# Contratto per la fornitura di Guanti

So.Re.Sa. S.p.A.

Cardinal Health Italy 208 srl

Società Regionale per la Sanità S.p.A.

# PROCEDURA APERTA PER L'AFFIDAMENTO DELLA FORNITURA DI GUANTI PER USO MEDICALE

L'anno duemilaotto, il giorno diciotto del mese di dicembre presso la sede della So.Re.Sa. S.p.A.

In Napoli, Centro Direzionale, Isola G5

da una parte

Prof. Francesco Tancredi , nato il 03.10.1936 a Salerno , codice fiscale 04786681215 , in qualità di Direttore Generale della So.Re.Sa SpA, e dotato dei poteri di rappresentanza in virtu' di atto del Consiglio di Amministrazione del 03.12.2007

e dall'altra

Dott. Pierluigi Rosa, nato a Parma il 23.07.1954, in qualità di Amministratore Delegato e legale rappresentante della Cardinal Health Italy 208 srl - in seguito denominata "impresa" - iscritta al Registro delle Imprese di con partita IVA 00503151201 -

#### **PREMESSO**

- che So.Re.Sa SpA è titolare, in via esclusiva, in attuazione dell'articolo 6, comma 1 della Legge Regionale della Regione Campania numero 28/2003, come modificata dalla Legge Regionale 28/2005, della funzione di acquisto dei beni e attrezzature per le Aziende del Servizio Sanitario della Regione Campania (AASSLL, AAOO, AAOODU ed IRCCS);
- che con Determina del Direttore Generale della Soresa spa numero 57 del 28.10.08
   è stata disposta l'aggiudicazione definitiva della procedura aperta esperita per l'affidamento della Fornitura alle di "Guanti per uso medicale";
- che la Ditta, risultata aggiudicataria del lotto numero per l'importo di euro 50.820,00 oltre lva, ha prodotto la documentazione prevista dal comma 2, articolo 48 del decreto Legislativo 163/2006 e, pertanto, a norma del comma 8, articolo 11, del citato decreto legislativo, l'aggiudicazione definitiva è divenuta efficace e, quindi si può procedere alla stipula del contratto di fornitura;
- che il certificato di iscrizione alla Camera di Commercio presentato dalla Ditta riporta il nulla osta ai fini della legge 31 maggio 1965 n. 575";

  L'Amministratore Delegato

Tanto premesso le parti come sopra costituite convengono e stipulano quanto segue:

#### Articolo 1)

### Oggetto del contratto

So.Re.Sa. affida all'Impresa, che accetta senza riserva alcuna, l'appalto per la fornitura di "Guanti per uso medicale", relativamente Ai lotti 2 e 16

### Articolo 2)

### Capitolato speciale e norme regolatrici dell'appalto

L'appalto viene affidato ed accettato sotto l'osservanza piena, assoluta, inderogabile delle norme, condizioni, patti, obblighi, oneri e modalità richiamati e risultanti dai seguenti documenti, che formano parte integrante e sostanziale del presente contratto:

- 1. il Capitolato Speciale d'Appalto, comprensivo di elenco prodotti descrittivo, che si allega a questo atto sotto la lettera " A ";
- 2. I' offerta economica presentata dall'Impresa in sede di gara, che si allega a questo atto con la lettera "B

# Articolo 3) Durata ed ammontare dell'appalto

La durata della fornitura è di 36 mesi . L'importo contrattuale come dall'offerta presentata dalla

Impresa ammonta ad € 50.820.00 oltre Iva, così distinto:

	<u>iipresa ammonta ad e 50.020,</u>	00 <u>01110 174, 0031</u>				
	Descrizione	Ditta	%	Prezzo	Quantià	Importo
0		Aggiudicata	forni	offerto	totali	aggiudicat
t		ria	tura		triennali	o triennale
t			aggi	,		
0			udic			
1			ata			
2	guanti chirurgici sterili in lattice con polvere lubrificante a spessore ridotto differenziato dita - palmo - polso - massima sensibilità, opaco tali da eliminare possibili riflessi alla luce mis 5,5 - 6 - 6,5 - 7 - 7,5 - 8 - 8,5 - 9.	Cardinal Health	100 %	€ 0,26000	104.100	€ 27.066,000
1 6	guanti non sterili in materiale sintetico senza polvere e privo di residui di prodotti chimici testato per somministrazione preparazioni chemioterapiche mis S, M, L	Cardinal Health	100 %	0,0400	593.850	€ 23.754,000

Il contratto è stipulato a misura ai sensi dell'art.82 D.Lgs 163/2006.

In sede di esecuzione contrattuale So.Re.Sa. si riserva il diritto di ordinare i quantitativi che nel periodo contrattuale si riveleranno essere effettivamente necessari per far fronte alle esigenze sanitarie e l'impresa non potrà sollevare eccezioni di sorta in caso incrementi o decrementi quantitativi rispetto alle quantità stimate in capitolato speciale.

Alle Ditte aggiudicatarie potrà essere richiesto, alle stesse condizioni di aggiudicazione, di incrementare/ridurre la fornitura fino al limite del 20%, rispetto ai quantitativi sopra indicati

## Articolo 4)

### Invariabilità del corrispettivo

Non è prevista alcuna revisione dei prezzi e non trova applicazione l'articolo 1664, primo comma, del Codice Civile.

#### Articolo 5)

### Consegna del contratto

I termini di esecuzione del contratto decorrono dalla data di sottoscrizione dello stesso da parte del Direttore Generale di So.Re.Sa. Spa e del legale rappresentante dell'Imp@adinal Health Italy 208 S.....
L'Ammini di esecuzione del contratto decorrono dalla data di sottoscrizione dello stesso da parte

Plandial Rosa

# Articolo 6) Ordini

Gli ordini di fornitura saranno emessi direttamente da Soresa spa sulla base degli ordini pervenuti dalle Aziende Sanitarie. Il Controllo di corrispondenza qualitativa e quantitativa dei prodotti forniti sarà effettuata, sulla base del capitolato Speciale d'appalto e dei documenti di trasporto, dalle Aziende Sanitarie che provvederanno a trasmettere a Soresa, per ogni singolo ordine specifica attestazione di regolarità ed eventuali osservazioni o contestazioni da notificare alle ditte fornitrici.

# Articolo 7) Pagamenti

Il pagamento avverrà tassativamente entro 90 giorni dalla data di ricevimento della fattura da parte della <u>SO RE SA</u>. Spa

I corrispettivi spettanti all'Impresa, saranno accreditati da <u>SO.RE.SA</u>. Spa sul c/c bancario IBAN IT 02D031040320000000177488

In caso di variazione a quanto sopra convenuto l'Impresa si obbliga a notificare tempestivamente le eventuali modifiche, in difetto di tale notificazione So.Re.Sa. non assume alcuna responsabilità per i pagamenti eseguiti come sopraindicato.

### Articolo 8) Penali

L'Impresa è soggetta all'applicazione di penalità quando si rende colpevole di deficienza nella qualità dei beni forniti, delle prestazioni o dei materiali impiegati.

Dopo tre successive contestazioni scritte per consegne o prestazioni qualitativamente e/o quantitativamente non rispondenti alle ordinazioni, So.Re.Sa. avrà la facoltà di recedere dal contratto provvedendo come meglio crederà per la continuazione della fornitura/servizio fino alla scadenza del termine di appalto, con obbligo dell'impresa di risarcire i danni economici e di sottostare altresì, a titolo di penale, alla perdita della cauzione prestata che si devolverà a beneficio dell'Azienda.

E' sempre comunque fatto salva per So.Re.Sa. la facoltà di esperire ogni altra azione per il risarcimento dell'eventuale maggior danno subito e dalle maggiori spese sostenute in dipendenza dell'inadempimento contrattuale.

I rimborsi per danni e le penali inflitte, saranno trattenute sulle fatture in pagamento e, ove queste non bastassero, sulla cauzione definitiva.

Nel caso di incameramento totale o parziale della cauzione, l'impresa dovrà provvedere alla ricostituzione della stessa nel suo originario ammontare.

Per quanto non previsto e pattuito le parti faranno riferimento agli artt. 1453 e seguenti del Codice Civile "delle risoluzioni del contratto".

# Articolo 9) Certificato di buona esecuzione

Il certificato di buona esecuzione deve essere emesso entro 60 giorni dall'ultimazione dell'esecuzione contrattuale al fine di attestare la effettiva regolare esecuzione contrattuale. Il rilascio di tale certificato ha esclusivamente carattere provvisorio e rimangono salvi tutti i diritti di avanzare pretese qualora per qualunque motivo la esecuzione contrattuale mostrasse inadempienze o difetti.

#### Articolo 10)

#### Risoluzione dell'appalto

In presenza di comportamenti dell'Impresa che concretino grave inadempimento alle obbligazioni di contratto, il Direttore Generale di Soresa Spa, su proposta del Responsabile dell'esecuzione del contratto, ne dispone la risoluzione.

So.Re.Sa ha, inoltre, facoltà di risolvere il contratto, con le modalità esposte ai commi precedenti, nei seguenti casi:

-subappalto non autorizzato o cessione anche parziale del contratto;

perdita, da parte dell'Impresa, dei requisiti, previsti dalla normativa vigente, per l'esecuzione di un contratto con una Pubblica Amministrazione;

-in caso di frode, di grave negligenza di contravvenzione nell'esecuzione degli obblighi e condizioni contrattuali.

#### Articolo 11)

#### Recesso del contratto

So.Re.Sa. ha il diritto di recedere, in qualunque tempo, dal contratto senza che l'impresa possa avanzare eccezioni od opposizioni.

In tal caso all'impresa competerà, esclusivamente,il pagamento delle prestazioni eseguite con buon esito ed il decimo dell'importo delle prestazioni non eseguite.

#### Articolo 12)

### Garanzia fidejussoria a titolo di cauzione definitiva

A garanzia degli impegni assunti con il presente contratto o previsti negli atti da questo richiamati, l'Impresa ha prestato apposita cauzione definitiva fino a concorrenza della somma di Euro14.720,70 (QUATTORDICIMILASETTECENTOVENTI/70) a mezzo di polizza fidejussoria

So.Re.Sa.:

- a) ha il diritto di valersi della cauzione per l'eventuale maggiore spesa sostenuta per il completamento delle prestazioni in caso di risoluzione del contratto disposta in danno dell'Impresa;
- b) ha il diritto di valersi della cauzione per provvedere al pagamento di quanto dovuto all'impresa per le inadempienze derivanti dall'inosservanza di norme e prescrizioni dei contratti collettivi, delle leggi e dei regolamenti sulla tutela, protezione, assicurazione, assistenza e sicurezza fisica dei lavoratori;

L'Amministratore Delegato Pierilligi Rosa

### Articolo 13) Subappalto

Il contratto non può essere ceduto, a pena di nullità.

Previa istanza dell'Impresa ed autorizzazione di So.Re.Sa., e nel rispetto dell'Art.118 D.Lgs 163/06 le prestazioni che l'Impresa ha indicato a tale scopo in sede di offerta possono essere subappaltati, nella misura, alle condizioni e con i limiti e le modalità concordate.

So.Re.Sa. SpA non provvede al pagamento diretto dei subappaltatori.

# Articolo 14) Responsabili del contratto

So.Re.Sa. SpA nomina Responsabile dell'esecuzione del contratto l'Avv. Gianmarco Massa, con il compito di emanare le opportune disposizioni alle quali l'impresa dovrà uniformarsi, di controllare la perfetta osservanza di tutte le clausole contrattuali e di curare che l'esecuzione della fornitura avvenga a regola d'arte ed in conformità a quanto previsto dagli accordi contrattuali.

L'impresa dichiara altresì che il proprio numero di fax e l'indirizzo mail al quale fare riferimento per ogni comunicazione successiva alla stipula del contratto sono:

FAX: 06 52992555

L'impresa accetta che qualunque futura comunicazione tra le parti avvenga tramite i predetti canali comunicativi.

Ai fini dell'invio del fax sarà sufficiente il report di "ok" ottenuto dal fax dell'Azienda mittente per poter ritenere la comunicazione idoneamente inviata e ricevuta dall'impresa. Ai fini dell'invio della e-mail dovrà essere invece inviato dall'impresa un messaggio di ricevuta che confermi il corretto ricevimento della mali inviata dall'Azienda.

# Articolo 15) Deroga all'eccezione di inadempimento

Data la natura di servizio pubblico dell'attività oggetto del presente contratto, l'impresa rinuncia espressamente al diritto di cui all'art.1460 c.c., impegnandosi ad adempiere regolarmente le prestazioni contrattuali anche in caso di mancata tempestiva controprestazione da parte del committente.

# Articolo 16) Controversie

Tutte le controversie derivanti dall'esecuzione dell'appalto sono devolute al Giudice Ordinario. Foro esclusivo è quello di Napoli.

# Articolo 17) Spese di contratto e trattamento fiscale

Tutte le spese del presente contratto sono a carico della Ditta

# Articolo 18) Rinvio alla legislazione vigente

Per quanto non previsto nel presente contratto, nel disciplinare e nel capitolato speciale di gara, si rinvia alla legislazione vigente in materia.

Firma per accettazione

**CARDINAL HEALTH ITALY 208 srl** 

Cardinal Health, Italy 208 S.r.l.
L'Amministration Delegate
Pierluldi Rosa

So.Re.Sa. SpA

Sono specificamente ed espressamente approvati per iscritto gli articoli 1, 2, 3, 4, 5, 6,8, 9, 10, 11, 12, 13,14,15,16,17 e 18 ai sensi dell'art. 1341 ll° comma cc.

CARDINAL HEALTH ITALY 208 srl Per espressa approvazione



## PROCEDURA APERTA PER L'AFFIDAMENTO DELLA FORNITURA DI GUANTI PER USO MEDICALE **B-CAPITOLATO SPECIALE**

CIG 0137376641

## ART. 1 - OGGETTO DELLA FORNITURA

Il presente Capitolato disciplina le modalità relative alla fornitura di Guanti per uso medicale occorrenti alle Aziende Sanitarie, Ospedaliere, Ospedaliere Universitarie, IRCCS della Regione Campania, di seguito "Aziende", per un importo massimo annuo pari a € 3.839.106,00 ( triennale €11.517.318,00) oltre Iva.

Le tipologie e i quantitativi presunti dei prodotti sono elencati nell'"allegato B/1" che forma parte integrante del presente Capitolato.

## ART. 2 - DURATA DELLA FORNITURA

La durata della fornitura è di 36 mesi.

### ART. 3 - QUANTITA'

I quantitativi, indicati in via del tutto presuntiva, riguardano il fabbisogno annuale stimato a regime, e potranno subire, in sede di ordinazione, variazioni in diminuzione o in aumento, in considerazione - anche - delle attuali vigenze contrattuali delle singole Aziende per l'approvvigionamento di guanti per uso medicale.

## ART. 4 - SUDDIVISIONE IN LOTTI E PREZZI BASE D'ASTA

La fornitura sarà suddivisa in lotti come specificato nell'elenco "ALLEGATO B1". I prezzi base d'asta riportati sono stati determinati mediante l'analisi dei dati interni della Regione Campania e di contratti vigenti nel territorio italiano, valutando i prezzi medi ponderati attualmente praticati, nonché tenendo conto dei prezzi indicati nel DM 11 ottobre 2007.

## ART. 5 - REQUISITI TECNICI DEI PRODOTTI

I prodotti offerti devono essere rispondenti alle vigenti disposizioni legislative relative alla commercializzazione. alla importazione, produzione. alla alla autorizzazione Devono risultare conformi ai requisiti previsti dal Decreto Legislativo 24 febbraio 1997 n. 46 -"Attuazione della Direttiva CEE concernente i dispositivi medici" e successive modificazioni e, quindi, in possesso di marcatura di conformità CE.

I guanti chirurgici in lattice (lotti dall'1 al 7) devono possedere le seguenti caratteristiche generali: in lattice; sterili; alto grado di resistenza tensile; lo spessore al polpastrello deve



garantire una adeguata sensibilità tattile; forma anatomica (devono possedere curvatura naturale e rispettare la sovrapposizione del pollice evitando la tensione del palmo), manichetta terminale robusta, elastica, di lunghezza adeguata che garantisca una perfetta aderenza sul camice e con sistema che impedisca l'arrotolamento, facilmente calzabili.

I guanti in lattice senza polvere e privi di residui di prodotti chimici (non clorinati), devono avere un rivestimento interno sintetico. I guanti, laddove è richiesto, devono essere impolverati con polvere vegetale atossica, amido di mais ad alta capacità di assorbimento.

Conformità alle norme armonizzate EN455-1/2/3 (requisiti e controlli di guanti medicali monouso), EN552 (sterilizzazione a radiazioni ionizzanti), EN556 (sterilizzazione terminale). Test di penetrazione virale con uso del batteriofago Ph-174.

Ogni pala deve essere confezionato in busta singola ed ogni guanto incartato singolarmente; i singoli guanti devono recare, in maniera indelebile, il numero indicante la misura convenzionale, secondo le normative internazionali e tale misura deve essere impressa in modo da non lasciare residui; la busta interna deve contenere l'indicazione destro-sinistro. L'involucro esterno deve essere di sicurezza anticontaminante, sigillato in modo tale da garantire nel tempo la sterilità e le caratteristiche del materiale e deve essere facilmente apribile senza l'aiuto di alcun

Su ogni confezione primaria, singola sterile dovrà essere indicato in lingua italiana:

- descrizione del prodotto
- metodo di sterilizzazione
- data di scadenza
- nome ed indirizzo produttore
- marcatura CE.

Devono essere fornite eventuali istruzioni specifiche di utilizzazione del monouso e quant'altro previsto dal D.Lvo 46/97 e s.m.i.

Sulla confezione secondaria (max 50 paia) minima d'imballo dovrà essere indicato in lingua State of the section of a state of the state of

- descrizione prodotto e numero dei pezzi contenuti
  - lotto, data di preparazione e scadenza
  - metodo di sterilizzazione
  - nome ed indirizzo produttore
  - marcatura CE.

I guanti chirurgici sintetici (lotto 8) devono possedere le seguenti caratteristiche: latex free, sterili; alto grado di resistenza tensile; lo spessore al polpastrello deve garantire una adeguata sensibilità tattile; forma anatomica (devono possedere curvatura naturale e rispettare la sovrapposizione del pollice evitando la tensione del palmo), manichetta terminale robusta, elastica, di lunghezza adeguata che garantisca una perfetta aderenza sul camice e con sistema che impedisca l'arrotolamento, facilmente calzabili.

Cardinal Health / Italy 208 S.r.I. L'Amministratore) Delegato Pierling Rosa



I guanti senza polvere e privi di residui di prodotti chimici (non clorinati), devono avere un rivestimento interno lubrificante.

Conformità alle norme armonizzate EN455-1/2/3 (requisiti e controlli di guanti medicali monouso), EN552 (sterilizzazione a radiazioni ionizzanti), EN556 ( sterilizzazione terminale). Ph-174. batteriofago del con penetrazione virale Test Ogni paia deve essere confezionato in busta singola ed ogni guanto incartato singolarmente; i singoli guanti devono recare, in maniera indelebile, il numero indicante la misura convenzionale, secondo le normative internazionali e tale misura deve essere impressa in modo da non lasciare residui; la busta interna deve contenere l'indicazione destro-sinistro. L'involucro esterno deve essere di sicurezza anticontaminante, sigillato in modo tale da garantire nel tempo la sterilità e le caratteristiche del materiale e deve essere facilmente apribile senza l'aiuto di alcun mezzo.

Su ogni confezione primaria, singola sterile dovrà essere indicato in lingua italiana

- descrizione del prodotto
- misura
- metodo di sterilizzazione
- data di scadenza
- nome ed indirizzo produttore
- marcatura CE.

Devono essere fornite eventuali istruzioni specifiche di utilizzazione del monouso e quant'altro previsto dal D.Lvo 46/97 e s.m.i.

Sulla confezione secondaria (max 50 paia) minima d'imballo dovrà essere indicato in lingua italiana:

- descrizione prodotto e numero dei pezzi contenuti
  - lotto, data di preparazione e scadenza
  - metodo di sterilizzazione
  - nome ed indirizzo produttore
  - marcatura CE.

Il doppio paio di guanti chirurgici in lattice o materiale sintetico in confezione sterile (singola o doppia), di colore diverso (lotto 9), devono avere i requisiti già descritti nelle rispettive tipologie su indicate.

I guanti in filo (lotto 10) devono essere di filo bianco di puro cotone mercerizzato 100%, tessuti a maglia senza cuciture, conformi alla legge 833/73 e al D. Lgs. 194/99, forma anatomica, polsino elastico, l'elasticità deve essere data dalla tessitura del cotone con un materiale elastico Confezioni da max 50 sintetico anallergico latex free. Lavabili e sterilizzabili in autoclave. paia in confezione singola - le confezioni, primaria e secondaria, devono riportare la misura e la quantità contenuta e tutto quanto altro indicato nel D.Lgs. 46/97, riguardante l'etichettatura.



I guanti non chirurgici in lattice (lotti 11 e 12) devono possedere le seguenti carateristiche: in lattice di gomma, resistente alla tensione, di buona aderenza, atossico e privo di saldature – ambidestro – che si adatti perfettamente tanto ad una mano che all'altra – manichetta terminale robusta ed elastica al fine di evitare la rottura, facilmente calzabile, lo spessore al polpastrello deve garantire una adeguata sensibilità tattile – intalcatura (laddove richiesto) con polvere atossica, conformità alle norme EN 455 –1/2/3 redatto da un organismo internazionale notificato.

Confezioni da max 100 pz. – la confezione deve riportare la misura e la quantità contenuta e tutto quanto altro indicato nel D.Lgs. 46/97 riguardante l'etichettatura.

I guanti non chirurgici in vinile (lotto 13) devono possedere le seguenti caratteristiche: in vinile, sintetico senza polvere e privo di residui di prodotti chimici, resistente alla tensione, di buona aderenza, atossico e privo di saldature – ambidestro – che si adatti perfettamente tanto ad una mano che all'altra – manichetta terminale robusta ed elastica al fine di evitare la rottura, facilmente calzabile, lo spessore al polpastrello deve garantire una adeguata sensibilità tattile, conformità alle norme EN 455 –1/2/3 redatto da un organismo internazionale notificato. – confezioni da max 100 pz. – la confezione deve riportare la misura e la quantità contenuta e tutto quanto altro indicato nel D.Lgs. 46/97, riguardante l'etichettatura.

I guanti non chirurgici in polietilene (lotto 14) devono possedere le seguenti caratteristiche: materia prima in film di polietilene con superficie liscia ed esente da bolle, in colore trasparente, non sterili, monouso per esplorazione, ambidestri, conformità alle norme EN 455 –1/2/3 redatto da un organismo internazionale notificato-confezioni da max 100 pz. – la confezione deve riportare la misura e la quantità contenuta e tutto quanto altro indicato nel D.Lgs. 46/97, riguardante l'etichettatura.

I guanti non chirurgici in nitrile (lotto 15) devono possedere le seguenti caratteristiche: in nitrile, sintetici senza polvere e privi di residui di prodotti chimici, resistenti alla tensione, di buona aderenza, atossici e privi di saldature – ambidestri – che si adatti perfettamente tanto ad una mano che all'altra – manichetta terminale robusta ed elastica al fine di evitare la rottura, facilmente calzabile, lo spessore al polpastrello deve garantire una adeguata sensibilità tattile, conformità alle norme EN 455 –1/2/3 redatto da un organismo internazionale notificato – confezioni da max 100 pz. – la confezione deve riportare la misura e la quantità contenuta e tutto quanto altro indicato nel D.Lgs. 46/97, riguardante l'etichettatura.

l guanti per somministrazione di preparazioni chemioterapiche (lotto 16) devono avere le seguenti caratteristiche: in materiale sintetico senza polvere e privo di residui di prodotti chimici, testato per somministrazione preparazioni chemioterapiche, resistente alla tensione, di buona aderenza, atossico e privo di saldature – ambidestro – che si adatti perfettamente tanto ad una mano che all'altra – manichetta terminale robusta ed elastica al fine di evitare la rottura,



facilmente calzabile, lo spessore al polpastrello deve garantire una adeguata sensibilità tattile, conformità alle norme EN 455 –1/2/3 redatto da un organismo internazionale notificato – confezioni da max 100 pz. – la confezione deve riportare la misura e la quantità contenuta e tutto quanto altro indicato nel D.Lgs. 46/97, riguardante l'etichettatura.

### ART. 6 - REQUISITI DEI FORNITORI

I fornitori dovranno essere in regola con tutte le disposizioni in materia ed idonei tecnologicamente, organizzativamente e qualitativamente alla tipologia e all'entità della fornitura assegnata.

A tale proposito è necessario indicare nella Scheda Fornitore(all.B2):

- le generalità commerciali (nome, indirizzo, telefono, fax etc...) e fiscali di chi effettuerà le vendite e le consegne (depositario);
- per il depositario, la dichiarazione di conformità alle disposizioni del D. Lgs. 219/06;
- le modalità ed i tempi per la comunicazione alle Aziende di qualsiasi variazione possa subentrare dopo la formulazione dei contratti sia relative al Fornitore, che al deposito che spedisce la merce, nonché alle modalità di spedizione ed anche agli stessi prodotti, considerando comunque invariate le condizioni contrattuali stabilite in sede di aggiudicazione;
- la disponibilità e le modalità del servizio di assistenza post vendita.

In corso di fornitura, eventuali variazioni di ragione sociale, accorpamenti, cessioni di ramo d'azienda, cessioni di prodotti, etc., dovranno essere comunicati a So.Re.Sa che procederà così come disciplinato dall'Art.51 del D.Lgs. 163/2006 e dall'art.30, comma 6, L.R. Campania 3/2007.

#### ART. 7 - PREZZI

I prezzi, riferiti ai singoli prodotti, si intendono fissi ed invariabili per l'intera durata del contratto.

## ART. 8 - CONSEGNE THE SOURCE SERVICE SERVICE SERVICES

Le consegne dovranno essere effettuate a cura, rischio, spese del fornitore presso i singoli magazzini preposti delle Aziende richiedenti dalle ore 8,30 alle 13 dei giorni feriali escluso i sabato, previo apposito ordinativo. La merce dovrà essere conforme all'ordine trasmesso dal Servizio competente, e, in caso contrario, non sarà accettata dai magazzini. Qualora non vi sia rispondenza tra quantità richiesta e confezione disponibile commercializzata, l'ordine dovrà essere evaso in difetto.

La merce deve essere consegnata in porto franco nelle quantità e qualità descritte negli ordini inviati di volta in volta, all'interno dei magazzini indicati negli ordini (come da prospetto indicativo riportato in allegato B/3).

La merce ordinata dovrà essere consegnata entro massimo 15 giorni dalla data di ricevimento dell'ordine, salvo casi d'urgenza dove i tempi di consegna sono da concordarsi direttamente col Responsabile del Servizio preposto.



I prodotti sterili, all'atto della consegna, devono avere la data di scadenza non inferiore a 2/3 della durata complessiva di validità.

Il fornitore dovrà impegnarsi a fornire qualsiasi quantitativo nei tempi e nei modi descritti, anche se si trattasse di quantitativi minimi. <u>Il fornitore non dovrà fissare nessun importo minimo per l'esecuzione degli ordini.</u>

In ciascun involucro di confezione deve essere apposta un'etichetta portante il contrassegno della Ditta, il nome del prodotto, il quantitativo espresso in misura. Le confezioni dovranno essere quelle richieste per ogni singolo tipo di materiale. Imballi e confezioni dovranno essere "a perdere".

I documenti di trasporto devono obbligatoriamente indicare:

- luogo di consegna della merce, che deve corrispondere a quello riportato sull'ordinativo emesso:
- n° di riferimento dell'ordine;
- data dell'ordine;
- n° di lotto di produzione dei singoli prodotti;
- data di scadenza.

### ART. 9 - CONTROLLO SULLA MERCE

Le forniture dovranno corrispondere alle quantità richieste; eventuali eccedenze in più non autorizzate non saranno riconosciute e, pertanto, non pagate.

Agli effetti della fatturazione, sono valide le quantità corrispondenti all'ordine.

La firma per ricevuta dei prodotti non impegna le Aziende le quali si riservano di comunicare le proprie osservazioni e le eventuali contestazioni in ordine alla conformità del prodotto e/o ai vizi apparenti ed occulti delle merci non rilevabili all'atto della consegna.

In caso di mancata corrispondenza dei prodotti forniti ai requisiti qualitativi previsti dal capitolato e/o alle caratteristiche dichiarate dalla Ditta in offerta, le Aziende li respingeranno al fornitore che dovrà sostituirli con altri aventi i requisiti richiesti entro cinque giorni. In caso di mancanza o ritardo da parte del fornitore ad uniformarsi a tale obbligo, So.Re,Sa. potrà provvedere al reperimento dei prodotti contestati presso altra fonte, addebitando alla Ditta fornitrice l'eventuale maggiore spesa:

Firma per accettazione

Sono specificamente ed espressamente approvati per iscritto gli articoli 2, 3, 5, 7, 8, 9 ai sensi dell'art. 1341 ll° comma cc.

Per espressa approvazione



ALLEGATO B/1 - Elenco guanti - scheda offerta

ALLEGATO B/2 - Scheda fornitore

ALLEGATO B/3 - Prospetto indicativo punti di consegna

Cardinal Health Italy 208 S.r.l.
L'Amministratore Delegato
Plentino Rosa

<u>ი</u>	15	. 14	13	12	11	10	ဖ	8	7		6		СЛ	4	ω	2	<u> </u>	LOTTO	orne or one
T01020299	T01020299	T01020202	T01020201	T010201	T010201	T010199	T010199	T010102	T01010102		T01010102		T01010102	T01010102	T01010101	T01010101	T01010101	CODIFICA	rta Garca ra
guanti non sterili in materiale sintetico senza polvere e privo di residui di prodotti chimici testato per somministrazione preparazioni chemioterapiche mis S, M, L	guanti non sterili in nitrile, sintetico senza polvere mis S, M, L.		guanti monouso per esplorazione in vinile mis XS, S, M, L, XL	guanti monouso per esplorazione in lattice senza polvere mis XS S, M, L, XL	guanti monouso per esplorazione in lattice mis XS, S, M, L, XL	Guanti in filo mis 6 - 6,5 - 7 - 7,5 - 8 - 8,5 - 9	materiale sintetico, in confezione sterile singola, mis 6 - 6,5 - 7 - 7,5 - 8 - 8,5 - 9	guarini chimulguo siemi simeno a pessorio con considera di dia - palmo - polso mis 5,5 - 6 - 6,5 - 7 - 7,5 - 8 - 8,5 - 9  Depoi o majo di curanti chimurolo di colore diverso, in lattice o	riflessi alla luce mis 6,5 - 7 - 7,5 - 8 - 8,5 - 9	guanti chirurgici sterili in lattice depolverati, ad elevato spessore	differenziato dita - palmo - polso - massima sensibilità, opačo tali da eliminare possibili riflessi alla luce mis 6 - 6,5 - 7 - 7,5 - 8 - 8,5 9	guanti chirurgici sterili in lattice depolverati a spessore ridotto	guanti chirurgici sterili in lattice depolverati a spessore standard differenziato dita - palmo- polso, extralunghi per ostetricia- ginecologia mis 5,5 - 6 - 6,5 - 7 - 7,5 - 8 - 8,5 - 9	guanti chirurgici sterili in lattice depoiverati a spessore sianorio differenziato dita - palmo- polso mis 5,5 - 6 - 6,5 - 7 - 7,5 - 8 - 8,5 - 9	guanti chirurgici steriii. in latitice con povere i pormicei ce elevato spessore differnziato dita - palmo - potso, opacchi tali da eliminare possibili riflessi alla luce mis 5,5 - 6 - 6,5 - 7 - 7,5 - 8 - 8,5 - 9	guanti chirurgici sterili in lattice con polyere lubriticante a spessore ridotto differenziato dita - palmo - polso - massima sensibilità, opaco tali da eliminare possibili riflessi alla luce mis 5.5 sensibilità, opaco tali da - 6 - 6,5 - 7 - 7,5 - 8 - 8,5 - 9	guanti chirurgici sterili. In lattice con polivere iubriticante a, spessore standard differenziato dita - palmo - polso mis 5,5 - 6 - 6,5 - 7 - 7,5 - 8 - 8,5 - 9	DESCRIZIONE	dired a contraction of the contr
PAIO	GUANTO	GUANTO	GUANTO	GUANTO	GUANTO	FAIO	DOPPIO	PAIO	PAIO		PAIO		PAIO	PAIO	PAIO	PAIO	PAIO	UNITA' MISURA	
197.950	551.800	793.900	4.335.500	6.272.000	64.648.130	95.130	412.380	381.830	26.000		137.050		36.470	534.200	116.400	34.700	1.422.930	QUANTITA' ANNUA	And the second second second
0,5	0,038	0,03	0,019	0,027	0,02		2,2	1,13	0,98		0,98		2	0,32	0,62	0,66	0.18	prezzo base d'asta	
296.925	62.905	71.451.	247.124	508.032	3.878.888		2.721.708	1.294.404	76.440		402.927		218.820	512.832	216.504	68.706	768.382	valore triennale (€) based'asta	
0,04									0,48		0,45			0,26	0,45	0,26	0,175	prezzo unitario offerto	
20%			+					20%	20%		20%			20%	20%	20%	20%	IVA (%)	1
Flexam Stretchy Nitrile								Duraprene Powder free	Protegrity		Protegrity micro SMT			Triflex Select	Ultrathick	Triflex custom	Triflex LP	nome prodotto	
Dai 8800Ni a ile 8804Ni								wder free	al 20/2N/I	Dal 2D72N0I	2D72NT60 al 2D72NT90	Dal		2D72TS55 al 2D72TS90	Dal 2D72801 al 2D72871 Dal	Dal 2D72001 al 2D72071	2D7255LP al 2D7290LP	codice prodotto (del produttore)	
1000 pz.								200 paia	ZOU pala		200 paia			200 paia	200 paia	200 paia	200 paia	confezionamento Si secondario	

dinal Health Italy 200 L'Amministratore **Delegat**o Pienuigi Rosa