



OSPEDALE POLICLINICO SAN MARTINO  
Sistema Sanitario Regione Liguria  
Istituto di Ricovero e Cura a Carattere Scientifico

*ER* U.O. Attività Economiche e di Approvvigionamento  
ER/tz

DELIBERAZIONE N. 396 DEL

03 MAR. 2021

**OGGETTO:** esito della procedura negoziata tramite R.d.O. sul "Mercato elettronico della P.A." per l'affidamento della fornitura di sacche per NPT e dispositivi per misurazione oraria diuresi, per il periodo 01.03.2021 – 28.02.2024, eventualmente rinnovabile per ulteriori 12 mesi. Importo complessivo di spesa triennale pari a Euro 57.480,00 esclusa IVA al 22% e ad Euro 70.125,60 inclusa IVA al 22%, C.E. 120.007.010.

L'anno duemilaventuno, addì 03 del mese di MAR., presso la Sede Amministrativa dell' IRCCS Ospedale Policlinico San Martino, sito in Genova, Largo Rosanna Benzi, n. 10, presenti il Direttore Scientifico, il Direttore Amministrativo ed il Direttore Sanitario f.f.

IL DIRETTORE GENERALE

- visto il D. Lgs 18 Aprile 2016, n. 50 di attuazione delle Direttive 2014/23/UE, 2014/24/UE e 2014/25/UE ed il successivo decreto correttivo D. Lgs. n. 56/2017;
- richiamata la Determinazione n. 469 del 24.02.2020 con cui, a fronte delle necessità espresse dalla U.O. Farmacia, è stato disposto di attivare procedura di gara per l'affidamento della fornitura di sacche per NPT e dispositivi per misurazione oraria diuresi, per il periodo 01.03.2021 – 28.02.2024, eventualmente rinnovabile per ulteriori 12 mesi, da aggiudicarsi con il criterio dell'offerta economicamente più vantaggiosa, ai sensi dell' Art. 95, comma 2, lett. b del D. Lgs. n. 50/2016;
- vista la seguente documentazione, allegata al presente atto quale parte integrante e sostanziale:
  - 1) condizioni particolari di fornitura prot.n. 10294/2020;
  - 2) dati generali della procedura R.d.O. n. 2524342
  - 3) verbali del 13.10.2020 e del 01.02.2021, relativi alla valutazione della documentazione tecnica e della campionatura presentate dalle ditte partecipanti;
  - 4) riepilogo in data 02.02.2021 dell'attività di apertura delle offerte economiche dal quale si evince che l'offerta della Società Convatec Italia S.r.l. è risultata economicamente più vantaggiosa per il lotto n. 1;
  - 5) offerta economica presentata dalla sopra citata ditta;

- constatato che i punteggi conseguiti dalla ditta Convatec Italia S.r.l. evidenziano i caratteri dell'anomalia così come definiti dall'art. 97 del D. Lgs. n. 50/2016, la U.O. Attività Economiche e di Approvvigionamento, con nota prot. n. 5179 del 03.02.2021, ha chiesto alla sopra citata società di fornire le previste giustificazioni in merito agli elementi costitutivi dell'offerta, con particolare riferimento al processo di fabbricazione, alle soluzioni tecniche adottate e alle eventuali condizioni favorevoli che hanno determinato il valore dell'offerta;
- rilevato che detta società, con l'allegata nota, acquisita agli atti con prot. n. 7274 del 16.02.2021, ha fornito riscontro specificando per singoli punti le condizioni/strategie che hanno concorso alla formulazione del prezzo finale, e che tali giustificazioni sono state ritenute esaurienti;
- ritenuto pertanto di aggiudicare la fornitura di che trattasi (lotto n. 1) per il periodo 01.03.2021 – 28.02.2024, rinnovabile per ulteriori 12 mesi, alla ditta Convatec Italia S.r.l., alle condizioni riportate nell'allegato "A", parte integrante e sostanziale del presente provvedimento, per un importo presunto annuale di Euro 19.160,00 esclusa IVA al 22% ed Euro 23.375,20 inclusa IVA e contrattuale di Euro 57.480,00 esclusa IVA al 22% ed Euro 70.125,60 inclusa IVA;
- rilevato che per il lotto n. 2 "Sacche NPT MI. 2000 e MI. 3000", non aggiudicato a causa della mancata presentazione della campionatura richiesta nei termini previsti dalla documentazione di gara, si procederà ad attivare apposita procedura di gara autonoma;
- dato atto che l'onere derivante dall'adozione del presente provvedimento per il periodo 01.03.2021 – 31.12.2021 è pari ad Euro 16.000,00 esclusa IVA al 22%, ed Euro 19.479,33 inclusa IVA al 22%, da imputarsi al C.E. 120.007.010, Autorizzazione n.1220 del Bilancio 2021;
- su conforme proposta del Direttore della U.O. Attività Economiche e di Approvvigionamento;
- preso atto del parere favorevole espresso, per quanto di competenza, dal Direttore Scientifico, dal Direttore Amministrativo e dal Direttore Sanitario f.f.;

## DELIBERA

per le motivazioni espresse in premessa:

1. di aggiudicare la fornitura di sacche per NPT e dispositivi per misurazione oraria diuresi, (lotto n. 1) per il periodo 01.03.2021 – 28.02.2024, eventualmente rinnovabile per ulteriori 12 mesi, a favore della Società Convatec Italia S.r.l., alle condizioni riportate nell'allegato "A", parte integrante e sostanziale del provvedimento, per un importo annuale pari ad Euro 19.160,00 esclusa IVA al 22% e Euro 23.375,20 compresa IVA al 22%, contrattuale pari ad Euro 57.480,00 esclusa IVA al 22% ed Euro 70.125,60 inclusa IVA al 22%;
2. di prendere atto che il lotto n. 2 "Sacche NPT MI. 2000 e MI. 3000", non è stato aggiudicato e si procederà ad attivare apposita procedura di gara autonoma;
3. di dare atto che i costi derivanti dall'adozione del presente provvedimento per il periodo 01.03.2021 – 31.12.2021, pari ad Euro 19.479,33 inclusa IVA al 22% sono da imputarsi al C.E. 120.007.010, Autorizzazione n.1220 del Bilancio 2021;

4. di assumere in prima istanza sub-autorizzazione per Euro 100,00 sul sopra citato conto economico, riservandosi l'integrazione della stessa fino all'importo deliberato.

**ASSUNZIONE SUB-AUTORIZZAZIONE**

C.E. 120.007.010 per Euro 100,00 1220/471

Registrazione avvenuta Tiziana Zeppilli

**IL DIRETTORE PRORONENTE**

U.O. Attività Economiche e di Approvvigionamento  
(Dott.ssa Stefania Rizzuto)

Il Direttore Amministrativo  
(Dott. Fabrizio Figallo)

Il Direttore Sanitario f.f.  
(Dott. Giovanni Orongo)

Il Direttore Scientifico  
(Prof. Antonio Uccelli)

Il Direttore Generale  
(Dott. Salvatore Giuffrida)



OSPEDALE POLICLINICO SAN MARTINO  
Sistema Sanitario Regione Liguria  
Istituto di Ricovero e Cura a Carattere Scientifico

**U.O. Attività Economiche e di Approvvigionamento**

Direttore: Dott.ssa Stefania Rizzuto

Settore Gestione Contratti: Funzionario Sig.ra Elisabetta Rossi

Responsabile del procedimento: Sig.ra Tiziana Zeppilli

**R.D.O. su M.E.P.A. n° 2524342 PER LA FORNITURA DI**

## **"SACCHE PER NPT E DISPOSITIVI PER MISURAZIONE ORARIA DIURESIS"**

**- CAPITOLATO SPECIALE -**

Ospedale Policlinico  
San Martino



Prot. n. 0010294/20 del 27/02/2020

### **CONDIZIONI PARTICOLARI**

Le condizioni del contratto di fornitura che verrà concluso in caso di accettazione dell'offerta del Fornitore sono integrate e modificate dalle clausole che seguono, le quali prevarranno in caso di contrasto sulle Condizioni Generali di Contratto relative al Bando "Beni" del Mercato Elettronico della Pubblica Amministrazione attivato in data 07.06.2017. Numero di C.I.G. (Codice Identificativo Gara) attribuito alla presente procedura: vedasi allegato "A".

#### **Art. 1 - Oggetto e durata della fornitura**

Sono oggetto della fornitura i prodotti di cui all'allegato "A", nella quantità determinata su base contrattuale (36 mesi).

La durata della fornitura è prevista dalla data di aggiudicazione per un periodo di 36 mesi, eventualmente rinnovabile per ulteriori 12 mesi. È, in ogni caso, fatta salva la possibilità di recesso anticipato di cui ai successivi articoli del presente capitolato speciale.

Nel sopra citato allegato "A" è inoltre riportato, a base d'asta, l'importo invalicabile, pena l'esclusione, dei lotti e dei sub-lotti posti a gara, per un importo complessivo contrattuale, pari ad Euro 100.650,00 e comprensivo dell'opzione di rinnovo per 12 mesi pari ad Euro 134.200,00.

I quantitativi riportati hanno valore puramente indicativo e non sono impegnativi per il Policlinico.

#### **Art. 2 - Caratteristiche tecniche**

Le caratteristiche tecniche richieste per i prodotti sono descritte nelle schede allegate al presente capitolato.

Allegato 1 alla deliberazione n° 316 del 03 MAR. 2021  
composto da n° 20 pagine numerate da 1 a .....

U.O. ATTIVITÀ ECONOMICHE E APPROVVIGIONAMENTO  
IL DIRETTORE  
Dott.ssa Stefania RIZZUTO

### **Art. 3 – Criteri di aggiudicazione**

La procedura verrà aggiudicata per ciascun lotto a favore dell'offerta economicamente più vantaggiosa, ai sensi dell'art. 95, comma 2, del D. Lgs. n. 50/2016.

In particolare le offerte saranno valutate secondo i criteri e lo schema di seguito riportati:

<b>CRITERIO</b>	<b>DEFINIZIONE</b>	<b>PUNTEGGIO MAX</b>
Offerta tecnica	P <sub>OT</sub>	70
Offerta economica	P <sub>OE</sub>	30
<b>Totale</b>	P <sub>TOT</sub>	<b>100</b>

Il punteggio totale di 100 punti (P<sub>TOT</sub>) verrà assegnato secondo la seguente formula:

$$P_{TOT} = P_{OT} + P_{OE}$$

#### **Art. 3.1 – Qualità della fornitura (P<sub>OT</sub>)**

Le operazioni di attribuzione dei punteggi per la qualità della fornitura, di competenza della Commissione Giudicatrice, si svolgeranno in seduta segreta.

I soprarichiamati 70 punti verranno attribuiti sulla base di criteri dettagliatamente indicati all'interno delle allegate schede tecniche.

All'offerta che avrà ottenuto il punteggio più alto verrà attribuito coefficiente 1, mentre alle restanti offerte verranno assegnati coefficienti inversamente proporzionali.

I punteggi finali risulteranno, pertanto, dalla seguente formula:

$$PQ_{iesima} = (PQ_o/PQ_M) \times 70$$

Ove:

PQ<sub>iesima</sub> = Punteggio Qualità da attribuire,  
PQ<sub>o</sub> = Punteggio Qualità Ottenuto dall'offerta presa in considerazione,  
PQ<sub>M</sub> = Punteggio Qualità Massimo attribuito alla migliore offerta.

Resta inteso che le caratteristiche tecniche indicate all'interno delle schede allegate al presente capitolato sono da intendersi a pena esclusione e che, pertanto, qualora i prodotti offerti non dovessero soddisfare le specifiche ivi indicate, gli stessi non saranno oggetto di alcuna ulteriore valutazione, e conseguente attribuzione di punteggio, da parte della commissione giudicatrice.

**Saranno, altresì, escluse dalle successive fasi di gara le offerte, per ogni lotto, il cui punteggio di qualità non abbia raggiunto almeno i 36 punti.**

I sopra indicati parametri saranno valutati dalla Commissione Giudicatrice sulla base di quanto espressamente dettagliato nella scheda tecnica.

#### **Art. 3.2 – Prezzo della fornitura (P<sub>OE</sub>)**

Nell'offerta la Ditta dovrà indicare, in cifre e in lettere il prezzo unitario che intende praticare per ciascun prodotto posto a gara, espresso in EURO.

La Ditta dovrà altresì indicare il prezzo complessivo di ciascun lotto, nonché la percentuale di sconto applicata rispetto alla base d'asta.

Il prezzo si intende franco e libero di ogni e qualsiasi spesa, trasporto, imballo, esclusa IVA, per merce resa nei magazzini di questo Istituto.

Come già sopra specificato, all'offerta economica con il prezzo complessivo più basso sarà attribuito un punteggio massimo di punti 30 e alle altre offerte punteggi inversamente proporzionali secondo la seguente formula:

$$P_{iesimo} = \frac{Off_{min} \times 30}{Off_{piesima}}$$

Ove:

$P_{iesimo}$  = Punteggio da attribuire al prezzo dell'offerta preso in considerazione;  
 $Off_{piesima}$  = Offerta presa in considerazione;  
 $Off_{min}$  = Offerta più bassa.

E' comunque fatto salvo da parte dell'Amministrazione, ogni provvedimento di autotutela (revoca, annullamento, abrogazione) che potrà essere assunto, a suo insindacabile giudizio, senza che i concorrenti possano avanzare richieste di risarcimento o altro.

Non sono ammesse offerte di prodotti alternativi e qualora codesta Società proponesse più prodotti, questa Amministrazione prenderà in considerazione solamente il primo prodotto offerto.

Il presente invito e la relativa offerta non vincolano comunque questa Amministrazione e non sono costitutivi di diritti ed interessi legittimi a favore di Codesta Società.

L'aggiudicazione avverrà tramite accettazione della Proposta sul Mercato Elettronico della P.A..

#### **Art. 4 – Richiesta di documentazione amministrativa, documentazione tecnica e campionatura**

La Ditta partecipante dovrà provvedere ad inserire nelle apposite sezioni del MEPA, dedicate alla presente procedura di gara, la seguente documentazione:

##### **A) documentazione amministrativa, nel dettaglio:**

- Documento di gara unico europeo (DGUE), compilato e sottoscritto con firma digitale.
- Dichiarazioni integrative da redigersi ai sensi dell'artt. 46 e 47, DPR, n. 445/2000, corredata di copia fotostatica di documento di identità del sottoscrittore, con le quali ciascun concorrente:
  - dichiara di non incorrere nelle cause di esclusione di cui all'art. 80, comma 5 lett. f-bis) e f-ter) del Codice;
  - dichiara, al fine dell'applicazione dell'art. 53, comma 16-ter, del D. Lgs. n. 165/2001, introdotto dalla legge n. 190/2012 (**attività successiva alla cessazione del rapporto di lavoro – pantouflage o revolving doors**):
    - di non aver concluso contratti di lavoro subordinato o autonomo e, comunque, di non aver attribuito incarichi ad ex dipendenti, che hanno esercitato poteri autoritativi o negoziali per conto delle pubbliche amministrazioni nei confronti dell'Associazione di cui sopra, nel triennio successivo alla cessazione del rapporto;
    - che è consapevole che, ai sensi del predetto art. 53, comma 16-ter, i contratti conclusi e gli incarichi conferiti in violazione di tali prescrizioni sono nulli e che è fatto divieto ai soggetti privati che li hanno conclusi o conferiti di contrattare con le pubbliche amministrazioni per i successivi tre anni, con l'obbligo di restituzione dei compensi eventualmente percepiti e accertati ad essi riferiti;

- dichiara remunerativa l'offerta economica presentata giacché per la sua formulazione ha preso atto e tenuto conto:
- delle condizioni contrattuali e degli oneri compresi quelli eventuali relativi in materia di sicurezza, di assicurazione, di condizioni di lavoro e di previdenza e assistenza in vigore nel luogo dove devono essere svolti i servizi/fornitura;
- di tutte le circostanze generali, particolari e locali, nessuna esclusa ed eccettuata, che possono avere influito o influire sia sulla prestazione dei servizi/fornitura, sia sulla determinazione della propria offerta;
- accetta, senza condizione o riserva alcuna, tutte le norme e disposizioni contenute nella documentazione gara;
- dichiara di essere edotto degli obblighi derivanti dal Codice di comportamento adottato dalla stazione appaltante con deliberazione n. 722 del 21/05/2014 reperibile sul sito [www.hsanmartino.it](http://www.hsanmartino.it), all'indirizzo <http://albopretorio.hsanmartino.it/e> e si impegna, in caso di aggiudicazione, ad osservare e a far osservare ai propri dipendenti e collaboratori, per quanto applicabile, il suddetto codice, pena la risoluzione del contratto;
- **Per gli operatori economici aventi sede, residenza o domicilio nei paesi inseriti nelle c.d. "black list"**: dichiara di essere in possesso dell'autorizzazione in corso di validità rilasciata ai sensi del d.m. 14 dicembre 2010 del Ministero dell'economia e delle finanze ai sensi (art. 37 del d.l. 78/2010, conv. in l. 122/2010) oppure dichiara di aver presentato domanda di autorizzazione ai sensi dell'art. 1 comma 3 del d.m. 14.12.2010 e allega copia conforme dell'istanza di autorizzazione inviata al Ministero;
- dichiarazione da redigersi ai sensi dell'art. 47, DPR, n. 445/2000, corredata di copia fotostatica di documento di identità del sottoscrittore, attestante:
  1. di aver preso visione delle condizioni tutte di esecuzione del presente appalto, in particolare di aver tenuto conto, nel redigere l'offerta, di tutti i costi derivanti dagli obblighi imposti dalla vigente normativa in materia di sicurezza e protezione dei lavoratori, nonché delle condizioni stesse di lavoro;
  2. di avere acquisito la perfetta conoscenza di tutte le prescrizioni, norme ufficiali e leggi vigenti che disciplinano l'appalto in oggetto;
  3. di avere preso integrale conoscenza di tutte le clausole e delle modalità di esecuzione della fornitura contenute nel presente capitolato e nelle allegate schede tecniche che regolano l'appalto in oggetto e l'accettazione delle predette clausole in modo pieno ed incondizionato;
  4. di avere piena conoscenza di tutte le circostanze generali e particolari e di tutte le condizioni contrattuali che possono influire sull'esecuzione della fornitura e di avere accertato che il corrispettivo medesimo nel complesso sia remunerativo e tale da consentire la presentazione dell'offerta;
  5. dichiarazione resa ai sensi dell'art.5 comma 2 del Regolamento (UE) 2016/679 (GDPR) compilata (MODELLO M.7).

Tutta la documentazione sopra elencata dovrà essere, pena l'esclusione dalla partecipazione alla gara, inviata unicamente tramite la procedura M.E.P.A., in modalità telematica con firma digitale, possibilmente in un UNICO file di scansione.

**B) Documentazione tecnica** richiesta, così come dettagliatamente specificata ed elencata nell'allegato "B" e secondo quanto dichiarato dalla Ditta all'interno dell'allegato "C" Modulo – Modalità di presentazione documentazione tecnica, debitamente compilato e firmato dal legale rappresentate della società offerente.

Anche la documentazione sopra richiamata, pena esclusione, dovrà essere inviata unicamente tramite la procedura M.E.P.A., in modalità telematica con firma digitale, possibilmente in un UNICO file di scansione.

Si ribadisce, pertanto, che ai fini della presentazione della documentazione tecnica, il concorrente dovrà fare riferimento a quanto espressamente indicato nell'allegato "C" al presente capitolato speciale.

Si precisa che il Modello Farm compilato, firmato e timbrato, a pena di esclusione, potrà essere sostituito con documento equipollente riportante, a pena di esclusione, la descrizione del prodotto, come indicato nel Modello Farm e il codice del prodotto proposto dalla ditta corrispondente a quanto riportato su scheda tecnica e depliant o catalogo.

Come già specificato nei punti precedenti, la mancata compilazione e/o il mancato invio di tutta la documentazione sopra descritta nelle modalità richieste e nei tempi stabiliti, comporterà l'esclusione dalla gara.

### **C) Campionatura:**

la Ditta partecipante dovrà altresì provvedere, pena esclusione, all'invio, entro il termine di scadenza per la presentazione delle offerte indicato sul MEPA, della campionatura nelle modalità di seguito dettagliate:

- raccomandata con ricevuta di ritorno
- agenzia di recapito (corriere)
- consegna a mano all'ufficio Protocollo del Policlinico.

Per i plichi pervenuti in ritardo non sono ammessi reclami.

Il plico contenente la campionatura dovrà, riportare obbligatoriamente all'esterno le seguenti indicazioni:

1. denominazione della ditta
2. oggetto e numero di R.D.O.

e dovrà essere inoltrato al seguente indirizzo:

**OSPEDALE POLICLINICO SAN MARTINO**  
**UFFICIO PROTOCOLLO**  
**c.a. U.O. Farmacia Settore Dispositivi Medici**  
**Pad. Maragliano 1 Fondi**  
**Largo Rosanna Benzi, 10 16132 GENOVA**

I campioni, da presentare nei quantitativi riportati nell'allegato D, dovranno essere identici ai prodotti proposti in offerta, pena esclusione, dovranno essere consegnati muniti di documento di accompagnamento a norma di legge, e dovranno inoltre riportare ciascuno le indicazioni:

- della Ditta Produttrice,
- dell'eventuale Ditta Distributrice,
- del codice Ditta del prodotto.

Le Ditte partecipanti dovranno allegare, pena l'esclusione dalla gara, una distinta dei prodotti presentati, indicante la tipologia del campione inviato.

Ulteriore campionatura potrà essere richiesta dal Policlinico in caso quella inviata non risultasse sufficiente per effettuare un'adeguata valutazione definitiva.

Nessun corrispettivo è riconosciuto alla Ditta per la campionatura prodotta.

La sopra citata documentazione, gli allegati e la campionatura saranno esaminati dai competenti organi tecnici del Policlinico e l'Amministrazione si riserva, dopo l'esame e a suo insindacabile giudizio, la facoltà di escludere dalla gara i concorrenti che avranno presentato la documentazione e/o la campionatura non conforme a quanto richiesto.



## **Art. 5 – Consegne e penali**

Le consegne del materiale di consumo avverranno a richiesta dell'Amministrazione, con buoni o modelli conformi in uso.

Come noto, con decreto del 7/12/2018 il Ministero dell'Economia e delle Finanze, allo scopo di tracciare la spesa pubblica sanitaria, ha stabilito che con decorrenza 1° febbraio 2020 gli Enti del SSN provvedono all'emissione degli ordini tramite il sistema NSO.

Il decreto stabilisce che a decorrere dalla data di cui sopra sulle fatture elettroniche sono obbligatoriamente riportati gli estremi degli ordinativi di spesa secondo quanto stabilito dalle linee guida ancora in corso di implementazione da parte del Ministero.

A decorrere dalla data del 1° febbraio, così come stabilito dall'art. 3 comma 4 del citato decreto, gli enti del SSN e i soggetti che effettuano acquisti per conto dei predetti enti non possono dar corso alla liquidazione e successivo pagamento di fatture che non riportino gli estremi dell'ordine.

In attuazione di quanto sopra è pertanto necessario che Codesta Società comunichi al Policlinico, unitamente alla sopra richiamata offerta, la modalità prescelta per l'invio degli ordini, nonché i relativi riferimenti, fra le seguenti opzioni:

- posta elettronica certificata: indicare indirizzo prescelto
- accreditamento sulla piattaforma NSO: indicare codice NSO
- accreditamento sulla piattaforma PEPPOL: indicare codice PEPPOL

In relazione a quanto sopra evidenziato si invita codesta rispettabile Società a fornire, pertanto, le informazioni richieste e ad attivarsi per adeguare i propri sistemi informativi e contabili ribadendo che non potrà essere emessa eventuale futura fattura se non corredata degli estremi dell'ordinativo di fornitura.

E' tassativamente esclusa l'imposizione da parte della ditta del minimo fatturabile.

La merce dovrà essere accompagnata dal relativo documento di trasporto ai sensi delle leggi vigenti, e sullo stesso dovrà essere citato il numero e la data della Lettera di commessa.

La ditta aggiudicataria dovrà garantire la consegna dei prodotti, in caso di urgenza, entro 48 ore dalla richiesta, che potrà essere effettuata anche a mezzo fax. Per ogni giorno di ritardo nella consegna dei prodotti sarà applicata una penale compresa tra lo 0,3 per mille e l'1 per mille al giorno dell'ammontare netto contrattuale da determinare in relazione all'entità delle conseguenze legate al ritardo e non possono comunque superare, complessivamente, il 10% di detto ammontare netto contrattuale, che potrà essere detratta dall'importo delle fatture in attesa di liquidazione.

In caso di ritardi nelle consegne questo Policlinico, si riserva di effettuare acquisti presso un altro fornitore, addebitando i maggiori oneri alla ditta inadempiente, fatto salvo il risarcimento per eventuali ulteriori danni provocati dalla ritardata consegna.

Del constatato ritardo sarà data comunicazione alla ditta. In ogni caso, perdurando il ritardo l'inadempimento nella prestazione contrattuale, il Policlinico procederà alla risoluzione del contratto ai sensi dell'art. 1453 e ss.cc., previa idonea diffida ad adempiere, salvo comunque il diritto al risarcimento del danno.

La Ditta dovrà garantire la fornitura per i sessanta giorni successivi alla data di scadenza della gara, senza alcuna variazione del prezzo e delle condizioni.

Il Policlinico si riserva di recedere dal contratto prima della scadenza dandone avviso almeno 30 gg prima con lettera raccomandata.

## **Art. 6 – Aggiornamento tecnologico e ampliamento gamma**

La ditta aggiudicataria potrà comunicare alla U. O. Attività Economiche e di

Approvvigionamento eventuali aggiornamenti tecnologici dei prodotti oggetto della fornitura, nonché ampliamenti di gamma, intervenuti nel corso del periodo contrattuale.

Le proposte di aggiornamento potranno essere formulate unicamente per i prodotti immessi sul mercato successivamente alla data di aggiudicazione e dovranno riguardare esclusivamente innovazioni tecnologiche del prodotto aggiudicato.

Non verranno pertanto prese in considerazione proposte di sostituzione/affiancamento dei prodotti aggiudicati che configurino alternative o prodotti di marca diversa rispetto a quelli offerti in sede di gara.

Si precisa inoltre che quanto sopra deve intendersi esclusivamente riferito ai prodotti che non sono già ricompresi nell'oggetto di altri lotti facenti parte della stessa procedura di gara.

La comunicazione in argomento dovrà contenere:

- indicazione del lotto in riferimento
- marca e codice articolo del prodotto aggiudicato
- marca e codice del nuovo prodotto proposto
- scheda tecnica nonché materiale illustrativo dei nuovi prodotti
- numero di repertorio
- certificazione CE
- data immissione in commercio
- listino prezzi dei prodotti aggiudicati
- listino prezzi dei nuovi prodotti

Si precisa infine che le proposte in argomento che risultino prive anche di una sola delle informazioni richieste non verranno prese in considerazione e che il Policlinico potrà rifiutare i nuovi prodotti allorché li ritenga non perfettamente rispondenti alle specifiche esigenze degli utilizzatori.

La ditta che ha proposto nuovi prodotti non potrà fornire gli stessi se non a seguito di espressa comunicazione scritta autorizzativa da parte della U. O. Attività Economiche e di Approvvigionamento.

### **Art. 7 – Pagamenti**

Il pagamento sarà effettuato a 60 gg. dalla data di ricevimento della relativa fattura o del documento equivalente.

In caso di ritardo rispetto ai termini di cui al punto precedente saranno corrisposti gli interessi di mora in base al tasso di riferimento B.C.E. aumentato di 8 punti percentuali oltre il risarcimento per il recupero del credito. Il tasso di riferimento è determinato ai sensi dell'art. 5 comma 2 D.Lgs. 192/2012.

Si rammenta che ai sensi del D.M. 55/2015 con decorrenza 31.03.2013 è resa obbligatoria la fatturazione elettronica.

Le fatture elettroniche dovranno essere emesse secondo il formato di cui all'allegato A "formato della fattura elettronica" del citato D.M. 55/2013 e dovranno riportare il seguente "**Codice Univoco Identificativo**"

**UFB4EA**

Il Policlinico non darà corso in nessun modo alla liquidazione del corrispettivo nel caso in cui il fornitore effettuasse consegne che non siano state preventivamente ordinate o programmate direttamente dal servizio preposto all'emissione ordini.

### **Art. 8 – Trattamento dei dati**

In ottemperanza agli obblighi derivanti dal Regolamento Europeo 2016/679 Regolamento Generale sulla protezione dei dati (in seguito Regolamento Europeo), relativi alla verifica di affidabilità dell'aggiudicatario della gara in oggetto, prevista per la designazione quale Responsabile del trattamento dati ai sensi dell'art. 28 del Regolamento Europeo e in osservanza del

principio di responsabilizzazione (accountability) di cui all'art. 5, comma 2 del Regolamento Europeo, le ditte partecipanti alla procedura in oggetto si impegnano a corredare l'offerta formalizzata del Modello M.7 relativo alle seguenti specifiche, procedure e tutele, volte alla protezione dei dati, della dignità, delle libertà fondamentali e dei diritti dell'individuo, nonché della valutazione di impatto privacy riguardante le finalità perseguite nel trattamento dei dati, quali quelle di seguito precisate, garantendo il rispetto delle medesime ed illustrando quelle ulteriori perseguite, impegnandosi in tale ipotesi a illustrare e produrre atti e garanzie necessarie volti ad informare previamente l'interessato nel caso di ulteriore trattamento dei dati per finalità diverse da quelle per cui i dati verranno raccolti ed a trattare i dati in conformità al dettato normativo;

A tal proposito si informa che le finalità perseguite per il trattamento dei dati saranno le seguenti:

Partecipazione alla presente procedura di gara e conseguente valutazione della documentazione amministrativa, tecnica ed economica presentata;

Gestione dell'eventuale successivo contratto di appalto;

Per il raggiungimento delle predette finalità, potrà rendersi necessario anche il trattamento di categorie particolari di dati (art. 9 del Regolamento 679/2016). A titolo esemplificativo dati giudiziari.

Il concorrente si impegna:

a non comunicare, diffondere o condividere con terzi, neppure se individuati come sub gestori di procedure ovvero di attività, i dati oggetto di trattamento, salvo esplicita autorizzazione del titolare ovvero per adempimenti di legge;

a gestire i diritti degli interessati e le relative banche dati a termini di legge;

a comunicare tempestivamente al titolare e, comunque entro e non oltre 5 giorni, preferibilmente via pec indirizzata al Responsabile della Protezione dei dati, le richieste di esercizio dei diritti ricevute da eventuali interessati al fine di consentire al Policlinico di adempiere agli obblighi stabiliti per legge europea;

a far sottoscrivere ai propri dipendenti o ai sottoposti alla sua autorità, che trattano i dati in parola, un patto di riservatezza, individuando altresì, per ciascuno di essi o per categoria, uno specifico ambito di trattamento dei dati collegato alle mansioni ricoperte, in relazione alle funzioni loro attribuite per svolgere il presente incarico;

ad osservare, applicare ed attuare, anche per conto di eventuali terzi affidatari, le disposizioni del Regolamento Europeo, con particolare riguardo alle misure di sicurezza organizzative e tecniche idonee adottate.

Inoltre l'attività sostanziale, sottesa alla presente gara ovvero da eseguirsi a seguito di questa, resta nell'esclusiva responsabilità dell'aggiudicatario che è tenuto a rispondere direttamente, a tutti gli effetti di legge, con manleva per eventuali violazioni di norme, inadempimenti giuridici, inosservanze regolamentari, nonché per i danni inerenti/derivanti dal trattamento dei dati inerente o derivanti dalle attività di gara di cui gli aderenti alle risultanze di gara possano essere chiamati a rispondere sia civilmente, sia in punto privacy.

Titolare del trattamento dei dati personali è il Policlinico al quale ci si potrà rivolgere per l'esercizio dei diritti sopradescritti.

Le richieste potranno essere avanzate anche al seguente indirizzo di posta elettronica: [provveditorato@pec.hsanmartino.it](mailto:provveditorato@pec.hsanmartino.it)

Il trattamento dei dati verrà effettuato dal Policlinico mediante i propri dipendenti e/o collaboratori in modo da garantirne la sicurezza e la riservatezza e potrà essere attuato mediante strumenti informatici e telematici idonei a garantire il rispetto delle regole di sicurezza previste dalla legge e/o dai regolamenti interni.

I dati personali potranno essere comunicati a Enti terzi che collaborano con il Policlinico per la gestione/cura del procedimento di gara; tali organismi saranno nominati Responsabili e

successivamente procederanno alla nomina/incarico dei soggetti che effettueranno il trattamento dei dati.

In particolare, si tratta di:

soggetti esterni, i cui nominativi sono a disposizione degli interessati, facenti parte delle Commissioni di gara che verranno di volta in volta costituite;

Autorità e Istituzioni cui i dati potranno essere comunicati in base alla normativa vigente, nonché altri Enti ed Amministrazioni cui i dati potranno essere comunicati per adempimenti procedurali;

altri concorrenti che facciano richiesta di accesso ai documenti di gara, secondo le modalità e nei limiti di quanto previsto dalla vigente normativa in materia;

legali incaricati per la tutela della stazione appaltante in sede giudiziaria.

Inoltre, con riferimento al concorrente aggiudicatario, alcuni dati potranno essere pubblicati sul sito internet [www.hsanmartino.it](http://www.hsanmartino.it)

L'inadempimento di quanto disposto ai singoli punti da a) a e), comunque verificatosi, costituisce inadempimento grave, causa di risoluzione di diritto del contratto di ai sensi e per gli effetti di cui all'1456 c.c., fatto salvo il ristoro di eventuali danni inerenti e /o derivanti da tali violazioni e l'obbligo di segnalazione al Garante per la protezione dei dati. L'esercizio di tale facoltà è effettuato con comunicazione scritta unilaterale a carattere recettizio. In riferimento agli obblighi di comunicazione previsti dagli articoli precedenti, la struttura farà riferimento al Responsabile della Protezione dei dati Aziendale. Le disposizioni del presente atto prevalgono su eventuali clausole contrattuali contrastanti. Inoltre l'attività sostanziale, sottesa alla presente gara ovvero da eseguirsi a seguito di questa, resta nell'esclusiva responsabilità dell'aggiudicatario che è tenuto a rispondere direttamente, a tutti gli effetti di legge, con manleva per eventuali violazioni di norme, inadempimenti giuridici, inosservanze regolamentari, nonché per i danni inerenti/derivanti dal trattamento dati inerente o derivanti dalle attività di gara di cui gli aderenti alle risultanze di gara possano essere chiamati a rispondere sia civilmente, sia in punto privacy.

#### **Art. 9 – Risoluzione e/o rinegoziazione del contratto**

Fatto salvo quanto disposto dall'art. 5 del presente Capitolato, il Policlinico si riserva la facoltà di risolvere i contratti in caso di eccessiva onerosità della prestazione negoziale, casi di impossibilità sopravvenuta e di inadempimento grave o ripetuti inadempimenti rispetto a quanto previsto dal Capitolato Speciale e sopravvenute esigenze nell'ambito dell'organizzazione aziendale.

Il Policlinico si riserva di recedere o rinegoziare il contratto, oltre che nei casi già indicati nel presente Capitolato, anche qualora nel periodo di aggiudicazione intervenisse l'aggiudicazione da parte di CONSIP con un prezzo inferiore a quello aggiudicato a seguito dell'espletamento della presente gara. Si riserva altresì di attivare nuova procedura di gara nel caso in cui si venissero a modificare situazioni di mercato.

#### **Art. 10 – Obblighi dell'appaltatore relativi alla tracciabilità di flussi finanziari (legge n. 136/2010)**

“L'appaltatore assume tutti gli obblighi di tracciabilità dei flussi finanziari di cui all'art. 3 della legge n. 136/2010 e s.m.i., pena la nullità assoluta del contratto”.

L'appaltatore si impegna a dare immediata comunicazione alla Stazione Appaltante ed alla Prefettura – ufficio territoriale del Governo della Provincia di Genova della notizia dell'inadempimento della propria eventuale controparte (sub/appaltatore/sub contraente) agli obblighi di tracciabilità finanziaria.

#### **Art. 11 – Adempimenti in materia di centralizzazione degli acquisti**

Ai sensi di quanto disposto dall'art. 37 del D. Lgs. n. 50/2016 e dalle Leggi Regione Liguria n. 41 del 29 dicembre 2014 e n. 17 del 29 luglio 2016, qualora A.L.I.S.A. area – Centrale Regionale di Acquisto, competente in via esclusiva all'acquisizione di beni e servizi sanitari per importi superiori ad Euro 40.000,00, dovesse addivenire alla stipula di convenzioni aventi ad oggetto beni o servizi rientranti nella presente procedura di gara, il Policlinico provvederà a

risolvere i contratti in essere in ragione dell'obbligo per gli Enti del Servizio Sanitario Nazionale di aderire alle convenzioni eventualmente stipulate dalle Centrali regionali.

L'appaltatore non avrà nulla a pretendere dal Policlinico, a qualsiasi titolo, in caso di risoluzione del contratto ai sensi del comma precedente, fatto salvo il pagamento delle prestazioni effettuate.

#### **Art. 12 – Spese**

Tutte le spese occorrenti e consequenziali alla stipula del contratto nel caso le stesse siano previste (bolli, carta bollata, tassa di registrazione, ecc.) nessuna esclusa od eccezzuata, saranno a carico della ditta aggiudicataria.

#### **Art. 13 – Rinvio**

Per quant'altro non contemplato nel presente capitolato, si fa espresso richiamo al D. Lgs. n. 50/2016 sull'aggiudicazione dei contratti di concessione, sugli appalti pubblici e sulle procedure d'appalto degli enti erogatori nei settori dell'acqua, dell'energia, dei trasporti e dei servizi postali, nonché per il riordino della disciplina vigente in materia di contratti pubblici relativi a lavori, servizi e forniture.

#### **Art. 14 – Foro competente**

Per tutte le controversie giudiziali e stragiudiziali che dovessero insorgere in dipendenza del presente capitolato, nonché della gara e della fornitura da esso disciplinate, sarà competente esclusivamente il FORO DI GENOVA che la ditta per il solo fatto di presentare offerta si impegna ad accettare incondizionatamente.

# Sacche per NPT e dispositivi per misurazione oraria diuresi

## LOTTO N° 1

### A) SET STERILE PER LA MISURAZIONE ORARIA DELLA DIURESIS

#### CARATTERISTICHE

Sistema costituito da:

1. Tubo di drenaggio con cono catetere, dotato di punto di prelievo *latex free* e stringitubo.
  2. Dispositivo antireflusso.
  3. Contenitore rigido in materiale plastico trasparente diviso in scomparti tra loro comunicanti. Uno degli scomparti deve avere una capacità di 40/50 ml, con scala graduata all'unità di ml. La capacità totale dovrà essere di almeno 300 ml.
  4. Rubinetto od altro sistema che colleghi il contenitore con la sacca.
  5. Sistema di "troppo pieno" in caso di diuresi superiore alla capacità del contenitore rigido, con scarico diretto nel sacchetto di raccolta.
  6. Sistema di legacci che consenta di fissare saldamente il set al letto del paziente.
  7. Sacchetto sterile di raccolta graduato e con capacità di almeno 1.500 ml.
- Tutti i componenti del sistema devono essere latex free

#### CONFEZIONI

Confezionati singolarmente e sterilmente.

#### CRITERI VALUTAZIONE QUALITA'(70/70)

1. dispositivo antireflusso segnalato al punto 2 situato in 2 punti del sistema:
  - a) ingresso nella camera di raccolta max punti 10
  - b) ingresso sacca di raccolta max punti 10
2. punto di prelievo urina, segnalato al punto 1, con presenza di porta di campionamento per siringa senza ago per garantire la sicurezza dell'operatore max punti 10
1. rubinetto segnalato al punto 4 che abbia:
  - a) un movimento semplice max punti 10
  - b) chiara indicazione delle posizioni "aperto e chiuso" max punti 5

4. capacità di raccolta dell' intero sistema di 2500/3000 ml max punti 5
5. presenza di filtri d' aria antibatterici ed idrofobici per prevenire la contaminazione batterica sia in entrata che in uscita e che consentano un veloce riempimento max punti 5
6. tubo di drenaggio di ampio lume, morbido e con dispositivi anti collabimento e con superficie interna atta a garantire un elevato flusso ed impedire la stasi urinaria max punti 10
7. compatibilità con sistemi di rilevazione pressione endoaddominale max punti 5

## **B) SACCHETTI DI RICAMBIO PER SET STERILE PER LA MISURAZIONE ORARIA DELLA DIURESIS**

### **CARATTERISTICHE**

Dovranno essere compatibili con il set.  
Capacità minima di 1.500 ml.

### **CONFEZIONI**

Confezionati singolarmente e sterilmente.

### **CRITERI VALUTAZIONE QUALITA'(70/70)**

- |                                                                              |              |
|------------------------------------------------------------------------------|--------------|
| 1. scala graduata ben evidente                                               | max punti 25 |
| 2. corrispondenza fra volume indicato sulla sacca e volume reale delle urine | max punti 25 |
| 3. valutazione agevole del colore delle urine (trasparenza della sacca)      | max punti 20 |



## LOTTO N° 2

### SACCHE PER NUTRIZIONE PARENTERALE

#### CARATTERISTICHE

Sacche vuote per nutrizione parenterale con le seguenti caratteristiche:

- Materiale EVA (etilvinilacetato) trasparente, resistente, e con le saldature a perfetta tenuta.  
La superficie interna della sacca deve essere rigata o comunque tale da evitare problemi durante il riempimento.
- Manico resistente, di facile impugnatura, ben fissato alla sacca stessa.
- Set di riempimento a tre vie (con spikes a riempimento rapido e perfettamente affilati), dotato di apposite clamps di chiusura, filtri e tappi di sicurezza. Lunghezza del set di riempimento (dallo spike al raccordo luer lock): cm 120/140. Il set di riempimento dovrà essere collegato alla sacca tramite un:
  - Tubo di deflusso, di lunghezza adeguata, provvisto di attacco luer lock (completo di tappo di sicurezza) e morsetto di chiusura che garantisca una perfetta tenuta.
  - Punto di iniezione farmaci latex free, adeguatamente protetto.
  - Punto di accesso, adeguatamente protetto, per l'inserimento del dispositivo di perforazione del deflussore universale.
- La sacca, per tutta la sua lunghezza, deve avere una scala graduata in millilitri per la lettura con la sacca appesa durante l'utilizzazione sul paziente.
- Sacchetto coprisacca in plastica scura, da usarsi nelle infusioni di sostanze fotodegradabili.

Tutti i componenti del sistema devono essere *latex free*.

Tutto quanto sopra indicato deve essere racchiuso in un unico involucro, sterilizzato a norma di legge dove venga riportato:

“Il sacchetto coprisacca potrà anche essere fornito al di fuori delle singole confezioni, purchè venga inserito nella confezione multipla (cartone o altro) in numero pari alle sacche”.

Sono richieste due diverse misure:

- Lotto N° 5A: capacità 2.000 ml.
- Lotto N° 5B: capacità 3.000 ml.

#### CONFEZIONI

Confezionati singolarmente e sterilmente. Cartoni contenenti non più di 50 pezzi.

#### CRITERI VALUTAZIONE QUALITA'(70/70)

1. caratteristiche sacca: pareti anti collabimento, presenza di scala graduata di facile lettura, , dotata nella parte inferiore di raccordo con membrana perforabile e punto di iniezione entrambi ricoperti da cappuccio protettivo, completa di busta opaca per la luce solare

max punti 25

2. resistenza sistema di fissaggio durante il riempimento e durante la somministrazione

max punti 25

3. caratteristiche set di riempimento: morbido-flessibile-trasparente-resistente alla trazione; munito di dispositivi per interruzione del flusso di facile apertura e chiusura

max punti 20

## SACCHE PER NPT E DISPOSITIVI PER MISURAZIONE ORARIA DIURESIS

LOTTO	DESCRIZIONE	PREVISIONI CONSUMO ANNUO	CIG	BASE D'ASTA ANNUALE	BASE D'ASTA TRIENNALE
1	a SET STERILE PER LA MISURAZIONE ORARIA DELLA DIURESIS	2.500	8218391EC9	€ 12.500,00	€ 37.500,00
	b SACCHETTI PER SET MISURAZIONE DIURESIS	22.900		€ 11.450,00	€ 34.350,00
<b>TOTALE LOTTO N. 1</b>				<b>€ 23.950,00</b>	<b>€ 71.850,00</b>
2	a SACCHE NPT ML. 2000	2.300	82183973C0	€ 4.600,00	€ 13.800,00
	b SACCHE NPT ML. 3000	2.500		€ 5.000,00	€ 15.000,00
<b>TOTALE LOTTO N. 2</b>				<b>€ 9.600,00</b>	<b>€ 28.800,00</b>
<b>TOTALE GENERALE</b>				<b>€ 33.550,00</b>	<b>€ 100.650,00</b>

**DOCUMENTAZIONE TECNICA RICHIESTA**

1. **Modello Farm** o modello equivalente sottoscritto e completato con l'indicazione dei numeri di codice dei prodotti proposti, corrispondenti a quanto riportato su scheda tecnica e depliant o catalogo; il mancato invio di tale documento, indispensabile riferimento per la valutazione di quanto presentato, comporterà automaticamente esclusione della ditta stessa dalla gara. Non verranno accettate elencazioni di codici generici, tronchi (es. 123xx) e indicazioni del tipo "da n. 123 a n. 456". Si ribadisce l'obbligatorietà della compilazione del Modello FARM, fatta salva la possibilità di non inserire il Numero di Repertorio per i prodotti per i quali non è prevista da parte del Ministero della Salute la registrazione del suddetto dato. Nel caso sopra descritto tuttavia, la Ditta interessata dovrà fornire, pena esclusione, apposita dichiarazione, dalla quale si evincano le motivazioni della parziale compilazione del citato Modello FARM.
2. **Schede tecniche** originali del produttore in lingua italiana o con traduzione allegata, firmate, nelle quali devono essere espressamente indicati tutti gli elementi necessari ed indispensabili all'individuazione dei requisiti tecnici dei prodotti (tipologia, codici, caratteristiche, confezionamento, uso, produttore).
3. Adeguato **supporto informativo sull'uso sicuro e corretto**. Le indicazioni, fornite dal fabbricante conformemente all'allegato 1, punto 13, 93/42/CEE, devono essere espresse in lingua italiana e riportate sull'imballaggio e sul foglio illustrativo (art. 5 D.Lgs 46/97).
4. **Catalogo o depliant illustrativo** sul quale sia chiaramente indicato il codice prodotto offerto. Non saranno presi in considerazione codici non presenti a catalogo. La presentazione del catalogo è indispensabile qualora la scheda tecnica non riporti tutte le informazioni richieste dal Capitolato Speciale di Gara. Qualora non sia presente l'esatta corrispondenza tra i codici riportati sul Mod. Farm - schede tecniche - catalogo e campionatura (ad es. presenza di una lettera in più nel codice alfanumerico), la ditta dovrà dichiarare le motivazioni di tale differenza.
5. **Copia della certificazione CE** (qualora non prevista dichiarazione sostitutiva da parte della Ditta nella quale sia indicato il riferimento legislativo per il quale tale prodotto non necessita di tale certificazione). Nel caso di dispositivi medici, la Ditta dovrà inoltre specificare la classe di appartenenza del prodotto in base alla direttiva CEE 93/42 oppure dichiarazione di conformità alle Direttive CEE di riferimento.
6. **Dichiarazione** che attesti:
  - A. che i prodotti sono privi o meno di lattice ;
  - B. che i prodotti proposti possono essere regolarmente commercializzati in Italia;
  - C. che nell'ultimo quinquennio non si sono verificati eventi quali il ritiro dei prodotti oggetto di gara;
  - D. che l'autorità competente del paese del produttore non ha disposto la sospensione temporanea o permanente dei prodotti oggetto della presente gara . **Qualora quanto indicato sia avvenuto la Ditta dovrà precisare le azioni ed i correttivi posti in atto.**
  - E. presso quali Istituti siano stati forniti i prodotti offerti;
  - F. se l'offerente è fabbricante o distributore;
  - G. la data di commercializzazione in Italia del dispositivo medico in questione (ante o post 1° maggio 2007);
  - H. che la ditta, nel caso in cui il dispositivo sia stato commercializzato in Italia dopo il 1° maggio 2007, ha ottemperato all'obbligo di registrazione/comunicazione delle informazioni previste dall'art. 13 del D.Lgs 46/97 in modalità telematica attraverso il sito del Ministero della Salute.

**OGNI DOCUMENTO DI CUI SOPRA, AD ECCEZIONE DEI PUNTI NN. 3-4- E 5, DOVRA' RISULTARE COMPILATO, OVE PREVISTO, E CONTROFIRMATO DAL LEGALE RAPPRESENTANTE DEL SOGGETTO CANDIDATO, PENA L'ESCLUSIONE DELLO STESSO DALLA PARTECIPAZIONE ALLA GARA; FATTO SALVO QUANTO SPECIFICATO NELL'ALLEGATO C) QUALORA IL FORNITORE NON COMUNICHI IL NUMERO DI REPERTORIO TUTTA LA DOCUMENTAZIONE DOVRA' ESSERE ALLEGATA ALL'OFFERTA**

**LA DOCUMENTAZIONE PRESENTATA NELLO STESSO ORDINE SOPRA INDICATO , DOVRA' RIPORTARE NELL'INTESTAZIONE L'INDICAZIONE DEL PUNTO CUI LA STESSA FA RIFERIMENTO ( es. punto 2 " Schede Tecniche " ) .**

## DICHIARAZIONE MODALITA' DI PRESENTAZIONE DELLA DOCUMENTAZIONE TECNICA

### ALLEGATO C

In riferimento ai contenuti dell'accordo sancito dalla conferenza Stato-Regioni del 07.05.2015 il Sottoscritto/a  
nome/cognome.....nato/a.....

Il .....in qualità di Legale Rappresentante della Ditta .....  
dichiara che: (barrare la voce che interessa A o B):

#### **opzione A**

il Fabbricante/Mandatario dei dispositivi medici offerti nella procedura di gara ".....  
....." ha ottemperato all'obbligo di comunicazione ( notifica ) , al Ministero della Salute,  
dell'indirizzo e della descrizione dei dispositivo , come previsto dall'art. 13 del D. Lgs. 496/97, con modalità  
elettronica ;

**la documentazione tecnica richiesta per la partecipazione alla sopracitata gara, di cui all'Allegato B , è  
presente nel RDM del Ministero della Salute ,completa ed aggiornata alla data di scadenza per la  
presentazione delle offerte . Pertanto indica sul " Modello Farm " allegato i Numeri di Repertorio di ogni  
singolo prodotto offerto ; risultando quindi esentato dalla presentazione dei documenti richiesti ai punti 2-3-4-  
5 – 6A-B-F-G-H dell'Allegato B.**

Allega alla presente : Modello Farm e dichiarazioni di cui ai punti 6C-D-E

#### **opzione B**

- *la documentazione richiesta nell'allegato B è prodotta in allegato in quanto (barrare la voce che interessa):*

*i prodotti non sono registrati nel sistema Banca dati/Repertorio Dispositivi Medici;*

*i prodotti sono registrati in banca Dati ma non sul RDM*

*non è possibile assicurare la completezza e l'aggiornamento dei dati presenti nel RDM*

*la documentazione non è presente alle voci di dettaglio pur essendo il dispositivo iscritto al RDM*

Data .....

Firma Legale Rappresentante.....

## **CAMPIONATURA**

### **LOTTO 1A**

**CAMPIONATURA:** 3 set, in confezione originale.

### **LOTTO 1B**

**CAMPIONATURA:** 5 sacchetti, in confezione originale.

### **LOTTO 2A**

**CAMPIONATURA:** 3 sacche da 2.000 ml, in confezione originale.

### **LOTTO 2B**

**CAMPIONATURA:** 3 sacche da 3.000 ml, in confezione originale.

## Mod.FARM

### Sacche per NPT e dispositivi per misurazione oraria diuresi

Lotto	Descrizione	CODICE ARTICOLO DITTA	CLASSIFICAZIONE CND	Numero di repertorio RDM
1A	SET PER MISURAZIONE ORARIA DIURESI			
1B	SACCHETTI PER SET MISURAZIONE DIURESI			
2A	SACCHE NPT ML 2.000			
2B	SACCHE NPT ML 3.000			



## OSPEDALE POLICLINICO SAN MARTINO

Sistema Sanitario Regione Liguria

Istituto di Ricovero e Cura a Carattere Scientifico

Allegato 2 alla deliberazione n° 396 del 03 MAR. 2021

composto da n° 8 pagine numerate da 1 a .....

### VERBALE 1

## FORNITURA DI SACCHE PER NPT E DISPOSITIVI PER LA MISURAZIONE ORARIA DELLA DIURESI

(Determinazione n°469 del 24/02/2020)

L'anno 2020 il giorno 13 del mese di **Ottobre** alle ore 09.30 presso la sala riunioni dell'U.O. Farmacia di questo Policlinico, sita al piano terra del Padiglione Maragliano, si procede alle operazioni di gara relative alla procedura negoziata per la fornitura di sacche per NPT e dispositivi per la misurazione oraria della diuresi.

Nel giorno e nell'ora di cui sopra sono presenti i componenti della Commissione Tecnica nominata con determinazione n. 1969 del 17/09/2020 e segnatamente:

PRESIDENTE:	Dott. M. Santo	Dirigente Medico U.O. Governo Clinico ed Organizzazione Ospedaliera
COMPONENTI	Dott.ssa I. Brunetti	Dirigente Medico U.O. Cl. Anestesiologica e Terapia Intensiva
	Dott. A. Consiglio	Dirigente Farmacista U.O. Farmacia
SEGRETERIA	Dott.ssa V. Bertarini	Ass.te Amm.vo U.O. Attività Economiche e di Approvvigionamento

Il Presidente della Commissione, verificata la regolarità della costituzione essendo presenti tutti i Componenti, dichiara aperta la seduta.

La Commissione, presa visione del Capitolato Speciale di gara, accerta che la aggiudicazione sarà effettuata a favore dell'offerta economicamente più vantaggiosa secondo i criteri meglio specificati all'art. 3- MODALITA' DI AGGIUDICAZIONE del succitato Capitolato speciale e segnatamente:

- all'offerta tecnica sarà attribuito un punteggio massimo di punti 70 sulla base dei parametri indicati nel questionario tecnico
- all'offerta economica sarà attribuito un punteggio massimo di punti 30

*VP* *AB* *lll*



La Commissione dà atto ed accerta che entro il termine per la scadenza della presentazione delle offerte, previsto per il 24/04/2020 hanno presentato offerta, le seguenti ditte:

- B. BRAUN           Lotto 1
- CONVATEC       Lotto 1
- KNOW MEDICAL   Lotto 2

Tutti i componenti della Commissione dichiarano sotto la propria responsabilità che non sussistono situazioni di incompatibilità personale e/o professionale con le suddette ditte e con i relativi soci, amministratori e rappresentanti.

La commissione, stabilisce di procedere con la verifica del rispetto da parte delle offerte presentate dalle Ditte partecipanti, delle caratteristiche definite come "necessarie" dalla lex specialis di gara e alla conseguente eventuale ammissione delle stesse alle successive fasi di gara.

Pertanto, il collegio provvede alla verifica della documentazione presentata da ciascuna ditta concorrente per il LOTTO n. 1

**B. BRAUN**

Codici come da Modello Farm

La Commissione accerta che i dispositivi offerti dalla Ditta rispondono a tutte le caratteristiche richieste dalla documentazione di gara.

La ditta, pertanto, risulta essere **AMMESSA** alle successive fasi di gara.

**CONVATEC**

Codici come da Modello Farm

La Commissione accerta che i dispositivi offerti dalla Ditta rispondono a tutte le caratteristiche richieste dalla documentazione di gara come indicato nell'allegato prospetto

La ditta, pertanto, risulta essere **AMMESSA** alle successive fasi di gara.

*VB*    *re*    *JB*    *lll*

Il collegio provvede alla verifica della documentazione presentata dalla ditta offerente per il LOTTO n. 2

**KNOW MEDICAL**

La Commissione accerta che la campionatura richiesta a pena di esclusione non è pervenuta nei termini previsti dalla documentazione di gara

La ditta, pertanto, risulta essere **NON AMMESSA** alle successive fasi di gara.

Terminato quanto sopra il Presidente della Commissione consegna al Componente utilizzatore la campionatura dei prodotti offerti dalle ditte relativi al lotto n. 1 per le valutazioni di competenza.

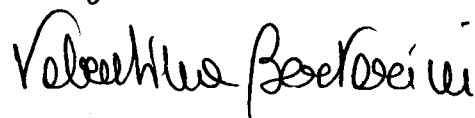
La riunione termina alle ore 10.30.

Letto, confermato e sottoscritto

IL PRESIDENTE



I COMPONENTI





**OSPEDALE POLICLINICO SAN MARTINO**  
Sistema Sanitario Regione Liguria  
*Istituto di Ricovero e Cura a Carattere Scientifico*

**VERBALE 2**

**FORNITURA DI SACCHE PER NPT E DISPOSITIVI PER LA MISURAZIONE  
ORARIA DELLA DIURESI**

**(Determinazione n°469 del 24/02/2020)**

L'anno 2021 il giorno 01 del mese di febbraio alle ore 12.30 presso la sala riunioni dell'U.O. Farmacia di questo Policlinico, sita al piano terra del Padiglione Maragliano, si procede alle operazioni di gara relative alla procedura negoziata per la fornitura di sacche per NPT e dispositivi per la misurazione oraria della diuresi.

Nel giorno e nell'ora di cui sopra sono presenti i componenti della Commissione Tecnica nominata con determinazione n. 1969 del 17/09/2020 e segnatamente:

<b>PRESIDENTE:</b>	Dott. M. Santo	Dirigente Medico U.O. Governo Clinico ed Organizzazione Ospedaliera
<b>COMPONENTI</b>	Dott.ssa I. Brunetti	Dirigente Medico U.O. Cl. Anestesiologica e Terapia Intensiva
	Dott. A. Consiglio	Dirigente Farmacista U.O. Farmacia
<b>SEGRETERIA</b>	Dott.ssa V. Bertarini	Ass.te Amm.vo U.O. Attività Economiche e di Approvvigionamento

Il Presidente della Commissione, verificata la regolarità della costituzione essendo presenti tutti i Componenti, dichiara aperta la seduta.

La Commissione preso atto della valutazione sui campioni del lotto n. 1 effettuata dal componente utilizzatore stabilisce di procedere alla assegnazione dei punteggi per ciascun parametro valutativo indicato nella documentazione di gara.

In considerazione del fatto che nelle condizioni particolari di gara veniva prevista l'attribuzione di n. 70 punti per il sublotto a) "set sterile per la misurazione oraria della diuresi" e n. 70 punti per il sublotto

b) "sacchetti per ricambio del set sterile per la misurazione oraria della diuresi" e rilevato che la procedura prevede l'attribuzione per ogni lotto di gara di un massimo di n. 70 punti qualitativi, la Commissione ritiene di riparametrare il punteggio complessivo ottenuto dalle ditte concorrenti ai 70 punti massimi attribuibili.

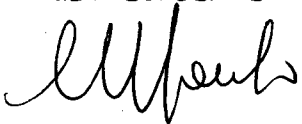
SI ALLEGA AL PRESENTE VERBALE QUALE PARTE INTEGRANTE E SOSTANZIALE PROSPETTO RELATIVO ALL'ESAME TECNICO DEI PARAMETRI OGGETTO DI VALUTAZIONE.

La Commissione, terminato quanto sopra, trasmette copia del presente verbale alla U.O. Attività Economiche e di Approvvigionamento di questo IRCCS per le ulteriori incombenze di competenza.

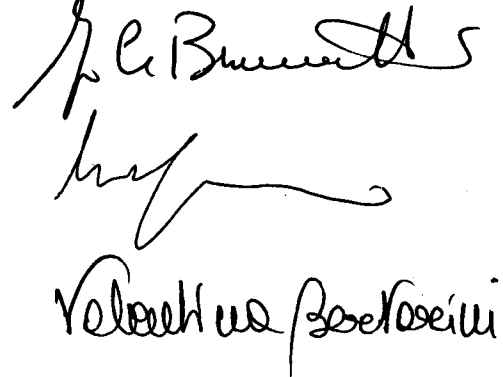
La Commissione termina i suoi lavori alle ore 13.30.

Letto, confermato e sottoscritto.

IL PRESIDENTE



I COMPONENTI



**LOTTO 1 - DISPOSITIVI PER MISURAZIONE ORARIA DELLA DIRESI**

	B. BRAUN	CONVATEC
<b>A) SET STERILE PER LA MISURAZIONE ORARIA DELLA DIRESI</b> Dispositivo antireflusso segnalato al punto 2 situato in 2 punti del sistema. a) ingresso nella camera di raccolta Punti max 10	10	10
b) ingresso sacca di raccolta Punti max 10	10	10
Punto di prelievo urina segnalato al punto 1 con presenza di porta di campionamento per siringa senza ago per garantire la sicurezza dell'operatore Punti max 10	10	10
Rubinetto segnalato al punto 4 che abbia a) un movimento semplice Punti max 10	10	10

*VB*  
*re*  
*VB*  
*MS*

<p>b) chiare indicazioni delle posizioni "aperte" e "chiusa"</p> <p><b>Punti max 5</b></p>	5	5
<p>Capacità di ricezione dell'intero sistema 2500/3000 ml</p> <p><b>Punti max 5</b></p>	5	5
<p>Presenza di filtri antibatterici ed indicatori per prevenire la contaminazione, sia in entrata che in uscita e che consentano un veloce ripulimento</p> <p><b>Punti max 5</b></p>	5	5
<p>Tubo di drenaggio di ampio lume, morbido con dispositivi anti collabimento e superficie intesa per garantire un elevato flusso e impedire la formazione di coaguli</p> <p><b>Punti max 10</b></p>	<p>2</p> <p>Il tubo di collegamento tra catetere vescicale e la zona di raccolta della sacca presenta un'eccessiva rigidità tale da improntare la cute del paziente in caso di decubito</p>	<p>10</p> <p>Ottimale morbidezza del tubo di collegamento tra catetere vescicale e la zona di raccolta della sacca con conseguente confort del paziente</p>
<p>Compatibilità con il sistema di rilevazione pressioni endodominante</p> <p><b>Punti max 5</b></p>	5	5






<b>B) SACCHETTI DI RICAMBIO DI STERILIZZAZIONE MISURAZIONE OPERA DI DIDIRSI</b>		
Scala graduata (con evidente)	25	25
<b>Punti max 25</b>		
Corrispondenza volume indicato sulla sacca e volume reale delle urine	25	25
<b>Punti max 25</b>		
Valutazione approssimativa colore delle urine (trasparenza della sacca)	20	20
<b>Punti max 20</b>		
<b>TOTALE PUNTI</b>	<b>132</b>	<b>140</b>
<b>TOTALE PUNTI RIPARAZIONE III</b>	<b>66</b>	<b>70</b>





