



Regione Liguria – Giunta Regionale

Oggetto	Gara a procedura aperta ai sensi dell'art. 60 del D.Lgs. n. 50/2016 ss.mm.ii., svolta attraverso la piattaforma telematica Sintel, per l'affidamento della fornitura di guanti monouso ad uso sanitario occorrenti alle AA.SS.LL., EE.OO. e II.R.C.C.S. della Regione Liguria (II edizione) per un periodo di anni tre (con opzione di proroga per ulteriori 12 mesi). Lotti n. 11. ID SINTEL 156189259. Rettifica della documentazione di gara.
Tipo Atto	Decreto del Dirigente
Struttura Proponente	Settore stazione unica appaltante regionale
Dipartimento Competente	Direzione centrale organizzazione
Soggetto Emanante	Riccardo ZANELLA
Responsabile Procedimento	Riccardo ZANELLA
Dirigente Responsabile	Riccardo ZANELLA

Atto rientrante nei provvedimenti di cui alla lett.e punto 18 sub \ dell'allegato alla Delibera di Giunta Regionale n. 254/2017

Elementi di corredo all'Atto:

- Allegati, che ne sono parte integrante e necessaria
-

IL DIRIGENTE

VISTI:

- il D.lgs. 18/04/2016, n. 50 "Codice dei contratti pubblici" e ss.mm.ii. ed il d.P.R. n. 207 del 05/10/2010 ss.mm.ii. "Regolamento di esecuzione ed attuazione del decreto legislativo 12 aprile 2006 n. 163" laddove ancora vigente, ai sensi degli articoli 216 - 217 del D.lgs. n. 50/2016 e ss.mm.ii.;
- il D.L. 16 luglio 2020 n. 76 "Misure urgenti per la semplificazione e l'innovazione digitale" convertito in Legge n. 120 in data 11 settembre 2020;
- il D.L. 31 maggio 2021, n. 77 "Governance del Piano nazionale di rilancio e resilienza e prime misure di rafforzamento delle strutture amministrative e di accelerazione e snellimento delle procedure." e la Legge di conversione n. 108 del 29 luglio 2021;
- l'articolo 13 della Legge 13 agosto 2010, n. 136 "Piano straordinario contro le mafie, nonché delega al Governo in materia di normativa antimafia" ed il Decreto del Presidente del Consiglio dei Ministri, 30 giugno 2011 "Stazione Unica Appaltante, in attuazione dell'articolo 13 della legge 13 agosto 2010, n. 136 – Piano straordinario contro le mafie";
- il D.lgs. 6 settembre 2011, n. 159 "Codice delle leggi antimafia e delle misure di prevenzione, nonché nuove disposizioni in materia di documentazione antimafia, a norma degli articoli 1 e 2 della legge 13 agosto 2010, n. 136" e ss.mm.ii.;
- il D.lgs. 15 ottobre 2012, n. 218 "Disposizioni integrative e correttive al decreto legislativo 6 settembre 2011, n. 159, recante codice delle leggi antimafia e delle misure di prevenzione, nonché nuove disposizioni in materia di documentazione antimafia, a norma degli articoli 1 e 2, della legge 13 agosto 2010, n. 136";
- la Legge 6 novembre 2012, n. 190 "Disposizioni per la prevenzione e la repressione della corruzione e dell'illegalità nella pubblica amministrazione" ed il d.lgs. 14 marzo 2013, n. 33 "Riordino della disciplina riguardante gli obblighi di pubblicità, trasparenza e diffusione di informazioni da parte delle pubbliche amministrazioni" e ss.mm.ii.;
- la L.r. 11 marzo 2008, n. 5, recante norme sulle attività contrattuali della Regione;
- il Regolamento regionale 5 aprile 2012, n. 2 "Regolamento esecutivo ed attuativo della legge regionale 11 marzo 2008, n. 5 (Disciplina delle attività contrattuali regionali in attuazione del decreto legislativo 12 aprile 2006 n. 163 e ss.mm.ii.) e successive modificazioni ed integrazioni e di attuazione dell'articolo 20 della legge regionale 13 agosto 2007, n. 30 (Norme regionali per la sicurezza e la qualità del lavoro) e dell'articolo 23, comma 2, della legge 13 agosto 2007, n. 31 (Organizzazione della Regione per la trasparenza e la qualità degli appalti e delle concessioni)" e ss.mm.ii.;
- la L.r. 25 novembre 2009, n. 56 "Norme in materia di procedimento amministrativo e di diritto di accesso ai documenti amministrativi" e ss.mm.ii.;
- la D.G.R. n. 97 del 12 febbraio 2021, recante: "Parziale razionalizzazione di alcune strutture della Giunta regionale e contestuale attribuzione incarichi dirigenziali";
- la D.G.R. n. 251 del 26 marzo 2021, recante, fra l'altro, ulteriore "Parziale razionalizzazione di alcune strutture della Giunta regionale";
- il Reg. UE 2016/679 (GDPR) e il D.lgs. 30 giugno 2003, n. 196 e ss.mm.ii., in materia di protezione dei dati personali;
- la L.R. 5 marzo 2021, n. 2, recante la "Razionalizzazione e potenziamento del sistema regionale di centralizzazione degli acquisti di forniture e di servizi e dell'affidamento di lavori pubblici e strutture di missione", a norma della quale le funzioni di Centrale Regionale di Acquisto (C.R.A.) esercitate da A.Li.Sa. sono svolte, a far data dal 1° maggio 2021, dalla Stazione Unica Appaltante Regionale (S.U.A.R.) quale soggetto deputato all'acquisizione di beni e servizi necessari al funzionamento degli Enti del Settore Regionale Allargato fra cui rientrano gli Enti del Servizio Sanitario Regionale;

- la D.G.R. n. 580 del 01 luglio 2021 recante “*Misure di legalità e trasparenza anticrimine nelle procedure di competenza della SUAR*”;
- la D.G.R. n. 354 del 23 aprile 2021 recante “*Modalità organizzative e di funzionamento della SUAR ai sensi dell'articolo 4, comma 11 della legge regionale n. 2/2021*”;
- la D.G.R. n. 382 del 30 aprile 2021 con la quale è stato approvato lo schema di accordo, sottoscritto in data 30/12/2020, fra la Regione Lombardia, in qualità di proprietaria della piattaforma di e-procurement denominata Sintel, la Regione Liguria, in qualità di utilizzatore della piattaforma, e ARCA S.p.A., adesso Azienda Regionale per l’Innovazione e gli Acquisti, ARIA S.p.A. di Regione Lombardia, quale gestore della piattaforma, per la gestione della piattaforma di e-procurement denominata Sintel e per l’utilizzo della stessa per un ulteriore triennio a decorrere dal 1° gennaio 2021;
- la D.G.R. 1214 del 23 dicembre 2021 recante “*Programmazione della Stazione Unica Appaltante Regionale e delle sue articolazioni funzionali per l’anno 2022*”;
- la D.G.R. n. 219 del 18 marzo 2022 recante “*Modifiche all’assetto organizzativo della Giunta regionale*”;
- la D.G.R. n. 348 del 21/04/2022 recante “*Integrazione DGR n. 219/2022 ad oggetto Modifiche all’assetto organizzativo della Giunta regionale*”;

PREMESSO CHE con Decreto del Dirigente S.U.A.R. n. 3920 del 21/06/2022 veniva indetta la procedura di gara aperta ai sensi dell’art. 60 del D.Lgs. n. 50/2016 ss.mm.ii., svolta attraverso la piattaforma telematica Sintel, per l’affidamento della fornitura di guanti monouso ad uso sanitario occorrenti alle AA.SS.LL., EE.OO. e II.R.C.C.S. della Regione Liguria (II edizione) per un periodo di anni tre (con opzione di proroga per ulteriori 12 mesi). Lotti n. 11. ID Sintel 156189259 e venivano approvati i relativi atti di gara;

DATO ATTO CHE, entro il termine del 01/07/2022 ore 13:00, sono pervenute tramite la piattaforma Sintel alcune richieste di chiarimenti post indizione da parte degli Operatori economici interessati alla partecipazione alla procedura di gara de qua;

ATTESO CHE, in esito all’esame delle richieste di chiarimenti post indizione svolto dal RUP della procedura di gara anche con l’ausilio del Tavolo tecnico regionale all’uopo nominato, è emersa la necessità, in accoglimento delle osservazioni e dei quesiti ritenuti pertinenti e fondati, di apportare talune modifiche e rettifiche ai documenti di gara vuoi rispetto ad errori meramente materiali, vuoi al fine di precisare le specifiche tecniche e gli elementi di valutazione individuati dal Capitolato tecnico e prestazionale;

DATO ATTO CHE le risposte alle richieste di chiarimenti post indizione di cui sopra (nelle quali vengono illustrate le modifiche e rettifiche da apportare ai documenti di gara) sono già state rese note agli Operatori economici mediante pubblicazione, sul profilo del committente di S.U.A.R. (www.acquistiliguria.it) nonché sulla piattaforma elettronica Sintel (www.ariaspa.it) con il Prot-2022-0490189 del 11/07/2022, allegato al presente provvedimento quale parte integrante e sostanziale;

RITENUTO pertanto necessario, sulla scorta di quanto sopra, procedere alla rettifica degli atti di gara come approvati con il Decreto del Dirigente S.U.A.R. n. 3920 del 21/06/2022 apportando, al Capitolato Tecnico e Prestazionale ed al Modello M.6 excel – Dettaglio prezzi unitari le rettifiche già puntualmente illustrate nel documento di risposta alle richieste di chiarimenti post indizione Prot-2022-0490189 del 11/07/2022, allegato al presente provvedimento quale parte integrante e sostanziale;

PRECISATO che tutte le rettifiche apportate sono state evidenziate con carattere rosso e grassetto al fine di rendere agevole agli OO.EE. la visibilità di quanto modificato;

CONSIDERATO che le predette rettifiche non configurano modifiche sostanziali degli atti di gara e, pertanto, non si rende necessario disporre una proroga del termine di presentazione delle offerte;

RITENUTO di pubblicare il presente Decreto sulla piattaforma Sintel (www.ariaspa.it) di espletamento della procedura di gara, sul profilo del committente all'indirizzo www.acquistiliguria.it e sul portale degli atti digitali della Giunta di Regione Liguria all'indirizzo <https://decretidigitali.regione.liguria.it>;

ATTESO che dal presente provvedimento non discende alcun onere di spesa per Regione Liguria;

DECRETA

Per le motivazioni indicate in premessa, qui integralmente richiamate:

- 1) **DI PRENDERE ATTO** delle richieste di chiarimenti post indizione pervenute, entro la prevista scadenza delle ore 13:00 del 01/07/2022, in merito alla procedura di gara aperta, ai sensi dell'art. 60 del D.Lgs. n. 50/2016 ss.mm.ii., svolta attraverso la piattaforma telematica Sintel, per l'affidamento della fornitura di guanti monouso ad uso sanitario occorrenti alle AA.SS.LL., EE.OO. e II.R.C.C.S. della Regione Liguria (II edizione) per un periodo di anni tre (con opzione di proroga per ulteriori 12 mesi). Lotti n. 11. ID SINTEL 156189259;
- 2) **DI PRENDERE ALTRESÌ ATTO** degli esiti delle verifiche effettuate dal RUP della procedura, con l'ausilio del Tavolo tecnico regionale all'uopo nominato, come riportati nel documento di risposta alle richieste di chiarimenti post indizione Prot-2022-0490189 del 11/07/2022, allegato al presente provvedimento quale parte integrante e sostanziale;
- 3) **DI RETTIFICARE** il Capitolato Tecnico e Prestazionale ed il Modello M.6 excel – Dettaglio prezzi unitari, approvati con il Decreto del Dirigente S.U.A.R. n. 3920 del 21/06/2022, apportando le modifiche illustrate nel documento di risposta alle richieste di chiarimenti post indizione Prot-2022-0490189 del 11/07/2022;
- 4) **DI DISPORRE** la pubblicazione del presente provvedimento sulla piattaforma Sintel (www.ariaspa.it), sul profilo del committente www.acquistiliguria.it e sul portale degli atti digitali della Giunta di Regione Liguria all'indirizzo <https://decretidigitali.regione.liguria.it>;
- 5) **DI DARE ATTO** che dal presente provvedimento non deriva alcun onere di spesa per Regione Liguria.

Avverso il presente provvedimento è esperibile, ricorso giurisdizionale presso il Tribunale Amministrativo Regionale (TAR) della Liguria in Genova ai sensi delle vigenti disposizioni di legge, fatta salva la disciplina di cui al d.lgs. n. 53/2010 e al d.lgs. n. 104/2010.



REGIONE LIGURIA
DIREZIONE CENTRALE
ORGANIZZAZIONE

Genova, data del protocollo

SETTORE
STAZIONE UNICA APPALTANTE REGIONALE

Dirigente Responsabile: Dott. Riccardo ZANELLA
tel. 010/548 8536
riccardo.zanella@regione.liguria.it
Funzionario referente: Dott. Enrico MANZONE
tel. 010/548 8554
enrico.manzone@regione.liguria.it

Gara a procedura aperta ai sensi dell'art. 60 del D.Lgs. n. 50/2016 ss.mm.ii., svolta attraverso la piattaforma telematica Sintel, per l'affidamento della fornitura di guanti monouso ad uso sanitario occorrenti alle AA.SS.LL., EE.OO. e II.R.C.C.S. della Regione Liguria (II edizione) per un periodo di anni tre (con opzione di proroga per ulteriori 12 mesi). Lotti n. 11.

Gara n. 8603958
ID Sintel n. 156189259

**RISPOSTE AI QUESITI PERVENUTI A SEGUITO DELL'INDIZIONE DI GARA
ENTRO IL TERMINE PRESTABILITO (01/07/2022, ORE 13:00)**

1) Quesito ID 156212657

Relativamente ai lotti n. 8 e 9 è ammessa una piccola tolleranza sulle lunghezze dei guanti?

Risposta 1

Si osserva come l'aggettivo "piccola" non consente un apprezzamento compiuto. In ogni caso si rinvia alla risposta al quesito 20.

2) Quesito ID 156324344

Stante quanto richiesto a pag. 14 del Disciplinare di gara art. 8.2 p. b) FATTURATO MEDIO ANNUO SPECIFICO, si chiede se tale fatturato nel SETTORE "oggetto di gara" è da intendersi quale forniture di DPI, quali ad esempio anche Tute di protezione, Camici di protezione, Mascherine etc.

Risposta 2

Stante l'oggetto della presente procedura nel concetto di "settore di gara" certamente rientra la fornitura di DPI.

3) Quesito ID 156363512

la presente per chiedere i seguenti chiarimenti:

1) Nei Criteri di Valutazione della Qualità, ove presente il sub criterio B3 “Resistenza alla permeazione per ulteriori sostanze chimiche oltre a quelle previste dalla EN 16523, con livello prestazionale di permeazione pari almeno a 2 (> 30 minuti)” per lotti riferiti a guanti non richiesti per la manipolazione di antiblastici, si chiede di specificare che le sostanze antiblastiche non concorrono a formare tale elenco e relativo punteggio, non essendo afferenti a tali lotti, vista la presenza di lotti specifici per tale indicazione d’uso. In particolar modo nel lotto 10, dove possono essere offerti guanti di 24 cm di lunghezza, pertanto non in linea con le linee guida sulla manipolazione di antiblastici, che prevedono per essi una lunghezza di almeno 27 cm, tale esclusione di eventuali test sulle sostanze antiblastiche dal conteggio deve essere rimarcato, così come che i test report stessi devono essere afferenti al marchio commerciale e codice prodotto indicativo del dispositivo offerto in gara e non a sue diverse varianti di lunghezza, colore o spessore.

2) Si chiede che venga espressamente vietata la presentazione di offerte di dispositivi con unico codice prodotto, unico nome commerciale, e diverse versioni di lunghezza (24 cm, 27 cm, 30 cm), gestite e riconoscibili esclusivamente dal lotto di produzione. Ogni variante di lunghezza deve avere codici prodotti, nomi commerciali e documentazioni tecniche differenti tra loro e tali documentazioni tecniche, siano esse dichiarazioni di conformità, Moduli B, C2 o D, test report vari, compresi quelli per le permeazioni di sostanze chimiche non tabellari e sostanze antiblastiche, devono individuare esclusivamente la versione offerta in gara per la misura prescelta.

Risposta 3

1) e 2) Premesso che quanto segnalato non rappresenta una richiesta di chiarimenti bensì di modifica al Capitolato tecnico e prestazionale, si confermano, quanto alle sostanze chimiche testate tutte e soltanto le condizioni previste dal Capitolato. In generale, trova in ogni caso sempre applicazione l’art. 68 D.Lgs. 50/2016 ss.mm.ii. dovendo, peraltro, al fine di potersi avvalere di tale facoltà, inserire in piattaforma Sintel, nel campo dedicato, apposita dichiarazione di equivalenza.

4) Quesito ID 156380832

In riferimento al lotto 11 è richiesta una campionatura con quantità di almeno 400pz per taglia, si richiede se sia possibile ridurre il quantitativo in 100pz per taglia o in alternativa inviare 4 box per taglia con quantitativi di 25pz cad.

Risposta 4

No, si conferma il Capitolato Tecnico.

5) Quesito ID 156383534

la presente per chiedere i seguenti chiarimenti:

1) la comprova dei requisiti di capacità tecnica e professionale e di capacità economica vanno comprovati dopo l'aggiudicazione?

2) Nei Criteri di Valutazione della Qualità, ove presente il sub criterio B3 “Resistenza alla permeazione per ulteriori sostanze chimiche oltre a quelle previste dalla EN 16523, con livello prestazionale di permeazione pari almeno a 2 (> 30 minuti)”, per eventuali sostanze presentate con diverse concentrazioni, si chiede di specificare che esse vadano conteggiate una sola volta, nella concentrazione maggiore proposta che offre il risultato minimo richiesto da capitolato.

Allo stesso modo, se si riscontrano sostanze che vengono citate una volta con nome commerciale (es.: Cloro Amuchina 10%), ed una volta con nome comune della sostanza (es.: ipoclorito di sodio 10%), si chiede di specificare che esse vengono conteggiate una sola volta.

3) per quanto riguarda le certificazioni da presentare per la parte tecnica, si devono presentare tutte le certificazioni alle norme indicate nel questionario M.5 bis alla Sezione E "Rispondenza a normative di settore/possesso di certificazioni"?

Risposta 5

1. Si rimanda a quanto già previsto nel Disciplinare di gara al paragrafo 21. Per un approfondimento sul funzionamento del sistema di verifica dei requisiti attraverso la BDNCP (denominato AVCPASS) si veda la Deliberazione ANAC n. 157 del 17/02/2016. In ogni caso pare utile richiamare il principio generale di continuità del possesso dei requisiti di partecipazione enunciato, su tutti, dal Consiglio di Stato, Adunanza Plenaria, con la sentenza del 20 luglio 2015, n. 8, in cui si legge che *«i requisiti generali e speciali devono essere posseduti dai candidati non solo alla data di scadenza del termine per la presentazione della richiesta di partecipazione alla procedura di affidamento, ma anche per tutta la durata della procedura stessa fino all'aggiudicazione definitiva ed alla stipula del contratto, nonché per tutto il periodo dell'esecuzione dello stesso, senza soluzione di continuità»*.

2. Si conferma che le sostanze chimiche saranno conteggiate un'unica volta.

3. Sì.

6) Quesito ID 156410144

Al lotto 7 sezione B punto 7 del questionario tecnico viene riportata la dicitura: deve essere necessariamente presentata in lingua italiana o nelle lingue richieste dallo Stato membro dell'Unione Europea sul cui mercato il DPI è immesso o messo a disposizione con la relativa traduzione in italiano. Per i soli certificati UE ed i relativi allegati (es. rapporti di prova) è ammesso l'utilizzo della lingua inglese. Nel caso delle Dichiarazioni di conformità UE rilasciate dai fabbricanti trova applicazione (quanto alla lingua da utilizzare) la disciplina di cui all' art. 15 par. 2 del Regolamento UE 2016/425.

Chiediamo di chiarire come va interpretata la richiesta e cosa eventualmente inserire nel questionario.

Risposta 6

La previsione soggiace al principio civilistico di interpretazione letterale di cui all'art. 12, primo periodo, delle Preleggi del Codici Civile.

7) Quesito ID 156425298

Con la presente siamo a richiedere i seguenti chiarimenti:

1. A seguito dell'entrata in vigore del dl.4/2022, si fa presente, che è obbligatorio l'inserimento nei documenti di gara iniziali della clausola revisione prezzi prevista dall'art. 106, comma 1, lett. a) del Codice. Si prega di inserire tale clausola.

2. Pag. 41 del disciplinare 'ATTENZIONE: nel caso in cui la Ditta, risultata aggiudicataria, abbia offerto un prodotto già presente in Convenzioni attive la Stazione Appaltante procede, in sede di esecuzione del contratto, ad applicare il prezzo del prodotto già fornito se più favorevole'. Si prega di specificare se si fa riferimento alla Convenzione Regione Liguria.

3. In merito la Modulo M.5. bis questionario tecnico, si richiede di specificare a cosa fanno riferimento i vari moduli elencanti (modulo B, C2 e D) in quanto non presenti nella documentazione di gara.

Risposta 7

1. La clausola in commento è presente come si rinviene al paragrafo 5.3 del Disciplinare.
2. Si conferma che si intendono esclusivamente le Convenzioni regionali di SUAR (nonché di tutti i soggetti giuridici nei cui rapporti giuridici è subentrata SUAR per effetto della normativa regionale in materia, ovvero A.Li.Sa. C.R.A. e, prima ancora A.R.S. Liguria).
3. Si rinvia al Regolamento UE 2016/425 ed ai relativi Allegati.

8) Quesito ID 156428019

Capitolato Tecnico e prestazionale Allegato A1 Lotto 8– ART. 2 – Caratteristiche della fornitura. In riferimento alla lunghezza dei guanti richiesti al Lotto 5 chiediamo conferma che le misure indicate nelle descrizioni siano da ritenersi sempre indicative e che sia lasciata all'esperienza delle singole ditte la facoltà di presentare soluzioni di copertura consone ed ottimali a soddisfare le esigenze del personale di sala operatoria.

Diversamente chiediamo che venga accettato l'inserimento di una tolleranza del $\pm 5\%$.

Risposta 8

Si conferma il Capitolato Tecnico. Vedasi anche la risposta al quesito 20.

9) Quesito ID 156430528

si richiede la seguente richiesta di chiarimento:

Con riferimento al Modulo M.5.bis " Questionario Tecnico" siamo a richiede di specificare cosa si richiede al punto 7. "Documentazione in lingua italiana o nelle lingue richieste dallo Stato membro dell'Unione Europea sul cui mercato il DPI è immesso o messo a disposizione con la relativa traduzione in italiano. Per i soli certificati UE ed i relativi allegati (es. rapporti di prova) è ammesso l'utilizzo della lingua inglese. Nel caso delle Dichiarazioni di conformità UE rilasciate dai fabbricanti trova applicazione (quanto alla lingua da utilizzare) la disciplina di cui all'art. 15 par. 2 del Regolamento UE 2016/425".

Si fa presente, infatti che così formulata non si è in grado di capire la documentazione che debba essere fornita.

Risposta 9

Si veda la risposta al quesito 6.

10) Quesito ID 156430620

1. Pag. 41 del disciplinare " ATTENZIONE: nel caso in cui la Ditta, risultata aggiudicataria, abbia offerto un prodotto già presente in Convenzioni attive la Stazione Appaltante procede, in sede di esecuzione del contratto, ad applicare il prezzo del prodotto già fornito se più favorevole".

Il riferimento è valido solo alla Convenzione Regione Liguria. Corretto?

Risposta 10

Si veda la risposta al quesito 7.2.

11) Quesito ID 156474513

Buongiorno riscontriamo problema nel generare il Passoe non riconosce ancora il CIG. si chiede chiarimento

Risposta 11

I CIG sono stati perfezionati in data 30/06/2022.

12) Quesito ID 156481013

In riferimento al lotto 5 siamo a chiedere conferma che, nel caso il guanto e il sottoguanto siano in confezioni primarie distinte la campionatura sia di 40 paia per la taglia 7 di un guanto e 40 paia del sottoguanto e così per le altre due taglie.

Risposta 12

Si conferma.

13) Quesito ID 156487327

A pag. 15 del disciplinare di gara si richiede come comprova del requisito certificati rilasciati dall'amministrazione/ o ente contraente è obbligatorio al fine della procedura di gara anche per il singolo operatore economico che abbia iniziato l'attività da più di tre anni.

Risposta 13

Si conferma la previsione del Disciplinare.

14) Quesito ID 156512807

Per i lotti in cui è richiesto il test per la permeazione degli antiblastici, nella lista delle sostanze è presente sia l'Adriamicina che la Doxorubicina. I due antiblastici sono però la medesima sostanza. Chiediamo conferma che sia un refuso.

Risposta 14

Trattasi di refuso. Il Capitolato viene rettificato.

15) Quesito ID 156514723

Per il lotto 7 e 8 viene richiesto sul questionario "Resistenza alla permeazione per ulteriori farmaci antiblastici oltre a quelli previsti fra le conformità normative, con livello prestazionale di permeazione pari almeno a 3 (>60 minuti)"; chiediamo se la frase "oltre a quelli previsti fra le conformità normative" sia un refuso in quanto le sostanze antiblastiche non sono tra le sostanze tabellari che vanno testate a norma di legge, non c'è nessun obbligo normativo nel testare sostanze antiblastiche. Chiediamo quindi che valore inserire nel campo.

Risposta 15

Si conferma che vanno inserite tutte le sostanze antiblastiche non previste tra le “conformità normative”.

16) Quesito ID 156519740

Per quanto riguarda la lunghezza del guanto richiesto al lotto 7, viene accettata una tolleranza in positivo o negativo?

Risposta 16

“Lunghezza non inferiore” equivale a tolleranza positiva. In ogni caso si rinvia alla risposta al quesito n. 20.

17) Quesito ID 156530516

Per quanto riguarda il lotto 5, essendo un guanto e un sottoguanto, nel questionario tecnico come facciamo ad inserire le informazioni di entrambi i guanti?

Risposta 17

Trattandosi di un modello editabile non si comprendono le difficoltà segnalate.

18) Quesito ID 156543322

In riferimento alla garanzia provvisoria e alla riduzione secondo le modalità dell' art. 93 comma 7 del codice, confermate che si può ridurre del 50% con ISO 9000 e cumulativamente di un ulteriore 30% con ISO 14001?

Risposta 18

Si conferma la disciplina della lex specialis in materia, peraltro specularmente a quella di fonte legale.

19) Quesito ID 156560906

1) **Requisiti di capacità tecnica e professionale:** In riferimento alla comprova del requisito, in caso di destinatari pubblici, facciamo presente che, seguito decertificazione, non risulta possibile presentare certificati rilasciati da amministrazioni pubbliche. Si chiede quindi conferma di poter comprovare il requisito mediante indicazione dei riferimenti cui la Vs. rispettabile amministrazione può rivolgersi per verificare quanto dichiarato.

2) **Durata contrattuale:** Siamo a chiedere se la durata della gara sia di anni tre con opzione di proroga per ulteriori 12 mesi quindi in totale quattro (come indicato nel titolo della gara) o di anni due con opzione di proroga per ulteriori 12 mesi quindi in totale tre (come indicato nello schema di offerta che riporta 2anni+1 o nel capitolato tecnico art.1 – Oggetto e durata contrattuale).

3) **Normativa di riferimento** – Conformità alla normativa EN16523-1:2019:
Riproponiamo un quesito già avanzato in sede di dialogo tecnico che, dalla risposta Vs. Prot. 2022-042400 del 21/06/2022 ci sembrava accolto, mentre nel capitolato tecnico ne riscontriamo un accoglimento parziale:

“Per le sostanze chimiche ulteriori a quelle da testare per l’ottenimento della marcatura CE come DPI, suggeriamo, al fine di consentire la massima partecipazione, di includere anche rapporti di prova già eseguiti in accordo alle norme EN374-3 e/o ASTM D6978”. Al contributo viene risposto rimandando al chiarimento di altra azienda (Si veda la risposta al contributo 4, lett.E), nr.7 relativo ai lotti nr.07 e nr.08): *“il dispositivo offerto deve risultare quantomeno conforme alla norma EN374. La scheda tecnica di entrambi i lotti viene integrata in modo da specificare la possibilità di avvalersi della ASTM D6978-05”*. Riscontriamo:

- che il nostro contributo era riferito oltre ai lotti nr.07 e nr.08 anche ai lotti 09, 10, 11;
- che manca l’integrazione della norma EN374-3.

Si chiede quindi conferma di poter presentare per i lotti nr.07, 08, 09, 10, 11 in aggiunta ai test report comprovanti la conformità alla norma EN374 per il rilascio della certificazione CE ulteriori test già eseguiti in accordo a ASTM D6978 e/o EN374-3;

4) **Destinazione d’uso:** Ogni lotto di gara viene dedicato ad una particolare destinazione d’uso. Chiediamo quindi conferma di non poter presentare lo stesso articolo in più lotti al fine di offrire il prodotto specifico alla specifica destinazione d’uso prevista;

5) **Lotto nr.11 – Piantane:** Viene richiesto come opzione la possibilità di offrire oltre ai supporti a muro anche le piantane. Chiediamo conferma che il prezzo indicato di 50,00€ non sia a base di gara e che quindi possa essere superato anche in considerazione dei recenti aumenti nel costo di acquisizione dell’acciaio;

6) **Documentazione tecnica ALLEGATO M.5 bis - QUESTIONARIO TECNICO – sezione B punto 7:** Siamo a chiedere se quanto riportato sia una precisazione sulla lingua da utilizzare per la documentazione tecnica e che quindi il punto non vada compilato. In caso contrario chiediamo di chiarire quale documentazione debba essere indicata.

Risposta 19

1 Il Disciplinare di gara la disciplina che si rinviene nel Disciplinare di gara ricalca fedelmente quella di cui all’art. 86 D.Lgs. 50/2016 ss.mm.ii. ed agli allegati ivi riportati. È evidente, in ogni caso, che in materia di documentazione amministrativa trova al contempo applicazione la disciplina di cui al dPR 445/2000 ss.mm.ii. e, segnatamente, l’art. 40.

2 Si conferma quanto diffusamente riportato in tutti i documenti di gara ovvero la durata triennale (36 mesi) della Convenzione, al netto di un’opzione di proroga per ulteriori 12 mesi. La dicitura “(2 ANNI + 1)” presente all’interno dei modelli “MODELLO M.6 EXCEL - DETTAGLIO PREZZI UNITARI”, nonché “mesi 24” nel Capitolato Tecnico all’art. 1 par. 3, viene pertanto rettificata.

3 La richiesta modifica del Capitolato era stata richiesta in sede di consultazione preliminare di mercato esclusivamente per il lotto 7. La Commissione tecnica ha ritenuto di accoglierla anche per il lotto 8 per evidente applicazione analogica. Gli altri lotti di gara rimangono confermati nella formulazione attuale.

4 Quanto richiesto è contra legem e pertanto non può essere accolto.

5 Come indicato nell’apposita intestazione della colonna D del modello in esame, il prezzo indicato non è superabile e pertanto, ove superiore, sarà considerato come non offerto.

6 Nel campo in commento (punto 7 sezione B del questionario Mod. M.5 bis) occorre dichiarare e/o descrivere la conformità o meno, alla previsione del Capitolato (relativa alla lingua della documentazione tecnica da produrre), in riferimento alla documentazione presentata in offerta.

20) Quesito ID 156562314

Considerando che per il lotto 7 viene richiesto un guanto con doppia certificazione DM e DPI, si chiede di accettare prodotti con lunghezza conforme ai requisiti previsti dalle normative vigenti (EN 455 ed EN 420/EN21420). Riteniamo che prevedere un requisito minimo (lunghezza non inferiore a 300 mm) non rispondente agli standard vigenti limiti fortemente il principio di massima concorrenza.

Risposta 20

Si conferma il requisito della lunghezza minima come prevista in Capitolato. Il Capitolato viene, peraltro, rettificato al fine di precisare che le caratteristiche tecniche di minima elencate nell'Allegato tecnico sono state determinate ai sensi dell'art. 68, comma 5, lett. d) del D.Lgs. 50/2016 ss.mm.ii. In ogni caso si richiamano i commi 7 ed 8 dell'art. 68 D.Lgs. 50/2016 ss.mm.ii. per cui l'offerente, ricorrendone le condizioni, potrà richiedere l'applicazione delle norme di legge de quibus motivando adeguatamente (in apposita dichiarazione di equivalenza da inserire in piattaforma Sintel, nel campo dedicato) che la soluzione proposta ottempera in maniera equivalente ai requisiti definiti dalle specifiche tecniche indicate in Capitolato.

21) Quesito ID 156575991

1. Al punto IV del paragrafo A dell'Allegato Tecnico del Capitolato Tecnico e Prestazionale viene indicato che "il Livello di Qualità Accettabile (AQL) non deve essere superiore a 1,5". Si chiede di specificare che nel caso di guanti chirurgici il valore di AQL accettabile non dovrà essere superiore a 0.65, così come previsto dall'ultima edizione della norma EN 455-1.
2. Al punto VII del paragrafo A dell'Allegato Tecnico del Capitolato Tecnico e Prestazionale (e nelle Schede dei Lotti) viene richiesta la conformità alla norma EN 374-1. Si chiede conferma che trattasi di refuso in quanto la corretta edizione della norma è la EN ISO 374-1.
3. Al punto VIII del paragrafo A dell'Allegato Tecnico del Capitolato Tecnico e Prestazionale (e nelle Schede dei Lotti) viene richiesta la conformità alla norma EN 374-2. Si chiede conferma che trattasi di refuso in quanto la EN ISO 374-2 è un metodo di prova, richiamato dalla norma EN ISO 374-1.
4. Al punto IX del paragrafo A dell'Allegato Tecnico del Capitolato Tecnico e Prestazionale (e nelle Schede dei Lotti) viene richiesta la conformità alla norma EN 374-4. Si chiede conferma che trattasi di refuso in quanto la EN ISO 374-4 è un metodo di prova, richiamato dalla norma EN ISO 374-1.
5. Al punto X del paragrafo A dell'Allegato Tecnico del Capitolato Tecnico e Prestazionale (e nelle Schede dei Lotti) viene richiesta la conformità alla norma EN 374-5. Si chiede conferma che trattasi di refuso in quanto la corretta edizione della norma è la EN ISO 374-5.
6. Al punto XII del paragrafo A dell'Allegato Tecnico del Capitolato Tecnico e Prestazionale (e nelle Schede dei Lotti) viene richiesta la conformità alle norme EN 556-1 e EN ISO 11135-1 o 11137-1-2-3. Si chiede conferma che il requisito non è richiesto per i dispositivi medici non sterili.
7. Al punto XIII del paragrafo A dell'Allegato Tecnico del Capitolato Tecnico e Prestazionale (e nelle Schede dei Lotti) viene richiesta la conformità alla norma EN 16523-1:2019. Si chiede conferma che trattasi di refuso in quanto la EN 16523-1 è un metodo di prova, richiamato dalla norma EN ISO 374-1. Inoltre si precisa che la versione europea è la EN 16523-1:2015, recepita in Italia dalla UNI EN 16523-1:2019.

8. Relativamente alla Tabella “CRITERI DI VALUTAZIONE DELLA QUALITA”” del Capitolato Tecnico e Prestazionale, al Sub-criterio A.5) “Lunghezza del guanto (per le diverse misure)...” viene attribuito un punteggio di 7 punti in maniera Discrezionale. Si chiede di attribuire tale punteggio sulla base del criterio dei “Punteggi Quantitativi” in quanto la Lunghezza del Guanto è un valore misurabile e pertanto rientra tra i Criteri Qualitativi di Natura Tangibile e non tra quelli Discrezionali.

9. Relativamente alla Tabella “CRITERI DI VALUTAZIONE DELLA QUALITA”” del Capitolato Tecnico e Prestazionale, Si chiede conferma che il sub criterio B.5) Innovazione tecnologica con ricadute positive sulla protezione dei lavoratori e/o sulla qualità assistenziale (documentata da lavori scientifici) richiesto ai vs Lotti 9-10 sia un refuso, e di fatto non utilizzato per l’attribuzione dei punteggi.

10. In riferimento al vs Lotto n. 1 e relativamente ai requisiti minimi che lo stesso deve presentare, viene indicato che lo spessore al dito debba essere di 0,22 mm ($\pm 0,03$). Tale tolleranza risulta essere troppo ampia per la tipologia di Dispositivi richiesti andando a differenziare in maniera sostanziale le caratteristiche tra un Guanto e l’altro e le peculiarità dello stesso modificandone tutta una serie di parametri quali: Resistenza alla Strappo, Sensibilità Tattile, Peso del Guanto e soprattutto costo del prodotto. Pertanto Siamo a chiedere di voler rettificare la tolleranza indicata in quanto risulta essere troppo ampia e di non essere inferiore 0,21 mm perché andrebbe ad identificare un Guanto Chirurgico Sterile per Microchirurgia e non per Chirurgia Generale.

11. Relativamente alla Tabella “CRITERI DI VALUTAZIONE DELLA QUALITA”” del Capitolato Tecnico e Prestazionale, al Sub-criterio A.4) “Carico di rottura secondo EN 455-2” viene attribuito un punteggio di 3 punti in maniera Quantitativa. Si chiede di attribuire il punteggio indicato solo dietro presentazione di apposito TEST-REPORT e non dietro semplice indicazione delle informazioni sulla Scheda Tecnica.

12. Relativamente alla Tabella “CRITERI DI VALUTAZIONE DELLA QUALITA”” del Capitolato Tecnico e Prestazionale, al Sub-criterio A.4) “Carico di rottura secondo EN 455-2” viene attribuito un punteggio di 3 punti in maniera Quantitativa. Si chiede di precisare se il CARICO di ROTTURA richiesto secondo la EN 455-2 è prima o dopo l’invecchiamento.

13. Relativamente al vs Lotto n. 11, le Caratteristiche richieste indicate nel Capitolato Tecnico e Prestazionale identificano un prodotto specifico apparentemente coperto da brevetto. Pertanto si chiede di eliminare tale Lotto in quanto impedisce la partecipazione ad altri Operatori Economici andando in contrasto con i principi generali della favor participationis.

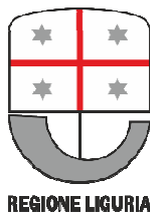
Risposta 21

1. Si rinvia alla risposta al quesito n. 20.
2. La sigla EN (che sta per “European standards”) identifica le norme tecniche elaborate dal CEN (Comité Européen de Normalisation) il cui ambito di applicazione è esteso ai paesi membri dell’UE. Pertanto ogni riferimento alle norme elaborate dall’ISO (International Organization) è superfluo.
- 3 La conformità a metodi di prova è da intendersi laddove applicabile autonomamente al di fuori di altre conformità più generali già previste.
4. Come per il punto precedente.
5. Si veda la risposta al punto 2.
6. Al fondo della sezione C) lett. A) (guanti sterili) viene già indicata l’obbligatoria “rispondenza alla normativa di riferimento di cui alla sezione A del presente Allegato tecnico, laddove applicabile”. Pertanto si conferma il Capitolato.

7. Si rettifica il Capitolato Tecnico in “XIII. Conformità alla norma EN 16523-1:2015”
8. L’item di valutazione viene corretto in “Aderenza del polsino”. Pertanto viene confermato il metodo di attribuzione del punteggio.
9. Il criterio indicato non è oggetto di rifiuto. Si conferma il Capitolato.
10. Si conferma il Capitolato Tecnico. Si ricorda che il range di tolleranza era stato alzato da 0,02 a 0,03 a seguito di quanto spiegato da un Operatore economico in sede di consultazione preliminare di mercato.
11. Si conferma il Capitolato Tecnico.
12. Si conferma il tenore generico del Capitolato Tecnico.
13. Si segnala che il lotto corrisponde al precedente lotto 10 della I edizione di gara regionale il quale non era stato di ostacolo alla partecipazione di diversi Operatori economici (4 ditte).

STAZIONE UNICA APPALTANTE REGIONALE
Responsabile Unico del Procedimento
Dott. Riccardo Zanella

Documento informatico firmato digitalmente ai sensi del
testo unico D.P.R. 28 dicembre 2000, n. 445, del D.Lgs. 7
marzo 2005, n.82 e norme collegate



REGIONE LIGURIA

DIREZIONE CENTRALE ORGANIZZAZIONE

**SETTORE
STAZIONE UNICA APPALTANTE REGIONALE**

ALLEGATO A.1

CAPITOLATO TECNICO E PRESTAZIONALE

Gara a procedura aperta ai sensi dell'art. 60 del D.Lgs. n. 50/2016 ss.mm.ii., svolta attraverso la piattaforma telematica Sintel, per l'affidamento della fornitura di guanti monouso ad uso sanitario occorrenti alle AA.SS.LL., EE.OO. e II.R.C.C.S. della Regione Liguria (II edizione) per un periodo di anni tre (con opzione di proroga per ulteriori 12 mesi). Lotti n. 11.

Gara n. 8603958

INDICE SOMMARIO

<i>Art. 1 - Oggetto e durata contrattuale</i>	3
<i>Art. 2 - Caratteristiche generali della fornitura</i>	3
<i>Art. 3 - Campionatura</i>	4
<i>Art. 4 - Modalità e termini di esecuzione della fornitura</i>	4
<i>Art. 5 - Garanzia e assistenza post vendita</i>	6
<i>Art. 6 - Condizioni della fornitura e limitazione di responsabilità</i>	6
<i>Art. 7 - Obbligazioni specifiche del Fornitore</i>	8
<i>Art. 8 - Obblighi derivanti dal rapporto di lavoro</i>	8
<i>Art. 9 - Adempimenti in materia di sicurezza sul lavoro</i>	9
<i>Art. 10 - Responsabile della Fornitura</i>	10
<i>Art. 11 - Servizi accessori e obblighi di informazione sui prodotti</i>	10
<i>Art. 12 - Penali</i>	11
<i>Art. 13 - Procedimento di contestazione dell'inadempimento ed applicazione delle penali da parte delle singole Amministrazioni contraenti</i>	13
<i>Art. 14 - Procedimento di contestazione dell'inadempimento ed applicazione delle penali da parte di S.U.A.R.</i>	13
<i>Art. 15 - Indisponibilità temporanea del prodotto, indisponibilità e/o impossibilità della fornitura, evoluzione tecnica</i>	14
<i>Art. 16 - Aggiornamento tecnologico, ampliamento di gamma, affiancamento</i>	15
<i>Art. 17 - Proprietà dei prodotti</i>	16
<i>Art. 18 - Verifiche della Convenzione e della fornitura</i>	16
<i>Art. 19 - Riservatezza (Privacy)</i>	17
Allegato tecnico	19

Art. 1 - Oggetto e durata contrattuale

1. Il presente Capitolato Tecnico e Prestazionale è relativo ad una gara a procedura aperta ai sensi dell'art. 60 del D.Lgs. n. 50/2016 ss.mm.ii., svolta attraverso la piattaforma telematica Sintel, per l'affidamento della fornitura di guanti monouso ad uso sanitario occorrenti alle AA.SS.LL., EE.OO. e II.R.C.C.S. della Regione Liguria (II edizione).
2. Con l'aggiudicatario del/i lotto/lotti oggetto di gara S.U.A.R. stipula un'unica Convenzione, ai sensi dell'art. 26 della L. n. 488/1999, conforme allo Schema di Convenzione - Allegato A.2 del Progetto di gara.
3. La Convenzione ha una durata di mesi ~~24~~ **36**, con possibilità di una proroga contrattuale per ulteriori 12 mesi.
4. I quantitativi posti in gara sono riferiti alla copertura dei fabbisogni presunti di massimo 36 mesi (comprensivi, dunque, dell'eventuale esercizio dell'opzione di proroga).
5. La procedura è articolata nei lotti di seguito specificati:

N.	DESCRIZIONE	CPV
1	GUANTI CHIRURGICI STERILI IN LATTICE	33141420-0 (guanti chirurgici)
2	GUANTI CHIRURGICI STERILI PER MICROCHIRURGIA	33141420-0 (guanti chirurgici)
3	GUANTI CHIRURGICI STERILI PER CHIRURGIA ORTOPEDICA	33141420-0 (guanti chirurgici)
4	GUANTI CHIRURGICI STERILI IN POLIISOPRENE	33141420-0 (guanti chirurgici)
5	GUANTI CHIRURGICI STERILI CON SOTTOGUANTI IN POLIISOPRENE	33141420-0 (guanti chirurgici)
6	GUANTI STERILI EXTRA LUNGHI PER USO GINECOLOGICO	18424300-0 (Guanti monouso)
7	GUANTI MONOUSO STERILI PER FARMACI ANTIBLASTICI	18424300-0 (Guanti monouso)
8	GUANTI MONOUSO NON STERILI PER SOMMINISTRAZIONE DI FARMACI ANTIBLASTICI	18424300-0 (Guanti monouso)
9	GUANTI MONOUSO IN NITRILE, POLSINO LUNGO	18424300-0 (Guanti monouso)
10	GUANTI MONOUSO IN NITRILE	18424300-0 (Guanti monouso)
11	GUANTI MONOUSO IN NITRILE IN CONFEZIONE DISPENSER CON SUPPORTO A MURO	18424300-0 (Guanti monouso)

6. I fabbisogni complessivi presunti annuali e triennali sono riportati, per singolo Ente sanitario, nell'allegato A.1.1 "Fabbisogni" al Progetto di gara.
7. Il dettaglio dell'importo dei singoli lotti (prezzi unitari, importi stimati a base di gara e importi massimi contrattuali) sono indicati nell'allegato A.1.2. "Basi d'asta" al Progetto di gara.

Art. 2 - Caratteristiche generali della fornitura

1. I prodotti oggetto della presente fornitura sono destinati ad essere utilizzati, secondo la destinazione d'uso precisata nella scheda di ciascun lotto, dal personale di tutte le AA.SS.LL., EE.OO. e II.R.C.C.S. della Regione Liguria.

2. I dispositivi di che trattasi dovranno, al momento della consegna, possedere validità residua non inferiore ai 2/3 della validità massima prevista.

3. Tutti i prodotti oggetto della fornitura dovranno possedere, a pena esclusione, le caratteristiche tecniche minime elencate nell'Allegato tecnico, fermo restando che ciascuna ditta offerente potrà presentare prodotti con requisiti migliorativi rispetto a quelli specifici di seguito riportati.

4. Le predette caratteristiche tecniche minime elencate nell'Allegato tecnico sono state determinate ai sensi dell'art. 68, comma 5, lett. d) del D.Lgs. 50/2016 ss.mm.ii. e pertanto si distinguono in:

- **requisiti funzionali o prestazionali di cui alla lettera a) del medesimo comma 5;**
- **specifiche tecniche di cui alla lettera b) del medesimo comma 5 (come individuate nella Sezione A, nella Sezione E, Schede Lotti, voce "Conformità normativa" e nelle restanti Sezioni dell'Allegato Tecnico in relazione alla normativa di diritto UE) per tutto quanto non già espressamente previsto in termini di requisiti funzionali di cui alla lettera a).**

~~4- 5.~~ Per ciascun prodotto offerto, secondo la categoria di appartenenza del DPI, dovrà essere presentata in offerta, a pena esclusione, tutta la documentazione tecnica elencata nell'Allegato tecnico.

Art. 3 - Campionatura

1. Le ditte concorrenti dovranno presentare, pena esclusione, idonea campionatura per ogni prodotto offerto secondo quanto stabilito nell'Allegato tecnico del presente Capitolato.

2. La campionatura è inviata, nonché ceduta, a titolo gratuito.

3. I campioni, dovranno essere presentati in confezione originale riportante:

- la ragione sociale della ditta offerente e/o del produttore,
- la descrizione del prodotto
- il codice articolo
- il marchio CE
- la data di scadenza
- il lotto di preparazione
- tutto quanto previsto dalla normativa vigente.

4. Le confezioni oggetto di campionatura dovranno possedere validità residua non inferiore ai 2/3 della validità massima prevista.

5. Ogni confezione dovrà recare (mediante apposita etichetta o sovrascritta con pennarello indelebile) il numero del lotto per cui il campione viene presentato, nonché il codice del prodotto cui si riferisce.

6. Ogni campione dovrà essere del tutto identico ai prodotti offerti in gara ed all'eventuale fornitura in caso di aggiudicazione; in ogni caso dovrà essere atta a dimostrare tutte le caratteristiche dei

prodotti offerti (in particolare quelle soggette a valutazione) e le modalità di utilizzo.

7. S.U.A.R., qualora lo ritenga necessario per una migliore valutazione dei prodotti, si riserva la possibilità di chiedere ulteriori campioni (sempre a titolo gratuito) e/o delucidazioni ritenute necessarie per una puntuale valutazione tecnica dei prodotti offerti.

8. Modalità e termini di consegna della campionatura vengono precisati nel Disciplinare di gara.

Art. 4 - Modalità e termini di esecuzione della fornitura

1. Il Fornitore si impegna a consegnare, durante il periodo di validità contrattuale, l'intera quantità di prodotti offerti assicurando sempre la regolarità delle consegne e sino alla concorrenza, nell'ultimo mese di validità contrattuale, dell'intero quantitativo offerto.
2. Per l'esecuzione della fornitura indicata in ciascun Ordinativo di Fornitura (OdF) trasmesso tramite l'applicativo NECA e nelle successive Richieste di Consegna (RdC), il Fornitore si obbliga a consegnare i beni con le modalità di seguito stabilite ed esattamente nei luoghi indicati.
3. La consegna di ciascun bene si intende comprensiva di ogni onere e spesa, ivi compreso, a titolo esemplificativo e non esaustivo, quelli relativi alle attività di imballaggio, trasporto, facchinaggio e consegna nei magazzini e/o nelle strutture indicate dalle Amministrazioni contraenti.
4. Le operazioni di carico e scarico della merce sono a carico del Fornitore che, pertanto, dovrà essere dotato di tutte le attrezzature necessarie per svolgere tale attività.
5. Non sono ammesse consegne parziali, pertanto l'esecuzione di ciascuna RdC deve avvenire in un'unica soluzione, salvo diverso accordo scritto intercorso tra il Fornitore e la singola Amministrazione.
6. Il documento di trasporto deve obbligatoriamente indicare: numero di riferimento dell'OdF, numero di riferimento della RdC, data, luogo di consegna, elenco dettagliato della merce consegnata.
7. Il Fornitore deve effettuare la consegna, in porto franco, dei dispositivi oggetto del contratto entro il termine perentorio di 5 (cinque) giorni lavorativi a decorrere dalla data di ricezione della RdC (ovvero il diverso termine indicato nella RdC, non inferiore a 5 giorni), pena l'applicazione delle penali di cui oltre.
8. In casi eccezionali, quando l'urgenza del caso lo richieda e sia espressamente indicato nella RdC, il Fornitore deve far fronte alla consegna con tempestività, mettendo a disposizione il materiale nel più breve tempo possibile e comunque entro 48 (quarantotto) ore dal ricevimento della richiesta medesima, pena l'applicazione delle penali di cui oltre.
9. I prodotti, al momento della consegna, devono avere data di scadenza non inferiore ai 2/3 della validità globale, salva la facoltà delle singole Amministrazioni di accettare dispositivi con validità residua inferiore per ragioni di necessità.

10. All'atto della consegna dei prodotti, il personale delle Amministrazioni verificherà che quanto consegnato sia conforme a quanto effettivamente offerto in gara dal Fornitore che esegue la prestazione.
11. Nel caso in cui l'Amministrazione rilevi che la quantità dei dispositivi sia inferiore alla quantità ordinata, il Fornitore dovrà provvedere ad integrare la richiesta in questione: la consegna sarà considerata parziale, con conseguente applicazione delle penali di mancata consegna, fino al raggiungimento del quantitativo mancante.
12. La firma all'atto del ricevimento della merce non vincola l'Amministrazione dall'accertamento, in un secondo momento, dopo l'apertura degli imballaggi, dell'effettiva quantità e qualità dei prodotti consegnati. In tal caso il Fornitore dovrà accettare eventuali contestazioni anche a distanza di tempo dalla consegna.
13. Eventuali eccedenze non autorizzate non vengono riconosciute e di conseguenza vengono restituite al Fornitore a spese di quest'ultimo.
14. L'accettazione della merce non solleva il Fornitore dalle responsabilità delle proprie obbligazioni relativamente ai vizi palesi od occulti della merce stessa non rilevati all'atto della consegna, né lo esime dall'obbligo di rispondere ad eventuali contestazioni che potessero insorgere a seguito dell'utilizzo della merce consegnata.
15. In caso di mancata rispondenza dei prodotti forniti ai requisiti qualitativi prescritti dal Capitolato Tecnico e/o alle caratteristiche dichiarate dalla Ditta in sede di offerta, la merce viene restituita al Fornitore che è tenuto a ritirarla a sue spese e a sostituirla entro 3 (tre) giorni lavorativi dal ricevimento della segnalazione scritta di contestazione, pena l'applicazione delle penali di cui oltre.
16. Il difetto di fabbrica, il difetto di funzionamento, la mancanza dei requisiti minimi e/o qualitativi prescritti dal Capitolato Tecnico e/o dichiarati dalla Ditta in sede di offerta devono essere contestati per iscritto dalle singole Amministrazioni contraenti entro il termine di 30 (trenta) giorni dalla scoperta.
17. La merce non accettata resta a disposizione del Fornitore che dovrà ritirarla a sue spese. È a carico del Fornitore ogni danno relativo al deterioramento della merce non ritirata. La merce non ritirata entro 15 giorni dalla comunicazione potrà essere inviata al Fornitore addebitando ogni spesa sostenuta. La mancata sostituzione della merce sarà considerata mancata consegna.
18. La comunicazione della contestazione sospende i termini di pagamento della sola merce in contestazione, fino alla sostituzione del materiale con altro analogo e rispondente alle caratteristiche della tipologia e quantità richieste dall'Amministrazione contraente. Per i prodotti resi dall'Amministrazione che siano già stati fatturati il Fornitore è tenuto all'emissione di apposita nota di credito riportante gli estremi della fattura a cui fa riferimento ed il numero dell'OdF.
19. Nel caso in cui il Fornitore rifiuti o comunque non proceda alla sostituzione della merce contestata, l'Amministrazione attiva il procedimento di contestazione dell'inadempimento di cui al successivo art. 13 ed applica le penali previste al comma 2 dell'art. 12 del presente Capitolato.

Art. 5 - Garanzia e assistenza post vendita

1. Per ciascun prodotto offerto è inclusa la garanzia per vizi e per mancanza di qualità promesse o essenziali all'uso a cui è destinato.
2. Per i dispositivi riutilizzabili la garanzia è esclusa qualora la rottura del dispositivo o il difetto di funzionamento siano riconducibili all'usura del dispositivo medesimo.

Art. 6 - Condizioni della fornitura e limitazione di responsabilità

1. Sono a carico del Fornitore, intendendosi remunerati con il corrispettivo contrattuale di cui oltre, tutti gli oneri, le spese ed i rischi relativi alla prestazione delle attività e dei servizi oggetto della Convenzione, nonché ad ogni attività che si rendesse necessaria per la prestazione degli stessi o, comunque, opportuna per un corretto e completo adempimento delle obbligazioni previste, ivi compresi quelli relativi ad eventuali spese di trasporto, di viaggio e di missione per il personale addetto all'esecuzione contrattuale.
2. Il Fornitore garantisce l'esecuzione di tutte le prestazioni a perfetta regola d'arte, nel rispetto delle norme vigenti e secondo le condizioni, le modalità, i termini e le prescrizioni contenute nel presente Capitolato, pena la risoluzione di diritto della Convenzione medesima e/o dei singoli Ordinativi di Fornitura, restando espressamente inteso che ciascuna Amministrazione contraente potrà risolvere unicamente l'Ordinativo di Fornitura da essa emesso.
3. Le prestazioni contrattuali debbono necessariamente essere conformi, salva espressa deroga, alle caratteristiche tecniche e all'Offerta Tecnica del Fornitore. In ogni caso, il Fornitore si obbliga ad osservare tutte le norme e tutte le prescrizioni tecniche e di sicurezza in vigore nonché quelle che dovessero essere emanate successivamente alla stipula della Convenzione.
4. Gli eventuali maggiori oneri derivanti dalla necessità di osservare le norme e le prescrizioni di cui sopra, anche se entrate in vigore successivamente alla stipula della Convenzione, restano ad esclusivo carico del Fornitore, intendendosi in ogni caso remunerati con il corrispettivo contrattuale di cui oltre ed il Fornitore non può, pertanto, avanzare pretesa di compensi, a qualsiasi titolo, nei confronti delle Amministrazioni contraenti, o, comunque, della S.U.A.R., per quanto di propria competenza, assumendosene il medesimo Fornitore ogni relativa alea.
5. Il Fornitore si impegna espressamente a manlevare e tenere indenne S.U.A.R. e le Amministrazioni da tutte le conseguenze derivanti dalla eventuale inosservanza delle norme e prescrizioni tecniche e di sicurezza, di igiene e sanitarie vigenti.
6. Le attività contrattuali da svolgersi presso i locali delle Amministrazioni contraenti devono essere eseguite senza interferire nell'ordinaria attività: le modalità ed i tempi devono comunque essere concordati con le Amministrazioni stesse. Il Fornitore prende atto che, nel corso dell'esecuzione delle prestazioni contrattuali, i locali delle medesime Amministrazioni continuano ad essere utilizzati per la loro destinazione istituzionale dal loro personale e/o da terzi autorizzati; il Fornitore si impegna, pertanto, ad eseguire le predette prestazioni salvaguardando le esigenze dei suddetti soggetti, senza recare intralci, disturbi o interruzioni alla attività lavorativa in atto.
7. Il Fornitore si impegna in particolare, ad avvalersi, per la prestazione delle attività contrattuali, di personale specializzato che può accedere nei locali delle Amministrazioni nel rispetto di tutte le

relative prescrizioni e procedure di sicurezza e accesso, fermo restando che è cura ed onere del Fornitore verificare preventivamente tali prescrizioni e procedure.

8. Il Fornitore si obbliga a consentire a S.U.A.R., nonché alle Amministrazioni, per quanto di rispettiva competenza, di procedere in qualsiasi momento e anche senza preavviso alle verifiche della piena e corretta esecuzione delle prestazioni oggetto degli Ordinativi di Fornitura, nonché a prestare la propria collaborazione per consentire lo svolgimento di tali verifiche.
9. Resta espressamente inteso che la S.U.A.R. non può in nessun caso essere ritenuta responsabile nei confronti delle altre Amministrazioni contraenti. Inoltre, ogni Amministrazione Contraente può essere considerata responsabile unicamente e limitatamente alle obbligazioni nascenti dagli Ordinativi di Fornitura da ciascuna emessi.

Art. 7 - *Obbligazioni specifiche del Fornitore*

1. Il Fornitore si obbliga, oltre a quanto previsto nelle altre parti della Convenzione, a:
 - a) non accettare, dalle singole Amministrazioni aderenti, OdF extra-NECA o eccedenti l'importo dei massimali di fornitura presenti su NECA senza preventiva espressa autorizzazione di S.U.A.R., pena l'applicazione delle penali di cui oltre;
 - b) fornire i beni oggetto della Convenzione ed a prestare i servizi connessi, impiegando tutte le strutture ed il personale necessario per la loro realizzazione secondo quanto stabilito nella Convenzione e negli atti di gara;
 - c) manlevare e tenere indenne la S.U.A.R., nonché le Amministrazioni contraenti, per quanto di rispettiva competenza, dalle pretese che i terzi dovessero avanzare in relazione ai danni derivanti dal malfunzionamento dei beni oggetto della Convenzione, ovvero in relazione a diritti di privativa vantati da terzi;
 - d) predisporre tutti gli strumenti e le metodologie, comprensivi della relativa documentazione, atti a garantire elevati livelli di servizio, ivi compresi quelli relativi alla sicurezza e riservatezza, nonché atti a consentire a S.U.A.R. di monitorare la conformità delle forniture alle norme previste nella Convenzione e negli Ordinativi di Fornitura e, in particolare, ai parametri di qualità predisposti;
 - e) comunicare tempestivamente le eventuali variazioni della propria struttura organizzativa coinvolta nell'esecuzione della Convenzione e degli Ordinativi di Fornitura, indicando analiticamente le variazioni intervenute;
 - f) consegnare, all'atto della prima fornitura eseguita a ciascuna Amministrazione, una dichiarazione attestante che i prodotti consegnati nel corso dell'Ordinativo di Fornitura sono i medesimi presentati in sede di gara e una copia della scheda tecnica di ogni singolo prodotto;
2. Il Fornitore si obbliga ad eseguire la fornitura in tutti i luoghi che verranno indicati nelle Richieste di Consegna emesse da ciascuna Amministrazione contraente, nel rispetto di quanto previsto in Convenzione e fermo restando che le forniture dovranno essere eseguite con continuità anche in caso di eventuali variazioni della consistenza e della dislocazione delle sedi e degli uffici di detti soggetti.

3. Il Fornitore si impegna a predisporre e trasmettere a S.U.A.R., in formato elettronico, tutti i dati e la documentazione di rendicontazione delle forniture secondo quanto previsto al successivo articolo 11.

Art. 8 - Obblighi derivanti dal rapporto di lavoro

1. Il Fornitore si obbliga ad ottemperare a tutti gli obblighi verso i propri dipendenti derivanti da disposizioni legislative e regolamentari vigenti in materia di lavoro, ivi compresi quelli in tema di igiene e sicurezza, nonché la disciplina previdenziale e infortunistica, assumendo a proprio carico tutti i relativi oneri.
2. Il Fornitore si obbliga ad applicare, nei confronti dei propri dipendenti occupati nelle attività contrattuali, le condizioni normative e retributive non inferiori a quelle risultanti dai Contratti Collettivi ed Integrativi di Lavoro applicabili alla data di stipula del presente contratto alla categoria e nelle località di svolgimento delle attività, nonché le condizioni risultanti da successive modifiche ed integrazioni.
3. Il Fornitore si obbliga, altresì, a continuare ad applicare i su indicati Contratti Collettivi anche dopo la loro scadenza e fino alla loro sostituzione.
4. Gli obblighi relativi ai Contratti Collettivi Nazionali di Lavoro di cui ai commi precedenti vincolano il Fornitore anche nel caso in cui non aderisca alle associazioni stipulanti o receda da esse, per tutto il periodo di validità della Convenzione.
5. Il Fornitore si impegna, anche ai sensi e per gli effetti dell'art. 1381 Cod. Civ., a far rispettare gli obblighi di cui ai precedenti commi del presente articolo anche agli eventuali esecutori di parti delle attività oggetto della Convenzione.

Art. 9 - Adempimenti in materia di sicurezza sul lavoro

1. Il Fornitore è tenuto al rispetto di tutti gli obblighi connessi alle disposizioni in materia di sicurezza, protezione ed igiene dei lavoratori e deve aver adempiuto a tutti gli obblighi previsti dal D.Lgs. n. 81/2008 ed in particolare a quello della redazione del documento di valutazione dei rischi inerenti all'attività da svolgere.
2. In tale documento devono essere accuratamente analizzati ed evidenziati i rischi relativi alla fornitura in oggetto, introdotti nel ciclo lavorativo delle singole Amministrazioni contraenti, definite ed applicate le conseguenti misure di prevenzione e protezione.
3. Il Fornitore è ritenuto interamente responsabile dell'applicazione delle misure di sicurezza previste dal documento di valutazione dei rischi suddetto e provvederà inoltre, a proprie spese a:
 - a) formare ed informare i propri dipendenti relativamente ai rischi connessi allo svolgimento della fornitura oggetto della presente gara ed alle misure di protezione da attuare per ridurre tali rischi;
 - b) controllare e pretendere che i propri dipendenti rispettino le norme vigenti di sicurezza e di igiene, nonché le disposizioni che le aziende sanitarie contraenti hanno definito e definiranno in materia;

- c) disporre e controllare che i propri dipendenti siano dotati ed usino i dispositivi di protezione individuali e collettivi previsti ed adottati dal Fornitore stesso per i rischi connessi agli interventi da effettuare;
 - d) curare che tutte le attrezzature di lavoro ed i mezzi di opera siano a norma ed in regola con le prescrizioni vigenti;
 - e) informare immediatamente le Amministrazioni contraenti in caso di infortunio/incidente e a ottemperare, in tali evenienze, a tutte le incombenze previste dalla legge.
4. Il Fornitore, oltre alla sicurezza dei propri dipendenti è direttamente e pienamente responsabile della sicurezza delle terze persone che eventualmente si venissero a trovare nell'area di lavoro; in tal senso dovrà adottare adeguate misure di sicurezza atte ad evitare qualsiasi rischio a terzi nell'area di lavoro di propria competenza.
5. Resta inteso che qualora l'Amministrazione contraente ritenesse che, con specifico riferimento ai luoghi in cui si svolge la singola prestazione, possano sussistere rischi da interferenza, procederà alla redazione del documento unico di valutazione dei rischi da interferenza (DUVRI) riferendolo ai rischi specifici da interferenza presenti nei luoghi in cui si svolge la singola prestazione, con l'indicazione delle misure per eliminare o, ove ciò non sia possibile, ridurre al minimo i rischi da interferenza nonché dei relativi costi. Il documento in questione, debitamente sottoscritto per accettazione dal Fornitore, integrerà la Richiesta di Consegna emessa dall'Amministrazione.

Art. 10 - Responsabile della Fornitura

1. Ai fini della stipula della Convenzione, nei termini meglio indicati nel Disciplinare di gara, gli Operatori economici aggiudicatari dovranno comunicare il nominativo ed i dati di contatto di un Responsabile della Fornitura, che avrà i compiti e le responsabilità di seguito riportate:
- a) supervisione e coordinamento delle attività a partire dal momento di ricezione degli OdF;
 - b) pianificazione delle consegne;
 - c) risoluzione dei disservizi e gestione di eventuali reclami da parte delle Amministrazioni e/o di S.U.A.R.;
 - d) monitoraggio dell'andamento dei livelli di servizio di assistenza per tutto il periodo di efficacia dei singoli OdF;
 - e) implementazione di tutte le azioni necessarie per garantire il rispetto delle prestazioni richieste;
 - f) invio della reportistica di cui all'art. 11 al fine di verificare l'esecuzione delle prestazioni contrattuali, ivi compreso l'andamento dei consumi della/e Amministrazione/i.

Art. 11 - Servizi accessori e obblighi di informazione sui prodotti

A) Contatti del Fornitore e reportistica alle Amministrazioni contraenti

1. Il Fornitore ha l'obbligo di fornire alle Amministrazioni, a semplice richiesta e nel rispetto del termine da queste assegnato (pena l'applicazione delle penali di cui oltre), informazioni (anche sottoforma di report) relative:
- a) alle forniture comprese in Convenzione;
 - b) alle modalità di contatto con la propria struttura organizzativa (gestione ordini, magazzini, logistica) con indicazione dei relativi orari;

- c) alle modalità di inoltro dei reclami;
- d) alle modalità di compilazione delle singole Richieste di Consegna;
- e) canale prescelto per l'emissione dell'ordine (PEPPOL, PEC ecc.) e ai fini del rispetto della normativa vigente in materia di tracciabilità degli ordini (NSO);
- f) tutti i dati necessari agli adempimenti normativi previsti in tema di tracciabilità dei flussi finanziari.

2. Il Fornitore ha l'obbligo di fornire informazioni e mantenere aggiornate le strutture sanitarie destinatarie dei prodotti aggiudicati su qualsiasi evento di carattere non ordinario concernente i beni 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.

B) Report a S.U.A.R.

3. Il Fornitore ha l'obbligo di fornire alla S.U.A.R., a semplice richiesta e nel rispetto del termine da questa assegnato (pena l'applicazione delle penali di cui oltre), la reportistica (dati di dettaglio nonché aggregati e riassuntivi delle prestazioni contrattuali in formato elettronico anche editabile) relativa agli OdF ed alle RdC ricevuti con indicazione, pena l'applicazione delle penali di cui oltre, almeno dei seguenti dati:

- a) Amministrazione contraente che ha emesso OdF ed RdC
- b) Data ricezione OdF ed RdC
- c) Dettaglio delle forniture ordinate con indicazione della quantità
- d) Importi fatturati a ciascuna Amministrazione contraente
- e) Eventuali contestazioni e/o applicazioni di penali da parte delle Amministrazioni contraenti.

4. In caso di incompletezza e/o difformità dei dati trasmessi il Fornitore è tenuto a consegnare i dati completi e/o corretti entro 3 (tre) giorni lavorativi dalla richiesta di S.U.A.R., salva l'applicazione delle penali di cui oltre.

5. Il monitoraggio di tutte le attività relative alla Convenzione può altresì essere effettuato da S.U.A.R. anche mediante l'uso di nuove tecnologie e soluzioni organizzative; a tal fine, il Fornitore, per quanto di sua competenza, si impegna a prestare piena collaborazione per rendere possibile dette attività di monitoraggio.

C) Materiale per il sito

6. Il Fornitore ha l'obbligo di fornire a richiesta di S.U.A.R., nel termine di 7 (sette) giorni lavorativi dalla richiesta, ulteriore materiale in formato elettronico (se non già fornito in sede di gara) utile per la pubblicazione sul profilo del committente, nonché tutte le informazioni eventualmente utili per gli utenti, pena l'applicazione delle penali di cui oltre. L'obbligo riguarda, in particolare:

- richiesta di cataloghi in formato elettronico dei prodotti oggetto di fornitura recanti i dati identificativi indicati da S.U.A.R., anche ai fini dell'inserimento sul NECA;
- richiesta di dati necessari ai fini dell'adempimento alle normative vigenti in materia di fatturazione ed ordine elettronico.

Art. 12 - Penali

1. Spetta a ciascuna Amministrazione contraente interessata procedere alla rilevazione, contestazione, all'istruttoria, all'accertamento ed all'applicazione delle penali di cui ai commi seguenti, fermo restando i poteri in capo a S.U.A.R. di cui ai successivi commi 6 e 7.
2. Ciascuna Amministrazione contraente potrà motivatamente applicare, a conclusione dell'iter istruttorio attivato a norma del successivo articolo 13 in contraddittorio con il Fornitore, le seguenti penali:
 - a. per ogni giorno solare di ritardo rispetto alle tempistiche di consegna indicate all'art. 4 commi 7 e 8, non imputabile all'Amministrazione contraente ovvero a forza maggiore o caso fortuito, una penale pari all'1% dell'ammontare contrattuale dell'OdF e, comunque, in misura non superiore complessivamente al 10% dello stesso ammontare contrattuale dell'OdF;
 - b. per ogni giorno solare di ritardo rispetto alle tempistiche di ritiro (art. 4 comma 15) e sostituzione dei dispositivi difettosi / non conformi, non imputabile all'Amministrazione contraente ovvero a forza maggiore o caso fortuito, una penale pari allo 0,5% dell'ammontare contrattuale dell'OdF e, comunque, in misura non superiore complessivamente al 10% dello stesso ammontare contrattuale dell'OdF;
 - c. per non conformità qualitativa dei prodotti offerti (ovvero per mancata rispondenza dei prodotti ai requisiti minimi richiesti) una penale pari allo 0,2% dell'ammontare contrattuale dell'OdF per singolo prodotto non conforme e, comunque, in misura non superiore complessivamente al 10% dello stesso ammontare contrattuale dell'OdF. In questi casi ciascuna Amministrazione contraente si riserva di restituire la merce al Fornitore (che sarà tenuto a ritirarla a sue spese) senza chiederne la sostituzione e di procedere all'acquisto in danno, salvo l'esperimento di ogni altra azione a tutela dei propri interessi e salvo in ogni caso il risarcimento degli ulteriori danni;
 - d. per ogni giorno solare di ritardo rispetto al termine assegnato per la trasmissione dei dati oggetto del servizio di reportistica verso le Amministrazioni contraenti una penale del valore di € 100,00;
 - e. per mancata reperibilità del Responsabile della fornitura, una penale del valore di € 200,00 Iva esclusa;
 - f. in tutti gli altri casi di disservizi documentati: una penale da € 200,00 sino al 1% dell'ammontare contrattuale dell'OdF (in base alla gravità dell'inadempienza).
3. Nel caso di cui alla lettera a), perdurando l'inadempienza contestata oltre il periodo di 15 giorni, ogni Amministrazione contraente ha **facoltà di dichiarare risolto l'OdF** dandone immediata comunicazione a S.U.A.R.
4. Nel caso vengano applicate penali in misura superiore al 10% dell'ammontare netto contrattuale dell'OdF ogni Amministrazione contraente si riserva la **facoltà di considerare risolto il contratto**, dandone immediata comunicazione a S.U.A.R.
5. Nei casi di cui ai commi 3 e 4 del presente articolo la S.U.A.R. procede all'incameramento della quota di garanzia definitiva riferita all'Amministrazione contraente interessata, proporzionalmente alla quota residua non ancora svincolata dall'avanzamento dell'esecuzione e fatto salvo il risarcimento di ulteriori danni (quando il valore economico di questi ecceda l'importo incamerato).
6. S.U.A.R. potrà applicare, con debita motivazione e comunque a conclusione dell'iter istruttorio attivato in contraddittorio con il Fornitore a norma del successivo articolo 14, le seguenti penali:

- a) per ogni OdF accettato extra NECA o superiore al massimale assegnato e non previamente autorizzato da S.U.A.R. una penale pari a € 1000,00;
 - b) per ogni giorno solare di ritardo rispetto al termine assegnato per la trasmissione dei dati oggetto del servizio di reportistica (ivi incluso il materiale per il sito) verso la S.U.A.R. una penale del valore di € 200,00.
7. La S.U.A.R. in caso di reiterati inadempimenti del Fornitore segnalati alla stessa dalle Amministrazioni contraenti, salvo il diritto di risoluzione della Convenzione in relazione alla gravità ravvisata negli stessi, può applicare ulteriori penali (proporzionate alla gravità della reiterazione) rivalendosi sulla garanzia.
8. Deve considerarsi ritardo anche il caso in cui il Fornitore esegua le prestazioni contrattuali in modo anche solo parzialmente difforme da quanto richiesto; in tali casi le Amministrazioni e S.U.A.R. applicano al Fornitore le penali di cui sopra sino al momento in cui la fornitura inizia ad essere prestata in modo effettivamente conforme, fatto salvo in ogni caso il risarcimento del maggior danno.

Art. 13 - Procedimento di contestazione dell'inadempimento ed applicazione delle penali da parte delle singole Amministrazioni contraenti

1. Gli eventuali inadempimenti contrattuali che daranno luogo all'applicazione delle penali di cui all'art. 12 dovranno essere contestati per iscritto all'indirizzo PEC del Fornitore dalla singola Amministrazione contraente e comunicati da quest'ultima, per conoscenza, alla S.U.A.R.; in tal caso il Fornitore potrà controdedurre per iscritto all'Amministrazione contestante entro il termine massimo di 3 (tre) giorni lavorativi dalla ricezione della comunicazione stessa.
2. Qualora le predette deduzioni non pervengano all'Amministrazione nel termine indicato o, pur essendo pervenute tempestivamente, non siano ritenute idonee, a giudizio della medesima Amministrazione contestante, a giustificare l'inadempienza, questa procederà all'applicazione delle penali al Fornitore.
3. L'ammontare della penale applicata all'esito del procedimento di contestazione di cui ai commi precedenti è addebitato dall'Amministrazione contestante (senza bisogno di diffida, ulteriore accertamento o procedimento giudiziario):
 - a) sui crediti del Fornitore (mediante storno del corrispettivo delle fatture da liquidare) derivanti dalla fornitura oggetto della presente procedura di gara o anche altre forniture in virtù di ulteriori rapporti obbligatori in essere fra Amministrazione e Fornitore;
 - b) mediante emissione di nota di addebito;
 - c) ovvero, in subordine, da parte di S.U.A.R., su segnalazione dell'Amministrazione contestante, sulla garanzia definitiva prestata dal Fornitore in favore di S.U.A.R.
4. Ciascuna singola Amministrazione contraente potrà applicare al Fornitore le penali sopra indicate sino alla concorrenza del 10% (dieci per cento) del valore del proprio OdF. In ogni caso l'applicazione delle penali previste nel presente Capitolato non preclude il diritto delle singole Amministrazioni contraenti al risarcimento dei maggiori danni.
5. La richiesta e/o il pagamento delle penali di cui sopra non esonera in nessun caso il Fornitore dall'adempimento dell'obbligazione per quale si è reso inadempiente.

Art. 14 - Procedimento di contestazione dell'inadempimento ed applicazione delle penali da parte di S.U.A.R.

1. Gli eventuali inadempimenti che danno luogo all'applicazione delle penali di cui all'art. 12 commi 6 e 7 dovranno essere contestati per iscritto all'indirizzo PEC del Fornitore da S.U.A.R.; in tal caso il Fornitore potrà controdedurre per iscritto a S.U.A.R. entro il termine massimo di 5 (cinque) giorni lavorativi dalla ricezione della contestazione.
2. Qualora le predette deduzioni non pervengano a S.U.A.R. nel termine indicato o, pur essendo pervenute tempestivamente, non siano ritenute idonee a giudizio della stessa S.U.A.R. a giustificare l'inadempimento, questa procederà all'applicazione delle penali al Fornitore.
3. L'ammontare della penale applicata all'esito del procedimento di contestazione di cui ai commi precedenti verrà addebitato da S.U.A.R. (senza bisogno di diffida, ulteriore accertamento o procedimento giudiziario):
 - a) sulla garanzia definitiva costituita dal Fornitore a seguito dell'aggiudicazione della presente procedura di gara. In tal caso è obbligo del Fornitore provvedere al reintegro immediato della cauzione per la parte decurtata.
 - b) (ovvero, in subordine) sui crediti dipendenti da altre Convenzioni che il Fornitore ha in corso con S.U.A.R.
4. S.U.A.R. potrà applicare al Fornitore le penali di cui al comma 1 del presente articolo sino alla concorrenza della misura massima pari al 10% (dieci per cento) dell'importo contrattuale massimo complessivo fermo il risarcimento degli eventuali maggiori danni. Nella determinazione della misura massima del 10% S.U.A.R. terrà conto anche delle penali eventualmente applicate dalle singole Amministrazioni, regolarmente comunicate e documentate.
5. La richiesta e/o il pagamento delle penali di cui sopra non esonera in nessun caso il Fornitore dall'adempimento dell'obbligazione per quale si è reso inadempiente.
6. È altresì fatta salva la facoltà di S.U.A.R. di agire in via giudiziaria per il risarcimento dell'eventuale ulteriore danno subito e/o delle spese sostenute a seguito dei danni arrecati.

Art. 15 - Indisponibilità temporanea del prodotto, indisponibilità e/o impossibilità della fornitura, evoluzione tecnica

1. Nei casi di indisponibilità temporanea dovuta ad eventi occasionali (es. rotture di stock) il Fornitore dovrà darne comunicazione per iscritto a S.U.A.R. ed alle Amministrazioni contraenti, indicando la data a partire dalla quale non potranno essere garantiti i termini di consegna evidenziando la sopravvenuta indisponibilità temporanea del prodotto.
2. L'Amministrazione contraente, laddove necessario al fine di assicurare la continuità della fornitura e previa comunicazione scritta al Fornitore, potrà procedere all'esecuzione in danno del Fornitore acquistando i prodotti su libero mercato (~~ovvero altresì attingendo alla graduatoria di aggiudicazione nel caso dei lotti 10, 11, 22, 28 e 29~~) ed addebitando l'eventuale differenza di costo al Fornitore.
3. Alla risoluzione dell'indisponibilità del prodotto, il Fornitore dovrà darne immediata comunicazione alle Amministrazioni contraenti ed a S.U.A.R.

4. Sono considerati casi di inadempimento contrattuale del Fornitore tutti i casi di **indisponibilità non temporanea del prodotto** (e/o impossibilità della fornitura del prodotto) inclusi i seguenti:

- a) sospensione o ritiro dell'autorizzazione alla produzione e/o commercializzazione del prodotto da parte delle Autorità competenti;
- b) sospensione della produzione o impedimento e/o interdizione all'utilizzo del sito produttivo (es. sequestro ecc.) a seguito delle Autorità Competenti;
- c) revoca, recesso, risoluzione, interruzione, sospensione, scadenza dei contratti di licenza e/o concessione di vendita e/o commercializzazione e/o distribuzione del prodotto;
- d) fermo, anche temporaneo, di produzione o distribuzione del prodotto a seguito di decisione del produttore o, comunque, per fatto ascrivibile all'attività di impresa del produttore e/o del Fornitore;
- e) sospensione e/o interruzione o comunque indisponibilità della fornitura a seguito di vicende contrattuali relative alla licenza di distribuzione e/o commercializzazione
- f) Ripetute rotture di stock.

5. Nel caso di indisponibilità non temporanea del prodotto, S.U.A.R. richiederà al Fornitore di garantire la regolarità della fornitura, per il tempo strettamente necessario al ripristino della fornitura aggiudicata, mediante una fornitura sostitutiva con altro prodotto avente caratteristiche tecniche e prestazionali almeno pari a quelle del prodotto aggiudicato. La verifica del possesso delle predette caratteristiche viene svolta dalla Commissione giudicatrice di gara. A tal fine il Fornitore sarà tenuto a consegnare la campionatura e tutta la documentazione tecnica prescritta dal presente Capitolato riferita al prodotto sostitutivo nel termine assegnato da SUAR comunque non inferiore a 10 (dieci) giorni dalla richiesta. In caso di giudizio positivo espresso dalla Commissione giudicatrice, S.U.A.R. autorizza la fornitura sostitutiva ed assegna un termine congruo di durata massima della stessa, alla scadenza del quale dovrà essere ripristinata la fornitura aggiudicata, pena la risoluzione della Convenzione.

6. Laddove il Fornitore non sia in grado di garantire la fornitura sostitutiva, ovvero in caso di giudizio negativo espresso dalla Commissione giudicatrice sul prodotto sostitutivo offerto, S.U.A.R. procederà alla risoluzione della Convenzione stipulata con il Fornitore inadempiente, riservandosi la facoltà di attivare, al fine di garantire in tempi rapidi la continuità della fornitura alle Amministrazioni contraenti, l'istituto dell'interpello ex art. 110 D.Lgs. n. 50/2016 nonché ogni altro strumento previsto dalla normativa vigente.

7. Al contempo, ciascuna singola Amministrazione contraente al verificarsi dell'ipotesi di cui al precedente comma 6, ha diritto di risolvere l'OdF (qualora S.U.A.R. non abbia già risolto la Convenzione) e procedere, previa comunicazione scritta al Fornitore, all'esecuzione in danno del medesimo Fornitore ovvero all'acquisto sul libero mercato per la quantità strettamente necessaria a soddisfare le proprie immediate ed improcrastinabili esigenze, addebitando al Fornitore originario l'eventuale differenza di costo.

Art. 16 - Aggiornamento tecnologico, ampliamento di gamma, affiancamento

1. Il Fornitore si impegna ad informare periodicamente e tempestivamente S.U.A.R. e le Amministrazioni contraenti sulla evoluzione tecnica dei prodotti oggetto della fornitura e delle conseguenti possibili variazioni da apportare alle forniture ed alla prestazione dei servizi.

2. Il Fornitore si impegna, nel caso vengano introdotti sul mercato prodotti innovativi in continuità progettuale rispetto al prodotto aggiudicato, previo invio di scheda tecnica e parere favorevole di S.U.A.R. (sentita la Commissione giudicatrice di gara) ad immettere nella fornitura il prodotto aggiornato, alle stesse condizioni contrattuali.

3. Per aggiornamento tecnologico, rispetto al dispositivo aggiudicato, si intendono:
- piccole modifiche apportate allo stesso senza alterarne le caratteristiche del progetto originario e, pertanto, ci si riferisce allo stesso fabbricante e allo stesso modello (nuova release/versione);
 - nuovo dispositivo, dello stesso fabbricante, con caratteristiche migliorative per rendimento e funzionalità.
4. Ai fini dell'autorizzazione alla variazione di prodotti in corso di fornitura, l'Aggiudicatario dovrà far prevenire a SUAR una relazione da cui si evincano i vantaggi dell'aggiornamento proposto in relazione a:
- a) caratteristiche tecnologiche;
 - b) vantaggi tecnici, di gestione, economici, di metodiche d'uso/impianto rispetto a trattamenti alternativi esistenti (allegare documentazione);
 - c) caratteristiche dei materiali che consentano una maggiore sicurezza d'uso (allegare documentazione), anche in relazione a quanto previsto dal D.lgs. n.81/2008.
5. Le informazioni generali sul dispositivo da fornire sono le seguenti:
- a) inquadramento del prodotto in termini di descrizione, funzionamento e requisiti di sicurezza;
 - b) analoghe indicazioni d'uso del prodotto aggiudicato;
 - c) data di immissione in commercio in Italia;
 - d) certificazioni (marchio CE);
 - e) CND del prodotto offerto e relativo RDM;
 - f) dati di efficacia e sicurezza per il paziente e l'operatore;
6. Il Fornitore deve essere disponibile ad inviare campionatura, qualora ritenuto necessario dalla SUAR, secondo le stesse modalità specificate nel Disciplinare di gara.
7. SUAR provvederà all'autorizzazione a seguito di istruttoria tecnica, sottoponendo eventualmente la relazione, per la valutazione, alla Commissione giudicatrice di gara.
8. L'esito della suddetta istruttoria tecnica sarà comunicato alla ditta aggiudicataria e alle Aziende Sanitarie contraenti e si procederà o meno all'autorizzazione dell'aggiornamento tecnologico.
9. Nel caso dell'affiancamento il Fornitore offre accanto al prodotto aggiudicato, che continua comunque a fornire, un prodotto più aggiornato (proveniente dal medesimo Fabbricante).
10. Nel caso dell'ampliamento di gamma il Fornitore offre ulteriori misure e/o formati degli stessi dispositivi aggiudicati.
11. L'iter di autorizzazione dell'affiancamento e dell'ampliamento di gamma è lo stesso dell'aggiornamento tecnologico.
12. L'aggiornamento tecnologico, l'affiancamento, l'ampliamento di gamma possono essere autorizzati solo alle medesime condizioni contrattuali di aggiudicazione (incluso il prezzo) e, una volta autorizzati, sono applicabili a tutte le Amministrazioni aderenti alla Convenzione di fornitura.

Art. 17 - Proprietà dei prodotti

1. Con riferimento a ciascun Ordinativo di Fornitura, l'Amministrazione acquisisce la proprietà dei beni a partire dalla data di consegna; prima di tale data tutti i rischi di perdite, furti e danni ai prodotti forniti, durante il trasporto e la sosta nei locali dell'Amministrazione contraente, sono a

carico del Fornitore, salva la responsabilità dell'Amministrazione medesima se le perdite, furti e danni sono ad essa direttamente imputabili per dolo o colpa grave.

Art. 18 - Verifiche della Convenzione e della fornitura

1. S.U.A.R. si riserva il diritto di verificare in ogni momento la corretta esecuzione della Convenzione di Fornitura, ivi compreso l'andamento dei consumi delle Amministrazioni contraenti.
2. Le Amministrazioni contraenti, anche tramite soggetti terzi indipendenti da essi incaricati (es. Organismi notificati e/o Laboratori accreditati secondo le pertinenti norme UNI CEI EN ISO/IEC) hanno la facoltà di effettuare, fin dall'avvio della fornitura e durante l'esecuzione della stessa, verifiche anche a campione, di corrispondenza delle caratteristiche quali/quantitative del prodotto fornito e/o dei servizi prestati a quelle dichiarate in offerta. I costi di tali verifiche saranno a carico del Fornitore che dovrà corrisponderli vuoi all'Amministrazione contraente che abbia anticipato la spesa, vuoi (in alternativa) direttamente al terzo, nei modi e tempi indicati dall'Amministrazione stessa.
3. Ciascuna Amministrazione contraente nomina un RUP, oltre all'eventuale Direttore dell'Esecuzione (DEC). Il RUP dell'Amministrazione contraente, in coordinamento con il DEC (se nominato), assume specificamente in ordine al singolo OdF attuativo della Convenzione compiti di cura, controllo e vigilanza nella fase di esecuzione contrattuale, nonché nella fase di verifica della conformità delle prestazioni contrattuali ai sensi dell'art. 31, comma 12, D. Lgs. n. 50/2016 e del D.M. 49/2018.
4. Le Amministrazioni contraenti trasmettono a S.U.A.R. ed al Fornitore le dichiarazioni/certificazioni di completa ed esatta esecuzione relativamente agli OdF.

Art. 19 - Riservatezza (Privacy)

1. In ottemperanza agli obblighi derivanti dal Regolamento Europeo 2016/679 Regolamento Generale sulla protezione dei dati (in seguito Regolamento Europeo) relativi alla verifica di affidabilità del futuro aggiudicatario della gara in oggetto prevista per la designazione quale Responsabile del trattamento dati ai sensi dell'art. 28 del Regolamento Europeo e in osservanza del principio di responsabilizzazione (accountability) di cui all'art. 5, comma 2 del Regolamento Europeo, le ditte partecipanti alla procedura si impegnano a corredare l'offerta delle specifiche, procedure e tutele contenute nel Modello M.7.
2. L'Aggiudicatario si impegna, altresì, a rispettare gli obblighi derivanti dall'art. 28 del Regolamento Europeo e relative norme di armonizzazione, di cui ai seguenti punti:
 - a. attenersi, nel trattare i dati personali al principio di indispensabilità, evitando di detenere, utilizzare o visualizzare informazioni eccedenti rispetto all'attività concordata ossia per finalità differenti;
 - b. non trattare i dati dell'interessato/utente oltre al tempo strettamente necessario ad espletare le citate attività;
 - c. informare sulle modalità utilizzate per conservare i dati ed in particolare sulle modalità utilizzate per consentire l'identificazione dell'interessato/utente per un periodo di tempo non superiore a quello necessario agli scopi per i quali sono stati raccolti e/o successivamente trattati, avendo cura di applicare, in caso di conservazione digitalizzata, le norme vigenti in materia di sicurezza ivi incluse quelle previste per le banche dati;

- d. garantire l'aggiornamento normativo dei software e degli strumenti informatici relativi alla fornitura svolta, riducendo al minimo l'utilizzazione di dati personali e di dati identificativi, escludendone il trattamento quando le finalità perseguite possano essere realizzate mediante, rispettivamente, dati anonimi o modalità che permettano di identificare l'interessato solo in caso di necessità;
 - e. ottemperare al divieto di trasferire dati personali verso un paese terzo extra UE o un'organizzazione internazionale ovvero con modalità elusive delle statuizioni vigenti in materia;
 - f. adottare le misure di sicurezza richieste ai sensi dell'art. 32 del Regolamento;
 - g. adottare, se previsto per legge, il Registro delle attività di trattamento ai sensi dell'art. 30 par. 2 del Regolamento Europeo;
 - h. rispettare le condizioni previste dal Regolamento Europeo in caso di ricorso ad un altro Responsabile del trattamento;
 - i. adottare, tenendo conto della natura del trattamento stesso, misure tecniche e organizzative adeguate, al fine di soddisfare l'obbligo del Titolare del trattamento di adempiere alle richieste per l'esercizio dei diritti dell'interessato di cui al capo III del Regolamento;
 - j. garantire il rispetto degli obblighi di cui agli artt. da 32 a 36 (con particolare riferimento all'art. 33, par. 2).
3. La Ditta aggiudicataria garantisce che le persone autorizzate al trattamento dei dati (propri dipendenti/soci lavoratori, consulenti e collaboratori, nonché di subappaltatori e dei dipendenti, consulenti e collaboratori di questi ultimi) siano vincolate alla riservatezza o abbiano un obbligo legale in tal senso, in ragione dei diversi profili strettamente connessi alle mansioni svolte e per il solo tempo necessario all'erogazione dei servizi previsti dalla fornitura.
4. In caso di inosservanza dei suddetti obblighi di riservatezza, la S.U.A.R., nonché le Amministrazioni contraenti, hanno facoltà di dichiarare risolti di diritto, rispettivamente, la Convenzione ed i singoli Ordinativi di Fornitura, fermo restando che l'Aggiudicatario è tenuto a risarcire tutti i danni che ne dovessero derivare.
5. L'Aggiudicatario può citare i termini essenziali della Convenzione nei casi in cui sia condizione necessaria per la partecipazione dello stesso a gare e appalti, previa comunicazione alla S.U.A.R. delle modalità e dei contenuti di detta citazione.

Allegato tecnico

A. NORMATIVA DI RIFERIMENTO

- I. Conformità al Regolamento (UE) 2017/745 del Parlamento europeo e del Consiglio, del 5 aprile 2017, relativo ai dispositivi medici;
- II. Conformità al D.Lgs. 19 febbraio 2019, n. 17 di adeguamento della normativa nazionale alle disposizioni del regolamento (UE) n. 2016/425 del Parlamento europeo e del Consiglio, del 9 marzo 2016, sui dispositivi di protezione individuale
- III. Rispondenza ai requisiti di cui al D.Lgs. 81/08 e ss.mm.ii. “*Testo Unico in materia di tutela della salute e della sicurezza nei luoghi di lavoro*”, in particolare ai seguenti titoli: III, VIII, IX, X e Xbis
- IV. Conformità alla norma EN 455-1 (guanti medicali monouso; assenza di fori: requisiti e prove); il Livello di Qualità Accettabile (AQL) non deve essere superiore a 1,5 (AQL= percentuale tollerata di difetti inapparenti all’esame visivo);
- V. Conformità alla norma EN 455-2 e successivi aggiornamenti (guanti medicali monouso; proprietà fisiche: requisiti e prove)
- VI. Conformità alla norma EN 455-3 (guanti medicali monouso; requisiti e prove per la valutazione biologica)
- VII. Conformità alla norma EN 374-1 (Guanti di protezione contro i prodotti chimici e microorganismi pericolosi - Parte 1: Terminologia e requisiti prestazionali per rischi chimici)
- VIII. Conformità alla norma EN 374-2 (guanti di protezione contro prodotti chimici e microorganismi: determinazione della resistenza alla penetrazione)
- IX. Conformità alla norma EN 374-4 (guanti di protezione contro prodotti chimici pericolosi e microorganismi: determinazione della resistenza alla degradazione per i prodotti chimici)
- X. Conformità alla norma EN 374-5 (guanti di protezione contro i prodotti chimici e microorganismi pericolosi: terminologia e requisiti prestazionali per rischi da microorganismi)
- XI. Conformità alla norma EN 420 oppure alla norma EN ISO 21420:2020 (Guanti di protezione - Requisiti generali e metodi di prova);
- XII. Conformità alle EN 556-1 e EN ISO 11135 -1 o 11137-1-2-3 relative alla sterilizzazione dei dispositivi medici;
- XIII. Conformità alla norma EN 16523-1:~~2019~~ 2015 (determinazione della resistenza dei materiali alla permeazione dei prodotti chimici: permeazione dei prodotti chimici liquidi potenzialmente pericolosi in condizioni di contatto continuo)

Le norme richieste, se non altrimenti specificato, si riferiscono alle loro versioni più recenti.

B. DOCUMENTAZIONE OBBLIGATORIA, PENA ESCLUSIONE DALLA PROCEDURA

1. **SCHEMA TECNICA** del dispositivo offerto;
2. **DICHIARAZIONE DI CONFORMITÀ UE** rilasciata dal fabbricante:
 - ✓ come da Allegato IX del Regolamento (UE) 2016/425 sui DPI;
 - ✓ come da allegato IV del Regolamento Europeo 2017/745 sui DM

N.B. È consentita un'unica Dichiarazione di conformità che comprende la doppia certificazione D.P.I. D.M., in base all'art.15-comma 3 del Regolamento 2016/425);
3. **CERTIFICATO DI ESAME UE DEL TIPO (Modulo B)** emesso da un Organismo europeo notificato autorizzato per la certificazione dei D.P.I, come da allegato V del regolamento (UE) 2016/425 del parlamento europeo e del consiglio;
4. Documentazione che attesti, a seconda della scelta del produttore:
 - a) la conformità al tipo basata sul controllo interno della produzione unito a prove del prodotto sotto controllo ufficiale effettuate a intervalli casuali (**CERTIFICATO DI CONFORMITÀ AL TIPO BASATA SU CONTROLLO INTERNO DELLA PRODUZIONE UNITO A PROVE DEL PRODOTTO SOTTO CONTROLLO UFFICIALE - Modulo C2**) come da allegato VII del Regolamento (UE) 2016/425 del Parlamento Europeo e del Consiglio;
 - b) (oppure) la conformità al tipo basata sulla garanzia di qualità del processo di produzione (**CERTIFICATO DI CONFORMITÀ AL TIPO BASATA SUL SISTEMA DI QUALITÀ DEL PROCESSO - Modulo D**) come da allegato VIII del Regolamento (UE) 2016/425 del Parlamento Europeo e del Consiglio;

Si precisa che il Certificato di esame UE del Tipo (Modulo B) deve avere data antecedente ai Certificati Modulo C2 o D e tutti devono riportare data antecedente alla data di rilascio della Dichiarazione di conformità.

*Sono ammessi Certificati Modulo B **revisionati** (quindi con il medesimo numero di Certificato Ue) in data successiva alla data di emissione dei Certificati Modulo C2 / D ovvero, per tutti i certificati, con data successiva alla data di rilascio della Dichiarazione di conformità **alla sola condizione** che, in Offerta, venga comprovata, con ogni mezzo adeguato, che il tipo omologato di dispositivo offerto non abbia subito modifiche significative ai sensi dell'allegato V par. 7.2 del Regolamento UE 2016/425.*

Tutta la documentazione elencata nel presente Allegato tecnico:

- a. deve essere necessariamente posseduta ed inserita in Offerta tecnica entro i termini previsti dal bando;
- b. deve essere chiara e leggibile senza alcun tipo di sgranatura e/o cancellazioni.
- c. deve essere necessariamente presentata in lingua italiana o nelle lingue richieste dallo Stato membro dell'Unione Europea sul cui mercato il DPI è immesso o messo a disposizione con la relativa traduzione in italiano. Per i soli certificati UE ed i relativi allegati (es. rapporti di prova) è ammesso l'utilizzo della lingua inglese. Nel caso delle Dichiarazioni di conformità UE rilasciate dai fabbricanti trova applicazione (quanto alla lingua da utilizzare) la disciplina di cui all'art. 15 par. 2 del Regolamento UE 2016/425.

C. CARATTERISTICHE GENERALI DI TUTTI I GUANTI

A) GUANTI STERILI (lotti da n° 1 a n° 7)

Materiale: vedi descrizione singoli lotti

Classificazione: DM IIa classe e DPI IIIa categoria

Requisiti comuni:

- Forma anatomica dx e sx.
- Senza polvere lubrificante.
- Assenza di saldature, fori e sbavature.
- Elasticità e morbidezza tali da permettere all'operatore lo svolgimento delle manovre necessarie.
- Superficie palmare tale da garantire un'ottima presa dello strumento chirurgico sia bagnato sia asciutto, e una sensibilità tattile ottimale.
- Lunghezza standard (ove non diversamente specificato), variabile secondo le misure, in accordo con quanto stabilito dalla EN 455.
- Manichetta di lunghezza tale da consentire l'aderenza al camice.
- Bordino e/o sistema equivalente tale da evitare l'arrotolamento in qualunque posizione della mano.
- Superficie interna trattata in modo tale da garantire una facile indossabilità, anche in presenza di mani umide.
- Il confezionamento dei guanti dovrà essere tale da consentire di indossarli con tecnica asettica.
- Sull'involucro interno e/o sugli stessi guanti dovranno essere indicati, in modo chiaro e facilmente visibile, la taglia e la distinzione dx/sx.
- Indicazione analitica delle sostanze presenti nel guanto in scheda tecnica ovvero in apposita dichiarazione ad essa allegata rilasciata dal produttore.
- Marchio CE e codice numerico identificativo dell'Organismo notificato di certificazione [in ottemperanza al Documento interpretativo sulla marcatura CE di dispositivi medici (DM) destinati ad essere utilizzati in conformità delle disposizioni in materia di dispositivi di protezione individuale (DPI) del Ministero della Salute del 24/04/2014].

Rispondenza alla normativa di riferimento di cui alla sezione A del presente Allegato tecnico, laddove applicabile.

B) GUANTI MONOUSO NON STERILI (lotti da n° 8 a n° 11)

Materiale: vedi descrizione singoli lotti.

Classificazione: DM Ia classe e DPI IIIa categoria

Requisiti comuni:

- Ambidestri
- Senza polvere lubrificante
- Latex free
- Assenza di saldature, fori e sbavature

- Elasticità e morbidezza tali da permettere all'operatore lo svolgimento delle manovre necessarie
- Lunghezza standard (ove non diversamente specificato), variabile secondo le misure, in accordo con quanto stabilito dalla EN 455
- Bordino e/o sistema equivalente tale da evitare l'arrotolamento in qualunque posizione della mano
- Scheda tecnica recante indicazione analitica delle sostanze presenti nel guanto
- Marchio CE e codice numerico identificativo dell'Organismo notificato di certificazione [in ottemperanza al Documento interpretativo sulla marcatura CE di dispositivi medici (DM) destinati ad essere utilizzati in conformità delle disposizioni in materia di dispositivi di protezione individuale (DPI) del Ministero della Salute del 24/04/2014].

Rispondenza alla normativa di riferimento di cui alla sezione A del presente Allegato tecnico, laddove applicabile.

D. IMBALLAGGI ED ETICHETTATURA

A) GUANTI STERILI (lotti da n° 1 a n° 7)

I guanti sterili dovranno essere confezionati a paia in buste doppio involucro: interno ed esterno.

Involucro interno: realizzato in carta “medical grade”, dovrà coprire completamente i guanti, e dovrà permettere di indossarli in modo semplice e rapido con tecnica asettica.

I guanti non dovranno aderire alla carta.

Involucro esterno: realizzato in materiale impermeabile, con bordi sigillati, dovrà essere dotato di apertura facilitata “peel-open” chiaramente indicata, che consenta di aprire la busta senza lacerazione.

Sulle singole buste dovranno essere riportate, in lingua italiana o tramite gli appositi pittogrammi, le seguenti informazioni:

- Tipo e modello del guanto – misura
- Dicitura “sterile” - tipo di sterilizzazione – numero lotto – data di scadenza
- Nome e indirizzo del fabbricante
- Luogo di fabbricazione
- Indicazione della presenza o dell’assenza di lattice (anche attraverso specifica simbologia)
- Marchio CE e codice numerico identificativo dell’Organismo notificato di certificazione
- Eventuali istruzioni per l’uso
- Eventuali avvertenze per gli utilizzatori

Caratteristiche della confezione multipla:

- **dovrà** contenere al massimo 50 paia di guanti
- **dovrà** essere preferibilmente di tipo dispenser, o comunque realizzata in modo tale da permettere l’estrazione agevole di una sola busta per volta
- **dovrà** essere costituita da materiale sufficientemente resistente, tale da garantire una corretta conservazione del contenuto, ed un facile immagazzinamento per sovrapposizione
- **dovrà** riportare, in lingua italiana o tramite la specifica simbologia, le seguenti indicazioni:
 - tutte le indicazioni presenti sulle buste (vedi sopra)
 - il codice prodotto attribuito dal fabbricante
 - il numero di buste contenuto in ciascuna confezione
 - eventuali indicazioni per una corretta conservazione del contenuto
 - Codice a barre

Tutte le indicazioni devono essere stampigliate in maniera indelebile; non sono ammesse etichette adesive o scritte con pennarelli.

Imballaggio per il trasporto (confezionamento terziario).

- Dovrà contenere al massimo 400 paia di guanti
- Dovrà essere costituito di materiale tale da proteggere efficacemente il contenuto durante trasporto, carico, scarico e immagazzinamento del prodotto

- Dovrà consentire una facile individuazione del materiale contenuto (tipo e misura)

I materiali di confezionamento non dovranno contenere alcuna sostanza che possa compromettere la qualità e l'uso dei guanti.

B) GUANTI MONOUSO NON STERILI (lotti da n° 8 a n° 11)
--

I guanti monouso dovranno essere confezionati in scatole-dispenser in cartone, ben chiuse, contenenti fino a 200 guanti (fino a 250 guanti per il lotto 11).

Le confezioni dispenser dovranno consentire il prelievo di un guanto alla volta dalla scatola.

Le scatole devono essere costituite da materiale sufficientemente resistente, tale da garantire una corretta conservazione del contenuto ed un facile immagazzinamento per sovrapposizione.

Sulle confezioni dovranno essere riportate, in lingua italiana o attraverso la specifica simbologia:

- Tipo e modello del guanto – codice articolo – misura
- Numero di pezzi per confezione
- Numero di lotto – data di scadenza
- Dicitura “non sterile” – Dicitura “monouso”
- Nome e indirizzo del fabbricante
- Luogo di fabbricazione
- Latex free
- Marchio CE e codice numerico identificativo dell’Organismo notificato di certificazione
- Conformità al Regolamento UE 2016/425
- Eventuali avvertenze per gli utilizzatori
- Codice a barre

Tutte le indicazioni devono essere stampigliate in maniera indelebile; non sono ammesse etichette adesive o scritte con pennarelli.

Imballaggio per il trasporto:

- Dovrà contenere al massimo 2.000 guanti
- Dovrà essere costituito di materiale tale da proteggere efficacemente il contenuto durante trasporto, carico, scarico e immagazzinamento del prodotto
- Dovrà consentire una facile individuazione del materiale contenuto (tipo e misura)

I materiali di confezionamento non dovranno contenere alcuna sostanza che possa compromettere la qualità e l'uso dei guanti.

E. SCHEDE LOTTI

LOTTO 1 - GUANTI CHIRURGICI STERILI IN LATTICE

Caratteristiche:

Guanti chirurgici sterili in lattice di gomma naturale a basso contenuto di proteine del lattice (max 50 µg/g).

Spessore al dito: 0,22 mm (± 0,03).

Devono rispondere ai requisiti richiesti nella parte generale.

Misure richieste:

6, 6½, 7, 7½, 8 e 8½ - Specificare eventuale disponibilità di altre misure.

Le misure richieste saranno specificate di volta in volta al momento dell'ordine.

Conformità normativa: EN 374-1-2-4-5
 EN 556-1 e EN ISO 11135 -1 o 11137-1-2-3
 EN 455-1, 455-2, 455-3, 455-4
 AQL ≤ 1,5
 EN ISO 21420:2020 o EN 420

Campionatura richiesta:

Misura	Quantità (paia) minima
7	40
7 ½	40
8	40

CRITERI DI VALUTAZIONE DELLA QUALITÀ		Max 70	
DESCRIZIONE DEI CRITERI E SUB-CRITERI DI VALUTAZIONE		METODO DI ATTRIBUZIONE DEL PUNTEGGIO	
		PESI	
A. Resistenza, confort, sicurezza dell'operatore		TOTALE	
		60	
Sub-criteri	A.1) <i>Sensibilità della punta della dita</i>	<i>Q1</i>	<i>Fino a punti 10</i>
	A.2) <i>Adeguate indossabilità in tutte le situazioni anche in presenza di mani umide</i>	<i>Q1</i>	<i>Fino a punti 10</i>
	A.3) <i>Resistenza durante il normale svolgimento di manovre chirurgiche</i>	<i>Q1</i>	<i>Fino a punti 10</i>
	A.4) <i>Carico di rottura secondo EN 455-2</i>	<i>Q3*</i>	<i>Fino a punti 3</i>
	A.5) Lunghezza del guanto (per le diverse misure) e aderenza del polsino (no arrotolamento)	<i>Q1</i>	<i>Fino a punti 7</i>
	A.6) <i>AQL</i>	<i>Q4</i>	<i>Fino a punti 10</i>
	A.7) <i>Minore quantità di proteine residue del lattice (microgrammi/g) come da scheda tecnica o da apposita dichiarazione integrativa del fabbricante (max 50 µg/g)</i>	<i>Q4</i>	<i>Fino a 10 punti</i>
B. Confezionamento		TOTALE	
		10	
Sub-criteri	B.1) <i>robustezza e impilabilità delle confezioni secondarie</i>	<i>Q1</i>	<i>Fino a punti 3</i>
	B.2) <i>chiarezza, completezza, fruibilità delle informazioni sulle confezioni primarie</i>	<i>Q1</i>	<i>Fino a punti 3</i>
	B.3) <i>facilità di apertura delle confezioni primarie che minimizzi il rischio di lacerazioni/traumi nel dispositivo</i>	<i>Q1</i>	<i>Fino a punti 4</i>
PREZZO		Max 30	

**LOTTO 2 –
GUANTI CHIRURGICI STERILI PER MICROCHIRURGIA**

Caratteristiche:

Guanti chirurgici sterili per microchirurgia.

Lo spessore deve essere tale da consentire l'attività chirurgica cui sono destinati.

La scheda tecnica deve esplicitare la destinazione d'uso dei guanti.

Latex free.

Misure richieste:

6, 6½, 7, 7½, 8 e 8½ - Specificare eventuale disponibilità di altre misure.

Le misure richieste saranno specificate di volta in volta al momento dell'ordine

Conformità normativa: EN 374-1-2-4-5
 EN 556-1 e EN ISO 11135 -1 o 11137-1-2-3
 EN 455-1, 455-2, 455-3, 455-4
 AQL ≤ 1,5
 EN ISO 21420:2020 o EN 420

Campionatura richiesta:

Misura	Quantità (paia) minima
7 ½	40
8	40

CRITERI DI VALUTAZIONE DELLA QUALITÀ			Max 70
DESCRIZIONE DEI CRITERI E SUB-CRITERI DI VALUTAZIONE		METODO DI ATTRIBUZIONE DEL PUNTEGGIO	PESI
A. Resistenza, confort, sicurezza dell'operatore		TOTALE	60
Sub-criteri	A.1) Sensibilità della punta della dita	Q1	Fino a punti 12
	A.2) Adeguata indossabilità in tutte le situazioni anche in presenza di mani umide	Q1	Fino a punti 12
	A.3) Resistenza durante il normale svolgimento di manovre chirurgiche	Q1	Fino a punti 12
	A.4) Carico di rottura secondo EN 455-2	Q3*	Fino a punti 3
	A.5) Lunghezza del guanto (per le diverse misure) e aderenza del polsino (no arrotolamento)	Q1	Fino a punti 11
	A.6) AQL	Q4	Fino a punti 10
B. Confezionamento		TOTALE	10
Sub-criteri	B.1) robustezza e impilabilità delle confezioni secondarie	Q1	Fino a punti 3
	B.2) chiarezza, completezza, fruibilità delle informazioni sulle confezioni primarie	Q1	Fino a punti 3
	B.3) facilità di apertura delle confezioni primarie che minimizzi il rischio di lacerazioni/traumi nel dispositivo	Q1	Fino a punti 4
PREZZO			Max 30

**LOTTO 3 –
GUANTI CHIRURGICI STERILI PER CHIRURGIA ORTOPEDICA**

Caratteristiche:

Guanti chirurgici sterili per chirurgia ortopedica.

Lo spessore deve essere tale da consentire l'attività chirurgica cui sono destinati.

La scheda tecnica deve esplicitare la destinazione d'uso dei guanti.

Latex free.

Misure richieste:

6, 6½, 7, 7½, 8 e 8½ - Specificare eventuale disponibilità di altre misure.

Le misure richieste saranno specificate di volta in volta al momento dell'ordine

Conformità normativa: EN 374-1-2-4-5
EN 556-1 e EN ISO 11135 -1 o 11137-1-2-3
EN 455-1, 455-2, 455-3, 455-4
AQL ≤ 1,5
EN ISO 21420:2020 o EN 420

Campionatura richiesta:

Misura	Quantità (paia) minima
7 ½	40
8	40

CRITERI DI VALUTAZIONE DELLA QUALITÀ			Max 70
DESCRIZIONE DEI CRITERI E SUB-CRITERI DI VALUTAZIONE		METODO DI ATTRIBUZIONE DEL PUNTEGGIO	PESI
A. Resistenza, confort, sicurezza dell'operatore		TOTALE	60
Sub-criteri	A.1) Sensibilità della punta della dita	Q1	Fino a punti 12
	A.2) Adeguata indossabilità in tutte le situazioni anche in presenza di mani umide	Q1	Fino a punti 12
	A.3) Resistenza durante il normale svolgimento di manovre chirurgiche	Q1	Fino a punti 12
	A.4) Carico di rottura secondo EN 455-2	Q3*	Fino a punti 3
	A.5) Lunghezza del guanto (per le diverse misure) e aderenza del polsino (no arrotolamento)	Q1	Fino a punti 11
	A.6) AQL	Q4	Fino a punti 10
B. Confezionamento		TOTALE	10
Sub-criteri	B.1) robustezza e impilabilità delle confezioni secondarie	Q1	Fino a punti 3
	B.2) chiarezza, completezza, fruibilità delle informazioni sulle confezioni primarie	Q1	Fino a punti 3
	B.3) facilità di apertura delle confezioni primarie che minimizzi il rischio di lacerazioni/traumi nel dispositivo	Q1	Fino a punti 4
PREZZO			Max 30

**LOTTO 4 –
GUANTI CHIRURGICI STERILI IN POLIISOPRENE**

Caratteristiche:

Guanti chirurgici sterili in poliisoprene.

Misure richieste:

6, 6½, 7, 7½, 8 e 8½ - Specificare eventuale disponibilità di altre misure.

Le misure richieste saranno specificate di volta in volta al momento dell'ordine

Conformità normativa:

EN 374-1-2-4-5

EN 556-1 e EN ISO 11135 -1 o 11137-1-2-3

EN 455-1, 455-2, 455-3, 455-4

AQL ≤ 1,5

EN ISO 21420:2020 o EN 420

Campionatura richiesta:

Misura	Quantità (paia) minima
7	40
7 ½	40
8	40

CRITERI DI VALUTAZIONE DELLA QUALITÀ		Max 70	
DESCRIZIONE DEI CRITERI E SUB-CRITERI DI VALUTAZIONE		METODO DI ATTRIBUZIONE DEL PUNTEGGIO	PESI
A. Resistenza, confort, sicurezza dell'operatore		TOTALE	60
Sub-criteri	A.1) Sensibilità della punta della dita	Q1	Fino a punti 12
	A.2) Adeguata indossabilità in tutte le situazioni anche in presenza di mani umide	Q1	Fino a punti 12
	A.3) Resistenza durante il normale svolgimento di manovre chirurgiche	Q1	Fino a punti 12
	A.4) Carico di rottura secondo EN 455-2	Q3*	Fino a punti 3
	A.5) Lunghezza del guanto (per le diverse misure) e aderenza del polsino (no arrotolamento)	Q1	Fino a punti 11
	A.6) AQL	Q4	Fino a punti 10
B. Confezionamento		TOTALE	10
Sub-criteri	B.1) robustezza e impilabilità delle confezioni secondarie	Q1	Fino a punti 3
	B.2) chiarezza, completezza, fruibilità delle informazioni sulle confezioni primarie	Q1	Fino a punti 3
	B.3) facilità di apertura delle confezioni primarie che minimizzi il rischio di lacerazioni/traumi nel dispositivo	Q1	Fino a punti 4
PREZZO		Max 30	

**LOTTO 5 –
GUANTI CHIRURGICI STERILI CON SOTTOGUANTI IN POLIISOPRENE**

Caratteristiche:

Guanti chirurgici sterili in poliisoprene, con sottoganti in poliisoprene di colore diverso, anche in distinte confezioni primarie.

Sia i guanti che i sottoganti devono essere senza polvere lubrificante.

Misure richieste:

6, 6½, 7, 7½, 8 e 8½ - Specificare eventuale disponibilità di altre misure.

Le misure richieste saranno specificate di volta in volta al momento dell'ordine.

Conformità normativa: EN 374-1-2-4-5
EN 556-1 e EN ISO 11135 -1 o 11137-1-2-3
EN 455-1, 455-2, 455-3, 455-4
AQL ≤ 1,5
EN ISO 21420:2020 o EN 420

Campionatura richiesta:

Misura	Quantità (paia) minima
7	40
7 ½	40
8	40

CRITERI DI VALUTAZIONE DELLA QUALITÀ			Max 70
DESCRIZIONE DEI CRITERI E SUB-CRITERI DI VALUTAZIONE		METODO DI ATTRIBUZIONE DEL PUNTEGGIO	PESI
A. Resistenza, confort, sicurezza dell'operatore		TOTALE	60
Sub-criteri	A.1) Sensibilità della punta della dita	<i>Q1</i>	<i>Fino a punti 12</i>
	A.2) Adeguata indossabilità in tutte le situazioni anche in presenza di mani umide	<i>Q1</i>	<i>Fino a punti 12</i>
	A.3) Resistenza durante il normale svolgimento di manovre chirurgiche	<i>Q1</i>	<i>Fino a punti 12</i>
	A.4) Carico di rottura secondo EN 455-2	<i>Q3*</i>	<i>Fino a punti 3</i>
	A.5) Lunghezza del guanto (per le diverse misure) e aderenza del polsino (no arrotolamento)	<i>Q1</i>	<i>Fino a punti 11</i>
	A.6) AQL	<i>Q4</i>	<i>Fino a punti 10</i>
B. Confezionamento		TOTALE	10
Sub-criteri	B.1) robustezza e impilabilità delle confezioni secondarie	<i>Q1</i>	<i>Fino a punti 3</i>
	B.2) chiarezza, completezza, fruibilità delle informazioni sulle confezioni primarie	<i>Q1</i>	<i>Fino a punti 3</i>
	B.3) facilità di apertura delle confezioni primarie che minimizzi il rischio di lacerazioni/traumi nel dispositivo	<i>Q1</i>	<i>Fino a punti 4</i>
PREZZO			Max 30

**LOTTO 6 –
GUANTI STERILI EXTRA LUNGHI
PER USO GINECOLOGICO**

Caratteristiche:

Guanti sterili extra lunghi per uso ginecologico.

Lunghezza minima: 40 cm

Misure richieste:

Gamma completa di misure (*almeno 3 misure*).

Le misure richieste saranno specificate di volta in volta al momento dell'ordine

Conformità normativa:

EN 374-1-2-4-5

EN 556 -1 e EN ISO 11135 -1 o 11137-1-2-3

EN 455-1, 455-2, 455-3, 455-4

AQL ≤ 1,5

EN ISO 21420:2020 o EN 420

Campionatura richiesta:

<i>Misura</i>	<i>Quantità (paia) minima</i>
<i>Small o equivalente</i>	20
<i>Medium o equivalente</i>	20

CRITERI DI AGGIUDICAZIONE: IDONEITA' / PREZZO (PREZZO PIÙ BASSO)

LOTTO 7 - GUANTI MONOUSO STERILI PER FARMACI ANTIBLASTICI
--

Caratteristiche:

- guanti monouso
- sterili
- di colore opaco antiriflesso
- corpo unico e forma anatomica
- superficie esterna dotata di grip
- spessore differenziato a decrescere (dita, palmo, polso)
- lunghezza non inferiore a 300 mm (con sistema anti-arrotolamento) per la completa copertura dei polsi del camice

Materiale:

- materiale sintetico
- latex free
- privi di macchie o imperfezioni
- con una resistenza sufficiente all'esecuzione delle manovre cui sono destinati.

Destinazione d'uso:

Nelle operazioni di preparazione, manipolazione e somministrazione di farmaci antiblastici e nell'esposizione a liquidi corporei (es. urina, vomito ecc.) di pazienti in trattamento chemioterapico

Misure richieste:

XS – S – M – L – XL o da 6 a 9 comprese le mezze misure

Le misure richieste saranno specificate di volta in volta al momento dell'ordine.

Conformità normativa:

EN 556-1 e EN ISO 11135 -1 o 11137-1-2-3

EN 374 1-2-4-5

EN 455 parti 1, 2, 3, 4

EN ISO 21420:2020 o EN 420

AQL ≤ 1,5

Testati (**ALLEGARE DOCUMENTAZIONE**): per quanto riguarda la permeazione nei confronti di farmaci antiblastici; indice di permeazione pari ad almeno 3 (≥ 60 minuti), misurato secondo la EN 16523-1/2015 o ASTM D6978-05, riferito ad almeno 4 farmaci citostatici tra:

- Ciclofosfamide
- Metotrexate
- Vincristina
- 5-Fluorouracile
- composti del Platino
- Gemcitabina
- Daunorubicina
- ~~h) Adriamicina~~
- Doxorubicina
- Paclitaxel
- Citarabina

Campionatura richiesta:

Misura	Quantità totale n° guanti
S*	40

<i>M*</i>	40
<i>L*</i>	40
<i>XL*</i>	40

**O equivalente taglia numerica*

CRITERI DI VALUTAZIONE DELLA QUALITÀ		Max 70	
DESCRIZIONE DEI CRITERI E SUB-CRITERI DI VALUTAZIONE		METODO DI ATTRIBUZIONE DEL PUNTEGGIO	PESI
A. Resistenza alla rottura mentre vengono indossati		TOTALE	10
Sub-criteri	A.1) Spessore del polsino	Q3*	Fino a punti 5
	A.2) % di pezzi danneggiati in prova di indosso (prova pratica)	Q4*	Fino a punti 5
B. Sicurezza dell'operatore		TOTALE	50
Sub-criteri	B.1) Aderenza del polsino	Q1	Fino a punti 10
	B.2) Resistenza dei guanti: % di pezzi rotti durante il normale svolgimento di semplici manovre di manipolazione in fase di preparazione (prova pratica)	Q4*	Fino a punti 15
	B.3) Resistenza alla permeazione per ulteriori farmaci antiblastici oltre a quelli previsti fra le conformità normative, con livello prestazionale di permeazione pari almeno a 3 (>60 minuti)	Q3	Fino a punti 15
	B.4) AQL	Q4	Fino a punti 10
C. Confezionamento		TOTALE	10
Sub-criteri	C.1) facilità di apertura delle confezioni primarie che minimizzi il rischio di lacerazioni/traumi nel dispositivo/diffusioni di particolato	Q1	Fino a punti 10
PREZZO		Max 30	

LOTTO 8 - GUANTI MONOUSO NON STERILI PER SOMMINISTRAZIONE DI FARMACI ANTIBLASTICI
--

Caratteristiche:

- guanti monouso
- non sterili
- di colore opaco antiriflesso
- ambidestri
- corpo unico e forma anatomica
- superficie esterna dotata di grip
- spessore differenziato a decrescere (dita, palmo, polso)
- lunghezza non inferiore a 300 mm (con sistema anti-arrotolamento) per la completa copertura dei polsi del camice

Materiale:

- materiale sintetico
- latex free
- privi di macchie o imperfezioni
- con una resistenza sufficiente all'esecuzione delle manovre cui sono destinati.

Destinazione d'uso:

Nelle operazioni di preparazione, manipolazione e somministrazione di farmaci antiblastici e nell'esposizione a liquidi corporei (es. urina, vomito ecc.) di pazienti in trattamento chemioterapico

Misure richieste:

XS – S – M – L – XL o da 6 a 9 comprese le mezze misure

Le misure richieste saranno specificate di volta in volta al momento dell'ordine.

Conformità normativa:

EN 374 1-2-4-5

EN 455 parti 1, 2, 3, 4

EN ISO 21420:2020 o EN 420

AQL ≤ 1,5

Testati (**ALLEGARE DOCUMENTAZIONE**): per quanto riguarda la permeazione nei confronti di farmaci antiblastici; indice di permeazione pari ad almeno 3 (≥ 60 minuti), misurato secondo la EN 16523-1/2015 o ASTM D6978-05, riferito ad almeno 4 farmaci citostatici tra:

- a) Ciclofosfamide
- b) Metotrexate
- c) Vincristina
- d) 5-Fluorouracile
- e) composti del Platino
- f) Gemcitabina
- g) Daunorubicina
- ~~h) Adriamicina~~
- i) Doxorubicina
- j) Paclitaxel
- k) Citarabina

Campionatura richiesta:

Misura	Quantità totale n° guanti
---------------	----------------------------------

<i>S*</i>	100
<i>M*</i>	100
<i>L*</i>	100
<i>XL*</i>	100

**O equivalente taglia numerica*

CRITERI DI VALUTAZIONE DELLA QUALITÀ		Max 70	
DESCRIZIONE DEI CRITERI E SUB-CRITERI DI VALUTAZIONE		METODO DI ATTRIBUZIONE DEL PUNTEGGIO	PESI
A. Resistenza alla rottura mentre vengono indossati		TOTALE	10
Sub-criteri	A.1) Spessore del polsino	Q3*	Fino a punti 5
	A.2) % di pezzi danneggiati in prova di indosso (prova pratica)	Q4*	Fino a punti 5
B. Sicurezza dell'operatore		TOTALE	50
Sub-criteri	B.1) Aderenza del polsino	Q1	Fino a punti 10
	B.2) Resistenza dei guanti: % di pezzi rotti durante il normale svolgimento di semplici manovre di tipo terapeutico o assistenziali (prova pratica)	Q4*	Fino a punti 15
	B.3) Resistenza alla permeazione per ulteriori farmaci antitumorali oltre a quelli previsti fra le conformità normative, con livello prestazionale di permeazione pari almeno a 3 (>60 minuti)	Q3	Fino a punti 15
	B.4) AQL	Q4	Fino a punti 10
C. Confezionamento		TOTALE	10
Sub-criteri	C.1) Idoneità di prelievo dalla confezione dispenser: % di pezzi estratti correttamente dalla confezione in prova pratica	Q3*	Fino a punti 10
PREZZO		Max 30	

**LOTTO 9 –
GUANTI MONOUSO IN NITRILE, POLSINO LUNGO**

Caratteristiche:

Guanti monouso, ambidestri, con polsino rinforzato, di lunghezza minima 29 cm, con bordino elastico, non sterili.

Materiale:

nitrile. Non dovranno essere presenti macchie o imperfezioni e dovranno avere una resistenza sufficiente all'esecuzione delle manovre cui sono destinati.

Destinazione d'uso:

effettuazione di manovre terapeutiche, diagnostiche o assistenziali, ove vi possa essere contatto con agenti o materiali a elevato rischio biologico e chimico, che non richiedono procedura asettica, operazioni ove esista un contatto con prodotti chimici aggressivi (attività di laboratorio e anatomia patologica).

Misure richieste:

Gamma completa di almeno 4 misure (S – M – L - XL)

Le misure richieste saranno specificate di volta in volta al momento dell'ordine.

Grammatura minima 4,5 g alla taglia M

Conformità normativa: EN 374-1-2-4-5
EN 455-1, 455-2, 455-3,
AQL massimo: 1.5
EN ISO 21420:2020 o EN 420

Campionatura richiesta:

Misura	Quantità totale n° guanti
S	100
M	100
L	100
XL	100

CRITERI DI VALUTAZIONE DELLA QUALITÀ			Max 70
DESCRIZIONE DEI CRITERI E SUB-CRITERI DI VALUTAZIONE		METODO DI ATTRIBUZIONE DEL PUNTEGGIO	PESI
A. Resistenza alla rottura mentre vengono indossati		TOTALE	10
Sub-criteri	A.1) Spessore del polsini	Q3*	Fino a punti 5
	A.2) % di pezzi danneggiati in prova di indosso (prova pratica)	Q4*	Fino a punti 5
B. Sicurezza dell'operatore		TOTALE	50
Sub-criteri	B.1) Aderenza del polsino	Q1	Fino a punti 10
	B.2) Resistenza dei guanti: % di pezzi rotti durante il normale svolgimento di semplici manovre di tipo diagnostico - terapeutiche o assistenziali (prova pratica)	Q4*	Fino a punti 15
	B.3) Resistenza alla permeazione per ulteriori sostanze chimiche oltre a quelle previste dalla EN 16523 con livello prestazionale di permeazione pari almeno a 2 (> 30 minuti)	Q3	Fino a punti 12
	B.4) AQL	Q4	Fino a punti 10
	B.5) Innovazione tecnologica con ricadute positive sulla protezione dei lavoratori e/o sulla qualità assistenziale (documentata da lavori scientifici)	Q1	Fino a punti 3
C. Confezionamento		TOTALE	10
Sub-criteri	C.1) Idoneità di prelievo dalla confezione dispenser: % di pezzi estratti correttamente dalla confezione in prova pratica	Q3*	Fino a punti 10
PREZZO			Max 30

**LOTTO 10 –
GUANTI MONOUSO IN NITRILE**

Caratteristiche:

Guanti monouso, ambidestri, con polsino arrotolato, di lunghezza minima 24 cm, non sterili.

Materiale:

nitrile. Non dovranno essere presenti macchie o imperfezioni, e dovranno avere una resistenza sufficiente all'esecuzione delle manovre cui sono destinati.

Destinazione d'uso:

effettuazione di manovre terapeutiche, diagnostiche o assistenziali, ove vi possa essere contatto con agenti o materiali a rischio biologico, che non richiedano procedura asettica, operazioni ove esista un contatto limitato nel tempo e nella quantità con prodotti chimici poco aggressivi.

Misure richieste:

Gamma completa di almeno 4 misure (S – M – L – XL)

Le misure richieste saranno specificate di volta in volta al momento dell'ordine

Grammatura minima 3,5 g alla taglia M

Conformità normativa: EN 374-1-2-4-5
EN 455-1, 455-2, 455-3
AQL massimo: 1.5
EN ISO 21420:2020 o EN 420

Campionatura richiesta:

Misura	Quantità totale n° guanti
S	100
M	100
L	100
XL	100

CRITERI DI VALUTAZIONE DELLA QUALITÀ			Max 70
DESCRIZIONE DEI CRITERI E SUB-CRITERI DI VALUTAZIONE		METODO DI ATTRIBUZIONE DEL PUNTEGGIO	PESI
A. Resistenza alla rottura mentre vengono indossati		TOTALE	10
Sub-criteri	A.1) Spessore del polsino	Q3*	Fino a punti 5
	A.2) % di pezzi danneggiati in prova di indosso (prova pratica)	Q4*	Fino a punti 5
B. Sicurezza dell'operatore		TOTALE	50
Sub-criteri	B.1) Aderenza del polsino	Q1	Fino a punti 8
	B.2) Resistenza dei guanti: % di pezzi rotti durante il normale svolgimento di semplici manovre di tipo diagnostico - terapeutiche o assistenziali (prova pratica)	Q4*	Fino a punti 15
	B.3) Resistenza alla permeazione per ulteriori sostanze chimiche oltre oltre a quelle previste dalla EN 16523, con livello prestazionale di permeazione pari almeno a 2 (> 30 minuti)	Q3	Fino a punti 9
	B.4) AQL	Q4	Fino a punti 10
	B.5) Innovazione tecnologica con ricadute positive sulla protezione dei lavoratori e/o sulla qualità assistenziale (documentata da lavori scientifici)	Q1	Fino a punti 3
	B.6) Lunghezza del guanto	Q3	Fino a 5 punti
C. Confezionamento		TOTALE	10
Sub-criteri	C.1) Idoneità di prelievo dalla confezione dispenser: % di pezzi estratti correttamente dalla confezione in prova pratica	Q3*	Fino a punti 10
PREZZO			Max 30

**LOTTO 11 –
GUANTI MONOUSO IN NITRILE IN CONFEZIONE DISPENSER
CON SUPPORTO A MURO**

Caratteristiche:

Guanti monouso, ambidestri, con polsino arrotolato, di lunghezza minima 24 cm, non sterili.

Materiale:

nitrile. Non dovranno essere presenti macchie o imperfezioni, e dovranno avere una resistenza sufficiente all'esecuzione delle manovre cui sono destinati.

Destinazione d'uso:

effettuazione di manovre terapeutiche, diagnostiche o assistenziali, in aree critiche ove vi possa essere contatto con agenti o materiali a rischio biologico, che non richiedano procedura asettica, operazioni ove esista un contatto limitato nel tempo e nella quantità con prodotti chimici poco aggressivi. Il dispenser deve consentire l'estrazione singola di guanti e ridurre il rischio di contaminazione degli altri guanti ancora in confezione ed impedire il prelievo simultaneo multiplo.

Misure richieste:

Gamma completa di almeno 4 misure (S – M – L – XL)

Le misure richieste saranno specificate di volta in volta al momento dell'ordine

Grammatura minima 3,5 g alla taglia M

Confezione:

Scatola contenente fino a 250 pezzi.

La scatola dovrà essere collocata su un apposito dispenser in materiale plastico da appendere al muro. La ditta aggiudicataria dovrà fornire il numero di supporti necessario ai singoli Enti sanitari.

Oltre al supporto a muro è possibile offrire apposite piantane (su cui congiungere i dispenser) che formano oggetto di quotazione economica separata (non a base d'asta) e che possono essere all'occorrenza richieste dagli Enti sanitari.

Conformità normativa: EN 374-1-2-4-5
EN 455-1, 455-2, 455-3
AQL massimo: 1.5
EN ISO 21420:2020 o EN 420

Campionatura richiesta:

Guanti:		Accessori:
<i>Misura</i>	<i>Quantità totale n° guanti</i>	<i>Quantità</i>
<i>S</i>	<i>almeno 400</i>	n. 1 supporto a muro
<i>M</i>	<i>almeno 400</i>	
<i>L</i>	<i>almeno 400</i>	
<i>XL</i>	<i>almeno 400</i>	

CRITERI DI VALUTAZIONE DELLA QUALITÀ			Max 70
DESCRIZIONE DEI CRITERI E SUB-CRITERI DI VALUTAZIONE		METODO DI ATTRIBUZIONE DEL PUNTEGGIO	PESI
A. Resistenza alla rottura mentre vengono indossati		TOTALE	10
Sub-criteri	A.1) Spessore del polsini	Q3*	Fino a punti 5
	A.2) % di pezzi danneggiati in prova di indosso (prova pratica)	Q4*	Fino a punti 5
B. Sicurezza dell'operatore		TOTALE	50

Sub-criteri	B.1) Aderenza del polsino	Q1	Fino a punti 8
	B.2) Resistenza dei guanti: % di pezzi rotti durante il normale svolgimento di semplici manovre di tipo diagnostico - terapeutiche o assistenziali (prova pratica)	Q4*	Fino a punti 15
	B.3) Resistenza alla permeazione per ulteriori sostanze chimiche, oltre a quelle previste dalla EN 16523 con livello prestazionale di permeazione pari almeno a 2 (> 30 minuti)	Q3	Fino a punti 9
	B.4) AQL	Q4	Fino a punti 10
	B.5) Innovazione tecnologica con ricadute positive sulla protezione dei lavoratori e/o sulla qualità assistenziale (documentata da lavori scientifici)	Q1	Fino a punti 3
	B.6) Lunghezza del guanto	Q3	Fino a 5 punti
C. Confezionamento		TOTALE	10
Sub-criteri	C.1) Funzionalità supporto a muro in relazione alla confezione dispenser	Q1	Fino a punti 10
PREZZO			Max 30

MODELLO M.6 EXCEL - DETTAGLIO PREZZI UNITARI

Gara a procedura aperta ai sensi dell'art. 60 del D.Lgs. n. 50/2016 ss.mm.ii., svolta attraverso la piattaforma telematica Sintel, per l'affidamento della fornitura di guanti monouso ad uso sanitario occorrenti alle AA.SS.LL., EE.OO. e II.R.C.C.S. della Regione Liguria (II edizione) per un periodo di anni tre (con opzione di proroga per ulteriori 12 mesi). Lotti n. 11. Gara n. 8603958.

CIG: 92801562FF

LOTTO 1

CPV: 33141420-0

GUANTI CHIRURGICI STERILI IN LATTICE

CARATTERISTICHE IDENTIFICATIVE DEL PRODOTTO OFFERTO

Nome commerciale prodotto offerto (1)	Codice prodotto (2)	Fabbricante (3)	Codice prodotto attribuito dal Distributore (4)	Distributore	Confezionamento di vendita (5)	
					PRIMARIO	SECONDARIO
<i>compilare</i>	<i>compilare</i>	<i>compilare</i>	<i>compilare</i>	<i>compilare</i>	<i>compilare</i>	<i>compilare</i>

FABBISOGNO		BASE DI GARA		OFFERTA ECONOMICA			
Quantitativo triennale	Prezzo unitario	UdM	Importo triennale	Prezzo unitario offerto	IMPORTO TRIENNALE OFFERTO	% di sconto	% IVA da applicare
(2 ANNI + 1) (3 ANNI)	(6)		(6)	(6-7-11)	(6-7-8)	(9)	(10)
1.648.500	0,45000 €	paio	741.825,00 €	<i>compilare</i>	#VALORE!	<i>compilare</i>	<i>compilare</i>

Note di compilazione

- (1) Nome commerciale del prodotto e modello presenti sul catalogo ufficiale del Produttore (responsabile immissione in commercio)
- (2) Codice commerciale del prodotto attribuito dal Produttore
- (3) Denominazione del Produttore (responsabile immissione in commercio)
- (4) Nome commerciale e modello del prodotto (da indicare SOLO SE diverso da quello attribuito dal Produttore)
- (5) Indicare il numero di unità per ciascuna tipologia di confezionamento
- (6) Importi IVA esclusa.
- (7) Nel campo del "Prezzo unitario offerto" indicare una cifra a 5 decimali. Il prezzo offerto deve essere necessariamente pari o inferiore a quello a base d'asta
- (8) Importo dato dal prodotto del prezzo unitario offerto per il fabbisogno triennale
- (9) Aliquota & di sconto dell'importo triennale offerto su quello a base di gara
- (10) Aliquota % IVA da applicare al prodotto offerto
- (11) Inserire il medesimo prezzo applicato all'identico prodotto eventualmente offerto per altro lotto di partecipazione. In caso di discrepanza verrà applicato d'ufficio (ai soli fini della determinazione del prezzo di fornitura in caso di aggiudicazione) il prezzo più favorevole alla Stazione Appaltante.

Timbro e firma leggibile
del legale Rappresentante della Ditta offerente

Luogo e data _____

MODELLO M.6 EXCEL - DETTAGLIO PREZZI UNITARI

Gara a procedura aperta ai sensi dell'art. 60 del D.Lgs. n. 50/2016 ss.mm.ii., svolta attraverso la piattaforma telematica Sintel, per l'affidamento della fornitura di guanti monouso ad uso sanitario occorrenti alle AA.SS.LL., EE.OO. e II.R.C.C.S. della Regione Liguria (II edizione) per un periodo di anni tre (con opzione di proroga per ulteriori 12 mesi). Lotti n. 11. Gara n. 8603958.

CIG: 92801584A5

LOTTO 2

CPV: 33141420-0

GUANTI CHIRURGICI STERILI PER MICROCHIRURGIA

CARATTERISTICHE IDENTIFICATIVE DEL PRODOTTO OFFERTO

Nome commerciale prodotto offerto (1)	Codice prodotto (2)	Fabbricante (3)	Codice prodotto attribuito dal Distributore (4)	Distributore	Confezionamento di vendita (5)	
					PRIMARIO	SECONDARIO
<i>compilare</i>	<i>compilare</i>	<i>compilare</i>	<i>compilare</i>	<i>compilare</i>	<i>compilare</i>	<i>compilare</i>

FABBISOGNO		BASE DI GARA			OFFERTA ECONOMICA		
Quantitativo triennale	Prezzo unitario	UdM	Importo triennale	Prezzo unitario offerto	IMPORTO TRIENNALE OFFERTO	% di sconto	% IVA da applicare
(2 ANNI + 1) (3 ANNI)	(6)		(6)	(6-7-11)	(6-7-8)	(9)	(10)
837.000	0,85000 €	paio	711.450,00 €	<i>compilare</i>	#VALORE!	<i>compilare</i>	<i>compilare</i>

Note di compilazione

- (1) Nome commerciale del prodotto e modello presenti sul catalogo ufficiale del Produttore (responsabile immissione in commercio)
- (2) Codice commerciale del prodotto attribuito dal Produttore
- (3) Denominazione del Produttore (responsabile immissione in commercio)
- (4) Nome commerciale e modello del prodotto (da indicare SOLO SE diverso da quello attribuito dal Produttore)
- (5) Indicare il numero di unità per ciascuna tipologia di confezionamento
- (6) Importi IVA esclusa.
- (7) Nel campo del "Prezzo unitario offerto" indicare una cifra a 5 decimali. Il prezzo offerto deve essere necessariamente pari o inferiore a quello a base d'asta
- (8) Importo dato dal prodotto del prezzo unitario offerto per il fabbisogno triennale
- (9) Aliquota & di sconto dell'importo triennale offerto su quello a base di gara
- (10) Aliquota % IVA da applicare al prodotto offerto
- (11) Inserire il medesimo prezzo applicato all'identico prodotto eventualmente offerto per altro lotto di partecipazione. In caso di discrepanza verrà applicato d'ufficio (ai soli fini della determinazione del prezzo di fornitura in caso di aggiudicazione) il prezzo più favorevole alla Stazione Appaltante.

Timbro e firma leggibile
del legale Rappresentante della Ditta offerente

Luogo e data _____

MODELLO M.6 EXCEL - DETTAGLIO PREZZI UNITARI

Gara a procedura aperta ai sensi dell'art. 60 del D.Lgs. n. 50/2016 ss.mm.ii., svolta attraverso la piattaforma telematica Sintel, per l'affidamento della fornitura di guanti monouso ad uso sanitario occorrenti alle AA.SS.LL., EE.OO. e II.R.C.C.S. della Regione Liguria (II edizione) per un periodo di anni tre (con opzione di proroga per ulteriori 12 mesi). Lotti n. 11. Gara n. 8603958.

CIG: 928016171E

LOTTO 3

CPV: 33141420-0

GUANTI CHIRURGICI STERILI PER CHIRURGIA ORTOPEDICA

CARATTERISTICHE IDENTIFICATIVE DEL PRODOTTO OFFERTO

Nome commerciale prodotto offerto (1)	Codice prodotto (2)	Fabbricante (3)	Codice prodotto attribuito dal Distributore (4)	Distributore	Confezionamento di vendita (5)	
					PRIMARIO	SECONDARIO
<i>compilare</i>	<i>compilare</i>	<i>compilare</i>	<i>compilare</i>	<i>compilare</i>	<i>compilare</i>	<i>compilare</i>

FABBISOGNO		BASE DI GARA			OFFERTA ECONOMICA		
Quantitativo triennale	Prezzo unitario	UdM	Importo triennale	Prezzo unitario offerto	IMPORTO TRIENNALE OFFERTO	% di sconto	% IVA da applicare
(2 ANNI + 1) (3 ANNI)	(6)		(6)	(6-7-11)	(6-7-8)	(9)	(10)
169.800	1,25000 €	paio	212.250,00 €	<i>compilare</i>	#VALORE!	<i>compilare</i>	<i>compilare</i>

Note di compilazione

- (1) Nome commerciale del prodotto e modello presenti sul catalogo ufficiale del Produttore (responsabile immissione in commercio)
- (2) Codice commerciale del prodotto attribuito dal Produttore
- (3) Denominazione del Produttore (responsabile immissione in commercio)
- (4) Nome commerciale e modello del prodotto (da indicare SOLO SE diverso da quello attribuito dal Produttore)
- (5) Indicare il numero di unità per ciascuna tipologia di confezionamento
- (6) Importi IVA esclusa.
- (7) Nel campo del "Prezzo unitario offerto" indicare una cifra a 5 decimali. Il prezzo offerto deve essere necessariamente pari o inferiore a quello a base d'asta
- (8) Importo dato dal prodotto del prezzo unitario offerto per il fabbisogno triennale
- (9) Aliquota & di sconto dell'importo triennale offerto su quello a base di gara
- (10) Aliquota % IVA da applicare al prodotto offerto
- (11) Inserire il medesimo prezzo applicato all'identico prodotto eventualmente offerto per altro lotto di partecipazione. In caso di discrepanza verrà applicato d'ufficio (ai soli fini della determinazione del prezzo di fornitura in caso di aggiudicazione) il prezzo più favorevole alla Stazione Appaltante.

Timbro e firma leggibile
del legale Rappresentante della Ditta offerente

Luogo e data _____

MODELLO M.6 EXCEL - DETTAGLIO PREZZI UNITARI

Gara a procedura aperta ai sensi dell'art. 60 del D.Lgs. n. 50/2016 ss.mm.ii., svolta attraverso la piattaforma telematica Sintel, per l'affidamento della fornitura di guanti monouso ad uso sanitario occorrenti alle AA.SS.LL., EE.OO. e II.R.C.C.S. della Regione Liguria (II edizione) per un periodo di anni tre (con opzione di proroga per ulteriori 12 mesi). Lotti n. 11. Gara n. 8603958.

CIG: 9280165A6A

LOTTO 4

CPV: 33141420-0

GUANTI CHIRURGICI STERILI IN POLIISOPRENE

CARATTERISTICHE IDENTIFICATIVE DEL PRODOTTO OFFERTO

Nome commerciale prodotto offerto (1)	Codice prodotto (2)	Fabbricante (3)	Codice prodotto attribuito dal Distributore (4)	Distributore	Confezionamento di vendita (5)	
					PRIMARIO	SECONDARIO
<i>compilare</i>	<i>compilare</i>	<i>compilare</i>	<i>compilare</i>	<i>compilare</i>	<i>compilare</i>	<i>compilare</i>

FABBISOGNO		BASE DI GARA			OFFERTA ECONOMICA		
Quantitativo triennale	Prezzo unitario	UdM	Importo triennale	Prezzo unitario offerto	IMPORTO TRIENNALE OFFERTO	% di sconto	% IVA da applicare
(2 ANNI + 1) (3 ANNI)	(6)		(6)	(6-7-11)	(6-7-8)	(9)	(10)
2.754.000	1,15000 €	paio	3.167.100,00 €	<i>compilare</i>	#VALORE!	<i>compilare</i>	<i>compilare</i>

Note di compilazione

- (1) Nome commerciale del prodotto e modello presenti sul catalogo ufficiale del Produttore (responsabile immissione in commercio)
- (2) Codice commerciale del prodotto attribuito dal Produttore
- (3) Denominazione del Produttore (responsabile immissione in commercio)
- (4) Nome commerciale e modello del prodotto (da indicare SOLO SE diverso da quello attribuito dal Produttore)
- (5) Indicare il numero di unità per ciascuna tipologia di confezionamento
- (6) Importi IVA esclusa.
- (7) Nel campo del "Prezzo unitario offerto" indicare una cifra a 5 decimali. Il prezzo offerto deve essere necessariamente pari o inferiore a quello a base d'asta
- (8) Importo dato dal prodotto del prezzo unitario offerto per il fabbisogno triennale
- (9) Aliquota & di sconto dell'importo triennale offerto su quello a base di gara
- (10) Aliquota % IVA da applicare al prodotto offerto
- (11) Inserire il medesimo prezzo applicato all'identico prodotto eventualmente offerto per altro lotto di partecipazione. In caso di discrepanza verrà applicato d'ufficio (ai soli fini della determinazione del prezzo di fornitura in caso di aggiudicazione) il prezzo più favorevole alla Stazione Appaltante.

Timbro e firma leggibile
del legale Rappresentante della Ditta offerente

Luogo e data _____

MODELLO M.6 EXCEL - DETTAGLIO PREZZI UNITARI

Gara a procedura aperta ai sensi dell'art. 60 del D.Lgs. n. 50/2016 ss.mm.ii., svolta attraverso la piattaforma telematica Sintel, per l'affidamento della fornitura di guanti monouso ad uso sanitario occorrenti alle AA.SS.LL., EE.OO. e II.R.C.C.S. della Regione Liguria (II edizione) per un periodo di anni tre (con opzione di proroga per ulteriori 12 mesi). Lotti n. 11. Gara n. 8603958.

CIG: 9280168CE3

LOTTO 5

CPV: 33141420-0

GUANTI CHIRURGICI STERILI CON SOTTOGUANTI IN POLIISOPRENE

CARATTERISTICHE IDENTIFICATIVE DEL PRODOTTO OFFERTO

Nome commerciale prodotto offerto (1)	Codice prodotto (2)	Fabbricante (3)	Codice prodotto attribuito dal Distributore (4)	Distributore	Confezionamento di vendita (5)	
					PRIMARIO	SECONDARIO
<i>compilare</i>	<i>compilare</i>	<i>compilare</i>	<i>compilare</i>	<i>compilare</i>	<i>compilare</i>	<i>compilare</i>

FABBISOGNO		BASE DI GARA			OFFERTA ECONOMICA		
Quantitativo triennale	Prezzo unitario	UdM	Importo triennale	Prezzo unitario offerto	IMPORTO TRIENNALE OFFERTO	% di sconto	% IVA da applicare
(2 ANNI + 1) (3 ANNI)	(6)		(6)	(6-7-11)	(6-7-8)	(9)	(10)
33.000	2,50000 €	paio	82.500,00 €	<i>compilare</i>	#VALORE!	<i>compilare</i>	<i>compilare</i>

Note di compilazione

- (1) Nome commerciale del prodotto e modello presenti sul catalogo ufficiale del Produttore (responsabile immissione in commercio)
- (2) Codice commerciale del prodotto attribuito dal Produttore
- (3) Denominazione del Produttore (responsabile immissione in commercio)
- (4) Nome commerciale e modello del prodotto (da indicare SOLO SE diverso da quello attribuito dal Produttore)
- (5) Indicare il numero di unità per ciascuna tipologia di confezionamento
- (6) Importi IVA esclusa.
- (7) Nel campo del "Prezzo unitario offerto" indicare una cifra a 5 decimali. Il prezzo offerto deve essere necessariamente pari o inferiore a quello a base d'asta
- (8) Importo dato dal prodotto del prezzo unitario offerto per il fabbisogno triennale
- (9) Aliquota & di sconto dell'importo triennale offerto su quello a base di gara
- (10) Aliquota % IVA da applicare al prodotto offerto
- (11) Inserire il medesimo prezzo applicato all'identico prodotto eventualmente offerto per altro lotto di partecipazione. In caso di discrepanza verrà applicato d'ufficio (ai soli fini della determinazione del prezzo di fornitura in caso di aggiudicazione) il prezzo più favorevole alla Stazione Appaltante.

Timbro e firma leggibile
del legale Rappresentante della Ditta offerente

Luogo e data _____

MODELLO M.6 EXCEL - DETTAGLIO PREZZI UNITARI

Gara a procedura aperta ai sensi dell'art. 60 del D.Lgs. n. 50/2016 ss.mm.ii., svolta attraverso la piattaforma telematica Sintel, per l'affidamento della fornitura di guanti monouso ad uso sanitario occorrenti alle AA.SS.LL., EE.OO. e II.R.C.C.S. della Regione Liguria (II edizione) per un periodo di anni tre (con opzione di proroga per ulteriori 12 mesi). Lotti n. 11. Gara n. 8603958.

CIG: 9280171F5C

LOTTO 6

CPV: 18424300-0

GUANTI STERILI EXTRA LUNGI PER USO GINECOLOGICO

CARATTERISTICHE IDENTIFICATIVE DEL PRODOTTO OFFERTO

Nome commerciale prodotto offerto (1)	Codice prodotto (2)	Fabbricante (3)	Codice prodotto attribuito dal Distributore (4)	Distributore	Confezionamento di vendita (5)	
					PRIMARIO	SECONDARIO
<i>compilare</i>	<i>compilare</i>	<i>compilare</i>	<i>compilare</i>	<i>compilare</i>	<i>compilare</i>	<i>compilare</i>

FABBISOGNO		BASE DI GARA			OFFERTA ECONOMICA		
Quantitativo triennale (2 ANNI + 1) (3 ANNI)	Prezzo unitario	UdM	Importo triennale	Prezzo unitario offerto	IMPORTO TRIENNALE OFFERTO	% di sconto	% IVA da applicare
	(6)		(6)	(6-7-11)	(6-7-8)	(9)	(10)
13.650	3,00000 €	paio	40.950,00 €	<i>compilare</i>	#VALORE!	<i>compilare</i>	<i>compilare</i>

Note di compilazione

- (1) Nome commerciale del prodotto e modello presenti sul catalogo ufficiale del Produttore (responsabile immissione in commercio)
- (2) Codice commerciale del prodotto attribuito dal Produttore
- (3) Denominazione del Produttore (responsabile immissione in commercio)
- (4) Nome commerciale e modello del prodotto (da indicare SOLO SE diverso da quello attribuito dal Produttore)
- (5) Indicare il numero di unità per ciascuna tipologia di confezionamento
- (6) Importi IVA esclusa.
- (7) Nel campo del "Prezzo unitario offerto" indicare una cifra a 5 decimali. Il prezzo offerto deve essere necessariamente pari o inferiore a quello a base d'asta
- (8) Importo dato dal prodotto del prezzo unitario offerto per il fabbisogno triennale
- (9) Aliquota & di sconto dell'importo triennale offerto su quello a base di gara
- (10) Aliquota % IVA da applicare al prodotto offerto
- (11) Inserire il medesimo prezzo applicato all'identico prodotto eventualmente offerto per altro lotto di partecipazione. In caso di discrepanza verrà applicato d'ufficio (ai soli fini della determinazione del prezzo di fornitura in caso di aggiudicazione) il prezzo più favorevole alla Stazione Appaltante.

Timbro e firma leggibile
del legale Rappresentante della Ditta offerente

Luogo e data _____

MODELLO M.6 EXCEL - DETTAGLIO PREZZI UNITARI

Gara a procedura aperta ai sensi dell'art. 60 del D.Lgs. n. 50/2016 ss.mm.ii., svolta attraverso la piattaforma telematica Sintel, per l'affidamento della fornitura di guanti monouso ad uso sanitario occorrenti alle AA.SS.LL., EE.OO. e II.R.C.C.S. della Regione Liguria (II edizione) per un periodo di anni tre (con opzione di proroga per ulteriori 12 mesi). Lotti n. 11. Gara n. 8603958.

CIG: 92801741DA

LOTTO 7

CPV: 18424300-0

GUANTI MONOUSO STERILI PER FARMACI ANTIBLASTICI

CARATTERISTICHE IDENTIFICATIVE DEL PRODOTTO OFFERTO

Nome commerciale prodotto offerto (1)	Codice prodotto (2)	Fabbricante (3)	Codice prodotto attribuito dal Distributore (4)	Distributore	Confezionamento di vendita (5)	
					PRIMARIO	SECONDARIO
<i>compilare</i>	<i>compilare</i>	<i>compilare</i>	<i>compilare</i>	<i>compilare</i>	<i>compilare</i>	<i>compilare</i>

FABBISOGNO		BASE DI GARA			OFFERTA ECONOMICA		
Quantitativo triennale (2 ANNI + 1) (3 ANNI)	Prezzo unitario	UdM	Importo triennale	Prezzo unitario offerto	IMPORTO TRIENNALE OFFERTO	% di sconto	% IVA da applicare
	(6)		(6)	(6-7-11)	(6-7-8)	(9)	(10)
363.000	1,40000 €	paio	508.200,00 €	<i>compilare</i>	#VALORE!	<i>compilare</i>	<i>compilare</i>

Note di compilazione

- (1) Nome commerciale del prodotto e modello presenti sul catalogo ufficiale del Produttore (responsabile immissione in commercio)
- (2) Codice commerciale del prodotto attribuito dal Produttore
- (3) Denominazione del Produttore (responsabile immissione in commercio)
- (4) Nome commerciale e modello del prodotto (da indicare SOLO SE diverso da quello attribuito dal Produttore)
- (5) Indicare il numero di unità per ciascuna tipologia di confezionamento
- (6) Importi IVA esclusa.
- (7) Nel campo del "Prezzo unitario offerto" indicare una cifra a 5 decimali. Il prezzo offerto deve essere necessariamente pari o inferiore a quello a base d'asta
- (8) Importo dato dal prodotto del prezzo unitario offerto per il fabbisogno triennale
- (9) Aliquota & di sconto dell'importo triennale offerto su quello a base di gara
- (10) Aliquota % IVA da applicare al prodotto offerto
- (11) Inserire il medesimo prezzo applicato all'identico prodotto eventualmente offerto per altro lotto di partecipazione. In caso di discrepanza verrà applicato d'ufficio (ai soli fini della determinazione del prezzo di fornitura in caso di aggiudicazione) il prezzo più favorevole alla Stazione Appaltante.

Timbro e firma leggibile
del legale Rappresentante della Ditta offerente

Luogo e data _____

MODELLO M.6 EXCEL - DETTAGLIO PREZZI UNITARI

Gara a procedura aperta ai sensi dell'art. 60 del D.Lgs. n. 50/2016 ss.mm.ii., svolta attraverso la piattaforma telematica Sintel, per l'affidamento della fornitura di guanti monouso ad uso sanitario occorrenti alle AA.SS.LL., EE.OO. e II.R.C.C.S. della Regione Liguria (II edizione) per un periodo di anni tre (con opzione di proroga per ulteriori 12 mesi). Lotti n. 11. Gara n. 8603958.

CIG: 92801795F9	LOTTO 8 GUANTI MONOUSO NON STERILI PER SOMMINISTRAZIONE DI FARMACI ANTIBLASTICI
CPV: 18424300-0	

CARATTERISTICHE IDENTIFICATIVE DEL PRODOTTO OFFERTO

Nome commerciale prodotto offerto (1)	Codice prodotto (2)	Fabbricante (3)	Codice prodotto attribuito dal Distributore (4)	Distributore	Confezionamento di vendita (5)	
					PRIMARIO	SECONDARIO
<i>compilare</i>	<i>compilare</i>	<i>compilare</i>	<i>compilare</i>	<i>compilare</i>	<i>compilare</i>	<i>compilare</i>

FABBISOGNO	BASE DI GARA			OFFERTA ECONOMICA			
Quantitativo triennale	Prezzo unitario	UdM	Importo triennale	Prezzo unitario offerto	IMPORTO TRIENNALE OFFERTO	% di sconto	% IVA da applicare
(2 ANNI + 1) (3 ANNI)	(6)		(6)	(6-7-11)	(6-7-8)	(9)	(10)
1.560.000	0,12000 €	pezzo	187.200,00 €	<i>compilare</i>	#VALORE!	<i>compilare</i>	<i>compilare</i>

Note di compilazione

- (1) Nome commerciale del prodotto e modello presenti sul catalogo ufficiale del Produttore (responsabile immissione in commercio)
- (2) Codice commerciale del prodotto attribuito dal Produttore
- (3) Denominazione del Produttore (responsabile immissione in commercio)
- (4) Nome commerciale e modello del prodotto (da indicare SOLO SE diverso da quello attribuito dal Produttore)
- (5) Indicare il numero di unità per ciascuna tipologia di confezionamento
- (6) Importi IVA esclusa.
- (7) Nel campo del "Prezzo unitario offerto" indicare una cifra a 5 decimali. Il prezzo offerto deve essere necessariamente pari o inferiore a quello a base d'asta
- (8) Importo dato dal prodotto del prezzo unitario offerto per il fabbisogno triennale
- (9) Aliquota & di sconto dell'importo triennale offerto su quello a base di gara
- (10) Aliquota % IVA da applicare al prodotto offerto
- (11) Inserire il medesimo prezzo applicato all'identico prodotto eventualmente offerto per altro lotto di partecipazione. In caso di discrepanza verrà applicato d'ufficio (ai soli fini della determinazione del prezzo di fornitura in caso di aggiudicazione) il prezzo più favorevole alla Stazione Appaltante.

Timbro e firma leggibile
del legale Rappresentante della Ditta offerente

Luogo e data _____

MODELLO M.6 EXCEL - DETTAGLIO PREZZI UNITARI

Gara a procedura aperta ai sensi dell'art. 60 del D.Lgs. n. 50/2016 ss.mm.ii., svolta attraverso la piattaforma telematica Sintel, per l'affidamento della fornitura di guanti monouso ad uso sanitario occorrenti alle AA.SS.LL., EE.OO. e II.R.C.C.S. della Regione Liguria (II edizione) per un periodo di anni tre (con opzione di proroga per ulteriori 12 mesi). Lotti n. 11. Gara n. 8603958.

CIG: 928018179F	LOTTO 9 GUANTI MONOUSO IN NITRILE, POLSINO LUNGO
CPV: 18424300-0	

CARATTERISTICHE IDENTIFICATIVE DEL PRODOTTO OFFERTO

Nome commerciale prodotto offerto (1)	Codice prodotto (2)	Fabbricante (3)	Codice prodotto attribuito dal Distributore (4)	Distributore	Confezionamento di vendita (5)	
					PRIMARIO	SECONDARIO
<i>compilare</i>	<i>compilare</i>	<i>compilare</i>	<i>compilare</i>	<i>compilare</i>	<i>compilare</i>	<i>compilare</i>

FABBISOGNO	BASE DI GARA			OFFERTA ECONOMICA			
Quantitativo triennale	Prezzo unitario	UdM	Importo triennale	Prezzo unitario offerto	IMPORTO TRIENNALE OFFERTO	% di sconto	% IVA da applicare
(2 ANNI + 1) (3 ANNI)	(6)		(6)	(6-7-11)	(6-7-8)	(9)	(10)
7.008.000	0,10000 €	pezzo	700.800,00 €	<i>compilare</i>	#VALORE!	<i>compilare</i>	<i>compilare</i>

Note di compilazione

- (1) Nome commerciale del prodotto e modello presenti sul catalogo ufficiale del Produttore (responsabile immissione in commercio)
- (2) Codice commerciale del prodotto attribuito dal Produttore
- (3) Denominazione del Produttore (responsabile immissione in commercio)
- (4) Nome commerciale e modello del prodotto (da indicare SOLO SE diverso da quello attribuito dal Produttore)
- (5) Indicare il numero di unità per ciascuna tipologia di confezionamento
- (6) Importi IVA esclusa.
- (7) Nel campo del "Prezzo unitario offerto" indicare una cifra a 5 decimali. Il prezzo offerto deve essere necessariamente pari o inferiore a quello a base d'asta
- (8) Importo dato dal prodotto del prezzo unitario offerto per il fabbisogno triennale
- (9) Aliquota & di sconto dell'importo triennale offerto su quello a base di gara
- (10) Aliquota % IVA da applicare al prodotto offerto
- (11) Inserire il medesimo prezzo applicato all'identico prodotto eventualmente offerto per altro lotto di partecipazione. In caso di discrepanza verrà applicato d'ufficio (ai soli fini della determinazione del prezzo di fornitura in caso di aggiudicazione) il prezzo più favorevole alla Stazione Appaltante.

Timbro e firma leggibile
del legale Rappresentante della Ditta offerente

Luogo e data _____

MODELLO M.6 EXCEL - DETTAGLIO PREZZI UNITARI

Gara a procedura aperta ai sensi dell'art. 60 del D.Lgs. n. 50/2016 ss.mm.ii., svolta attraverso la piattaforma telematica Sintel, per l'affidamento della fornitura di guanti monouso ad uso sanitario occorrenti alle AA.SS.LL., EE.OO. e II.R.C.C.S. della Regione Liguria (II edizione) per un periodo di anni tre (con opzione di proroga per ulteriori 12 mesi). Lotti n. 11. Gara n. 8603958.

CIG: 9280182872	LOTTO 10 GUANTI MONOUSO IN NITRILE
CPV: 18424300-0	

CARATTERISTICHE IDENTIFICATIVE DEL PRODOTTO OFFERTO

Nome commerciale prodotto offerto (1)	Codice prodotto (2)	Fabbricante (3)	Codice prodotto attribuito dal Distributore (4)	Distributore	Confezionamento di vendita (5)	
					PRIMARIO	SECONDARIO
<i>compilare</i>	<i>compilare</i>	<i>compilare</i>	<i>compilare</i>	<i>compilare</i>	<i>compilare</i>	<i>compilare</i>

FABBISOGNO	BASE DI GARA			OFFERTA ECONOMICA			
Quantitativo triennale	Prezzo unitario	UdM	Importo triennale	Prezzo unitario offerto	IMPORTO TRIENNALE OFFERTO	% di sconto	% IVA da applicare
(2 ANNI + 1) (3 ANNI)	(6)		(6)	(6-7-11)	(6-7-8)	(9)	(10)
185.700.000	0,05500 €	pezzo	10.213.500,00 €	<i>compilare</i>	#VALORE!	<i>compilare</i>	<i>compilare</i>

Note di compilazione

- (1) Nome commerciale del prodotto e modello presenti sul catalogo ufficiale del Produttore (responsabile immissione in commercio)
- (2) Codice commerciale del prodotto attribuito dal Produttore
- (3) Denominazione del Produttore (responsabile immissione in commercio)
- (4) Nome commerciale e modello del prodotto (da indicare SOLO SE diverso da quello attribuito dal Produttore)
- (5) Indicare il numero di unità per ciascuna tipologia di confezionamento
- (6) Importi IVA esclusa.
- (7) Nel campo del "Prezzo unitario offerto" indicare una cifra a 5 decimali. Il prezzo offerto deve essere necessariamente pari o inferiore a quello a base d'asta
- (8) Importo dato dal prodotto del prezzo unitario offerto per il fabbisogno triennale
- (9) Aliquota & di sconto dell'importo triennale offerto su quello a base di gara
- (10) Aliquota % IVA da applicare al prodotto offerto
- (11) Inserire il medesimo prezzo applicato all'identico prodotto eventualmente offerto per altro lotto di partecipazione. In caso di discrepanza verrà applicato d'ufficio (ai soli fini della determinazione del prezzo di fornitura in caso di aggiudicazione) il prezzo più favorevole alla Stazione Appaltante.

Timbro e firma leggibile
del legale Rappresentante della Ditta offerente

Luogo e data _____

Identificativo atto: 2022-AM-4574

Area tematica: Affari Generali ed Istituzionali > Affari Generali ,

Iter di approvazione del decreto

Compito	Assegnatario	Note	In sostituzione di	Data di completamento
*Approvazione soggetto emanante (regolarità amministrativa, tecnica)	Riccardo ZANELLA		-	12-07-2022 14:50
*Approvazione Dirigente (regolarità amministrativa, tecnica e contabile)	Riccardo ZANELLA		-	12-07-2022 14:49
Approvazione legittimità	Maria Franca FLORIS		-	12-07-2022 10:39
*Validazione Responsabile procedimento (Istruttoria)	Riccardo ZANELLA		-	12-07-2022 09:46

L'apposizione dei precedenti visti attesta la regolarità amministrativa, tecnica e contabile dell'atto sotto il profilo della legittimità nell'ambito delle rispettive competenze

Trasmissione provvedimento:

Sito web della Regione Liguria