

41/12



**CONTRATTO PER LA FORNITURA DI
GUANTI PER USO MEDICALE**

SO.RE.SA S.P.A.

~

FARMAC ZABBAN S.p.A.

CONTRATTO PER LA FORNITURA DI GUANTI PER USO MEDICALE

CIG n° 36390238C5

L'anno **duemiladodici**, il giorno **sette** del mese di **maggio** presso la sede della So.Re.Sa. S.p.A. in Napoli, Centro Direzionale, Isola C/1 – Torre Saverio da una parte

SO.RE.SA. S.p.A., con sede legale in Napoli, centro direzionale Isola C/1 Torre Saverio, partita IVA 04786681215, in persona del Consigliere Delegato, Avv. Francesco D'Ercole nato a Misurata (Libia) il 12.07.1946, CF. DRC FNC 46L 12 Z 326A e dotato dei poteri di rappresentanza, giusta verbale del C.d.A. del 27.04.2012

e dall'altra

FARMAC ZABBAN S.p.A., in seguito denominata "impresa", con sede legale in Calderara di Reno (BO) alla Via Persicetana n. 26, P.IVA 00503151201, C.F. 00322800376, iscritta al Registro delle Imprese presso la C.C.I.A.A. di Bologna al n. 00322800376, rappresentata ai fini del presente atto dal Legale Rappresentante dott. Gino Zabban nato a Bologna il 11.05.1943, C.F. ZBBGNI43E11A944K

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, AAOOUU ed IRCCS) ;

-che con Determina della Soresa spa n. **22 del 29 marzo 2012** è stata disposta l'aggiudicazione definitiva della procedura aperta esperita per l'affidamento della "FORNITURA DI GUANTI PER USO MEDICALE".

-che la Ditta FARMAC ZABBAN SPA, risultata aggiudicataria per l'importo di **euro 105.794,50** oltre Iva, 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";

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, la "FORNITURA DI GUANTI PER USO MEDICALE" comprensivo di resa franco di imballo, trasporto e consegna alle strutture delle Aziende indicate nell'ordine.

Lotto	Descrizione Prodotto	Quantitativo per 48 mesi	Modello Offerto	Prezzo offerto	Valore quadriennale di aggiudica
10	Guanti in filo mis. 6 - 6,5 - 7 - 7,5 - 8 - 8,5 - 9	216.792	GUANTI IN FILO DI COTONE	€ 0,48800	€ 105.794,50

Articolo 2)

Norme regolatrici dell'appalto

La fornitura viene affidata ed accettata sotto l'osservanza piena, assoluta, inderogabile delle norme, condizioni, patti, obblighi, oneri e modalità richiamati e risultanti:

- dalle clausole del presente atto, ivi incluse le premesse di cui sopra e gli atti richiamati nelle medesime premesse che formano parte integrante e sostanziale del presente contratto;
- del Capitolato Speciale che si allega a questo atto sotto la lettera "A" in copia;
- delle disposizioni di cui la D.Lgs. 163/2006 e dal D.P.R. n. 207/2010;
- dalle norme del Codice Civile e dalle altre disposizioni normative in vigore in materia di contratti di diritto privato;
- dall'offerta economica presentata dall'Impresa in sede di gara, che si allega a questo atto con la lettera "B" in copia.

Le clausole del presente contratto sono sostituite, modificate o abrogate automaticamente per effetto di norme aventi carattere cogente contenute in leggi o regolamenti in vigore, ovvero che entreranno in vigore successivamente, fermo restando che, in ogni caso, anche ove intervengano modificazioni autoritative dei prezzi migliorative per il fornitore, quest'ultimo rinuncia a promuovere azione o ad opporre eccezioni rivolte a sospendere o a risolvere il rapporto contrattuale in essere.

Articolo 3)

Durata ed ammontare della fornitura

La durata della fornitura è di 48 mesi. L'importo contrattuale, come dall'offerta presentata dalla Impresa ammonta ad **Euro 105.794,50** al netto dell'I.V.A.

Come previsto dall'art. 3 del Capitolato Speciale, i quantitativi potranno essere soggetti a variazione in aumento o diminuzione rispetto ai quantitativi stimati.

Qualora nel corso di ciascun anno di fornitura si dovesse verificare un incremento dei test superiore al 20% rispetto al fabbisogno annuale presunto previsto nell'allegato B1 al Capitolato Speciale, la ditta fornitrice sarà tenuta a praticare un ulteriore sconto del 5% sul prezzo offerto che potrà essere praticato sotto forma di nota di credito.

Soresa si riserva la facoltà di richiedere al Fornitore nel periodo di efficacia del presente contratto, l'aumento delle prestazioni contrattuali, alle medesime condizioni, corrispettivi e termini stabiliti dal presente atto, fino a concorrenza di 1/5 (un quinto) dell'importo massimo contrattuale, ai sensi dell'art. 11 del R.D. 18/11/1923 n. 2240.

Soresa si riserva altresì la facoltà di richiedere al Fornitore una riduzione dell'importo della fornitura nei limiti di 1/5 (un quinto) ai sensi dell'art. 11 R.D. 18/11/1923 n. 2240.

Articolo 4)

Pagamenti e verifiche di conformità

I pagamenti verranno disposti entro i termini previsti dalle vigenti norme, e comunque entro 90 giorni, decorrenti dalla data di ricevimento della fattura da parte di So.Re.Sa., previo accertamento da parte del Direttore dell'Esecuzione, confermato dal Responsabile del Procedimento competente, designato ai sensi dell'art. 274 D.P.R. 207/2010, della prestazione effettuata in termini di quantità e di qualità rispetto alle prescrizioni previste nei documenti contrattuali.

La fattura dovrà essere intestata a So.Re.Sa. e dovrà riportare il riferimento dell'ordine (n° ordine, data, Azienda richiedente, punto ordinante e luogo di consegna, nonché il/i codice/i prodotto/i previsto nell'anagrafica Soresa).

Il pagamento sarà subordinato al rispetto di tutte le condizioni di fornitura, ed all'esito positivo dei controlli e delle verifiche che potranno essere effettuate su ogni consegna; in caso negativo il termine si intende sospeso sino al completo adempimento, salvo e riservato ogni altro provvedimento da parte di So.Re.Sa. In sede di liquidazione delle fatture verranno recuperati importi per l'applicazione di eventuali penali e la ditta dovrà emettere relativa nota di accredito per detti importi.

I corrispettivi spettanti all'Impresa, saranno accreditati sul c/c bancario n.

IBAN: IT 76 T 07072 02410 029000605037

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.

Le attività di verifica di conformità saranno effettuate dal Responsabile del Procedimento designato da ciascuna azienda ospedaliera in relazione al corrispondente acquisto.

Soresa potrà comunque svolgere attività di supervisione e controllo, anche attraverso controllo a campione e verifiche ispettive in corso di esecuzione, al fine di accertare la piena e corretta esecuzione delle prestazioni contrattuali rese dall'affidatario a favore delle aziende sanitarie.

Articolo 5)

Termini di esecuzione del contratto

Non oltre quarantacinque giorni dalla data di stipula del contratto ex art. 153 comma 2 D.P.R. 207/2010, il Direttore dell'Esecuzione, mediante comunicazione formale, indicherà all'aggiudicatario la data a partire dalla quale avrà inizio ufficialmente la fornitura.

Le consegne dovranno essere effettuate previo apposito ordinativo a cura, rischio e spese del fornitore presso i singoli magazzini indicati all'atto dell'ordine dalle Aziende richiedenti dalle ore 08:30 alle 13:00 di giorni feriali escluso il sabato.

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, il materiale dovrà essere consegnato entro massimo 7 (sette) giorni dalla data di ricevimento dell'ordine, salvo casi di urgenza rispetto ai quali i tempi di consegna sono da concordarsi direttamente con il Responsabile del Servizio preposto, comunque entro e non oltre 24 ore dal ricevimento dell'ordine. I prodotti all'atto della consegna devono avere data di scadenza non inferiore ai 2/3 della durata complessiva di validità. Se per qualsivoglia motivo i prodotti saranno consegnati con periodo di validità inferiore e accettati per motivi di urgenza dovranno essere cambiati alla loro scadenza.

Nel caso di consegna di prodotti con difformità qualitativa, il fornitore ha l'obbligo di ritirare e sostituire detti prodotti entro 5 (cinque) giorni lavorativi decorrenti dalla data di ricezione della comunicazione di contestazione da parte della Stazione Appaltante.

Peraltro, in difetto di ritiro nel predetto termine che si protragga oltre 15 (quindici) giorni lavorativi, la Stazione Appaltante ha facoltà di restituirli al fornitore a spese ed oneri a carico di quest'ultimo.

Articolo 6)

Penali

In caso di ritardo, non imputabile alla Stazione Appaltante ovvero a forza maggiore o a caso fortuito, nella fornitura, e di quanto a corredo della stessa, rispetto al termine massimo stabilito al precedente art. 5, Soresa applicherà al fornitore una penale pari al 3% Iva esclusa, del valore della fornitura oggetto di inadempimento per ogni giorno lavorativo di ritardo, salvo in ogni caso il risarcimento del maggior danno.

In caso di ritardo, non imputabile alla Stazione Appaltante ovvero a forza maggiore o a caso fortuito, per il ritiro e sostituzione del prodotto contestato per difformità qualitativa rispetto al termine massimo stabilito al precedente art. 5, Soresa applicherà al fornitore una penale pari al 5% dell'imponibile della fornitura oggetto dell'inadempimento per ogni giorno lavorativo di ritardo, fatto salvo il risarcimento del maggior danno.

Le penali vengono applicate su proposta del Direttore dell'esecuzione.

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

B

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 7)

Certificato di buona esecuzione

Il certificato di verifica di conformità viene rilasciato dal Direttore dell'Esecuzione al fine di attestare la regolare esecuzione della fornitura.

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 8)

Risoluzione dell'appalto

In caso di inadempimento del fornitore anche ad uno solo degli obblighi assunti con la stipula del presente contratto che si protragga oltre il termine di 15 giorni, che sarà assegnato a mezzo di raccomandata A/R dalla Stazione Appaltante So.Re.Sa. ha facoltà di considerare risolto di diritto il contratto e di incamerare la cauzione definitiva, ove essa non sia stata ancora restituita, e/o di applicare una penale equivalente, nonché di procedere nei confronti del fornitore per il risarcimento dell'ulteriore danno.

In ogni caso So.Re.Sa, senza bisogno di assegnare previamente alcun termine per l'adempimento potrà risolvere di diritto il contratto ai sensi dell'art. 1456 c.c. nonché ai sensi dell'art. 1360 c.c., previa dichiarazione da comunicarsi al fornitore con raccomandata A/R:

- in caso di applicazioni di penali superiori al 10% (dieci per cento) dell'importo del presente contratto;
- dopo tre successive contestazioni scritte per consegne o prestazioni qualitativamente e/o quantitativamente non rispondenti alle ordinazioni, So.Re.Sa. avrà la facoltà di risolvere il contratto provvedendo ad affidare la fornitura al secondo in graduatoria, 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 devolerà a beneficio dell'Azienda.
- in caso di violazione da parte del Fornitore degli obblighi derivanti dall'art. 3 della L. n. 136/2010 in materia di tracciabilità dei flussi finanziari;
- in caso di subappalto non autorizzato o cessione anche parziale del contratto;

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

Articolo 9)

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 **Euro 19.741,45**.

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;
- c) può richiedere all'Impresa la reintegrazione della cauzione ove questa sia venuta meno, in tutto od in parte; in caso di inottemperanza la reintegrazione si effettua a valere sui ratei di prezzo da corrispondere all'Impresa.

La garanzia deve essere integrata ogni volta che So.Re.Sa. abbia provveduto alla sua escussione, anche parziale, ai sensi del presente contratto.

La cauzione definitiva si svincola con le modalità di cui all'art. 113 d.Lgs 163/06.

Articolo 10)

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. non provvede al pagamento diretto dei subappaltatori.

Articolo 11)

Responsabili del contratto

So.Re.Sa. nomina Direttore 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.

Le aziende sanitarie provvedono, ai sensi dell'art.274 del D.P.R. n. 207/2011, alla nomina di un proprio responsabile del procedimento con compiti di cura, controllo e vigilanza nella fase dell'esecuzione contrattuale .

L'impresa indica quale responsabile dell'esecuzione contrattuale per i rapporti organizzativi ed operativi con il Direttore dell'esecuzione di cui sopra il signor

L'impresa dichiara altresì che il proprio numero di fax e l'indirizzo mail/pec al quale fare riferimento per ogni comunicazione successiva alla stipula del contratto sono: **051/31.84.72**

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 mail inviata dall'Azienda.

Articolo 12)

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 13)

Tracciabilità dei flussi finanziari

L'impresa si impegna ad osservare le disposizioni in materia di tracciabilità dei flussi finanziari di cui all'art. 3 della L. 13 agosto 2010, n. 136.

Articolo 14)

Clausola risolutiva espressa in caso di mancato assolvimento degli obblighi in materia di tracciabilità dei flussi finanziari

Qualora l'appaltatore non assolva agli obblighi in materia di tracciabilità dei flussi finanziari previsti dall'art. 3 della L. n. 136/2010, il presente contratto si intenderà risolto di diritto ai sensi del comma 8 del predetto art. 3

h

Articolo 15)

Obblighi a carico dell'Impresa derivanti dal Protocollo di legalità e dalle previsioni di cui all'art. 3, L. n. 136/2010 in materia di tracciabilità dei flussi finanziari

In ottemperanza a quanto statuito dal Protocollo di legalità sottoscritto in data 9 luglio 2008 e dall'art. 3 della L. n.136/2010, l'Impresa:

- a.** ha l'obbligo di comunicare alla Soresa i dati relativi alle società ed alle imprese chiamate a realizzare, a qualunque titolo, l'intervento anche con riferimento ai loro assetti societari ed a eventuali successive variazioni;
- b.** deve osservare in maniera rigorosa le disposizioni in materia di collocamento, igiene e sicurezza sul lavoro, anche con riguardo alla eventuale nomina del responsabile della sicurezza, nonché il rispetto delle norme di tutela dei lavoratori in materia contrattuale e sindacale, specificando, ove siano previste, che le spese di sicurezza non sono soggette a ribasso d'asta;

L'impresa assume, altresì, l'obbligo di:

1. riportare nel bonifico bancario o postale, in relazione a ciascuna transazione, il codice identificativo della gara (CIG 36390238C5). Il CIG, ove non noto, deve essere richiesto alla stazione appaltante;
2. comunicare alla stazione appaltante gli estremi identificativi dei conti correnti dedicati entro sette giorni dalla loro accensione, nonché, nello stesso termine, le generalità e il codice fiscale delle persone delegate ad operare su di essi;

Articolo 16)

Dichiarazioni rese dall'Impresa in ottemperanza al Protocollo di legalità

Conformemente a quanto statuito dal Protocollo di legalità sottoscritto in data 9 luglio 2008, l'Impresa accetta espressamente le seguenti clausole contemplate dal Protocollo menzionato:

- 1) L'Impresa dichiara di essere a conoscenza di tutte le norme pattizie di cui al protocollo di legalità, sottoscritto nell'anno 2008 dalla stazione appaltante con la prefettura di Napoli, tra l'altro consultabili al sito <http://www.utgnapoli.it>, e che qui si intendono integralmente riportate ed accettarne incondizionatamente il contenuto e gli effetti, ad eccezione di quelle previste in tema di tracciabilità finanziaria, dall'art. 2, comma 2, punti h) ed i); dall'art.7, comma 1 e dall'art.8, comma 1, clausole 7) ed 8)
- 2) L'Impresa si impegna a denunciare immediatamente alle Forze di Polizia o all'Autorità Giudiziaria ogni illecita richiesta di danaro, prestazione o altra utilità ovvero offerta di protezione nei confronti dell'imprenditore, degli eventuali componenti la compagine sociale o dei rispettivi familiari (richiesta di tangenti, pressioni per indirizzare l'assunzione di personale o l'affidamento di lavorazioni, forniture, o servizi a determinate imprese, danneggiamenti, furti di beni personali o di cantiere).
- 3) L'Impresa si impegna a segnalare alla Prefettura l'avvenuta formalizzazione della denuncia di cui alla precedente Clausola n.2 e ciò al fine di consentire, nell'immediato, da parte dell'Autorità di pubblica sicurezza, l'attivazione di ogni conseguente iniziativa.

67

4) L'Impresa dichiara di conoscere e di accettare la clausola espressa che prevede la risoluzione immediata ed automatica del contratto, ovvero la revoca dell'autorizzazione al subappalto o al subcontratto, qualora dovessero essere comunicate dalla Prefettura, successivamente alla stipula del contratto o subcontratto, informazioni interdittive di cui all'art.10 del d.P.R. n.252/1998, ovvero la sussistenza di ipotesi di collegamento formale e/o sostanziale o di accordi con altre imprese partecipanti alle procedure concorsuali di interesse. Qualora il contratto sia stato stipulato nelle more dell'acquisizione delle informazioni del Prefetto, sarà applicata a carico dell'impresa, oggetto dell'informativa interdittiva successiva, anche una penale nella misura del 10% del valore del contratto ovvero, qualora lo stesso non sia determinato o determinabile, una penale pari al valore delle prestazioni al momento eseguite, le predette penali saranno applicate mediante automatica detrazione, da parte della Soresa, del relativo importo dalle somme dovute all'impresa in relazione alla prima erogazione utile.

5) L'Impresa dichiara di conoscere e di accettare la clausola risolutiva espressa dell'autorizzazione al subappalto o al subcontratto, in caso di grave e reiterato inadempimento delle disposizioni in materia di collocamento, igiene e sicurezza sul lavoro anche con riguardo alla nomina del responsabile della sicurezza e di tutela dei lavoratori in materia contrattuale e sindacale.

6) L'Impresa si impegna ad osservare il divieto imposto da Soresa di autorizzare subappalti a favore delle imprese partecipanti alla gara e non risultate aggiudicatarie, salvo le ipotesi di lavorazioni altamente specialistiche.

Articolo 17)

Controversie

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

Articolo 18)

Spese di contratto e trattamento fiscale

Tutte le spese del presente contratto sono a carico dell'Impresa.

Articolo 19)

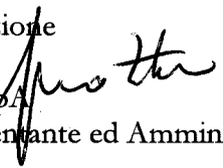
Rinvio alla legislazione vigente

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

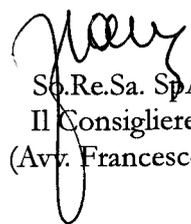
h

Firma per accettazione

Farmac Zabban SpA
Il Legale Rappresentante ed Amministratore Unico
Dr. Gino Zabban

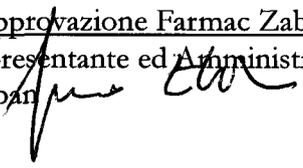


Sp.Re.Sa. SpA
Il Consigliere Delegato
(Avv. Francesco D'Ercole)



Sono specificamente ed espressamente approvati per iscritto gli articoli 1, 2, 3, 4, 5, 6, 7, 8, 9, 10, 11, 12, 13, 14, 15, 16, 17, 18 e 19, ai sensi dell'art. 1341 II° comma cc.

Per espressa approvazione Farmac Zabban SpA
Il Legale Rappresentante ed Amministratore Unico
Dr. Gino Zabban





PROCEDURA APERTA PER L’AFFIDAMENTO DELLA FORNITURA DI GUANTI PER USO MEDICALE

B-CAPITOLATO SPECIALE

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 € 3.506.350,8000 (quadiennale euro Quattordicimilioniventicinquemilaquattrocentotrecentocentesimi) .

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 48 mesi.

ART. 3 - QUANTITA’

I quantitativi, indicati in via del tutto presuntiva, riguardano il fabbisogno annuale stimato e potranno subire, in sede di ordinazione, variazioni in diminuzione o in aumento, in considerazione – anche – di mutate esigenze 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 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 autorizzazione alla produzione, alla importazione, alla commercializzazione.

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. N.B. non saranno accettate offerte per guanti con marchio CE come DPI.

1) GUANTI CHIRURGICI – CARATTERISTICHE TECNICHE GENERALI:

Guanti monouso sterili per uso chirurgico, idonei a proteggere il paziente e l'utilizzatore da contaminazione reciproca, ai sensi della normativa UNI EN 455 (parti 1, 2 e 3), idonei ad effettuare manovre invasive chirurgiche che richiedano procedura sterile e tecnica di precisione, rispondenti ai seguenti requisiti:

- Forma anatomica rispettivamente destra e sinistra; con il pollice posizionato verso la superficie palmare del guanto; il guanto deve risultare un corpo unico privo di saldature, di consistenza ed elasticità tali da offrire la necessaria resistenza alla pressione e garantire una perfetta aderenza alle mani dell'operatore e la massima sensibilità tattile; spessore del guanto differenziato a livello dita/palmo/polso per garantire una ottimale performance e contenere l'affaticamento nel corso di manovre chirurgiche prolungate.
- I guanti chirurgici devono presentare una superficie palmare con caratteristiche tali da permettere una ottima presa dello strumento chirurgico sia asciutti che bagnati.
- Il guanto deve essere di lunghezza standard (pari ad un minimo di mm 250 / mm 280 variabile secondo le misure, in accordo con quanto stabilito della UNI EN 455); la manichetta o polsino del guanto deve essere tale da garantire l'aderenza al camice in qualunque posizione della mano, dotato di bordino elastico, cordolo/orlino o altro sistema idoneo che rinforzi l'estremità del guanto, ne aumenti la vestibilità ed impedisca alla manichetta di arrotolarsi. Sulla manichetta del guanto deve essere impressa in maniera indelebile con metodica che non determini cessioni, la misura e l'indicazione destro/sinistro.
- Sterilizzati a raggi gamma, secondo i criteri e le dosi radianti stabilite dalla vigente F.U.I. (NORME UNI EN ISO 11137)
- Lavorazione della materia prima e del prodotto finito certificata secondo le norme ISO 9001.
- I guanti devono essere muniti di certificazione dell'avvenuto controllo di qualità, da effettuarsi secondo le seguenti norme: UNI EN 455-1 (test ad acqua) sull'assenza di fori che prevede un campionamento secondo le norme ISO 2859/1 (1989) ed un AQL pari o inferiore a 1. Per avere tracciabilità si richiede allegare la curva gaussiana per un anno di produzione per il AQL.
- UNI EN 455-2 sulle dimensioni e UNI EN455-3 sul rischio biologico, si richiede il test sul batteriofago Phix F1671 e assenza di pirogeni in base alla norma ISO 10993/11
- presenza del marchio conformità CE, classe IIA

Confezione

Ciascun paio di guanti dovrà essere sigillato in confezione singola sterile, a doppio involucro. Ogni confezione singola deve contenere un guanto destro e uno sinistro, separati tra loro da un foglio di carta opportunamente piegato in modo tale da permettere di prelevarli ed indossarli in modo semplice e rapido. L'involucro esterno deve essere una busta di materiale idoneo e resistente, con bordi termosaldati, dotata di sistema di apertura facilitato del tipo "peel-open", o che, comunque, consenta di aprire la busta senza produrre lacerazioni che potrebbero causare dispersioni di microframmenti di materiale non sterile sull'involucro interno.

La confezione multipla dovrà essere una scatola antipolvere di cartoncino resistente e di forma idonea all'immagazzinamento per sovrapposizione, ciascuna contenente un numero fisso di buste compreso tra 20 e 50 unità; la confezione multipla dovrà essere preferibilmente di tipo dispenser o comunque realizzate in modo tale da permettere l'estrazione agevole di un solo paio di guanti per volta.

Sia la confezione singola che la confezione multipla devono riportare le seguenti informazioni in lingua italiana ed in caratteri ben visibili:

Confezione Buste

1. Nome, indirizzo del fabbricante e provenienza
2. Indicazioni necessarie per l'identificazione del prodotto
3. Denominazione commerciale
4. Marchio CE come Dispositivo Medico
5. Indicazione della taglia
6. Indicazione di dispositivo monouso o relativo simbolo
7. Indicazione o relativo simbolo di Sterile, il metodo o simbolo della procedura di sterilizzazione
8. Data di sterilizzazione e data di scadenza
9. Il numero del lotto preceduto dalla parola lotto o relativo simbolo
10. La quantità contenuta
11. Per i guanti non in lattice: dicitura "latex free" e indicazione della composizione
12. Per i guanti in lattice: dicitura "contiene lattice"

Confezione Scatole

La confezione multipla (20 – 50 paia) deve indicare, oltre quanto elencato per la confezione delle buste in lingua italiana:

1. Indicazioni sulle modalità di conservazione
2. La quantità di paia contenuta
3. Precauzioni d'uso relative alla polvere lubrificante se presente
4. Codice Riferimento prodotto

Unità di misura:

paio di guanti

I **guanti chirurgici in lattice** (lotti dall'1 al 4 e 6,7) devono possedere le seguenti caratteristiche generali: in puro lattice di gomma naturale qualità "medical grade".

I guanti in lattice senza polvere e privi di residui di prodotti chimici (non clorinati), devono avere un rivestimento interno sintetico per favorirne la calzata.

I guanti, laddove è richiesto, devono essere impolverati con polvere vegetale atossica, amido di mais ad alta capacità di assorbimento (quantità di polvere lubrificante residua ASTM D 6124 < 170 mg/guanto).

I guanti non devono contenere ftalati, tiourami, mercaptani, caseina, Difenilguanidina (DPG), cetilpiridio cloruro, ed altre sostanze chimiche note per essere tossiche o nocive per la salute e per l'ambiente, il

contenuto di proteina allergenica del lattice deve essere non superiore a 50 µg / g. (allegare documentazione comprovante tali requisiti)

Lo spessore singolo in mm, misurato al dito, dovrà essere :

LOTTO 1 – guanti spessore standard per chirurgia generale polverati – mm 0,230 circa

LOTTO 4 – guanti spessore standard per chirurgia generale depolverati – mm 0,220 circa

LOTTI 2 - 6 – guanti a spessore ridotto (microchirurgia) - mm 0,185 circa

LOTTI 3 - 7 – guanti a spessore elevato (chirurgia ortopedica) – mm 0,33 circa, colore scuro

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

I guanti chirurgici sintetici (lotto 8) devono possedere le seguenti caratteristiche generali:

Guanti monouso sterili per uso chirurgico, idonei a proteggere il paziente e l'utilizzatore da contaminazione reciproca, ai sensi della normativa UNI EN 455 (parti 1, 2 e 3), realizzati in polimeri sintetici per uso medicale altamente biocompatibili ed iposensibilizzanti, idonei ad effettuare manovre invasive chirurgiche che richiedano procedure sterili e tecnica di precisione, rispondenti ai seguenti requisiti tecnici:

- Realizzati in idoneo polimero sintetico di prima qualità, privo di impurezze ed uniforme, esente da macchie o imperfezioni di qualsivoglia natura, con superficie opaca antiriflesso.
- Completamente privi di polveri lubrificanti, ma realizzati in modo tale da rendere ugualmente scorrevole la superficie interna del guanto, in modo da garantire ottime caratteristiche di vestibilità e calzata.
- Assenza di acceleranti quali la Difenilguanidina (DPG), o altre sostanze note per essere tossiche o nocive per la salute e per l'ambiente e di proteine del lattice,
- Rivestiti internamente con polimeri inerti (non clorinati).

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

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, con l'esclusione dello spessore.

2) **Guanti in filo** (lotto 10)

Guanti da utilizzare come ausilio ai guanti di lattice per uso chirurgico o per ridurre la possibilità di fenomeni di sensibilizzazione o di irritazione della cute. Tessuti a maglia senza cuciture, completi di bordino elasticizzato, l'elasticità deve essere data dalla tessitura del cotone con un materiale elastico sintetico anallergico latex free, conformi alla legge 833/73 e al D. Lgs. 194/99, ambidestri, non sterili – riutilizzabili dopo lavaggio e dopo sterilizzazione a vapore. Dispositivi medico di Classe I – secondo la Direttiva 93/42 CEE. Confezione multipla da paio di guanti.

Unità di conto: paio di guanti.

CONFEZIONE

Scatole dispenser da 100 pezzi, robuste e facili da aprire, all'interno delle quali i guanti devono essere ordinatamente disposti in modo da permettere l'estrazione agevole di un solo guanto per volta.

Ogni confezione deve riportare le seguenti informazioni in lingua italiana e in caratteri ben visibili :

- Descrizione del prodotto e nome commerciale
- Quantità del contenuto e taglia del guanto
- Dicitura " Non sterile "
- Lotto e data di produzione
- Codice del fornitore
- Nome e indirizzo del produttore
- indicazione del materiale di composizione
- Marchio CE come Dispositivo Medico
- Codice riferimento prodotto

3) GUANTI NON CHIRURGICI IN LATTICE - CARATTERISTICHE TECNICHE GENERALI:

Guanti in lattice per uso medicale, idonei a proteggere il paziente e l'utilizzatore da contaminazione reciproca, ai sensi della normativa UNI EN 455 (parti 1 – 2 e 3), in puro lattice di gomma naturale, idonei ad effettuare medicazioni, esplorazioni ed altre manovre terapeutiche, diagnostiche ed assistenziali rispondenti ai seguenti requisiti:

- Realizzati in lattice di gomma naturale di prima qualità, privo di impurezze ed uniforme, esente da macchie o imperfezioni di qualsivoglia natura, di tonalità chiara ma opaca per ridurre al minimo i riflessi della luce.
- Forma anatomica intercambiabile destra/sinistra (guanti ambidestri); il guanto deve risultare un corpo unico privo di saldature, di consistenza ed elasticità tali da offrire la necessaria resistenza alla pressione e garantire una perfetta aderenza alle mani dell'operatore e la massima sensibilità tattile; spessore del lattice differenziato, più sottile a livello dei polpastrelli.
- Il guanto deve essere di lunghezza standard (pari ad un minimo di mm 240, secondo le misure in accordo con quanto stabilito della UNI EN 455.2 punto 4, con l'esclusione dei guanti extralunghi per ginecologia) spessore al polpastrello non inferiore a 0,15 mm; la manichetta o polsino del guanto deve essere dotata di bordino elastico, cordolo/orlino o altro sistema idoneo che rinforzi l'estremità del guanto, ne aumenti la vestibilità ed impedisca alla manichetta di arrotolarsi.
- Lavorazione della materia prima e del prodotto finito certificata secondo le norme ISO 9001.
- I guanti devono essere muniti di certificazione dell'avvenuto controllo di qualità, da effettuarsi secondo le seguenti norme: UNI EN 455-1 sull'assenza di fori che prevede un campionamento secondo le norme ISO 2859/1 (1989) ed un AQL pari o inferiore a 1 .
- UNI EN 455-2 sulle dimensioni e UNI EN455-3 sul rischio biologico.
- Il guanti non devono contenere ftalati, tiourami, mercaptani, caseina, cetilpiridio cloruro, ed altre sostanze chimiche note per essere tossiche o nocive per la salute e per l'ambiente, il contenuto di

proteina allergenica del lattice deve essere non superiore a 50 µg / g. (allegare documentazione comprovante tali requisiti).

Guanti sterili per ginecologia tipo extralungo (LOTTO 5):

CARATTERISTICHE SPECIFICHE:

- Guanti lunghi fino al gomito per fornire un'effettiva protezione in ostetricia e ginecologia.
- Sterilizzati a raggi gamma, secondo i criteri e le dosi radianti stabilite dalla vigente F.U.I.
- Completamente privi di polveri lubrificanti, ma realizzati in modo tale da rendere ugualmente scorrevole la superficie interna del guanto, in modo da garantire ottime caratteristiche di vestibilità e calzata.

Potranno essere confezionati singolarmente o a paio, in doppio involucri.

L'involucro esterno deve essere una busta di materiale idoneo e resistente, con bordi termosaldati, dotata di sistema di apertura facilitato del tipo " peel open ", o che comunque, consenta di aprire la busta senza produrre lacerazioni.

Le buste dovranno essere contenute in una scatola da 50 paia (100 guanti), robusta, preferibilmente di tipo dispenser o comunque realizzata in modo tale da permettere l'estrazione di una sola busta alla volta.

Sia la busta che il dispenser devono riportare le seguenti informazioni in lingua italiana e in caratteri ben visibili :

- Descrizione del prodotto e nome commerciale
- Quantità e taglia del guanto
- Dicitura "Monouso" e "Sterile"
- La presenza o meno di polvere lubrificante
- Lotto, data di produzione e scadenza
- Metodo di sterilizzazione
- Codice del fornitore
- Nome e indirizzo del produttore
- Marchio CE come Dispositivo Medico

Misure: small – medium – large

Guanti In Lattice Non Sterili (Lotti 11 e 12):

Scatole dispenser da 100 pezzi, robuste e facili da aprire, all'interno delle quali i guanti devono essere ordinatamente disposti in modo da permettere l'estrazione agevole di un solo guanto per volta.

Ogni confezione deve riportare le seguenti informazioni in lingua italiana e in caratteri ben visibili :

- Descrizione del prodotto e nome commerciale
- Quantità del contenuto e taglia del guanto
- Dicitura " Monouso " e " Non sterile "
- La presenza o meno di polvere lubrificante
- Lotto e data di produzione
- Codice del fornitore



- Nome e indirizzo del produttore
- Marchio CE, come Dispositivo Medico.

Unità di misura:

guanto

Leggermente aspersi all'interno con polvere di amido di mais, di origine vegetale, secondo F.U. nel tipo con polvere (**LOTTO 11**).

Completamente privi di polveri lubrificanti, ma realizzati in modo tale da rendere ugualmente scorrevole la superficie interna del guanto, in modo da garantire ottime caratteristiche di vestibilità e calzata nel tipo depolverato (**LOTTO 12**).

4) GUANTI NON CHIRURGICI SINTETICI - CARATTERISTICHE TECNICHE GENERALI:

Guanti monouso per uso medico, idonei a proteggere il paziente e l'utilizzatore da contaminazione reciproca, ai sensi della normativa UNI EN 455 (parti 1, 2 e 3), in vinile in nitrile e in polietilene o altro idoneo materiale sintetico, soffice per uso medico, per effettuare medicazioni, esplorazioni ed altre manovre terapeutiche, diagnostiche ed assistenziali, rispondenti ai seguenti:

- Realizzati in idoneo materiale sintetico per uso medico di prima qualità, soffice, elastico, uniforme, atossico, privo di impurezze ed uniforme, esente da macchie o imperfezioni di qualsivoglia natura.
- Forma anatomica intercambiabile destra/sinistra (guanti ambidestri) il guanto deve risultare un corpo unico privo di saldature, di consistenza ed elasticità tali da offrire la necessaria resistenza alla pressione e garantire una perfetta aderenza alle mani dell'operatore e la massima sensibilità tattile.
- Il guanto deve essere di lunghezza standard (pari ad un minimo di mm 240 in accordo con quanto stabilito della UNI EN 455, salvo per il lotto 16 per il quale è richiesta lunghezza minima di 280 mm); la manichetta o polsino del guanto deve essere dotata di bordino elastico, cordolo/orlino o altro sistema idoneo che rinforzi l'estremità del guanto, ne aumenti la vestibilità ed impedisca alla manichetta di arrotolarsi
- valore di AQL non superiore a 1,5.
- Completamente privi di polvere (ove richiesti depolverati), realizzati in modo tale da rendere ugualmente scorrevole la superficie interna del guanto, in modo da garantire ottime caratteristiche di vestibilità e di calzata.
- Lavorazione della materia prima e del prodotto finito certificata secondo le norme ISO 9001.

Unità di misura:

guanto

Confezione

Scatole dispenser da 100 pezzi, robuste e facili da aprire, all'interno delle quali i guanti devono essere ordinatamente disposti in modo da permettere l'estrazione agevole di un solo guanto per volta.

Ogni confezione deve riportare le seguenti informazioni in lingua italiana e in caratteri ben visibili :

- Descrizione del prodotto e nome commerciale
- Quantità del contenuto e taglia del guanto
- Dicitura " Monouso " e " Non sterile "
- Lotto e data di produzione
- Codice del fornitore
- Nome e indirizzo del produttore
- Dicitura Latex free e indicazione del materiale di composizione
- Marchio CE come Dispositivo Medico
- Codice riferimento prodotto

Guanti non chirurgici in vinile (lotto 13)

I guanti dovranno essere prodotti in cloruro di polivinile elasticizzato, totalmente privi di lattice, con o senza polvere lubrificante (in questo caso essere trattati in modo da avere una facile calzabilità) , avere una consistenza, elasticità e morbidezza tali da garantire una perfetta aderenza ed un'ottima sensibilità dell'operatore, uno spessore non inferiore a 0,11 mm e assicurare una buona presa sia sull'asciutto che sul bagnato.

Guanti non chirurgici in polietilene (lotto 14)

I guanti dovranno essere prodotti in polietilene di spessore uniforme esente da macchie o bolle o imperfezioni di qualsivoglia natura, di colore neutro, termosaldato con saldatura atraumatica e resistente se sottoposto a trazione, spessore non inferiore a circa mm 0,030

Guanti non chirurgici in nitrile (lotto 15)

I guanti dovranno essere prodotti in nitrile, sintetici senza polvere e privi di residui di prodotti chimici, manichetta terminale robusta ed elastica al fine di evitare la rottura, facilmente calzabile, lo spessore al polpastrello deve garantire una adeguata sensibilità tattile, spessore non inferiore a 0,10 mm, superficie microruvida e assicurare una buona presa sia sull'asciutto che sul bagnato.

Guanti per somministrazione di preparazioni chemioterapiche (lotto 16)

Guanti sintetici, esenti da pvc, non sterili, testati per farmaci antiblastici, depolverati – da utilizzare per somministrazione di preparazione di farmaci antiblastici (è necessario allegare test per farmaci antiblastici) Lunghezza minima mm. 280, lo spessore al polpastrello deve garantire una adeguata sensibilità tattile.

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);
- 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 offerti si intendono comprensivi di tutti gli oneri fiscali, di trasporto, facchinaggio ed ogni altra spesa accessoria per merce resa franco le strutture richiedenti, IVA esclusa.

Nel caso che le Ditte aggiudicatrici, in corso di contratto, sostituiscano o introducano in commercio un prodotto innovativo rispetto a quello aggiudicato, le medesime si impegnano a fornire quest'ultimo in luogo di quello aggiudicato, a prezzo non superiore e su espressa accettazione da parte della SoReSa.

Qualora il Fornitore avesse disponibili prodotti simili, ma diversi da quelli espressamente richiesti in gara, relativamente ad un lotto a lui aggiudicato, e vi fosse richiesta di tali prodotti, sarà possibile integrare il contratto di fornitura relativamente a questi prodotti. A tal fine il Fornitore deve dichiarare disponibilità, in uno all'offerta economica, a praticare il medesimo sconto offerto per gli altri articoli riconducibili a quel lotto sul prezzo del listino inviato con la documentazione di gara

ART. 8 – CONSEGNE

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 il 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 (si riporta prospetto indicativo della situazione attuale in allegato B/3).

La merce ordinata dovrà essere consegnata entro massimo 7 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. Il fornitore non dovrà fissare nessun importo minimo per l'esecuzione degli ordini.

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;
- il prodotto consegnato e la quantità;
- 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 II° 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

ALLEGATO B/4 _ Scheda Prodotto

FARMAC - ZABBAN s.p.a.
 40012 CALDERARA DI RENO (Bo)
 Via Persecuzione, 29 - Tel. 051 314111
 Cod. Fisc. 00322800376
 PART. IVA 00503151201

ALLEGATO B1
 SCHEDA OFFERTA

Procedura aperta per la fornitura di GUANTI PER USO MEDICALE

AUB

29



Inserire la %
 es.: 100 o
 maggiore di 30

LOTTO	CIG	CODIFICA	DESCRIZIONE	Unità misura per formulazione e del prezzo	fabbisogno 48 mesi	BASE ASTA	valore quadriennale a base asta	prezzo unitario da listino derivato	% sconto su listino	prezzo unitario offerta	% di fornitura (art. 1-5-5 Disciplinare)	valore quadriennale (C) offerta	nome prodotto	codice prodotto (del produttore)	unità per confezionam ento secondario
1	3638472214	T01010101	guanti chirurgici sterili in lattice con polvere lubrificante a spessore standard differenziato dita - palmo - polso mis 5,5 - 6 - 6,5 - 7 - 7,5 - 8 - 8,5 - 9	PAIO	4.411.880	€ 0,1800	€ 794.138,40			NON OFFRE		€ 0,0000			
2	3638543CA8	T01010101	guanti chirurgici sterili in lattice con polvere lubrificante a spessore ridotto (per microchirurgia) 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	PAIO	619.200	€ 0,6600	€ 408.672,00			NON OFFRE		€ 0,0000			
3	3638597939	T01010101	guanti chirurgici sterili in lattice con polvere lubrificante, ad elevato spessore (per chirurgia ortopedica) differenziato dita - palmo - polso, opachi tali da eliminare possibili riflessi alla luce mis 5,5 - 6 - 6,5 - 7 - 7,5 - 8 - 8,5 - 9	PAIO	2.068.200	€ 0,6200	€ 1.282.284,00			NON OFFRE		€ 0,0000			
4	3638735B1A	T01010102	guanti chirurgici sterili in lattice depolverati a spessore standard differenziato dita - palmo - polso mis 5,5 - 6 - 6,5 - 7 - 7,5 - 8 - 8,5 - 9 - 9,5	PAIO	1.385.600	€ 0,3200	€ 443.392,00			NON OFFRE		€ 0,0000			
5	363882448E	T01010102	guanti NON 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	PAIO	413.880	€ 2,0000	€ 827.760,00			NON OFFRE		€ 0,0000			
6	363887704C	T01010102	guanti chirurgici sterili in lattice depolverati a spessore ridotto (per microchirurgia) differenziato dita - palmo - polso - massima sensibilità, opaco tali da eliminare possibili riflessi alla luce mis 6 - 6,5 - 7 - 7,5 - 8 - 8,5 - 9	PAIO	368.400	€ 0,9800	€ 362.012,00			NON OFFRE		€ 0,0000			
7	3638953EFF	T01010102	guanti chirurgici sterili in lattice depolverati, ad elevato spessore (per chirurgia ortopedica) differenziato dita - palmo - polso, opachi tali da eliminare possibili riflessi alla luce mis 6,5 - 7 - 7,5 - 8 - 8,5 - 9	PAIO	538.400	€ 0,9800	€ 527.632,00			NON OFFRE		€ 0,0000			
8	3638973F80	T010102	guanti chirurgici sterili sintetici depolverati a spessore standard differenziato dita - palmo - polso mis 5,5 - 6 - 6,5 - 7 - 7,5 - 8 - 8,5 - 9	PAIO	689.200	€ 1,1300	€ 778.796,00			NON OFFRE		€ 0,0000			
9	36390059EA	T010199	Doppio paio di guanti chirurgici di colore diverso, in lattice o materiale sintetico, in confezione sterile, mis 6 - 6,5 - 7 - 7,5 - 8 - 8,5 - 9	DOPIO PAIO	195.400	€ 2,2000	€ 429.880,00	€ 2,00000	66,00%	€ 0,88000	40,00000%	€ 53.148,8000	Marca MAXITEX	29018493	Busta da 1 doppio paio, in scatola da 25 buste
10	36390238C6	T010199	Guanti in filo mis 6 - 6,5 - 7 - 7,5 - 8 - 8,5 - 9	PAIO	361.320	€ 0,6000	€ 216.792,00	€ 1,39000	64,89%	€ 0,48800	60,00000%	€ 105.794,4960	Marca FARMAC-ZABBAN SpA	29018455	Busta da 1 doppio paio, in scatola da 50 paia
11	3639031F5D	T010201	guanti monouso per esplorazione in lattice mis XS, S, M, L, XL	GUANTO	187.344.400	€ 0,0300	€ 5.620.332,00			NON OFFRE		€ 0,0000			
12	36390818A2	T010201	guanti monouso per esplorazione in lattice senza polvere mis XS, S, M, L, XL	GUANTO	41.270.000	€ 0,0300	€ 1.238.100,00			NON OFFRE		€ 0,0000			
13	36390975D7	T01020201	guanti monouso per esplorazione in vinile elastizzato mis XS, S, M, L, XL	GUANTO	13.519.600	€ 0,0200	€ 270.392,00			NON OFFRE		€ 0,0000			
14	3639110093	T01020202	guanti in polietilene non sterili mis S, M, L	GUANTO	2.813.200	€ 0,0040	€ 10.452,80			NON OFFRE		€ 0,0000			
15	3639110093	T01020299	guanti non sterili in nitrile, sintetico senza polvere mis S, M, L	GUANTO	8.636.000	€ 0,0380	€ 328.168,00			NON OFFRE		€ 0,0000			

29 DIC. 2011

FARMAC - ZABBAN S.p.A.
 L'Amministratore Unico
 Don Bilio Zabban

Procedura aperta per la fornitura di QUANTI PER USO MEDICALE

Inserire la %
es.: 100 o
maggiore di 30

LOTTO	CIG	CODIFICA	DESCRIZIONE	Unità misura per formulazioni e del prezzo	fabbisogno 48 mesi	BASE ASTA	valore quadiennale a base asta	prezzo unitario da riservato privato	% sconto su listino	prezzo unitario offerta	% di fornitura (art. 1 c.5 Disciplinare)	valore quadiennale (€) offerta	nome prodotto	codice prodotto (del produttore)	unità per confezionam- ento secondario
16	36391208D1	T01020299	guanti non sterili in materiale sintetico senza polvere e privo di residui di prodotti chimici per somministrazione di preparazioni chemioterapiche mis S, M, L (ESENTI DA PVC)	PAIO	973.200	€ 0,5000	€ 486.600,00			NON OFFRE		€ 0,0000			

14.025.403.2000

La scrivente dichiara di praticare, per articoli non presenti in gara, ma simili a quelli offerti, il medesimo sconto indicato in offerta.

Generalità della Società: FARMAC-ZABBAN S.p.A. - Via Persicetana, 26 - 40012 Calderara di Reno (BO) - telefono 051/318411 - fax 051/318472 - e-mail: ufficio.gare@farmaczabban.it
Codice Fiscale n. 00322800376 - Partita IVA n. 00503151201

Sottoscrive la presente offerta il Dr. Gino Zabban, nato a Bologna l'11 maggio 1943, nella sua qualità di Amministratore Unico-Legale Rappresentante della Società scrivente.

29 DIC. 2011

FARMAC-ZABBAN S.p.A.
L'Amministratore Unico
Dr. Gino Zabban