

SEZIONE B

CAPITOLATO SPECIALE

1

**Procedura aperta, ai sensi dell'art. 60 del D.Lgs. n. 50/2016,
per la fornitura di "Manufatti odontotecnici"
occorrenti alle AA.SS.LL., EE.OO., I.R.C.C.S. della Regione Liguria
della durata di ventiquattro mesi con possibilità di rinnovo per ulteriori dodici mesi**

LOTTI n. 4

N° gara: 6714023

ART. 1 - OGGETTO

Il presente Capitolato ha per oggetto la fornitura a carattere continuativo, mediante procedura aperta, ai sensi dell'art. 60 del D.Lgs. n. 50/2016, di "Manufatti odontotecnici" occorrenti alle AA.SS.LL., EE.OO. e I.R.C.C.S. della Regione Liguria secondo le specifiche tipologie e gli importi di spesa presunti annuali (IVA esclusa) indicati, per ciascun Lotto, nella "Sezione A - Capitolato tecnico – Allegato A2)" unito al Disciplinare di gara.

I prodotti dovranno rispondere alle caratteristiche tecniche di cui ai successivi artt. 3 e 4, nonché a quelle di cui alla "Sezione A - Capitolato tecnico" sopracitato.

Gli importi presunti indicati nel Capitolato tecnico sono riferiti sia ad una fornitura di 12 mesi che di 36 mesi. Gli stessi sono indicativi e non impegnativi, essendo subordinati a circostanze non esattamente predeterminabili, in quanto variabili in relazione alle diverse necessità degli utilizzatori verificabili nel corso del periodo contrattuale.

La fornitura è suddivisa in n. 4 Lotti.

La fornitura avrà durata 24 mesi, con possibilità di rinnovo di ulteriori 12 mesi.

Alla data di scadenza del contratto, il fornitore sarà comunque tenuto a proseguire la prestazione, a richiesta delle Aziende della Regione Liguria ed alle stesse condizioni, fino ad un massimo di altri 180 giorni necessari al fine dell'individuazione del nuovo contraente.

ART. 2 - CARATTERISTICHE TECNICHE

Tutti i prodotti dovranno soddisfare le esigenze di manualità, di tecniche in uso, di indirizzi terapeutici degli operatori delle Aziende Ospedaliere/Sanitarie interessate e possedere i requisiti prescritti dalla vigente normativa in materia: Direttiva 93/42 CEE recepita con il D.Lgs. 24 febbraio 1997, n. 46, nonché della Farmacopea Ufficiale.

I prodotti dovranno contenere l'indicazione della presenza/assenza di lattice naturale o suoi derivati nel prodotto finito o nel confezionamento.

Per esigenze informatiche delle Aziende della Regione Liguria, tutte le confezioni dei prodotti in gara (dall'involucro esterno consegnato al vettore, fino all'ultima confezione interna realmente indivisibile) dovranno essere provviste di codice a barre univoco, di opportune dimensioni e di nitidezza di stampa tali da consentire una rapida decodifica con i comuni lettori ottici.

Le caratteristiche dei prodotti elencati nell'allegato dovranno essere corrispondenti a tutti i requisiti indicati nel presente Capitolato, nel Capitolato tecnico e nel Disciplinare di gara.

I prodotti aggiudicati dovranno essere forniti in confezioni che ne garantiscano la buona conservazione durante il trasporto, il facile immagazzinamento per sovrapposizione e riportare a caratteri ben leggibili la descrizione quali-quantitativa del contenuto, il nome e la ragione sociale del produttore ed ogni altra informazione utile al loro riconoscimento.

Le iscrizioni indicanti la data di sterilizzazione (laddove previsto), la relativa scadenza, e il numero di lotto, dovranno sempre apparire immediatamente decifrabili sia sulla confezione che sul singolo pezzo.

Le stampigliature e le impressioni a secco dovranno essere apposte direttamente sulle singole confezioni e non con etichette autoadesive anonime.

ART. 3 - CONDIZIONI GENERALI DELLA FORNITURA

La Ditta aggiudicataria dovrà per ciascuno dei lotti sotto indicati:

LOTTO 1

Sede legale Piazza della Vittoria, n. 15 16121 Genova (GE)
Sede operativa Via G. D'Annunzio, n. 64 16121 Genova (GE)

tel. 010 548 4162
tel. 010 548 8562 8563

PEC: protocollo@pec.alisaliguria.it

Provvedere, acquistando direttamente tutto il materiale necessario che dovrà sempre orientarsi verso le migliori qualità sul mercato, alla lavorazione, alla costruzione e consegna delle protesi e degli apparecchi suindicati che dovranno essere realizzati nel più rigoroso rispetto delle prescrizioni e delle indicazioni del medico specialista odontoiatra.

Fornire, per ogni voce prevista dal lotto 1:

- a discrezione del clinico, la scelta della tipologia dell'apparecchio da costruire come evidenziato nella documentazione di gara nell' "Allegato A2 – Prezzi a base d'asta"
- in conto deposito gratuito un kit (assortimento) completo per taglie delle bande per ortodonzia lisce che dovrà essere integrato secondo le modalità previste dalla "sezione G - Contratto in conto deposito".

LOTTE 1 - 2 – 3 e 4

Provvedere alla realizzazione di manufatti protesici da montare:

- In occlusore secondo il piano di Bonwill
- In articolatore a valori medi mediante uso dell'arco facciale (Hanau, Sam, Whip-Mix, Artex)
- In articolatore a valori semindividuali utilizzando l'arco facciale dinamico (Condylator e tecnica dell'arco gotico).
- Montaggio dei denti artificiali in protesi rimovibile secondo le tecniche di Passamonti, Gerber-Palla
- Realizzazione delle placche protesiche rimovibili e totali secondo la tecnica di Palla
- Ribasatura della protesi rimovibile secondo la tecnica Palla
- Utilizzo di gessi del 3° e 4° tipo per la colatura dei modelli
- Utilizzo di sottovuoto per i modelli master
- Realizzazione dei valli in cera per protesi rimovibile con cera dura beauty pink
- Boxaggio
- Split cast per rimontaggio modelli post polimerizzazione
- Utilizzo di polimerizzatrici a caldo, a freddo, per iniezione e a microonde
- Realizzazione in laboratorio di placche provvisorie prechirurgiche di tipo maxillo facciale
- Realizzazione in laboratorio di placche provvisorie postchirurgiche di tipo maxillo facciale
- Realizzazione di protesi otturatrici in resina dura ed in silicone
- Realizzazione di apparecchi guida arcata superiore ed inferiore secondo la tecnica di Benoist.

Tutti questi tipi di protesi dovranno essere realizzati utilizzando:

1. resina rosa da palati con caratteristiche anallergiche
2. filo d'acciaio per ganci a filo di diametro appropriato e privi di nichel
3. denti di fila in resina.- composito ad alta resistenza all'usura
4. lega acciaio per ganci fusi privi di nichel e cadmio strutture scheletrate con le medesime caratteristiche.

LOTTE 3 e 4

Impegnarsi ad:

- utilizzare - relativamente alla componentistica protesica relativa agli impianti osteointegrati a guarigione sommersa e a guarigione transmucosa - componentistica dello stesso produttore della Ditta aggiudicataria della gara regionale per la fornitura di "Dispositivi medici per odontoiatria, odontostomatologia e impianti osteointegrati" occorrenti alle AA.SS.LL., EE.OO. e IRCSS della Regione Liguria indetta dalla Centrale Regionale di Acquisto;
- altresì, ai fini di un opportuno controllo ad inviare, relativamente ad ogni singolo manufatto predisposto, all'atto della consegna del manufatto, gli originali delle bolle di consegna e degli involucri di confezionamento della componentistica utilizzata;

- a fornire, per quanto riguarda la componentistica, il listino della Ditta comprendente la percentuale di sconto da applicare su tutta la linea implantare e componentistica;
- ad applicare per la linea implantare e componentistica un prezzo di fornitura non maggiore del prezzo aggiudicato nella gara regionale per la fornitura di "Dispositivi medici per odontoiatria, odontostomatologia e impianti osteointegrati" da questa Centrale Regionale di Acquisto.

3.1 Modalità di esecuzione e di consegna della fornitura

La Ditta aggiudicataria dovrà garantire per l'intera durata del contratto la fornitura in oggetto alle condizioni stabilite nel presente Capitolato tecnico.

I manufatti dovranno essere realizzati e consegnati nel più rigoroso rispetto delle prescrizioni e delle indicazioni dei sanitari.

I prodotti offerti dovranno essere conformi alla normativa, nazionale e comunitaria vigente in materia e tutti i materiali utilizzati per la loro realizzazione dovranno possedere la marcatura CE in conformità alla Direttiva CEE 93/42 "Dispositivi medici".

La Ditta aggiudicataria dovrà eseguire a propria cura, rischio e spese, le somministrazioni nei tempi, nelle quantità e secondo le modalità che saranno mano a mano ordinate, dai responsabili delle Strutture committenti.

Le impronte saranno rilevate dai medici specialisti delle Aziende e ritirate dal fornitore che vi dovrà provvedere direttamente tramite un proprio incaricato, entro il giorno stesso, ed in tempo utile per garantire lo sviluppo delle impronte nella medesima giornata.

Il ritiro delle impronte e dei manufatti protesici dovrà avvenire in mattinata (entro le ore 12,30), nel pomeriggio (entro le ore 15), di tutti i giorni da lunedì a venerdì, esclusi i festivi.

L'aggiudicatario assume a proprio carico la responsabilità della puntuale esecuzione anche nei casi di sciopero, promuovendo tutte le iniziative atte ad evitare l'interruzione o ritardi nell'espletamento del rapporto contrattuale.

I tempi e le modalità di esecuzione dei manufatti saranno i seguenti:

- le prove delle protesi e degli apparecchi ortodontici dovranno essere effettuate ad un intervallo non superiore ai sette giorni naturali e consecutivi;
- la riconsegna delle protesi dovrà essere effettuata al massimo entro sei giorni naturali e consecutivi decorrenti dalla data del ritiro e dell'ultima prova presso le strutture committenti.
(esempio: Manufatto ritirato nella giornata di martedì dovrà essere riconsegnato entro le ore 12,00 del lunedì successivo
Manufatto ritirato nella giornata di lunedì dovrà essere riconsegnato entro le ore 8,30 del lunedì successivo)

Le consegne dovranno intendersi per merce ritirata e consegnata strutture di odontoiatria e/o chirurgia maxillo-facciale dell'A.S.L./E.O./I.R.C.C.S. committenti.

Nel caso di un'eventuale richiesta di chiarimenti sulla prescrizione, il fornitore dovrà contattare il medico prescrittore entro 24 ore dalla ricezione dell'ordine con il quale verranno concordate eventuali modifiche nei tempi di consegna;

- le riparazioni di qualsiasi manufatto ortodontico e protesico dovranno essere eseguite e il manufatto dovrà essere riconsegnato entro tre giorni lavorativi e consecutivi dal ritiro della protesi da riparare.

Nelle fasi di svolgimento del piano di lavoro finalizzato alle applicazioni delle protesi dentali e/o degli apparecchi ortodontici, su richiesta delle Aziende, il fornitore dovrà garantire la presenza di un proprio odontotecnico per gli adempimenti connessi alla corretta esecuzione delle prestazioni contrattuali ogni qualvolta il medico specialista lo richieda entro il termine di 60 minuti dalla chiamata anche telefonica.

Qualora, in sede di lavorazione, le impronte non risultino pienamente rispondenti, il fornitore ne darà immediata comunicazione ai referenti designati dalle Aziende, per quanto di conseguenza.

La consegna da parte del fornitore, delle protesi dentali e degli apparecchi ortodontici costruiti o riparati dovrà essere effettuata al soggetto aziendale delegato al ritiro nell'ambulatorio delle Aziende.

Il manufatto finale dovrà riprodurre fedelmente i parametri rilevati durante le fasi cliniche.

Ove, a seguito della prova finale delle protesi e/o dell'apparecchio sul paziente, si rendano necessari, a giudizio del medico specialista odontoiatra, ulteriori accertamenti, correzioni del manufatto o anche il rifacimento totale, il fornitore sarà tenuto a provvedere ai conseguenti lavori a proprio carico (es. ribasatura) per tutte le imperfezioni o le modifiche estetiche riscontrate.

Gli obblighi derivanti dall'aggiudicazione della gara da parte del fornitore si intendono pienamente assolti, solo allorché il medico specialista odontoiatra avrà espresso il proprio positivo giudizio sulla qualità merceologica delle protesi e/o degli apparecchi e sulla idonea rispondenza degli stessi alla prescrizione e alle esigenze cliniche del paziente.

Il fornitore dovrà sempre utilizzare materiali di ottima qualità; se la qualità dei materiali utilizzati risultasse, a giudizio delle Aziende riceventi, in tutto in parte insoddisfacente, il fornitore sarà tenuto a ritirare il manufatto a sue spese, con preciso obbligo di restituirlo, nel tempo che gli sarà indicato, utilizzando i materiali di qualità richiesti.

Eventuali eccezionali variazioni qualitative dei materiali, in caso di fornitura, dovranno essere preventivamente segnalate e potranno dare luogo a consegne previo parere favorevole delle Aziende. Il controllo e l'accettazione dei manufatti da parte delle Aziende non solleva il fornitore dalle responsabilità per le proprie obbligazioni in ordine a difetti apparenti e occulti dei manufatti stessi. Il fornitore dovrà garantire la qualità dei materiali impiegati per i manufatti per tutta la durata della fornitura ai sensi del Codice Civile.

Il fornitore si impegna ad essere disponibile, in via del tutto eccezionale, ad effettuare, per particolari esigenze cliniche, consegne entro ventiquattro ore.

3.2 - Garanzia e assistenza tecnica

I prodotti offerti dovranno essere garantiti per una durata minima di due mesi al 100% contro ogni difetto che potrà essere imputato comunque alle procedure di fabbricazione o di magazzinaggio da parte della Ditta.

In caso di riscontro di imperfezioni e/o difetti imputabili alla Ditta o qualora, a seguito dei controlli qualitativi e quantitativi effettuati presso le strutture committenti all'atto dell'accettazione, i prodotti forniti non risultassero conformi alle caratteristiche indicate nel presente Capitolato o ai campioni presentati in sede di gara, la Ditta aggiudicataria sarà obbligata a sostituirli gratuitamente, con un prodotto avente analoghe caratteristiche e prestazioni di quello difettoso, entro un termine massimo di 7 (sette) giorni consecutivi dal ricevimento dell'ordine. In caso di mancata sostituzione si procederà come previsto dall'articolo successivo, nonché all'eventuale risoluzione del contratto.

In caso di consegna tramite corriere detta consegna dovrà essere tracciata, garantita ed effettuata entro le ore 12,00 del giorno antecedente la data fissata dal clinico della struttura richiedente nel rispetto dei tempi di consegna previsti dalla "Sezione B- Capitolato speciale".

3.3 - Periodo di prova

La Ditta aggiudicataria sarà soggetta ad un periodo di prova di sei mesi.

La valutazione sulla esecuzione dell'attività svolta nel periodo di prova verrà effettuata da personale delle Strutture di Odontoiatria e maxillo-facciale dell'A.S.L./E.O./I.R.C.C.S. committenti.

Nella valutazione di idoneità sarà tenuto conto di:

- a) mancato rispetto della prescrizione medica;
- b) in caso di riscontro di imperfezioni e/o difetti imputabili alle procedure di fabbricazione o non conformità dei prodotti alle caratteristiche indicate nel presente Capitolato ovvero dell'inadeguatezza del trasporto;
- c) ritardo nella consegna dei prodotti oltre i termini contrattualmente convenuti e/o erronee consegne;
- d) mancato ritiro e/o sostituzione di prodotti rifiutati per non conformità ai requisiti richiesti;
- e) violazione dei programmi temporali di esecuzione della fornitura stabiliti dal presente Capitolato tecnico;
- f) somministrazione solo parziale della fornitura;
- g) smarrimento del manufatto anche per colpa del vettore.

3.4 - Penalità

Ciascuna Amministrazione contraente provvederà ad applicare una penale, a partire da 100 Euro e fino a 1.000 Euro, da graduare in base alla gravità dell'inadempienza oltre al risarcimento del danno.

A titolo meramente esemplificativo e non esaustivo si cita la seguente casistica:

- a) mancato rispetto della prescrizione medica;
- b) in caso di riscontro di imperfezioni e/o difetti imputabili alle procedure di fabbricazione o non conformità dei prodotti alle caratteristiche indicate nel presente Capitolato ovvero dell'inadeguatezza del trasporto;
- c) ritardo nella consegna dei prodotti oltre i termini contrattualmente convenuti e/o erronee consegne;
- d) mancato ritiro e/o sostituzione di prodotti rifiutati per non conformità ai requisiti richiesti;
- e) violazione dei programmi temporali di esecuzione della fornitura stabiliti dal presente Capitolato tecnico;
- f) somministrazione solo parziale della fornitura;
- g) smarrimento del manufatto anche per colpa del vettore.

3.5 - Divieti

La Ditta aggiudicataria dovrà intrattenere rapporti esclusivamente con gli specialisti odontoiatri dell'ambulatorio di odontostomatologia e chirurgia maxillo facciale e con gli organi istituzionali delle AA.SS.LL./EE.OO./I.R.C.C.S. committenti.

È fatto rigoroso divieto alla Ditta di intrattenere rapporti di natura professionali con gli utenti, che saranno di esclusiva competenza dello specialista odontoiatra, o comunque rapporti di altro genere riferibili al contenuto del rapporto con gli utenti stessi, che sono di esclusiva competenza dell'A.S.L./E.O./I.R.C.C.S. . Il laboratorio sarà tenuto a segnalare immediatamente all'A.S.L./E.O./I.R.C.C.S. eventuali richieste in tal senso avanzate dagli utenti.

Art. 4 – VALIDITA' E SCADENZA PRODOTTI IN CONTO DEPOSITO

La data di scadenza al momento della consegna dovrà essere pari ad almeno i 2/3 di validità complessiva del prodotto.

E' in facoltà dell'Amministrazione contraente accettare prodotti con scadenza inferiore a quella di cui sopra a condizione che il Fornitore si impegni a ritirare e sostituire a proprio onere i prodotti non utilizzati e scaduti.

Art. 5 – CONTROLLI SULLE FORNITURE

L'accettazione dei prodotti forniti avverrà sulla base dei controlli quali-quantitativi effettuati dai Servizi competenti delle aziende sanitarie utilizzatrici.

Gli imballi dovranno essere a perdere, sufficientemente robusti per essere immagazzinati in sovrapposizione; quelli che a giudizio del personale delle aziende sanitarie utilizzatrici presentassero difetti o manomissioni saranno rifiutati e la Ditta fornitrice dovrà provvedere alla loro immediata sostituzione.

Sull'imballaggio esterno e su ogni confezione singola, dovrà essere ben visibile il contrassegno della Ditta, il nome del prodotto, la descrizione, la data ed il numero del lotto di fabbricazione ed il quantitativo espresso nell'unità propria del prodotto.

Nel caso non fosse possibile verificare/periziare tutta la merce all'atto dell'arrivo, la Ditta dovrà accettare le eventuali contestazioni sulla qualità e quantità dei prodotti forniti anche a distanza di tempo dalla consegna, quando cioè, all'apertura degli imballaggi o delle confezioni, ne sarà possibile il controllo.

Art. 6 – VARIAZIONI PRODOTTI IN CORSO DI FORNITURA

Nel caso vengano apportate variazioni sostanziali nella produzione di quanto aggiudicato o vengano introdotti sul mercato prodotti sostitutivi, la Ditta aggiudicataria, previa autorizzazione della Centrale regionale di Acquisto, si impegna a immettere nella fornitura il nuovo prodotto, alle medesime condizioni contrattuali ai sensi dell'art. 106 comma 1 lett. a).

Le variazioni dei prodotti in corso di fornitura possono consistere in affiancamenti (la Ditta offre accanto al prodotto aggiudicato che continua comunque a fornire un prodotto più aggiornato) o vere e proprie sostituzioni.

Ai fini dell'autorizzazione alla variazione di prodotti in corso di fornitura la Ditta dovrà far prevenire alla Centrale il Modello F 4 presentato in sede di gara, ricompilato con i dati relativi al nuovo prodotto offerto, oltre a schede tecniche, dépliant ed eventuale campionatura.

La Centrale provvederà all'autorizzazione a seguito di adeguata istruttoria tecnica, del cui esito sarà data comunicazione alla Ditta aggiudicataria e alle aziende sanitarie utilizzatrici della convenzione.

Art. 7 – AGGIORNAMENTO DELLE INFORMAZIONI SUI PRODOTTI IN CORSO DI FORNITURA

Il Fornitore ha l'obbligo di fornire informazioni e mantenere aggiornate le Aziende Sanitarie contraenti su

- qualsiasi evento di carattere non ordinario concernente i beni o i servizi oggetto della fornitura compresi negli ordinativi di fornitura;
- modalità di contatto con la propria struttura organizzativa (gestione ordini, magazzini, logistica) con indicazione dei relativi orari
- modalità di inoltro dei reclami;
- ogni altro aspetto concernente gli adempimenti contrattuali.

Art. 8 – FATTURAZIONE E PAGAMENTI

La Ditta aggiudicataria emetterà fattura a fronte degli ordini evasi. Ogni singola Azienda Sanitaria utilizzatrice indica gli estremi a cui inviare le stesse nell'Ordinativo di Fornitura.

I pagamenti saranno effettuati ai sensi dell'art. 4 del D.Lgs. n. 231/2002 come integrato e modificato dal D. Lgs. n.192/2012.

Eventuali richieste di interessi per ritardati pagamenti saranno riconosciute ai sensi dell'art. 5 del D.Lgs. n. 231/2002, come integrato e modificato dal D. Lgs. n.192/2012.

Gli interessi scaduti non producono interessi.

E' fatto divieto alla Ditta fornitrice, anche in caso di ritardo nei pagamenti da parte di ciascuna Azienda Sanitaria, di interrompere le prestazioni previste dal presente capitolato.

Ai sensi dell'art. 30 comma 5 D. Lgs. n. 50/2016, sull'importo netto progressivo delle prestazioni è operata una ritenuta dello 0,50 per cento; le ritenute possono essere svincolate soltanto in sede di liquidazione finale, dopo l'approvazione da parte della stazione appaltante del certificato di collaudo o di verifica di conformità, previo rilascio del documento unico di regolarità contributiva.

Ogni caso di arbitraria interruzione delle prestazioni contrattuali sarà ritenuto contrario alla buona fede e la Ditta sarà considerata diretta responsabile di eventuali danni causati a ciascuna Azienda Sanitaria dipendenti da tale interruzione.

In caso di subappalto regolarmente autorizzato è fatto obbligo ai Fornitori affidatari di trasmettere entro venti giorni dalla data di ciascun pagamento effettuato nei loro confronti, copia delle fatture quietanzate relative ai pagamenti da essi affidatari corrisposti al subappaltatore, con l'indicazione delle ritenute di garanzia effettuate. Qualora i Fornitori affidatari non trasmettano le fatture quietanzate del subappaltatore entro il predetto termine, l'Azienda Sanitaria contraente sospende il successivo pagamento a favore dei medesimi appaltatori affidatari.

Art. 9 – CONVENZIONE DI FORNITURA

A seguito dell'aggiudicazione definitiva e fatto salvo l'esercizio dei poteri di autotutela nei casi consentiti dalla norme vigenti, la stipulazione della Convenzione di Fornitura avrà luogo entro il termine di sessanta giorni, decorrenti dalla data di aggiudicazione, ovvero in altro termine espressamente concordato con l'aggiudicatario.

La Convenzione di Fornitura non può comunque essere stipulata prima di 35 (trentacinque) giorni dalla comunicazione ai contro interessati del provvedimento di aggiudicazione.

La Convenzione di Fornitura sarà registrata a cura della Centrale secondo le modalità previste dall'art. 32 D.Lgs. 50/2016.

Le spese di registrazione e di bollo per la formalizzazione del contratto saranno a carico della Ditta aggiudicataria.

Ciascuna Azienda Sanitaria provvederà ad emettere un Ordinativo di Fornitura per ciascuna delle ditte aggiudicatarie della fornitura.

Con l'Ordinativo di Fornitura le aziende sanitarie comunicano alla Ditta aggiudicataria la volontà di acquisire i prodotti/prestazioni oggetto della Convenzione, impegnando il Fornitore all'esecuzione della prestazione richiesta.

La Convenzione di fornitura disciplina in particolare i seguenti aspetti contrattuali:

1. penalità
2. risoluzione del contratto
3. recesso dal contratto
4. brevetti industriali e diritto d'autore
5. cessione del contratto
6. subappalto
7. danni, responsabilità civile e polizza assicurativa
8. cauzione definitiva
9. trattamento dei dati personali
10. adempimenti in materia di salute e sicurezza sul lavoro da parte del Fornitore

Art. 10 – FORO COMPETENTE

Per qualsiasi controversia che dovesse riguardare i rapporti tra Centrale e fornitori, è territorialmente competente in via esclusiva il Tribunale di Genova.

Per le controversie relative alla mera esecuzione del contratto e perciò i rapporti tra aziende sanitarie contraenti e fornitori, territorialmente competenti in via esclusiva saranno il Tribunale di Genova, Imperia, Savona e La Spezia, in ragione del territorio in cui hanno sede le diverse aziende sanitarie contraenti.

Art. 11 – ACCETTAZIONE DELLE CONDIZIONI CONTRATTUALI

La Ditta aggiudicataria accetta tutte le clausole riportate, nessuna esclusa od eccettuata.

Art. 12 – NORME DI RINVIO

Per quanto non espressamente previsto all'interno del presente Capitolato, si fa espresso richiamo a tutte le disposizioni di legge attualmente in vigore con specifico riferimento al D.Lgs. 50/2016 e smi "Attuazione delle Direttive 2014/23/UE, 2014/24/UE e 2014/25/UE sull'aggiudicazione dei contratti di concessione, sugli appalti pubblici e sulle procedure d'appalto degli enti erogatori nei settori dell'acqua, dell'energia, dei trasporti e dei servizi postali, nonché per il riordino della disciplina vigente in materia di contratti pubblici relativi a lavori, servizi e forniture".