubi endobronchiali sinistri di tipo Carlens	Tubo di Carlens per intubazione bronchiale sinistra, cuffie a bassa pressione con palloncino di controllo differenziato per colore e dotato di valvole autobloccanti con raccordo per siringa - linea radiopaca - rostro carenale-tacche di riferimento del livello di introduzione - corredato di raccordi angolati con connettore standard, di raccordo a "Y", di mandrino e di sondino d'aspirazione. Sterile monouso. Misure 35;37;39, 41		2 di diverse misure	150
20	R010401	Tubi endobronchiali destri di tipo Withe	Tubo di Withe per intubazione bronchiale destra, cuffie a bassa pressione con palloncino di controllo differenziato per colore e dotato di valvole autobloccanti con raccordo per siringa - linea radiopaca - rostro carenale-tacche di riferimento del livello di introduzione - corredato di raccordi angolati con connettore standard, di raccordo a "Y", di mandrino e di sondino d'aspirazione. Sterile monouso. Misure 35;37;39, 41		2 di diverse misure	150
21	R0104	Tubi endobronchiali di tipo Robertshaw	Caratteristiche tecniche come per lotto precedente, ma senza rostro carenale mis. 35-37 - 39 - 41 Sin e Dx. Monouso sterile.		2 di diverse misure	60
22	R01050101	Cannule tracheostomiche non cuffiate non armate	Cannula tracheostomica tipo moore in silicone radiopaco o altro materiale bioequivalente, per il trattamento delle stenosi tracheali costituita da: cannula e controcannula, connettore standard da 15 mm, otturatore a punta smussa e flangia anatomica morbida con profilo arrotondato per ridurre la pressione del bordo. Lunghezza regolabile, diametri interni 6 mm - 8 - 10 circa.		1	90
23	R01050101	Cannule tracheostomiche non cuffiate non armate con fonazione-set.	Set con cannula tracheostomica di Shiley con fonazione non cuffiata e non armata con 4 controcanne con fonazione e non, codice colore, anello di fissaggio, valvola di fonazione, fascia di fissaggio, mandrino, sterili monouso - Misure D.I. da 7 a 11.		1	120

24	R01050101	Cannule tracheostomiche non cuffiate	Cannula tracheostomica standard sterile, monouso, non cuffiata, flangia di fissaggio regolabile, anatomica, morbida con profilo arrotondato per ridurre la pressione del bordo, di materiale plastico termosensibile. Diametro interno da 3mm a 10 mm	2	150
25	R01050102	Cannule tracheostomiche armate e cuffiate.	Cannula tracheostomica armata cuffiata, sterile, extralong, monouso in di materiale plastico termosensibile, fascia di fissaggio, mandrino di introduzione. Misure D.L. da 7,5 a 10,5 mm.	2	90
26	R01050201	Cannule tracheostomiche cuffiate non armate fenestrate/non fenestrate	Cannula tracheostomica cuffiata (a bassa pressione) non armata, fenestrata e non, sterile monouso, in poliuretano o altro materiale plastico biocompatibile. D.L. di varie misure comprese le mezze misure.	2	120
27	R01050202	Cannula tracheostomica cuffiata armata con controcanula	Cannula tracheostomica cuffiata, armata con controcanula, sterile, monouso, di materiale plastico termosensibile e biocompatibile, radiopaca con flangia basculante, cuffia ad alto volume e bassa pressione, mandrino di introduzione. Varie misure.	2	180
28	R01050101	Cannule tracheostomiche non cuffiate doppia fenestratura	Cannula tracheostomica con doppia fenestratura, cuffia a bassa pressione, controcanula con raccordo standard, otturatore, doppia fenestratura. Misure: D.L. 7,0 a 10MM, da lunghezza 85 a 90 mm.	2	72
29	R010580	Sistema di fissaggio cannule tracheostomiche	Sistema per il fissaggio di cannule tracheostomiche in pazienti adulti, in materiale anallergico al contatto cutaneo, con dispositivo che consente di adattare la lunghezza.	3	6.000
30	R010601	kit per tracheostomia con metodica Ciaglia	Kit per tracheostomia percutanea con dilatazione pneumatica secondo la tecnica Blue Dolphin, monouso sterile. Misure varie.	1	45
31	R010601	kit per tracheostomia con metodica Ciaglia	Kit per la tracheostomia percutanea sterile monouso tipo "Blue RHINO"	1	60
32	R010601	kit per tracheostomia con metodica Ciaglia	Kit per tracheostomia percutanea sterile monouso tipo "percutwist". In confezione sterile e monouso. Misure varie.	1	45

33	R010602	kit per tracheostomia con metodica Fantoni	Kit sterile monouso per tracheostomia translingea sterile monouso secondo Fantoni completo di cannula tracheostomica	1	30
34	R0199	Dispositivi per intubazione-altri	Catetere per sostituzione di tubo tracheale completo di via accessoria per ventilazione, centimetriatura esterna, raccordo per sistema di ventilazione, misure varie (pediatrico e adulti), in confezione singola, sterile.	3	600
35	R010699	Kit per tracheostomia	kit completo per tracheostomia con cannula tracheale fenestrata e non, a flangia regolabile atraumatica, sistema di dilatazione. Misure. 7-8-9-10.	1	15
36	R0199	Dispositivi per intubazione-altri	Ser per l'estubazione/reintubazione controllata	1	180
37	R0199	Dispositivi per intubazione-altri	kit per cricotomia d'emergenza con tecnica Seidinger costituito da: cannula da cricotomia cuffiata, ago di Verres, dilatatore. In conf. monouso, sterile.	1	60
38	R0199	Dispositivi per intubazione-altri	Mandriano sterile per tubi endotracheali Misure da CH 8 a CH 16	3	300
39	R0199	Dispositivi per intubazione-altri	Mandriano monouso per tubo tracheale standard, in alluminio o altro materiale equivalente malleabile con guaina protettiva, in confezione singola, sterile, misure varie (da neonatale ad adulti).	3	450
40	R0199	Dispositivi per intubazione-altri	Introduttore per intubazioni difficili di tipo "Frova", sterile, monouso catetere a punta smussa, catetere 14 Fr lunghezza 70 cm circa, con mandrino rimovibile ed adattatori per apporto di ossigeno.	1	450
41	R0199	Dispositivi per intubazione-altri	Introduttore per intubazioni difficili di tipo "Frova", sterile, monouso catetere a punta smussa, catetere 14 Fr lunghezza 70 cm circa, senza mandrino.	1	240
42	R020101	Circuiti respiratori standard	Circuito respiratorio trasparente pediatrico/adulti, diametro interno mm 15 circa, liscio internamente e con rinforzo a spirale esterno, non deformabile, raccordo lato ventilatore 22F, raccordo ad Y paziente 22M/15F, sterile, nelle lunghezze da cm 120 a cm 200 circa	3 di diverse misure	15.000

R02010101 /R0680	Circuiti respiratori termoregolati senza raccoglicondenza	<p>Kit di umidificazione neonatale costituito da:</p> <p>Camera di umidificazione</p> <ul style="list-style-type: none"> • L'unità riscaldante (camera di umidificazione) tramite un proprio deflussore deve poter essere collegata ad un qualsiasi contenitore di acqua sterile (sacca, flacone in vetro o contenitore rigido) • Deve disporre di un doppio circuito di sicurezza per evitare la fuoriuscita di acqua nel circuito paziente. <p>Circuito</p> <ul style="list-style-type: none"> • In PF: od altro materiale ecologico • Circuito doppio, riscaldato sia nel tratto inspiratorio che nel tratto espiratorio; deve essere flessibile e leggero, antischiumamento e con caratteristiche tecniche che contrastino la formazione ed il ristagno della condensa • Devono avere una certificazione della durata massima di utilizzo • Devono garantire la realizzazione di un circuito chiuso che non necessiti di manipolazioni potenzialmente contaminanti o di assistenza infermieristica • Possibilità di somministrare farmaci MDI tramite una porta dedicata senza dover scollegare il circuito. • Possibilità di utilizzare lo stesso circuito per tutti i tipi di ventilazione invasiva (compresa ad alta frequenza) in pazienti intubati sia in fase di svezzamento durante trattamenti di NIV o CPAP o ossigenoterapia ad alti flussi neonatali e pediatrici in pazienti in respiro spontaneo <p>Tali circuiti devono essere compatibili con i ventilatori in dotazione (Draeger mod VN500 e Babylog 8000 Plus). La ditta aggiudicataria dovrà fornire gli umidificatori compatibili al sistema offerto (come previsto nel capitolato speciale).</p>	2	1.200
R02010101	Circuiti respiratori termoregolati senza raccoglicondenza	<p>Kit di umidificazione neonatale costituito da:</p> <p>Camera di umidificazione</p> <ul style="list-style-type: none"> • L'unità riscaldante (camera di umidificazione) tramite un proprio deflussore deve poter essere collegata ad un qualsiasi contenitore di acqua sterile (sacca, flacone in vetro o contenitore rigido) • Deve disporre di un doppio circuito di sicurezza per evitare la fuoriuscita di acqua nel circuito paziente. <p>Circuito</p> <p>neon/ped monopaziente per ossigenoterapia ad alti flussi (da 0,5 a 25 l/min) termoregolato con valvola tipo Manifold.</p>	2	150

			Nasocannule per alti Flussi misure per prematuri e neonato			2		300
44	R020199	Cannule nasali per ossigenoterapia	Pallone monouso per anestesia in gomma, privo di lattice, con anello di sospensione. In confezione singola, monopaziente, capacità 0,5- 1-2 -3 litri.	Circuiti respiratori- altri		3		1.500
45	R020199	Circuiti respiratori- altri	Pallone monouso per anestesia in gomma, privo di lattice. In confezione singola, monouso, capacità 0,5- 1-2 -3 litri.	Circuiti respiratori- altri		3		3.000
46	R020201	Cateteri Mount fissi	Cateteri mount sterile, estensibile da circa 7cm a circa 16 cm, con filiro antibatterico HME e con raccordo di Cobb con tappo in gomma con foro dilatabile per consentire l'inserimento di sondic.	Cateteri Mount fissi		3		15.000
47	R020201	Cateteri Mount fissi	Cateteri mount sterile con filtro antibatterico HME, raccordo di Cobb fisso, 22M/15F con tappo. Misure 5- 10- 15 cm	Cateteri Mount fissi		3		3.000
48	R020202	Cateteri Mount girevoli	Cateteri mount sterile con raccordo di Cobb, girevole nei due sensi, 22M/15F, filtro HDM, con foro per broncoaspirazione a tenuta e tappo in gomma, con adattatori 15M e 22F, lunghezza cm 5-10- 15 cm.	Cateteri Mount girevoli		3		15.000
49	R0203	Raccordi per anestesia e rianimazione	Connettori angolati con tappo per l'aspirazione e la broncoscopia 5 mm, diametro standard 15/22 mm	Raccordi per anestesia e rianimazione		3		1.500
50	R0203	Raccordi per anestesia e rianimazione	Raccordo a T sterile monouso trasparente 22F/22M15F/22M	Raccordi per anestesia e rianimazione		3		1.500
51	R0203	Raccordi per anestesia e rianimazione	Raccordi dritti con valvola unidirezionale, diametro interno 15 mm circa, diametro esterno 22 mm circa.	Raccordi per anestesia e rianimazione		3		600
52	R03010101	Maschere per anestesia	Maschera per anestesia trasparente in PVC medicale o altro materiale equivalente con cuscino gonfiabile ed anello di fissaggio. Sterile, monouso. Misure da 000 a 6. Munita di codice colore identificativo.	Maschere per anestesia		3		18.000
53	R050199	Maschere respiratorie-altre	Maschera per anestesia ed endoscopia (per intubazioni a fibre ottiche) sterile : in PVC o altro materiale equivalente membrana in silicone con foro,trasparenti per visionare l'introduzione del broncoscopio e il posizionamento del tubo endotracheale ; maschera con cuscinetto gonfiabile, catetere Mount, connettore da 15 mm. Misure pediatriche e per adulti.	Maschere respiratorie-altre		1		900
54	R03010104	Scafiandri per CPAP e NIV	Casco monopaziente per ventilazione non invasiva (NIV), con cuffia integrata gonfiabile , latex free, per il trattamento dell'insufficienza respiratoria, in materiale plastico non sterile, con valvola antisoffocamento e obliò. Misura SML, compatibile con i sistemi meccanici di ventilazione in dotazione alle UU.OO. aziendali.	Scafiandri per CPAP e NIV		1		180

55	R03010202	Maschere tipo Venturi	Maschera monouso per ossigenoterapia di tipo Venturi con ghiera della valvola regolabile per erogare concentrazioni variabili di ossigeno. In materiale plastico idoneo, adattabile al contorno del volto, tubo di connessione antischiacciamento lunghezza almeno 180 cm, sistema di fissaggio. in confezione singola. Misure: lattanti, pediatriche ed adulti.	3	7.500
56	R03010203	Cannule nasali per ossigenoterapia (occhialini)	Cannula nasale ad occhiale per ossigenoterapia, in materiale plastico, beccucci nasali ricurvi e morbidi per adattarsi al profilo anatomico del naso, con tubo di connessione antischiacciamento di lunghezza circa cm. 200, per gli adulti, in confezione singola.	3	9.000
57	R03010301	Maschere per aerosolterapia	Kit per aerosolterapia costituito da:maschera con sistema di fissaggio e stringinaso, ampolla per farmaco in PVC o altro materiale medical grade, trasparente, graduata in ml ogni 10 ml (-/+ 10%); maschera in PVC o altro materiale medical grade; tubo di connessione alla fonte di flusso antischiacciamento length. mt. 2 (+/- 10%); nebulizzazione delle particelle inferiore a 3 micron, utilizzabile in posizione sia verticale che orizzontale, minimo volume residuo. Monopaziente pluriuso, latex free, in conf.sterile o microbiologicamente pulita. Per adulti e pediatrico	3	9.000
58	R03010202	Maschere e cannule nasali per ossigenoterapia	Maschera monouso per ossigenoterapia in respiro spontaneo. Il set deve essere costituito da: 1. Maschera in materiale plastico, "medical grade". LATEX FREE, morbido, inodore, trasparente, flessibile non conduttivo. Deve consentire l'erogazione di miscela gassose con concentrazione di ossigeno fino al 60% corredata di femuccia elastica di sostegno regolabile, ampia, regolabile e da piastrina metallica stringinaso modellabile con bordi arrotondati e non taglienti e presa d'aria di sicurezza. 2. Tubo di raccordo antischiacciamento non inferiore a 2 mt. Confezione singola monouso non sterile per adulti e pediatrica.	3	1.500
59	R03020201	Palloni per ventilazione manuale pluriuso	Unità respiratoria tipo Ambu per la ventilazione manuale del paziente, provvisto di valvole unidirezionali, pallone autoespansibile, reservoir per O2 con attacco universale, ridotto spazio morto, connettori universali, sterilizzabile a vapore per almeno 50 cicli. Inconfez.singola. Capacità 2lt per adulti.	1	300
60	R03020201	Palloni per ventilazione manuale pediatrici	Unità respiratoria tipo Ambu per la ventilazione manuale del paziente, provvisto di valvole unidirezionali, pallone autoespansibile, reservoir per O2 con attacco universale, valvola di sicurezza (o di sovrappressione), ridotto spazio morto, connettori universali, sterilizzabile a vapore per almeno 50 cicli. In confez. singola. Capacità 500 ml e 1 litro	1	300

61	R03020201	Palloncini per ventilazione manuale neonatale	Pallone ambu neonatale a camera singola da 250 ml circa con reservoir chiuso, valvola di limitazione della pressione di insufflazione e valvola di fine espirazione, risterilizzabile.	1	150
62	R03020201	Unità respiratoria manuale	Unità respiratoria manuale per adulti sterile latex free tipo Mapleson, valvola va e viene, tubo per gas freschi in PVC corrugato con parete interna liscia, connettori multipli, valvola APL girevole, con sistema di sicurezza sovrappressione, pallone da 2 lt-1 lt-500 ml.	3	9.000
63	R04010201	Filtri per ventilazione artificiale	Filtro HME per Anestesia, antibatterico/antivirale/umidificatore, a filtrazione elettrostatica, in materiale trasparente con raccordi 22M/15P 22F/15M. Provvisto di membrana con efficacia di ritenzione batterica/virale documentata per HIV, HCV e TBC con superficie filtrante sup a 23 cm2 per la mis. adulto, circa 19 cm2 per la mis. pediatrica, circa 10 cm2 per la mis. neonatale. Provvisto di attacco per capnometro per il rilevamento dei gas espirati. Conforme alla norma ISO 9360 e successive modificazioni.	3	7.500
64	R040201	Filtri per respirazione spontanea	Filtro scambiatore di calore e umidità per respiro spontaneo (naso artificiale). Compatto e leggero, volume non superiore a 20 ml, umidificazione superiore a 30 mg H2O/lt.	3	7.500
65	R05010102	Sonde per aspirazione dell'apparato respiratorio con foro di controllo	Connessioni ISO 15F. Corredato di attacco per ossigeno e valvola per broncoaspirazione, connessione standard per tubo endotracheale e cannula tracheostomica. In conf. singola sterile, monouso.	3	75.000
66	R050102	Sistemi per aspirazione e lavaggio	Sonda sterile per aspirazione endotracheale controllata in PVE DHEP e latex free o altro materiale equivalente trasparente con estremità distale aperta e smussa con due fori laterali, estremità prossimale con valvola di regolazione dell'aspirazione manuale e raccordo conico. Misure da Ch 6 a Ch 18	1	300
67	R050102	Sistemi per aspirazione e lavaggio respiratori a circuito chiuso	Dispositivo per il lavaggio bronchiolo-alveolare non broncoscopico con catetere da ch 16.	2	600
			Sistema di aspirazione tracheo-bronchiale neonatale a circuito chiuso composto da: catetere a punta aperta con fori di aspirazione laterali e distali e tacche di profondità, guaina di protezione per il mantenimento della sterilità, valvola per il controllo dell'aspirazione con visualizzazione delle secrezioni, linea di infusione per effettuare il broncolavaggio, adattatori per il collegamento al tubo endotracheale da 2-2,5 3-3,5 4-4,5. In confezione singola sterile. misure neonatali.		

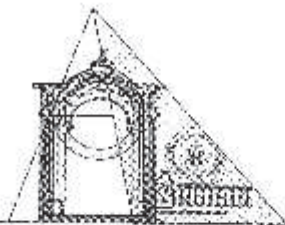
68	R05010301	Aspiratori di mucosità monocamera	Set monouso per estrazione e raccolta secrezioni bronchiali con sonda di aspirazione CH 14 a becco di flauto già inserito nel sistema raccoglitore graduato da 70 ml circa, tappo estraibile.	3	3.000
69	R05010301	Aspiratori di mucosità monocamera	Set monouso per estrazione e raccolta secrezioni bronchiali con sonda di aspirazione CH 14/12 a becco di flauto già inserito nel sistema raccoglitore graduato da 25 ml circa, tappo estraibile.	3	6.000
70	R060101	Sistemi di nebulizzazione	Sistema per la nebulizzazione di farmaci in rianimazione, composto da un'ampolla che nebulizza il farmaco in particelle estremamente fini (media 3,4 micr.), a bassa velocità di erogazione, senza ausilio di flussi di gas, permettendo così. La ditta aggiudicataria dovrà fornire in uso per tutta la durata della fornitura le unità di nebulizzazione necessarie (almeno una ogni 60 ampolle). I sistemi dovranno essere compatibili con i respiratori in dotazione.	2	4.500
71	R060101	Sistemi di nebulizzazione	Sistemi monopaziente per l'atomizzazione (particelle da 30 a 100 micron circa) e la somministrazione controllata di soluzioni topiche alle membrane mucose nasali con connessione luer-lock. Deve assicurare la somministrazione di farmaco in qualunque posizione (verso l'alto, il basso o di lato). Misura pediatrica, lattanti e per adulti.	3	7.500
72	R07020301	Spazzolini per citologia broncopulmonare	Spazzolino per citologia broncopulmonare Diametro 3 mm circa	2	300
73	Z12159099	Strumentazione per neonatologia	Rianimatore manuale neonatale con circuito paziente, manometro, raccordo a T, unità di controllo con valvola PEEP variabile, 0-60 cm H2O circa, senza maschera, PEEP regolabile attraverso il foro all'estremità del circuito a lato paziente, senza dover modificare il flusso.	2	600
74	Z12021003 R9099	Dispositivi per apparato respiratorio ed anestesia - altri	Manico piccolo con portabattere estraibile per laringoscopia a fibre ottiche in metallo sterilizzabile.	1	45
			Lame multiuso dritte tipo Miller in acciaio inox sterilizzabile per manici di cui sopra. Misure: 00 0 1	1	180
			Lucc di ricambio a fibre ottiche compatibile con il laringoscopia	1	90
75	R9099/R9002	Dispositivi per apparato respiratorio ed anestesia - altri	Manico in acciaio per laringoscopia a fibre ottiche tipo Mac-Intosh	1	180
			Lama in acciaio satinato per laringoscopia a fibre ottiche riutilizzabili tipo tipo Mac-Intosh misura: 1;2;3;4, 5	1	450

76	R9099	Dispositivi per apparato respiratorio ed anestesia- altri	Talco sterile per pleurodesi in confezione monouso da 2 grammi circa.	2	450
77	R9099	Dispositivi per apparato respiratorio ed anestesia- altri	Set completo con valvola di fonazione tipo spiro con raccordi per cannile e attacco per ossigeno.	1	90
78	Y033303	Cuscini antidecubito	Cuscino pneumatico cilindrico tipo pilet con valvola completo di monopalla di gonfiaggio.	1	60
79	Z12021003		Manico monouso per laringoscopia a fibre ottiche	2	900
80	Y030327/Z12150199	Stumentario	Lama monouso sterile per laringoscopia a fibre ottiche tipo Mac-Intosh misura: 1;2;3;4;5	2	3.000
81	Q030399	Strumentario monouso per otorinolaringoiatria	Incentivatore a sfere per la ginnastica respiratoria comprensivo di boccaglio e distanziatore	2	4.500
82	Q030399	Strumentario monouso per otorinolaringoiatria	Caterere a palloncino per dilatazione tracheale con cuffia ad alta pressione dimensioni varie della cuffia e del catetere. Misure per prematuri, neonatali, pediatriche e per adulti. La diuta aggiudicataria dovrà fornire almeno 4 dispositivi di gonfiaggio ad alta pressione. Dispositivo a palloncino per la dilatazione dei seni frontali, sfenoidali e mascellari sotto guida endoscopica. Misure varie.	su richiesta su richiesta	90 60
Gruppo N - DISPOSITIVI PER SISTEMA NERVOSO					
1	N010101	Elettrodi per elettromiografia	Elettrodi per elettromiografia monouso ad ago concentrico 37 mm circa diametro 26 G	2	3.000
2	N010101	Elettrodi per elettromiografia	Elettrodi per elettromiografia monouso ad ago concentrico 25 mm circa diametro 26 G	2	600
3	N010101	Elettrodi per elettromiografia	Elettrodi per elettromiografia monouso ad ago concentrico utilizzabile per elettromiografia di singola fibra, 25 mm circa diametro 30 G	2	600
			Ago guida per tossina botulinica da 37 mm diametro 0,41 mm (27G)	2	1.500
			Ago guida per tossina botulinica da 50 mm diametro 0,51 mm (25G)	2	900
			Ago guida per tossina botulinica da 75 mm diametro 0,71 mm (22G)	2	300
			Elettrodo ad ago sottocutaneo monouso scirfi per potenziali evocati somatosensoriali lunghezza 13 mm circa 0,38 mm (27G) diametro in acciaio inossidabile in vari colori in confezione sigola, cavo da 1,5 m circa, con connettore per Elettromiografo Natus Synergy EDX e Natus Ultra Pro	12	3.000

4	N0180	Dispositivi per sistema nervoso accessori	Connettore per ago concentrico per elettromiografia compatibile con Elettromiografo Natus Synergy EDX e Natus Ultra Pro	2	30
5	N010101	Elettrodi per elettromiografia	Elettrodi di superficie pregelati con cavetto monouso per elettroencefalografia	12	7.500
6	N010101	Elettrodi per elettromiografia	Elettrodi a coppetta riutilizzabili i Ag /Cl per elettroencefalografia e potenziali evocati	4	150
7	N010101	Elettrodi per elettromiografia	Elettrodo di terra poliuro a fascia con strappo	1	18
8	N010101	Elettrodi per elettromiografia	Elettrodo di stimolazione di superficie poliuro per elettroencefalografia compatibile con Elettromiografo Natus Synergy EDX	1	15
9	N010101	Elettrodi per elettromiografia	Elettrodo di stimolazione di superficie poliuro per elettroencefalografia compatibile con Elettromiografo Natus Ultra Pro	1	9
10	N010102	Elettrodi per elettroencefalografia	Elettrodo ad ago per EEG compatibile con monitor Olimpic Brainz	24	7.200
11	V9099	Vari	Pasta abrasiva per potenziali evocati conf. da 160 gr circa	3	30
12	V9099	Vari	Pasta elettroconduttiva ed adesiva per elettrodi e disco in conf da 500 gr circa	3	15

Gruppo K02 -Dispositivi per elettrochirurgia- Piastre e manipoli

1	K02010202	Piastre bipartite per elettrochirurgia	Piastra autoadesiva monouso per elettrochirurgia bipartita, per adulti con gel solido dotata di allarme di tipo REM con cavo da 2,7 mt circa tipo universale per elettrobisturi connettore tipo Valleylab per adulti e pediatriche	3	75.000
2	K02010202	Piastre bipartite per elettrochirurgia	Piastra autoadesiva monouso per elettrochirurgia bipartita, per adulti tipo Nassy Omega compatibile con elettrobisturi Erbe VIO 200D	3	1.500
3	K0201010501	Manipoli monouso per elettrochirurgia	Manipolo sterile monouso con doppio comando a pulsanti delle funzioni di taglio e coagulo, lunghezza cavo circa 3,5 m ,attacco elettrobisturi a tre PIN, attacco elettrodo diametro 4 mm da utilizzare con elettrobisturi tipo Valleylab	3	75.000



Azienda Ospedaliera Universitaria
Università degli Studi della Campania Luigi Vanvitelli

839

All'Azienda Ospedaliera Universitaria
Università degli Studi della Campania
"Luigi Vanvitelli"

DOMANDA DI PARTECIPAZIONE

PROCEDURA DI GARA PER AFFIDAMENTO DELLA FORNITURA DEI DISPOSITIVI PER APPARATO RESPIRATORIO E ANESTESIA, CARDIOCIRCOLATORIO, SISTEMA NERVOSO E PER ELETTROCHIRURGIA DELLE STRUTTURE ASSISTENZIALI DELL'A.O.U. DELL'UNIVERSITÀ DEGLI STUDI DELLA CAMPANIA "LUIGI VANVITELLI"

Il/la sottoscritto/a _____ nato/a _____
Prov. _____ il _____/_____/_____ in qualità di: -
legale rappresentante (.....) - procuratore (.....) (in questo caso allegare la procura speciale, a pena di esclusione) dell'impresa _____ con
sede legale in (città) _____
Indirizzo _____ C.A.P. _____
P.Iva _____ C.F. _____
Telefono: _____ Fax: _____ email: _____ indirizzo
PEC1 : _____ - codice INAIL n. _____ presso
la sede di _____ - posizioni assicurative territoriali n. _____
_____ - matricola aziendale INPS (con dipendenti) n. _____ matricola INPS (senza dipendenti, posizione personale) n. _____ presso la sede di _____ (n.b.: in caso di mancata iscrizione INPS, precisare le ragioni con nota a parte da allegare alla presente, specificando anche il diverso fondo di iscrizione)

o Tipo di Contratto Collettivo Nazionale applicato:

CHIEDE

di partecipare alla procedura in oggetto .

A tal fine, ai sensi degli artt. 46 e 47 del D.P.R. 445/2000 e consapevole delle sanzioni penali previste dall'art. 75 ed art. 76 del citato D.P.R. in caso di falsità in atti e dichiarazioni mendaci,

DICHIARA

A) REQUISITI DI ORDINE GENERALE E DI IDONEITA' PROFESSIONALE: