



REGIONE LIGURIA

REGIONE LIGURIA

DIREZIONE CENTRALE ORGANIZZAZIONE

SETTORE

STAZIONE UNICA APPALTANTE REGIONALE

CAPITOLATO TECNICO

PROCEDURA DI GARA APERTA EX ART. 60 D.LGS. N. 50/2016 SS.MM.II.,
TRAMITE L'UTILIZZO DELLA PIATTAFORMA TELEMATICA SInTEL, PER
L'AFFIDAMENTO DELLA FORNITURA DI "TNT NON STERILE" OCCORRENTE
ALLE AA.SS.LL., EE.OO. E II.R.C.C.S. DELLA REGIONE LIGURIA (II
EDIZIONE) PER UN PERIODO DI 36 MESI (CON OPZIONE DI PROROGA
CONTRATTUALE PER ULTERIORI 12 MESI).

LOTTI N. 38.

GARA N. 9152618

INDICE SOMMARIO

<i>Art. 1 - Oggetto e durata contrattuale</i>	3
<i>Art. 2 - Caratteristiche generali della fornitura</i>	5
<i>Art. 3 - Modalità e termini di esecuzione della fornitura</i>	5
<i>Art. 4 - Garanzia e assistenza post vendita</i>	7
<i>Art. 5 - Condizioni della fornitura e limitazione di responsabilità</i>	7
<i>Art. 6 - Proprietà dei prodotti</i>	8
<i>Art. 7 - Obbligazioni specifiche del Fornitore</i>	8
<i>Art. 8 - Obblighi derivanti dal rapporto di lavoro</i>	9
<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 - Indisponibilità temporanea del prodotto</i>	11
<i>Art. 13 - Indisponibilità non temporanea del prodotto e/o impossibilità della fornitura</i>	12
<i>Art. 14 - Evoluzione tecnologica e ampliamento di gamma</i>	13
<i>Art. 15 - Penali</i>	14
<i>Art. 16 - Procedimento di contestazione dell'inadempimento ed applicazione delle penali da parte delle singole Amministrazioni contraenti</i>	16
<i>Art. 17 - Procedimento di contestazione dell'inadempimento ed applicazione delle penali da parte di S.U.A.R.</i>	16
<i>Art. 18 - Verifiche della Convenzione e della fornitura</i>	17
<i>Art. 19 - Riservatezza. Obblighi in materia di protezione dei dati</i>	18
ALLEGATO TECNICO	20
SEZIONE A: CARATTERISTICHE GENERALI COMUNI A TUTTI I PRODOTTI	20
SEZIONE B: DOCUMENTAZIONE TECNICA OBBLIGATORIA	21
SEZIONE C: CAMPIONATURA	21
SEZIONE D: SCHEDE TECNICHE	24

Art. 1 - Oggetto e durata contrattuale

1. Il presente Capitolato Tecnico 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 prodotti in TNT (tessuto non tessuto) non sterile 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 D del Disciplinare di gara.
3. La Convenzione ha una durata 36 mesi, 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 (al netto, dunque, dell'eventuale esercizio dell'opzione di proroga).
5. La procedura è articolata nei lotti di seguito specificati:

N.	DESCRIZIONE	CPV
1	MASCHERINA CHIRURGICA MONOUSO NON STERILE IN TNT QUADRUPLO STRATO ANTIAPPANNANTE CON LACCI	19270000-9 (Tessuti non tessuti)
2	MASCHERINA CHIRURGICA MONOUSO NON STERILE IN TNT QUADRUPLO STRATO ANTIAPPANNANTE IN TESSUTO CERTIFICATO ANALLERGICO CON LACCI	19270000-9 (Tessuti non tessuti)
3	MASCHERINA CHIRURGICA MONOUSO NON STERILE IN TNT TRIPLO STRATO ANTIAPPANNANTE CON LACCI	19270000-9 (Tessuti non tessuti)
4	MASCHERINA CHIRURGICA MONOUSO NON STERILE IN TNT TRIPLO STRATO ANTIAPPANNANTE IN TESSUTO CERTIFICATO ANALLERGICO CON LACCI	19270000-9 (Tessuti non tessuti)
5	MASCHERINA CHIRURGICA MONOUSO NON STERILE IN TNT TRIPLO STRATO CON ELASTICI	19270000-9 (Tessuti non tessuti)
6	MASCHERINA CHIRURGICA MONOUSO NON STERILE IN TNT TRIPLO STRATO IN TESSUTO CERTIFICATO ANALLERGICO CON ELASTICI	19270000-9 (Tessuti non tessuti)
7	BERRETTO PER UOMO IN TNT MONOUSO NON STERILE VARIE MISURE, COLORE A SCELTA	19270000-9 (Tessuti non tessuti)
8	CUFFIA ROTONDA CON ELASTICO IN TNT MONOUSO NON STERILE COLORE A SCELTA	19270000-9 (Tessuti non tessuti)
9	CAPPELLINO DONNA IN TNT MONOUSO NON STERILE PER FOLTE CAPIGLIATURE CON ELASTICO ALLA NUCA	19270000-9 (Tessuti non tessuti)
10	CAPPELLINO INTEGRALE A SCAFANDRO IN TNT MONOUSO NON STERILE, CON MANTELLINA E FASCIA ASSORBENTE FRONTALE	19270000-9 (Tessuti non tessuti)
11	CAPPELLINO INTEGRALE IN TNT MONOUSO NON STERILE CON LACCI E FASCIA ASSORBENTE FRONTALE	19270000-9 (Tessuti non tessuti)
12	CAPPELLINO INTEGRALE A PASSAMONTAGNA IN TNT MONOUSO NON STERILE	19270000-9 (Tessuti non tessuti)
13	CAPPELLINO TIPO "BANDANA" IN TNT MONOUSO NON STERILE CON LACCI	19270000-9 (Tessuti non tessuti)
14	CAMICE IN TNT MONOUSO NON STERILE PER VISITATORI	19270000-9 (Tessuti non tessuti)
15	CAMICE CHIRURGICO IN TNT MONOUSO NON STERILE, DOPPIA ALLACCIATURA POSTERIORE CON VELCRO E LACCI, PER OPERATORI	19270000-9 (Tessuti non tessuti)

N.	DESCRIZIONE	CPV
16	CAMICE IN TNT MONOUSO NON STERILE CON DOPPIA ALLACCIATURA POSTERIORE, MANICA LUNGA SENZA POLSINO, PER PAZIENTI	19270000-9 (Tessuti non tessuti)
17	CAMICE IN TNT MONOUSO NON STERILE, CON DOPPIA ALLACCIATURA POSTERIORE, A MANICA CORTA E LUNGHEZZA SOPRA AL GINOCCHIO, PER PAZIENTI	19270000-9 (Tessuti non tessuti)
18	GIUBBINO IN TNT MONOUSO NON STERILE, MANICA CON POLSINO E CHIUSURA SULLA PARTE ANTERIORE CON AUTOMATICI	19270000-9 (Tessuti non tessuti)
19	COLLARINO CON MANTELLINA IN TNT MONOUSO NON STERILE	19270000-9 (Tessuti non tessuti)
20	TUTA IN TNT NON STERILE UNISEX MONOUSO IN 2 PEZZI (CASACCA + PANTALONI): TNT TRIPLO STRATO IN POLIPROPILENE (SPUNBOND – MELTBLOWN – SPUNBOND)	19270000-9 (Tessuti non tessuti)
21	SOVRASCARPE IN TNT MONOUSO NON STERILI, MISURA UNICA	19270000-9 (Tessuti non tessuti)
22	CALZARI IN TNT MONOUSO NON STERILI, MISURA UNICA	19270000-9 (Tessuti non tessuti)
23	LENZUOLA BIANCHE IN TNT MONOUSO NON STERILE, CM 140X240	19270000-9 (Tessuti non tessuti)
24	LENZUOLA BIANCHE IN TNT MONOUSO NON STERILE, CM 90X240	19270000-9 (Tessuti non tessuti)
25	FEDERA BIANCA IN TNT MONOUSO NON STERILE	19270000-9 (Tessuti non tessuti)
26	COPRIMATERASSO IN TNT MONOUSO NON STERILE CON ELASTICI	19270000-9 (Tessuti non tessuti)
27	TELO IN TNT MONOUSO NON STERILE BIACCOPPIATO (TNT + POLIETILENE, IMPERMEABILE), CM 140X240	19270000-9 (Tessuti non tessuti)
28	TELO ASSORBENTE IN TNT MONOUSO NON STERILE PER PROTEZIONE TAVOLI OPERATORI	19270000-9 (Tessuti non tessuti)
29	TELO SUPERASSORBENTE IN TNT MONOUSO NON STERILE	19270000-9 (Tessuti non tessuti)
30	COPRIBRACCIOLO IN TNT MONOUSO NON STERILE IMPERMEABILE (TNT + POLIETILENE, O EQUIVALENTE) PER POLTRONA	19270000-9 (Tessuti non tessuti)
31	COPRIBRACCIOLO IN TNT MONOUSO NON STERILE IMPERMEABILE (TNT + POLIETILENE, O EQUIVALENTE) PER TAVOLI OPERATORI	19270000-9 (Tessuti non tessuti)
32	KIT COPRIPOLTRONA IN TNT MONOUSO NON STERILE IDROREPELENTE (TNT + POLIPROPILENE)	19270000-9 (Tessuti non tessuti)
33	CUSTODIA IN TNT MONOUSO NON STERILE PORTA HOLTER CON TRACOLLA	19270000-9 (Tessuti non tessuti)
34	CUSTODIA IN TNT MONOUSO NON STERILE PER POLISONNOGRAFIA CON TRACOLLA	19270000-9 (Tessuti non tessuti)
35	COPRI BRACCIALE IN TNT MONOUSO NON STERILE PER SFIGMOMANOMETRO	19270000-9 (Tessuti non tessuti)
36	TAPPETINO ASSORBENTE IN TNT MONOUSO NON STERILE, IN ROTOLO	19270000-9 (Tessuti non tessuti)
37	TELINO IN TNT MONOUSO NON STERILE BIACCOPPIATO (TNT + POLIETILENE, IMPERMEABILE), PER SALA OPERATORIA, CM 50X50	19270000-9 (Tessuti non tessuti)
38	TELINO IN TNT MONOUSO NON STERILE BIACCOPPIATO (TNT + POLIETILENE, IMPERMEABILE), PER SALA OPERATORIA, CM 75X90	19270000-9 (Tessuti non tessuti)

6. I fabbisogni complessivi presunti annuali e triennali sono riportati, per singolo Ente sanitario, nell'allegato C.1 del Disciplinare 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 C.2. del Disciplinare 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. 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.
3. Per ciascun prodotto offerto, secondo la categoria di appartenenza del dispositivo, dovrà essere presentata in offerta, a pena esclusione, tutta la documentazione tecnica elencata nell'Allegato tecnico.

Art. 3 - 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 prodotti 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 prodotti 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. 16 ed applica le penali previste all'art. 15 del presente Capitolato.

Art. 4 - 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.

Art. 5 - 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. 6 - 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. 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.
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.
6. Il Fornitore è direttamente responsabile del comportamento dei suoi dipendenti (o dei terzi di cui si avvale) in orario di servizio. Anche ai sensi dell'art. 1228 c.c., il Fornitore risponderà direttamente dei danni procurati all'Ente, a persone o cose, anche di terzi, derivanti da comportamenti imputabili ai propri dipendenti (o dei terzi di cui si avvale). Provvederà altresì a proprio carico a riparare, nel più breve tempo possibile, a danni a manufatti e/o strutture edili procurati dalla anomala gestione di propri mezzi e/o attrezzature.

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 (DVR)** 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 possibili 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 - Indisponibilità temporanea del prodotto

1. Nei casi di indisponibilità temporanea dovuta ad eventi occasionali (es. rotture di stock) il Fornitore dovrà darne immediata 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'indisponibilità della fornitura che si protragga oltre 15 giorni si configura come "non temporanea".

3. 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 ed addebitando l'eventuale differenza di costo al Fornitore.

4. Alla risoluzione dell'indisponibilità del prodotto, il Fornitore dovrà darne immediata comunicazione alle Amministrazioni contraenti ed a S.U.A.R.

Art. 13 - Indisponibilità non temporanea del prodotto e/o impossibilità della fornitura

1. Sono considerate casi di indisponibilità non temporanea del prodotto (e/o impossibilità della fornitura del prodotto) le seguenti fattispecie:

- 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.

2. Nel caso di indisponibilità non temporanea del prodotto, il Fornitore è tenuto a 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 o, in subordine, altro organismo a composizione tecnica debitamente individuato da S.U.A.R. 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 S.U.A.R. comunque non inferiore a 7 (sette) giorni dalla richiesta. In caso di giudizio positivo da parte dei suddetti esperti, 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.

3. L'indisponibilità non temporanea del prodotto configura **grave inadempimento contrattuale** e comporta la risoluzione di diritto, senza necessità di diffida, della Convenzione stipulata con S.U.A.R. in uno dei seguenti casi:

- a) laddove il Fornitore non sia in grado di garantire la fornitura sostitutiva;
- b) in caso di giudizio negativo espresso dagli esperti preposti alla verifica di idoneità tecnica del prodotto sostitutivo offerto;
- c) laddove la fornitura sostitutiva si protragga oltre il termine di durata massima assegnato da S.U.A.R.

4. Nei casi di cui al precedente comma, S.U.A.R. ha 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.

5. Al contempo, ciascuna singola Amministrazione contraente al verificarsi dell'ipotesi di cui al precedente comma 3, 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. 14 – Evoluzione tecnologica e ampliamento di gamma

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, il Fornitore 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;
- 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 al Fornitore ed alle Amministrazioni contraenti e si procederà o meno all'autorizzazione dell'aggiornamento tecnologico.

9. Nel caso dell'**affiancamento tecnologico** il Fornitore offre, accanto al prodotto aggiudicato, che continua comunque a fornire, un prodotto più aggiornato (realizzato dal medesimo Fabbrikante).

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'ampiamo 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.

Art. 15 - Penali

1. 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).
2. Nei casi di cui alle lettere a) e b), perdurando l'inadempienza contestata oltre il periodo di 15 giorni (senza che il Fornitore dia alcuna comunicazione sull'indisponibilità, temporanea o non temporanea, di prodotto), ogni Amministrazione contraente ha facoltà di dichiarare risolto l'OdF dandone immediata comunicazione a S.U.A.R. Per qualsiasi altra inadempienza resta

comunque ferma la disciplina convenzionale (cfr. articolo 18 della Convenzione di fornitura) relativa alla risoluzione dei contratti di fornitura a seguito dell'inutile decorso del termine assegnato, con diffida, al Fornitore per adempiere ai sensi dell'art. 1454 c.c.

3. Nel caso un'Amministrazione contraente applichi penali in misura superiore al 10% dell'ammontare netto contrattuale dell'OdF, l'Amministrazione ha la facoltà di dichiarare risolto l'OdF, dandone immediata comunicazione a S.U.A.R.
4. Nei casi di cui ai commi 2 e 3 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).
5. 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 30, 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 di valore compreso fra 1.000 € e il 2% del valore netto dell'OdF (in base alla gravità);
 - b) per ogni giorno solare di ritardo rispetto al termine assegnato per la trasmissione dei dati oggetto del servizio di reportistica verso la S.U.A.R. una penale del valore di € 100,00;
 - c) in caso di mancata reperibilità del Responsabile della fornitura ovvero di insufficiente o scarsa collaborazione da parte del Fornitore, comunque tale da non consentire a S.U.A.R. di esercitare pienamente facoltà e poteri riconosciuti dal presente Capitolato nonché di ottemperare agli obblighi convenzionali o previsti dalla normativa, una penale di valore compreso fra 1.000 € e l'1% del valore netto della Convenzione (in base alla gravità).
6. 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.
7. 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.
8. La gravità dell'evento è da valutarsi secondo i criteri che seguono (enumerati non in ordine di importanza):
 - a. ove determinabile, in base al valore economico della prestazione resa in modo non conforme, o ritardata, o omessa;
 - b. in termini di incidenza reale o potenziale sulla qualità e sull'efficienza, sull'efficacia, sulla continuità dei servizi sanitari cui è funzionale il contratto di fornitura;
 - c. in termini di incidenza reale o potenziale sulla qualità e sull'efficienza, sull'efficacia, sulla continuità del servizio contrattualizzato;
 - d. tenuto conto dei danni effettivi e/o dell'esposizione a rischio di danno (con riferimento al rischio che si sarebbe evitato o ridotto proprio in virtù della prestazione se resa

- regolarmente e puntualmente) che la Amministrazione contraente o un terzo (ad esempio, l'assistito) ha subito;
- e. della reiterazione di eventi che sono causa di applicabilità di penali;
 - f. di ogni altra circostanza rilevante nel caso di specie.

9. L'evento è sempre connotato da massima gravità:

- a) nel caso in cui provochi il blocco, in tutto o in parte, del normale svolgimento dell'attività sanitaria;
- b) nel caso in cui esista nesso eziologico con danni a persone.

Art. 16 - Procedimento di contestazione dell'inadempimento ed applicazione delle penali da parte delle singole Amministrazioni contraenti

1. Spetta a ciascuna Amministrazione contraente interessata procedere alla rilevazione, contestazione, all'istruttoria, all'accertamento ed all'applicazione delle penali di cui al precedente articolo, fermo restando i poteri stabiliti espressamente, dal medesimo articolo, in capo a S.U.A.R.
2. Gli eventuali inadempimenti contrattuali che diano luogo all'applicazione delle penali di cui al precedente articolo devono 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.
3. 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.
4. 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.
5. 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 maggior danni.
6. 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. 17 - 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. 15 commi 5 e 6 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 maggior 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. 18 - Verifiche della Convenzione e della fornitura

1. 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.
2. Gli Enti sanitari e S.U.A.R. si riservano la facoltà di effettuare, fin dall'avvio della fornitura e durante l'esecuzione della stessa, tutti i controlli che ritengano necessari (incluse, ad es., prove di laboratorio, controlli microbiologici/chimici o di altro tipo) per verificare:
 - a) la corrispondenza delle caratteristiche quali/quantitative del prodotto fornito e/o dei servizi prestati a quelle previste dal presente Capitolato e dichiarate in offerta;
 - b) l'esatto andamento dei consumi;
 - c) (in generale) l'esatto adempimento delle prestazioni contrattualizzate.
3. I controlli possono essere eseguiti dagli Enti sanitari in proprio [effettuati, nell'ambito delle proprie competenze, dai RUP, dai DEC o da altro personale preposto che venga appositamente individuato da ciascun Ente sanitario] ovvero da soggetti terzi indipendenti dagli Enti incaricati (ad es. Organismi notificati e/o Laboratori accreditati secondo le pertinenti norme UNI CEI EN ISO/IEC). 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.

Art. 19 - Riservatezza. Obblighi in materia di protezione dei dati

1. Qualora, in relazione all'esecuzione della Convenzione e/o degli Ordinativi di fornitura, vengano affidati al Fornitore trattamenti di dati personali di cui SUAR o le Amministrazioni contraenti risultano titolari, il Fornitore stesso è da ritenersi designato quale Responsabile del trattamento ai sensi del Regolamento UE n. 679/2016.
2. In osservanza del principio di responsabilizzazione (accountability) di cui all'art. 5, comma 2 del Regolamento Europeo, il Fornitore si impegna a rispettare gli obblighi derivanti dall'art. 28 del Regolamento Europeo e relative norme di armonizzazione, in particolare:
 - 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 al servizio erogato, 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. Il Fornitore 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 coerenza con quanto previsto dal Regolamento UE n. 679/2016, i compiti e le funzioni conseguenti alla designazione a Responsabile del trattamento consistono, a titolo esemplificativo:

- a. nell'adempiere all'incarico attribuito adottando idonee e preventive misure di sicurezza, con particolare riferimento a quanto stabilito dal Regolamento UE n. 679/2016;
 - b. nel predisporre, qualora l'incarico comprenda la raccolta di dati personali, l'informativa ai sensi del Regolamento UE n. 679/2016 e verificare che siano adottate le modalità operative necessarie affinché la stessa sia effettivamente portata a conoscenza degli interessati;
 - c. nel dare direttamente riscontro orale, anche tramite propri incaricati, alle richieste verbali dell'interessato ai sensi del Regolamento UE n. 679/2016;
 - d. nel trasmettere a SUAR e/o alle Amministrazioni contraenti, con la massima tempestività, le istanze dell'interessato per l'esercizio dei diritti ai sensi del Regolamento UE n. 679/2016, che necessitino di riscontro scritto, in modo da consentire agli stessi di dare riscontro all'interessato nei termini stabiliti dal Regolamento; nel fornire altresì a SUAR tutta l'assistenza necessaria, nell'ambito dell'incarico affidato, per soddisfare le predette richieste;
 - e. nell'individuare gli incaricati del trattamento dei dati personali, impartendo agli stessi le istruzioni necessarie per il corretto trattamento dei dati, sovrintendendo e vigilando sull'attuazione delle istruzioni impartite;
 - f. nel consentire a SUAR o alle Amministrazioni contraenti, l'effettuazione di verifiche periodiche circa il rispetto delle vigenti disposizioni in materia di trattamento dei dati personali, fornendo alla stessa piena collaborazione;
 - g. su richiesta di SUAR o delle Amministrazioni contraenti, assistere quest'ultimo, fornendo tutta la documentazione richiesta, nello svolgimento della valutazione d'impatto sulla protezione dei dati, conformemente all'articolo 35 del Regolamento UE e nella eventuale consultazione del Garante per la protezione dei dati personali, prevista dall'articolo 36 del medesimo Regolamento UE;
5. In caso di inosservanza degli obblighi di riservatezza, SUAR, nonché le Amministrazioni Contraenti, hanno facoltà di dichiarare risolti di diritto, rispettivamente, la Convenzione ed i singoli Ordinativi di Fornitura, fermo restando che il Fornitore è tenuto a risarcire tutti i danni che ne dovessero derivare.

ALLEGATO TECNICO

SEZIONE A: CARATTERISTICHE GENERALI COMUNI A TUTTI I PRODOTTI

1. Caratteristiche tecniche di minima (pena esclusione dalla gara) generali, comuni a tutti i prodotti offerti (da dichiarare in scheda tecnica oppure in apposita dichiarazione del fabbricante redatti in lingua italiana):
 - 1.1 Materiale TNT non sterile.

La coesione (assemblaggio) dei prodotti in TNT non sterile deve essere assicurata da uno dei seguenti metodi:

 - 1.1.1 meccanico;
 - 1.1.2 fisico
 - 1.1.3 chimico
 - 1.1.4 combinazione dei medesimi

Salvo che non sia diversamente specificato nella scheda tecnica di ciascun lotto è esclusa la tessitura, la lavorazione a maglia, la cucitura e la felpatura.
 - 1.2 La lavorazione dell'articolo deve essere completata con specifici trattamenti tecnici complementari (finissaggi), tale da renderlo adatto all'uso medicale.
 - 1.3 Monouso
 - 1.4 Antistatico
 - 1.5 Latex Free
 - 1.6 Ipoallergenico
 - 1.7 Privo di elementi irritanti e/o sensibilizzanti
 - 1.8 Non tossico
 - 1.9 Non deve contenere:
 - 1.9.1 fibre di vetro
 - 1.9.2 resine
 - 1.9.3 collanti
 - 1.9.4 PVC
 - 1.9.5 Cadmio
 - 1.10 Colorazione:
 - 1.10.1 uniforme
 - 1.10.2 atossica
 - 1.10.3 stabile e antiriflesso
 - 1.10.4 senza formaldeide
 - 1.11 Ignifugo (classe di reazione a fuoco pari a 1, **o equivalente**, in conformità al DM 19/03/2015). Allegare documentazione come previsto nella successiva sezione B del presente Allegato).
 - 1.12 Resistenza tensile elevata (resistenza allo strappo in trazione longitudinale e trasversale, anche da bagnato)
 - 1.13 Deve garantire una adeguata barriera al passaggio di microorganismi
 - 1.14 Traspirante
 - 1.15 Drappeggiabile
 - 1.16 Privo di peluria e senza dispersione di fibre.
2. Su scheda tecnica oppure in apposita dichiarazione del fabbricante (redatti in lingua italiana) devono risultare altresì:
 - 2.1 le modalità di smaltimento presso gli Enti utilizzatori dopo l'utilizzo
 - 2.2 la grammatura per metro quadrato
 - 2.3 (se applicabile in base al tipo di prodotto) la capacità di assorbimento (l/mq)

2.4 (nei prodotti dove è richiesto che siano impermeabili o idrorepellenti) la capacità di resistenza alla penetrazione dei liquidi

3. Per i dispositivi medici, conformità al Regolamento UE 2017/745 sui DM (conformità integrale rispetto, a titolo meramente esemplificativo, alle seguenti attività / fasi: registrazione, autorizzazioni alla produzione, importazione, immissione in commercio, sterilizzazione, confezionamento ed etichettatura, sorveglianza post immissione in commercio). Specificare e motivare espressamente in offerta, con precisa indicazione dei dispositivi che ne sono interessati, l'eventuale inapplicabilità del Regolamento UE 2017/745, ovvero la perdurante soggezione alla disciplina previgente (ai sensi della disciplina transitoria di cui Regolamento UE 2017/745 medesimo).
4. Marcatura CE in conformità al Regolamento UE 2017/745, art. 20 e Allegato V.
5. Tutte le caratteristiche tecniche previste dal presente Allegato 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:
 - a. requisiti funzionali o prestazionali di cui alla lettera a) del medesimo comma 5;
 - b. specifiche tecniche di cui alla lettera b) del medesimo comma 5 solamente e per tutto quanto non già espressamente previsto in termini di requisiti funzionali o prestazionali di cui alla lettera a).
6. Tolleranze sulle dimensioni:
 - 6.1 ove non diversamente specificato si applica una tolleranza del $\pm 5\%$;
 - 6.2 non si applica alcuna tolleranza laddove sia stato espressamente individuato un range.

SEZIONE B: DOCUMENTAZIONE TECNICA MINIMA OBBLIGATORIA

Documentazione tecnica minima obbligatoria redatta in lingua italiana da inserire in Offerta tecnica (**pena esclusione dalla procedura di gara**) per ciascun prodotto offerto:

1. **SCHEDA TECNICA** del prodotto offerto **redatta dal fabbricante**;
2. **ISTRUZIONI ED INFORMAZIONI DEL FABBRICANTE** come descritto (per i dispositivi medici) al punto 23 dell'Allegato I, Capo III dell'Allegato II del Regolamento Europeo 2017/745;
3. **(per i dispositivi medici) DICHIARAZIONE DI CONFORMITÀ UE** rilasciata dal fabbricante ai sensi dell'art. 19 e come da allegato IV del Regolamento Europeo 2017/745;
4. **Certificazione di un Organismo di certificazione o rapporto di un laboratorio di prova** (dai quali risultino tipologia ed esito dei test eseguiti) relativi alla **classe di reazione al fuoco (classe 1 o equivalente) secondo uno o più dei seguenti standard**:
 - a. **norma UNI EN 1103:2007 – Tessuti per abbigliamento - Procedimento dettagliato per la determinazione del comportamento al fuoco;**
 - b. **norma UNI 9174:2010 - Reazione al fuoco dei materiali sottoposti all'azione di una fiamma d'innescio in presenza di calore radiante.**
 - c. **norma UNI EN ISO 14325:2018 – Indumenti di protezione contro prodotti chimici;**
 - d. **CPSC (Consumer Product Safety Commission) 16 C.F.R. Part 1610:2008 (standard for the flammability of clothing textiles).**

SEZIONE C: CAMPIONATURA

1. Per ogni lotto di partecipazione dovrà essere presentata la seguente campionatura minima:

Lotto	Descrizione	Confezionamento minimo
1	MASCHERINA CHIRURGICA MONOUSO NON STERILE IN TNT QUADRUPLO STRATO ANTIAPPANNANTE CON LACCI	N. 5 in confezione primaria
2	MASCHERINA CHIRURGICA MONOUSO NON STERILE IN TNT QUADRUPLO STRATO ANTIAPPANNANTE IN TESSUTO CERTIFICATO ANALLERGICO CON LACCI	N. 5 in confezione primaria
3	MASCHERINA CHIRURGICA MONOUSO NON STERILE IN TNT TRIPLO STRATO ANTIAPPANNANTE CON LACCI	N. 5 in confezione primaria
4	MASCHERINA CHIRURGICA MONOUSO NON STERILE IN TNT TRIPLO STRATO ANTIAPPANNANTE IN TESSUTO CERTIFICATO ANALLERGICO CON LACCI	N. 5 in confezione primaria
5	MASCHERINA CHIRURGICA MONOUSO NON STERILE IN TNT TRIPLO STRATO CON ELASTICI	N. 5 in confezione primaria
6	MASCHERINA CHIRURGICA MONOUSO NON STERILE IN TNT TRIPLO STRATO IN TESSUTO CERTIFICATO ANALLERGICO CON ELASTICI	N. 5 in confezione primaria
7	BERRETTO PER UOMO IN TNT MONOUSO NON STERILE VARIE MISURE, COLORE A SCELTA	N. 5 in confezione primaria
8	CUFFIA ROTONDA CON ELASTICO IN TNT MONOUSO NON STERILE COLORE A SCELTA	N. 5 in confezione primaria
9	CAPPELLINO DONNA IN TNT MONOUSO NON STERILE PER FOLTE CAPIGLIATURE CON ELASTICO ALLA NUCA	N. 5 in confezione primaria
10	CAPPELLINO INTEGRALE A SCAFANDRO IN TNT MONOUSO NON STERILE, CON MANTELLINA E FASCIA ASSORBENTE FRONTALE	N. 5 in confezione primaria
11	CAPPELLINO INTEGRALE IN TNT MONOUSO NON STERILE CON LACCI E FASCIA ASSORBENTE FRONTALE	N. 5 in confezione primaria
12	CAPPELLINO INTEGRALE A PASSAMONTAGNA IN TNT MONOUSO NON STERILE	N. 5 in confezione primaria
13	CAPPELLINO TIPO "BANDANA" IN TNT MONOUSO NON STERILE CON LACCI	N. 5 in confezione primaria
14	CAMICE IN TNT MONOUSO NON STERILE PER VISITATORI	N. 5 in confezione primaria
15	CAMICE CHIRURGICO IN TNT MONOUSO NON STERILE, DOPPIA ALLACCIATURA POSTERIORE CON VELCRO E LACCI, PER OPERATORI	N. 5 in confezione primaria
16	CAMICE IN TNT MONOUSO NON STERILE CON DOPPIA ALLACCIATURA POSTERIORE, MANICA LUNGA SENZA POLSINO, PER PAZIENTI	N. 5 in confezione primaria
17	CAMICE IN TNT MONOUSO NON STERILE, CON DOPPIA ALLACCIATURA POSTERIORE, A MANICA CORTA E LUNGHEZZA SOPRA AL GINOCCHIO, PER PAZIENTI	N. 5 in confezione primaria
18	GIUBBINO IN TNT MONOUSO NON STERILE, MANICA CON POLSINO E CHIUSURA SULLA PARTE ANTERIORE CON AUTOMATICI	N. 2 in confezione primaria (scelti fra le taglie M, L e XL)
19	COLLARINO CON MANTELLINA IN TNT MONOUSO NON STERILE	N. 5 in confezione primaria
20	TUTA IN TNT NON STERILE UNISEX MONOUSO IN 2 PEZZI (CASACCA + PANTALONI); TNT TRIPLO STRATO IN POLIPROPILENE (SPUNBOND – MELTBLOWN – SPUNBOND)	N. 3 in confezione primaria (1 taglia M, 1 taglia L, 1 taglia XL)
21	SOVRASCARPE IN TNT MONOUSO NON STERILI, MISURA UNICA	N. 5 in confezione primaria
22	CALZARI IN TNT MONOUSO NON STERILI, MISURA UNICA	N. 5 in confezione primaria
23	LENZUOLA BIANCHE IN TNT MONOUSO NON STERILE, CM 140X240	N. 2 in confezione primaria
24	LENZUOLA BIANCHE IN TNT MONOUSO NON STERILE, CM 90X240	N. 2 in confezione primaria
25	FEDERA BIANCA IN TNT MONOUSO NON STERILE	N. 2 in confezione primaria
26	COPRIMATERASSO IN TNT MONOUSO NON STERILE CON ELASTICI	N. 2 in confezione primaria
27	TELO IN TNT MONOUSO NON STERILE BIACCOPPIATO (TNT + POLIETILENE, IMPERMEABILE), CM 140X240	N. 2 in confezione primaria
28	TELO ASSORBENTE IN TNT MONOUSO NON STERILE PER PROTEZIONE TAVOLI OPERATORI	N. 2 in confezione primaria
29	TELO SUPERASSORBENTE IN TNT MONOUSO NON STERILE	N. 2 in confezione primaria
30	COPRIBRACCIOLO IN TNT MONOUSO NON STERILE IMPERMEABILE (TNT + POLIETILENE, O EQUIVALENTE) PER POLTRONA	N. 2 in confezione primaria
31	COPRIBRACCIOLO IN TNT MONOUSO NON STERILE IMPERMEABILE (TNT + POLIETILENE, O EQUIVALENTE) PER TAVOLI OPERATORI	N. 2 in confezione primaria

Lotto	Descrizione	Confezionamento minimo
32	KIT COPRIPOLTRONA IN TNT MONOUSO NON STERILE IDROREPPLENTE (TNT + POLIPROPILENE)	N. 2 in confezione primaria
33	CUSTODIA IN TNT MONOUSO NON STERILE PORTA HOLTER CON TRACOLLA	N. 2 in confezione primaria
34	CUSTODIA IN TNT MONOUSO NON STERILE PER POLISONNOGRAFIA CON TRACOLLA	N. 2 in confezione primaria
35	COPRI BRACCIALE IN TNT MONOUSO NON STERILE PER SFIGMOMANOMETRO	N. 2 in confezione primaria
36	TAPPETINO ASSORBENTE IN TNT MONOUSO NON STERILE, IN ROTOLO	N. 2 1 in confezione primaria
37	TELINO IN TNT MONOUSO NON STERILE BIACCOPPIATO (TNT + POLIETILENE, IMPERMEABILE), PER SALA OPERATORIA, CM 50X50	N. 2 in confezione primaria
38	TELINO IN TNT MONOUSO NON STERILE BIACCOPPIATO (TNT + POLIETILENE, IMPERMEABILE), PER SALA OPERATORIA, CM 75X90	N. 2 in confezione primaria

2. S.U.A.R. si riserva di chiedere ulteriore campionatura e/o delucidazioni ritenute necessarie dalla Commissione di esperti per una puntuale valutazione tecnica dei prodotti offerti.
3. La campionatura è inviata, nonché ceduta, a titolo gratuito.
4. Ogni confezione secondaria 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.
5. 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 produzione e tutto quanto previsto dalla normativa vigente.
6. Le confezioni oggetto di campionatura dovranno possedere validità residua non inferiore ai 2/3 della validità massima prevista.
7. 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 e le modalità di utilizzo.
8. Modalità e termini di consegna della campionatura vengono precisati nel Disciplinare di gara.
9. La restituzione dei prodotti aggiudicati non avverrà prima della scadenza della relativa Convenzione di fornitura stipulata con l'Aggiudicatario e ciò al fine di consentire all'occorrenza, in ogni momento di validità della Convenzione, la verifica di effettiva corrispondenza fra il prodotto offerto in gara e quello oggetto di fornitura alle Amministrazioni contraenti.

SEZIONE D: SCHEDE TECNICHE

Caratteristiche tecniche **di minima, pena esclusione dalla gara**, in aggiunta alle caratteristiche generali previste per tutti i lotti, elencate nella Sezione A.

LOTTO 1 - MASCHERINA CHIRURGICA MONOUSO NON STERILE IN TNT QUADRUPLO STRATO ANTIAPPANNANTE CON LACCI

- 1.1. Dispositivo medico di classe 1;
- 1.2. Requisiti di prestazione richiesti dalla norma europea EN 14683:2006 TIPO II R;
- 1.3. Materiale:
 - 1.3.1 Idrorepellente
 - 1.3.2 resistente e morbido
- 1.4. Bassa resistenza respiratoria, (differenziale di pressione inferiore a **29,4 60** pascal/cm2);
- 1.5. Efficienza filtrante contro i Batteri (BFE) \geq a 98%;
- 1.6. Costituita da 4 strati anti-fog (striscia interna antiappannamento);
- 1.7. Barretta stringinaso deformabile, priva di nichel, estendibile per la quasi totalità della lunghezza della mascherina e protetta fra 2 strati di TNT;
- 1.8. Resistente ai fluidi e impermeabile ai liquidi biologici;
- 1.9. Allacciatura con 4 lacci morbidi (lunghezza minima 35 cm) di materiale che garantisca confortevolezza all'indosso;
- 1.10. Dimensioni **minime** della mascherina in condizioni di utilizzo cm 17x9 (tolleranza 2%);
- 1.11. Cuciture termosaldate ad ultrasuoni
- 1.12. Confezione primaria in dispenser o in buste da massimo 100 pezzi
- 1.13. Colorazione differente tra lato interno e lato esterno.

LOTTO 2 - MASCHERINA CHIRURGICA MONOUSO NON STERILE IN TNT QUADRUPLO STRATO ANTIAPPANNANTE IN TESSUTO CERTIFICATO ANALLERGICO CON LACCI

- 2.1 Dispositivo medico di classe 1;
- 2.2 Requisiti di prestazione richiesti dalla norma europea EN 14683:2006 TIPO II R;
- 2.3 Materiale:
 - 2.3.1 Idrorepellente
 - 2.3.2 resistente e morbido
 - 2.3.3 privo di odori;
- 2.4 Bassa resistenza respiratoria, (differenziale di pressione inferiore a **29,4 60** pascal/cm2);
- 2.5 Efficienza filtrante contro i Batteri (BFE) \geq a 98%;
- 2.6 Costituita da 4 strati anti-fog (striscia interna antiappannamento);
- 2.7 Barretta stringinaso deformabile, priva di nichel, estendibile per la quasi totalità della lunghezza della mascherina e protetta fra 2 strati di TNT;
- 2.8 Resistente ai fluidi e impermeabile ai liquidi biologici;
- 2.9 Allacciatura con 4 lacci morbidi (lunghezza minima 35 cm) di materiale che garantisca confortevolezza all'indosso;
- 2.10 Dimensioni **minime** della mascherina in condizioni di utilizzo cm 17x9 (tolleranza 2%);
- 2.11 Cuciture termosaldate ad ultrasuoni
- 2.12 Confezione primaria in dispenser o in buste da massimo 100 pezzi
- 2.13 Colorazione differente tra lato interno e lato esterno
- 2.14 Anallergiche in conformità alla norma EN 14683 (Mascherine facciali ad uso medico) ed alle norme EN ISO 10093-1, ISO 10993-5 e ISO 10993-10. Allegare in offerta altresì (oltre ai certificati di conformità alle predette norme) uno o più rapporti di un laboratorio di prova relativi ai seguenti parametri:
 - a) citotossicità
 - b) irritazione cutanea
 - c) sensibilizzazione cutanea

LOTTO 3 - MASCHERINA CHIRURGICA MONOUSO NON STERILE IN TNT TRIPLO STRATO ANTIAPPANNANTE CON LACCI

- 3.1 Dispositivo medico di classe 1;
- 3.2 Requisiti di prestazione richiesti dalla norma europea EN 14683:2006 TIPO II R;
- 3.3 Materiale:
 - 3.3.1 Idrorepellente
 - 3.3.2 resistente e morbido
- 3.4 Bassa resistenza respiratoria, (differenziale di pressione inferiore a **29,4 60** pascal/cm2);
- 3.5 Efficienza filtrante contro i Batteri (BFE) \geq a 98%;
- 3.6 Costituita da 3 strati anti-fog (striscia interna antiappannamento);
- 3.7 Barretta stringinaso deformabile, priva di nichel, estendibile per la quasi totalità della lunghezza della mascherina e protetta fra 2 strati di TNT;
- 3.8 Resistente ai fluidi e impermeabile ai liquidi biologici;
- 3.9 Allacciatura con 4 lacci morbidi (lunghezza minima 35 cm) di materiale che garantisca confortevolezza all'indosso;
- 3.10 Dimensioni **minime** della mascherina in condizioni di utilizzo cm 17x9 (tolleranza 2%);
- 3.11 Cuciture termosaldate ad ultrasuoni
- 3.12 Confezione primaria in dispenser o in buste da massimo 100 pezzi
- 3.13 Colorazione differente tra lato interno e lato esterno.

LOTTO 4 - MASCHERINA CHIRURGICA MONOUSO NON STERILE IN TNT TRIPLO STRATO ANTIAPPANNANTE IN TESSUTO CERTIFICATO ANALLERGICO CON LACCI

- 4.1 Dispositivo medico di classe 1;
- 4.2 Requisiti di prestazione richiesti dalla norma europea EN 14683:2006 TIPO II R;
- 4.3 Materiale:
 - 4.3.1 Idrorepellente
 - 4.3.2 resistente e morbido
 - 4.3.3 privo di odori;
- 4.4 Bassa resistenza respiratoria, (differenziale di pressione inferiore a **29,4 60** pascal/cm2);
- 4.5 Efficienza filtrante contro i Batteri (BFE) \geq a 98%;
- 4.6 Costituita da **-4 3** strati anti-fog (striscia interna antiappannamento);
- 4.7 Barretta stringinaso deformabile, priva di nichel, estendibile per la quasi totalità della lunghezza della mascherina e protetta fra 2 strati di TNT;
- 4.8 Resistente ai fluidi e impermeabile ai liquidi biologici;
- 4.9 Allacciatura con 4 lacci morbidi (lunghezza minima 35 cm) di materiale che garantisca confortevolezza all'indosso;
- 4.10 Dimensioni **minime** della mascherina in condizioni di utilizzo cm 17x9 (tolleranza 2%);
- 4.11 Cuciture termosaldate ad ultrasuoni
- 4.12 Confezione primaria in dispenser o in buste da massimo 100 pezzi
- 4.13 Colorazione differente tra lato interno e lato esterno
- 4.14 anallergiche in conformità alla norma EN 14683 (Mascherine facciali ad uso medico) ed alle norme EN ISO 10093-1, ISO 10993-5 e ISO 10993-10. **Allegare in offerta altresì (oltre ai certificati di conformità alle predette norme) uno o più rapporti di un laboratorio di prova relativi ai seguenti parametri:**
 - d) citotossicità
 - e) irritazione cutanea
 - f) sensibilizzazione cutanea

LOTTO 5 - MASCHERINA CHIRURGICA MONOUSO NON STERILE IN TNT TRIPLO STRATO CON ELASTICI

- 5.1 Dispositivo medico di classe 1;
- 5.2 Requisiti di prestazione richiesti dalla norma europea EN 14683:2006 TIPO II;
- 5.3 Materiale resistente e morbido
- 5.4 Bassa resistenza respiratoria, (differenziale di pressione inferiore **ad 29,4 40** pascal/cm2);

- 5.5 Costituita da 3 strati;
- 5.6 Barretta stringinaso deformabile, priva di nichel, estendibile per la quasi totalità della lunghezza della mascherina e protetta fra 2 strati di TNT;
- 5.7 Allacciatura con morbidi elastici realizzati con materiale che presenti caratteristiche di morbidezza e confort equipollenti al cotone;
- 5.8 Dimensioni **minime** della mascherina in condizioni di utilizzo cm 17x9 (tolleranza 2%);
- 5.9 Cuciture termosaldate ad ultrasuoni;
- 5.10 Colorazione differente tra lato interno e lato esterno.

LOTTO 6 - MASCHERINA CHIRURGICA MONOUSO NON STERILE IN TNT TRIPLO STRATO IN TESSUTO CERTIFICATO ANALLERGICO CON ELASTICI

- 6.1 Dispositivo medico di classe 1;
- 6.2 Requisiti di prestazione richiesti dalla norma europea EN 14683:2006 TIPO II;
- 6.3 Materiale:
 - 6.3.1 resistente e morbido
 - 6.3.2 privo di odori
- 6.4 Bassa resistenza respiratoria, (differenziale di pressione inferiore **a 29,4 40** pascal/cm2);
- 6.5 Costituita da 3 strati;
- 6.6 Barretta stringinaso deformabile, priva di nichel, estendibile per la quasi totalità della lunghezza della mascherina e protetta fra 2 strati di TNT;
- 6.7 Allacciatura con morbidi elastici realizzati con materiale che presenti caratteristiche di morbidezza e confort equipollenti al cotone;
- 6.8 Dimensioni **minime** della mascherina in condizioni di utilizzo cm 17x9 (tolleranza 2%);
- 6.9 Cuciture termosaldate ad ultrasuoni;
- 6.10 Colorazione differente tra lato interno e lato esterno.
- 6.11 Anallergiche in conformità alla norma EN 14683 (Mascherine facciali ad uso medico) ed alle norme EN ISO 10093-1, ISO 10993-5 e ISO 10993-10. Allegare in offerta altresì (oltre ai certificati di conformità alle predette norme) uno o più rapporti di un laboratorio di prova relativi ai seguenti parametri:
 - a. citotossicità
 - b. irritazione cutanea
 - c. sensibilizzazione cutanea

LOTTO 7 - BERRETTO PER UOMO IN TNT MONOUSO NON STERILE **VARIE MISURE, COLORE A SCELTA**

- 7.1. Dispositivo medico di classe 1;
- 7.2. TNT a contenuto minimo di rayon 60% oppure TNT in spunbond di polipropilene (PP);
- 7.3. Peso uguale o maggiore a 25g/mq.;
- 7.4. Cappellino a forma cilindrica adatto ad utilizzatori con capelli corti;
- 7.5. Dotato di lacci per fissaggio posteriore alla nuca (lunghezza minima 25 cm)
- 7.6. Circonferenza maggiore o uguale a 55cm ± 10 cm;
- 7.7. Traspirabili;
- 7.8. Idrorepellenti;
- 7.9. Resistenza meccanica allo strappo;
- 7.10. Filo di cucitura sintetico oppure cuciture termosaldate ad ultrasuoni;**
- 7.11. Colore a scelta.

LOTTO 8 - CUFFIA ROTONDA CON ELASTICO IN TNT MONOUSO NON STERILE, COLORE A SCELTA

- 8.1 Dispositivo medico di classe 1;
- 8.2 TNT non sterile;
- 8.3 Peso uguale o maggiore a 15g/mq.;
- 8.4 A forma di cuffia con elastico, circonferenza 50 cm ± 5 cm.;
- 8.5 Resistenza meccanica allo strappo;

8.6 Filo di cucitura sintetico oppure cuciture termosaldate ad ultrasuoni;

8.7 Colore a scelta.

LOTTO 9 - CAPPELLINO DONNA IN TNT MONOUSO NON STERILE PER FOLTE CAPIGLIATURE CON ELASTICO ALLA NUCA

9.1 Dispositivo medico di classe 1;

9.2 TNT a contenuto minimo di rayon 60%, oppure TNT in polipropilene (PP) spundbond;

9.3 Peso uguale o maggiore a 25g/mq.;

9.4 Cappellino dotato di elastico alla nuca e adatto per il contenimento di capelli medio/lunghi;

9.5 Circonferenza 60 cm \pm 15cm.;

9.6 Traspirabile;

9.7 Idrorepellente;

9.8 Resistenza meccanica allo strappo;

9.9 Filo di cucitura sintetico oppure cuciture termosaldate ad ultrasuoni;

9.10 Colore a scelta.

LOTTO 10 - CAPPELLINO INTEGRALE A SCAFANDRO IN TNT MONOUSO NON STERILE, CON MANTELLINA E FASCIA ASSORBENTE FRONTALE

10.1 Dispositivo medico di classe 1;

10.2 TNT morbido, a contenuto minimo di rayon 60%, oppure TNT in polipropilene (PP) spundbond;

10.3 Peso uguale o maggiore a 25g/mq.;

10.4 Cappellino integrale, protezione capo, collo e spalle, con lacci;

10.5 Fascia assorbente alla fronte;

10.6 Senza elastico a contorno del viso. Disponibilità del prodotto anche con elastico a contorno del viso (a richiesta dell'Ente).

10.7 Larghezza mantella 65cm \pm 10cm.;

10.8 Lunghezza posteriore mantella 60 cm (\pm 10 cm);

10.9 Traspirabile;

10.10 Idrorepellente;

10.11 Resistenza meccanica allo strappo;

10.12 Filo di cucitura sintetico oppure cuciture termosaldate ad ultrasuoni;

10.13 Colore a scelta.

LOTTO 11 - CAPPELLINO INTEGRALE IN TNT MONOUSO NON STERILE CON LACCI E FASCIA ASSORBENTE FRONTALE

11.1 Dispositivo medico di classe 1;

11.2 TNT morbido, a contenuto minimo di rayon 60%, oppure TNT in polipropilene (PP) spundbond;

11.3 Peso uguale o maggiore a 25g/mq.;

11.4 Cappellino integrale, per la copertura della nuca e del capo

11.5 Dotato di lacci fissi da allacciare al collo;

11.6 Fascia assorbente sulla fronte;

11.7 Lunghezza dei lacci adeguata a garantire la corretta vestibilità

11.8 Traspirabile;

11.9 Idrorepellente;

11.10 Resistenza meccanica allo strappo;

11.11 Filo di cucitura sintetico oppure cuciture termosaldate ad ultrasuoni;

11.12 Colore a scelta.

LOTTO 12 - CAPPELLINO INTEGRALE A PASSAMONTAGNA IN TNT MONOUSO NON STERILE

12.1 Dispositivo medico di classe 1;

- 12.2 TNT morbido a contenuto minimo di rayon 60%, oppure TNT in polipropilene (PP) spundbond;
- 12.3 Peso uguale o maggiore a 25g/mq.;
- 12.4 Cappellino integrale, per la copertura della nuca e del capo e della parte inferiore del viso
- 12.5 Dotato di lacci fissi da allacciare al collo;
- 12.6 Lunghezza dei lacci adeguata a garantire la corretta vestibilità
- 12.7 Traspirabile;
- 12.8 Idrorepellente;
- 12.9 Resistenza meccanica allo strappo;
- 12.10 Filo di cucitura sintetico oppure cuciture termosaldate ad ultrasuoni;**
- 12.11 Colore a scelta.

LOTTO 13 - CAPPELLINO TIPO “BANDANA” IN TNT MONOUSO NON STERILE CON LACCI

- 13.1 Dispositivo medico di classe 1;
- 13.2 TNT a contenuto minimo di rayon 60%, oppure TNT in polipropilene (PP) spundbond;
- 13.3 Peso uguale o maggiore a 25g/mq.;
- 13.4 Cappellino tipo “bandana”
- 13.5 Con lembo per copertura di capelli di medio-corta lunghezza
- 13.6 Dotato di lacci per fissaggio posteriore alla nuca;
- 13.7 Circonferenza 50 cm \pm 5 cm;
- 13.8 Traspirabili;
- 13.9 Idrorepellenti;
- 13.10 Resistenza meccanica allo strappo;
- 13.11 Filo di cucitura sintetico oppure cuciture termosaldate ad ultrasuoni;**
- 13.12 Colore a scelta.

LOTTO 14 - CAMICE IN TNT MONOUSO NON STERILE PER VISITATORI

- 14.1 **Dispositivo medico di** classe 1;
- 14.2 Grammatatura \geq 25 g/mq;
- 14.3 Drappeggiabile;
- 14.4 Ampia vestibilità;
- 14.5 Manica lunga con polsini in maglina di cotone e/o acrilico **o elastico;**
- 14.6 Lunghezza sotto il ginocchio;
- 14.7 Allacciatura con cordini in vita e al collo;
- 14.8 Resistenza allo strappo in trazione longitudinale e trasversale;
- 14.9 Materiale ignifugo;**
- 14.10 Cuciture ammesse:**
- 14.10.1 termosaldate ad ultrasuoni;**
- 14.10.2 con filo di cucitura sintetico**
- 14.10.3 doppie e piatte**
- 14.11 Taglia unica, unisex;
- 14.12 Colore a scelta
- 14.13 Confezionamento primario da max 40 pezzi.

LOTTO 15 - CAMICE CHIRURGICO IN TNT MONOUSO NON STERILE, DOPPIA ALLACCIATURA POSTERIORE CON VELCRO E LACCI, PER OPERATORI

- 15.1 Dispositivo medico di classe 1;
- 15.2 Requisiti di prestazione richiesti dalla norma EN 13795;
- 15.3 Grammatatura \geq 35 g/mq;
- 15.4 Resistente alla penetrazione di fluidi e batteri;
- 15.5 Drappeggiabile;
- 15.6 Ampia vestibilità;
- 15.7 Maniche lunghe sufficientemente larghe dotate di polsini in maglina di cotone o di fibra sintetica;

- 15.8 Lunghezza sotto il ginocchio;
- 15.9 Doppia allacciatura posteriore con velcro o lacci al collo e lacci in vita;
- 15.10 Bordo del collo rinforzato;
- 15.11 Resistenza elevata allo strappo in trazione longitudinale e trasversale;
- 15.12 Confezione del corpo in un unico pezzo, senza cuciture verticali e/o orizzontali;
- 15.13 Cuciture termosaldate ad ultrasuoni;
- ~~15.14 Materiale ignifugo;~~
- 15.15 Taglia unica, unisex;
- 15.16 Monocolore (verde o azzurro);
- 15.17 Confezionamento primario da max 40 pezzi.

LOTTO 16 - CAMICE IN TNT MONOUSO NON STERILE CON DOPPIA ALLACCIATURA POSTERIORE, MANICA LUNGA SENZA POLSINO, PER PAZIENTI
--

- 16.1 **Dispositivo medico di** classe 1;
- 16.2 Opaco; assolutamente non trasparente; colore diverso dal bianco;
- 16.3 Grammatatura ≥ 35 g/mq
- 16.4 TNT in materiale morbido e confortevole;
- 16.5 Drappeggiabile;
- 16.6 Ampia vestibilità;
- 16.7 Manica lunga senza polsini;
- 16.8 Lunghezza sotto il ginocchio;
- 16.9 Allacciatura posteriore con cordini in vita e al collo;
- 16.10 Resistenza elevata allo strappo in trazione longitudinale e trasversale;
- 16.11 Cuciture ammesse:**
- 16.11.1 termosaldate ad ultrasuoni;
- 16.11.2 con filo di cucitura sintetico**
- 16.11.3 doppie e piatte**
- ~~16.12 Materiale ignifugo;~~
- 16.13 Taglia unica compatibile con tutte le vestibilità, unisex;
- 16.14 Confezionamento primario da 10 a 20 pezzi;

LOTTO 17 - CAMICE IN TNT MONOUSO NON STERILE, CON DOPPIA ALLACCIATURA POSTERIORE, A MANICA CORTA E LUNGHEZZA SOPRA AL GINOCCHIO, PER PAZIENTI
--

- 17.1 Classe 1;
- 17.2 Opaco; assolutamente non trasparente; colore diversi dal bianco;
- 17.3 Grammatatura ≥ 35 g/mq
- 17.4 TNT in materiale morbido e confortevole;
- 17.5 Drappeggiabile;
- 17.6 Ampia vestibilità;
- 17.7 Manica corta;
- 17.8 Lunghezza sopra il ginocchio;
- 17.9 Allacciatura posteriore con cordini in vita e al collo;
- 17.10 Resistenza elevata allo strappo in trazione longitudinale e trasversale;
- ~~17.11 Materiale ignifugo;~~
- 17.12 Cuciture ammesse:**
- 17.12.1 termosaldate ad ultrasuoni;**
- 17.12.2 con filo di cucitura sintetico**
- 17.12.3 doppie e piatte**
- 17.13 ~~Taglia unica~~ Sono ammesse una o più taglie purchè coprano tutte le vestibilità
- 17.14 Unisex
- 17.15 Confezionamento primario 10- 20 pezzi.

LOTTO 18 - GIUBBINO IN TNT MONOUSO NON STERILE, MANICA CON POLSINO E CHIUSURA SULLA PARTE ANTERIORE CON AUTOMATICI

- 18 Dispositivo medico di classe 1;
- 18.2 In polipropilene; peso di base ≥ 35 g/mq;
- 18.3 TNT in materiale morbido e confortevole;
- 18.4 Idrorepellente;
- 18.5 Manica lunga con polsino in maglia tubolare elasticizzata di fibra sintetica;
- 18.6 Chiusura anteriore con bottoni plastici automatici a pressione;
- 18.7 Resistenza elevata allo strappo in trazione longitudinale e trasversale;
- 18.8 Filo di cucitura sintetico oppure cuciture termosaldate ad ultrasuoni;
- 18.9 Dotato di tasche anteriori;
- 18.10 Colore a scelta;
- 18.11 Taglie: S – M – L – XL, ovvero in numero inferiore purchè siano coperte tutte le vestibilità.

LOTTO 19 - COLLARINO CON MANTELLINA IN TNT MONOUSO NON STERILE

- 19.1 Dispositivo medico di classe 1;
- 19.2 Efficace protezione dal freddo in sala operatoria
- 19.3 Comoda vestibilità;
- 19.4 Idrorepellente;
- 19.5 Collo:
 - 19.5.1 in maglia in tessuto sintetico
 - 19.5.2 elastico
 - 19.5.3 morbido
 - 19.5.4 altezza minima cm 8;
- 19.6 Mantellina:
 - 19.6.1 in TNT morbido
 - 19.6.2 che copra in maniera uniforme petto e spalle
 - 19.6.3 lunghezza minima 20 cm;
- 19.7 Resistenza elevata allo strappo in trazione longitudinale e trasversale;
- 19.8 Cuciture termosaldate ad ultrasuoni;
- 19.9 Colore a scelta;
- 19.10 Taglie: S – M – L – XL, ovvero in numero inferiore (anche unica) purchè siano coperte tutte le vestibilità.

LOTTO 20 - TUTA IN TNT NON STERILE UNISEX MONOUSO IN 2 PEZZI (CASACCA + PANTALONI): TNT TRIPLO STRATO IN POLIPROPILENE (SPUNBOND – MELTBLOWN – SPUNBOND)

- 20.1 Dispositivo medico di classe 1;
- 20.2 Requisiti di prestazione richiesti dalla norma europea EN 13795;
- 20.3 TNT in polipropilene (PP) SMS (spunbond-meltblown-spunbond), materiale a tre strati;
- 20.4 Assolutamente non trasparente;
- 20.5 Grammatura ≥ 40 g/mq
- 20.6 Altamente traspirante;
- 20.7 Idrorepellente;
- 20.8 Resistenza alla penetrazione di liquidi e batteri;
- 20.9 Morbida all'indosso;
- 20.10 Casacca con due tasche;
- 20.11 Scollo a "V";
- 20.12 Bordo della scollatura del collo rinforzato;
- 20.13 Maniche corte;
- 20.14 Pantaloni con chiusura in vita con fettuccia scorrevole o elastico;
- 20.15 Bassissimo rilascio di particelle (linting);
- 20.16 Resistenza elevata allo strappo in trazione longitudinale e trasversale;
- 20.17 Cuciture con filo sintetico oppure termosaldate ad ultrasuoni;

- 20.18 Colore a scelta;
- 20.19 Taglie; almeno le seguenti: S – M – L – XL- XXL;
- 20.20 Confezionata singolarmente in abbinamento (pantaloni + casacca).

LOTTO 21 - SOVRASCARPE IN TNT MONOUSO NON STERILI, IDROREPELLENTI, ANTISDRUCCIOLO, MISURA UNICA

- 21.1 Dispositivo medico di classe 1;
- 21.2 Grammatura ≥ 35 g/m²
- 21.3 Con elastico:
 - 21.3.1 morbido
 - 21.3.2 cucito lungo tutto il bordo
 - 21.3.3 a perfetta aderenza antistrappo
 - 21.3.4 senza lacci
- 21.4 Idrorepellenti;
- 21.5 Resistenza alla penetrazione di liquidi e batteri;
- 21.6 Sagomati;
- 21.7 Antiscivolo con buona adesione alla calzatura;
- 21.8 Bassissimo rilascio di particelle (linting);
- 21.9 Resistenza elevata allo strappo in trazione longitudinale e trasversale;
- 21.10 Filo di cucitura sintetico oppure cuciture termosaldate ad ultrasuoni;
- 21.11 Colore a scelta;
- 21.12 Taglia unica adatta a scarpe almeno sino alla 45;
- 21.13 Confezionamento primario (scatola, dispenser o busta) da max 200 pz cada uno.

LOTTO 22 - CALZARI IN TNT MONOUSO NON STERILI, IDROREPELLENTI, ANTISDRUCCIOLO, MISURA UNICA

- 22.1. Dispositivo medico di classe 1;
- 22.2. Grammatura ≥ 35 g/m²
- 22.3. ~~Con elastico e~~ muniti di lacci
- ~~22.4. Elastico:~~
 - ~~22.4.1 Morbido~~
 - ~~22.4.2 cucito lungo tutto il bordo~~
 - ~~22.4.3 a perfetta aderenza antistrappo~~
- 22.5. Idrorepellenti;
- 22.6. Resistenza alla penetrazione di liquidi e batteri;
- 22.7. Sagomati;
- 22.8. Antiscivolo con buona adesione alla calzatura;
- 22.9. Lunghezza: cm 45 ($\pm 10\%$)
- 22.10. Bassissimo rilascio di particelle (linting);
- 22.11. Resistenza elevata allo strappo in trazione longitudinale e trasversale;
- 22.12. Filo di cucitura sintetico oppure cuciture termosaldate ad ultrasuoni;
- 22.13. Colore a scelta;
- 22.14. Taglia unica adatta a scarpe almeno sino alla 45;
- 22.15. Confezionamento primario (scatola, dispenser o busta) da max 200 pz cada uno;

LOTTO 23 - LENZUOLA BIANCHE IN TNT MONOUSO NON STERILE, CM 140X240

- 23.1 Dispositivo medico di classe 1;
- 23.2 Grammatura ≥ 30 g/mq;
- 23.3 Assorbente
- 23.4 Misure: cm. 140x240 ($\pm 10\%$);
- 23.5 Colore bianco;
- 23.6 Resistenti allo strappo in trazione longitudinale e trasversale;
- 23.7 Materiale morbido.

LOTTO 24 - LENZUOLA BIANCHE IN TNT MONOUSO NON STERILE, CM 90X240

- 24.1 Dispositivo medico di classe 1;
- 24.2 Grammatatura ≥ 30 g./mq.
- 24.3 Assorbente
- 24.4 Misure: cm 90x240 ($\pm 10\%$);
- 24.5 Colore bianco;
- 24.6 Resistenti allo strappo allo strappo in trazione longitudinale e trasversale;
- 24.7 Materiale morbido.

LOTTO 25 - FEDERA BIANCA IN TNT MONOUSO NON STERILE

- 25.1 Dispositivo medico di classe 1;
- 25.2 Grammatatura ≥ 30 g./mq.;
- 25.3 Misure: cm. 90x50 ($\pm 10\%$);
- 25.4 Colore bianco;
- 25.5 Resistenti allo strappo allo strappo in trazione longitudinale e trasversale;
- 25.6 Materiale morbido.

LOTTO 26 - COPRIMATERASSO IN TNT MONOUSO NON STERILE CON ELASTICI

- 26.1 Dispositivo medico di classe 1;
- 26.2 TNT in due strati:
 - a. parte superiore filtrante assorbente in viscosa (ovvero materiale analogo che presenti identiche caratteristiche di confortevolezza);
 - b. parte inferiore in polietilene, impermeabile;
- 26.3 Grammatatura ≥ 50 g/m²;
- 26.4 Misure: 110-140 x 220-240 cm
- 26.5 Resistenza alla trazione longitudinale e trasversale;
- 26.6 Materiale morbido;
- 26.7 Con elastici per l'ancoraggio al materasso.

LOTTO 27 - TELO IN TNT MONOUSO NON STERILE BIACCOPPIATO (TNT + POLIETILENE, IMPERMEABILE), CM 140X240

- 27.1 Dispositivo medico di classe 1;
- 27.2 Bi-accoppiato TNT e polietilene (o equivalente):
 - a. primo strato: morbido, no linting, assorbente;
 - b. secondo strato: film plastico impermeabile ai liquidi;
- 27.3 Resistenza alla trazione longitudinale e trasversale;
- 27.4 Misure: cm 140x240 ($\pm 10\%$);
- 27.5 Materiale morbido
- 27.6 Grammatatura ≥ 55 g/mq.;
- 27.7 Capacità di assorbimento minima ~~0,7~~ **0,3** lt/mq.

LOTTO 28 - TELO ASSORBENTE IN TNT MONOUSO NON STERILE PER PROTEZIONE TAVOLI OPERATORI

- 28.1 Dispositivo medico di classe 1
- 28.2 Triplo strato protettivo con capacità assorbente molto alta:
 - a) lato superiore assorbente
 - b) lato inferiore impermeabile;
- 28.3 Assorbimento \geq ~~6~~ **3** litri/mq. Il livello di assorbimento dev'essere comprovato mediante rapporto di un laboratorio di prova dal quale risultino tipologia ed esito dei test eseguiti;

- 28.4 Dimensioni 100x230 ($\pm 5\%$)
28.5 Bassissimo rilascio di particelle (linting)

LOTTO 29 - TELO SUPERASSORBENTE IN TNT MONOUSO NON STERILE

- 29.1 Dispositivo medico di classe 1
29.2 Triplo strato protettivo con capacità assorbente molto alta:
a) lato superiore assorbente;
b) lato inferiore impermeabile;
29.3 Assorbenza ≥ 10 litri/mq (livello da comprovare mediante rapporto di un laboratorio di prova dal quale risultino tipologia ed esito dei test eseguiti);
29.3.1 Telo 25x40: ≥ 200 ml
29.3.2 Telo 60x90: ≥ 1.800 ml
29.3.3 Telo 100x230: ≥ 4.000 ml
29.4 Dimensioni (cm):
a) 25x40 ($\pm 5\%$)
b) 60x90 ($\pm 5\%$)
c) 100x230 ($\pm 5\%$)
29.5 Bassissimo rilascio di particelle (linting).

LOTTO 30 - COPRIBRACCIOLO IN TNT MONOUSO NON STERILE IMPERMEABILE (TNT + POLIETILENE, O EQUIVALENTE) PER POLTRONA

- 30.1 Dispositivo medico di classe 1;
30.2 Copertura per braccioli a cuffia;
30.3 Dotato di fettuccia elastica;
30.4 TNT impermeabile in polietilene
30.5 Grammatura ≥ 35 g/mq.;
30.6 Dimensioni: cm 40x70 ($\pm 10\%$);
30.7 Materiale morbido.

LOTTO 31 - COPRIBRACCIOLO IN TNT MONOUSO NON STERILE, IMPERMEABILE (TNT + POLIETILENE, O EQUIVALENTE) PER TAVOLI OPERATORI

- 31.1 Dispositivo medico di classe 1;
31.2 Copertura per braccioli a cuffia,
31.3 Composto da:
a) uno strato interno in TNT assorbente
b) uno strato impermeabile in polietilene,
31.4 Grammatura ≥ 50 g/mq.;
31.5 Dimensioni: cm 40x70 ($\pm 10\%$);
31.6 Materiale morbido.

LOTTO 32 - KIT COPRIPOLTRONA IN TNT MONOUSO NON STERILE IDROREPELLENTE (TNT + POLIPROPILENE)

- 32.1 Dispositivo medico di classe 1;
32.2 In TNT polipropilene
32.3 Grammatura ≥ 35 g/m²
32.4 Idrorepellente
32.5 Composta da copriseduta, coprischienale e copribracciolo, adattabili per poltrone centro prelievi, reparti oncologici e dialisi;
32.6 Dotata di fettucce elastiche o lacci per il fissaggio;

32.7 Dimensioni:

- a) copriseduta: cm 85x85 ($\pm 10\%$);
- b) coprischienale:
 - b1) altezza schienale \geq cm 90;
 - b2) larghezza \geq cm 85;
- c) copribracciolo con elastici: cm 40x70 ($\pm 10\%$);

32.8 Materiale morbido.

LOTTO 33 - CUSTODIA IN TNT MONOUSO NON STERILE PORTA HOLTER CON TRACOLLA

33.1 Resistenza alla trazione longitudinale e trasversale;

33.2 In due misure:

- a. cm 15x20 ($\pm 10\%$);
- b. cm 13x10 ($\pm 10\%$);

33.3 Con tracolla;

33.4 Materiale morbido.

LOTTO 34 - CUSTODIA IN TNT MONOUSO NON STERILE PER POLISONNOGRAFIA CON TRACOLLA

34.1 Gramatura ≥ 40 g/mq;

34.2 Con tracolla;

34.3 Dimensioni adeguate all'uso

34.4 Materiale morbido.

LOTTO 35 - COPRI BRACCIALE IN TNT MONOUSO NON STERILE PER SFIGMOMANOMETRO

35.1 Cuffia da posizionare sopra il bracciale per la misurazione della pressione arteriosa dello sfigmomanometro;

35.2 TNT bi-accoppiato:

- a. lato interno realizzato da uno strato di Poliestere (PE)
- b. lato esterno in Polipropilene (PP);

35.3 Dotata di bottoni a pressione o sistema di chiusura equivalente;

35.4 Idrorepellente;

35.5 Misure: cm 50x15 ± 5 cm;

35.6 Materiale morbido.

LOTTO 36 - TAPPETINO ASSORBENTE IN TNT MONOUSO NON STERILE, IN ROTOLO

~~36.1 Dispositivo medico di classe I;~~

36.2 Tappeto a rotolo per la raccolta di liquidi;

36.3 TNT in triplo strato (uno strato superficiale, uno strato interno ad alto assorbimento e uno strato impermeabile ed antiscivolo per il contatto con il pavimento) oppure TNT in doppio strato (uno strato superficiale ad alto assorbimento ed uno strato impermeabile ed antiscivolo per il contatto con il pavimento);

36.4 Bassissimo rilascio di particelle (linting);

36.5 Completa adesione a qualsiasi tipo di pavimentazione;

36.6 Assorbenza: almeno 3 lt/mq. Il livello di assorbimento dev'essere comprovato mediante rapporto di un laboratorio di prova dal quale risultino tipologia ed esito dei test eseguiti;

36.7 Peso: almeno 200 g/mq;

36.8 Spessore: da 2,0 a 5,0 mm;

36.9 Misure larghezza 90 cm x lunghezza 40-50 m;

36.10 Confezionamento: in rotolo racchiuso in imballaggio sigillato.

LOTTO 37 - TELINO IN TNT MONOUSO NON STERILE BIACCOPPIATO (TNT + POLIETILENE, IMPERMEABILE), PER SALA OPERATORIA, CM 50X50

- 37.1 Dispositivo medico di classe 1;
- 37.2 Bi-accoppiato TNT e polietilene (o equivalente):
 - 37.2.1 primo strato: morbido, no linting, assorbente;
 - 37.2.2 secondo strato: film plastico impermeabile ai liquidi;
- 37.3 Resistenza alla trazione longitudinale e trasversale;
- 37.4 Misure: cm 50x50 (tolleranza 10%);
- 37.5 Materiale morbido;
- 37.6 Grammatura ≥ 54 g/mq;
- ~~37.7 Capacità di assorbimento minima 0,7 lt/mq.~~

LOTTO 38 - TELINO IN TNT MONOUSO NON STERILE BIACCOPPIATO (TNT + POLIETILENE, IMPERMEABILE), PER SALA OPERATORIA, CM 75X90

- 38.1 Dispositivo medico di classe 1;
- 38.2 Bi-accoppiato TNT e polietilene (o equivalente):
 - 38.2.1 primo strato: morbido, no linting, assorbente;
 - 38.2.2 secondo strato: film plastico impermeabile ai liquidi;
- 38.3 Resistenza alla trazione longitudinale e trasversale;
- 38.4 Misure: cm 75x90 (tolleranza 10%);
- 38.5 Materiale morbido;
- 38.6 Grammatura ≥ 54 g/mq;
- ~~38.7 Capacità di assorbimento minima 0,7 lt/mq.~~