



U.O. Attività Economiche e di Approvvigionamento  
ER/ba

DETERMINAZIONE N. 720 DEL 24 MAR. 2021

OGGETTO: esito della procedura negoziata tramite RDO sul Mercato Elettronico della Pubblica Amministrazione per l'affidamento della fornitura del test di gravidanza - dosaggio rapido qualitativo immucromatografico per la ricerca della gonadotropina corionica umana B-HCG nelle urine, per il periodo 15.03.2021 – 14.03.2024, rinnovabile per 12 mesi. Importo complessivo contrattuale pari ad euro 1.927,00 esclusa IVA ed euro 2.338,74 inclusa IVA al 22% sul C.E. 120.006.005.

L'anno duemilaventuno, addì 24 del mese di MAR., presso la sede amministrativa dell'IRCCS Ospedale Policlinico San Martino, sito in Genova, largo Rosanna Benzi n. 10,

#### IL DIRETTORE

- vista la deliberazione n. 1935 del 28/10/2020 con la quale sono state definite le competenze e le responsabilità degli Organi di Governo e di Gestione delle Unità Operative;
- 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 determina a contrarre n. 2596 del 04.12.2020 con la quale è stato disposto di esperire procedura di acquisto sul Mercato Elettronico per la fornitura di del test di gravidanza - dosaggio rapido qualitativo immucromatografico per la ricerca della gonadotropina corionica umana B-HCG nelle urine, per un periodo di 36 mesi, con possibilità di rinnovo contrattuale per ulteriori 12 mesi;
- vista la seguente documentazione, allegata al presente atto quale parte integrante e sostanziale:
  - 1) dati generali della procedura R.d.O. n. 2715952 del 18.12.2020 alla quale sono state invitate tutte le ditte iscritte alle categorie merceologica di riferimento;
  - 2) condizioni particolari di fornitura;
  - 3) nota prot. n. 8933 del 24.02.2021 relativa alla valutazione da parte della U.O. Farmacia della documentazione tecnica;
  - 4) riepiloghi delle attività di esame delle offerte economiche ricevute, dalle quali si evince che, in data 26.02.2021 si è proceduto all'apertura delle offerte economiche;
- considerato che le ditte Mascia Brunelli e Leomed hanno proposto la stessa quotazione pari ad euro 0,25/test;
- atteso che le due sopra citate ditte hanno presentato le seguenti nuove quotazioni:
  - ditta Leomed euro 0,220/test;
  - ditta Mascia Brunelli euro 0,213/test;

- ritenuto pertanto di aggiudicare la fornitura del test di gravidanza - dosaggio rapido qualitativo immucromatografico per la ricerca della gonadotropina corionica umana B-HCG nelle urine, alla ditta Mascia Brunelli, migliore offerente, ad euro 0,213/test ed alle condizioni sotto riportate, per il periodo 15.03.2021 – 14.03.2024, rinnovabile per 12 mesi per l'importo complessivo pari ad euro 1.927,00 esclusa IVA ed euro 2.338,74 inclusa IVA al 22%:

cod. art.	Descrizione	Conf.to	Test/triennio	Prezzo unitario	Totale complessivo
VP80417	β-hcg Monostep test	100 test	9.000 test	€ 0,213	€ 1.917,00

- dato atto che la quota, per il periodo 15.03.2021 – 31.12.2021, ammonta ad euro 617,16 inclusa IVA da imputarsi al C.E. 120.006.005, autorizzazione n. 1214, sul Bilancio 2021;

### DETERMINA

per le motivazioni espresse in premessa:

- 1) di aggiudicare la procedura di gara, tramite MEPA, per la fornitura del test di gravidanza - dosaggio rapido qualitativo immucromatografico per la ricerca della gonadotropina corionica umana B-HCG nelle urine, alle condizioni sotto riportate, per il periodo 15.03.2021 – 14.03.2024, rinnovabile per 12 mesi, per l'importo complessivo pari ad euro 1.927,00 esclusa IVA ed euro 2.338,74 inclusa IVA al 22%:

cod. art.	Descrizione	Conf.to	Test/triennio	Prezzo unitario	Totale complessivo
VP80417	β-hcg Monostep test	100 test	9.000 test	€ 0,213	€ 1.917,00

- 2) di dare atto che i costi di cui al presente provvedimento pari ad euro 617,16 inclusa IVA al 22% relativi al periodo 15.03.2021 – 31.12.2021 vengono imputati al C.E. 120.006.005 - Autorizzazione n. 1214 del Bilancio 2021;
- 3) di assumere in prima istanza sub-autorizzazione per euro 100,00 sul conto economico sopra indicato, riservandosi l'integrazione della stessa fino all'importo determinato;
- 4) di inviare il presente provvedimento all'U.O. Affari Generali e Legali, Area Delibere, entro tre giorni dall'adozione per la pubblicazione all'Albo pretorio online, per la conservazione legale e per quant'altro sia previsto dalla normativa vigente;
- 5) di dichiarare il presente provvedimento esecutivo dalla data di pubblicazione all'Albo pretorio online.

**ASSUNZIONE SUB-AUTORIZZAZIONE**  
 C.E. 120.006.005 per Euro 100,00 n. 1214/ 11  
 B.A.

Il Responsabile del procedimento  
(Elisabetta Rossi)

IL DIRETTORE DELL'U.O.  
(Dott.ssa Stefania Rizzuto)

**PUBBLICATA ALL'ALBO  
ED ESECUTIVA**

DAL GIORNO .....**25 MAR 2021**.....



## OSPEDALE POLICLINICO SAN MARTINO

Sistema Sanitario Regione Liguria

Istituto di Ricovero e Cura a Carattere Scientifico

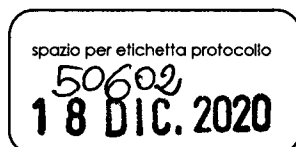
Direttore: Dott.ssa Stefania Rizzuto

Settore Gestione Contratti: Funzionario Elisabetta Rossi

Responsabile del procedimento: B. Albertini

### R.D.O. su M.E.P.A. n° 2715952 PER LA FORNITURA DI "TEST DI GRAVIDANZA - DOSAGGIO RAPIDO QUALITATIVO IMMUCROMATOGRFICO PER LA RICERCA DELLA GONADOTROPINA CORIONICA UMANA B-HCG NELLE URINE"

- CAPITOLATO SPECIALE -



#### 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

E' oggetto della fornitura il prodotto di cui all'allegato "A", nella quantità determinata su base contrattuale (36 mesi).

La durata della fornitura è prevista dalla data di stipula del contratto per un periodo di 36 mesi, con possibilità di rinnovo per ulteriori 12 mesi, e 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, del lotto unico posto a gara, per un importo complessivo contrattuale, pari ad Euro 14.400,00 IVA esclusa.

Il quantitativo riportato ha valore puramente indicativo e non è impegnativo per il Policlinico.

#### Art. 2 – Caratteristiche tecniche

Le caratteristiche tecniche richieste per il prodotto sono descritte nella scheda allegata al presente capitolato.

ALLEGATO ALLA DETERMINAZIONE N° 720 DEL 24.03.2021  
COMPOSTO DA N° 16 PAGINE NUMERATE DA 1 A .....

REGISTRAZIONE PER IL PROCEDIMENTO  
IL DIRETTORE  
Dott.ssa Stefania RIZZUTO

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

La procedura verrà aggiudicata a favore dell'offerta a prezzo più basso, previo giudizio di idoneità dei prodotti offerti da parte dei competenti organi del Policlinico.

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

Il prezzo complessivo della fornitura dovrà essere riportato nell'offerta, in caso di parità di prezzo sarà richiesta formulazione di miglioria, in caso di ulteriore parità, si procederà ad aggiudicazione mediante sorteggio.

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

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

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 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.

e dovrà essere inoltrato al seguente indirizzo:

**OSPEDALE POLICLINICO SAN MARTINO  
UFFICIO PROTOCOLLO  
c.a. U.O. Farmacia Settore Diagnostici  
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.

In corso di fornitura l'invio degli ordini dei prodotti oggetto del presente capitolato avverrà esclusivamente tramite posta elettronica certificata, pertanto, l'aggiudicatario dovrà formalmente comunicare al Policlinico l'indirizzo e-mail al quale inviare gli ordini.

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 dalla 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 allorchè 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 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 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.LI.SA. 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 eccettuata, 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.

**ALLEGATO A**

LOTTO	DESCRIZIONE	QUANTITA' ANNUA (numero di test)	BASE D'ASTA ANNUALE ESCLUSA IVA	QUANTITA' TRIENNALE (numero di basi)	BASE D'ASTA TRIENNALE ESCLUSA IVA	CIG
N. 1	TEST DI GRAVIDANZA - DOSAGGIO RAPIDO QUALITATIVO IMMUCROMATOGRAFICO PER LA RICERCA DELLA GONADOTROPINA CORIONICA UMANA B-HCG NELLE URINE	3.000	€ 4.800,00	9.000	€ 14.400,00	ZB62F5EAF4

## TEST DI GRAVIDANZA

### DOSAGGIO RAPIDO QUALITATIVO IMMUCROMATOGRAFICO PER LA RICERCA DELLA GONADOTROPINA CORIONICA UMANA $\beta$ -HCG NELLE URINE.

#### LOTTO UNICO

#### Caratteristiche:

Test di gravidanza dosaggio rapido qualitativo immunocromatografico per la ricerca della gonadotropina corionica umana  $\beta$ -hcg nelle urine.

- Unicamente per uso diagnostico professionale in vitro, uso di laboratorio
- Il kit deve contenere: strisce/card/cassette per test e tutto il necessario per l'esecuzione del test (ad esempio: sistema di trasferimento del campione)
- Il test deve comprendere un controllo interno
- La sensibilità deve essere inferiore a 50  $\mu$ UI/ML di  $\beta$ -HCG
- Risposta deve essere rapida

Il test diagnostico verrà eseguito in struttura ambulatoriale.

#### PREVISIONE DI CONSUMO ANNUO

Lotto	Descrizione	Quantità annua
U	Test di gravidanza dosaggio rapido qualitativo immucromatografico per la ricerca della gonadotropina corionica umana $\beta$ -hcg nelle urine.	3.000

**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 (ad es. presenza di una lettera in più nel codice alfanumerico), la ditta dovrà dichiarare le motivazioni di tale differenza.
5. **Copia della dichiarazione di conformità CE (in corso di validità)**. Nel caso di dispositivi medico-diagnostici in vitro, la Ditta dovrà inoltre specificare la classe di appartenenza del prodotto in base alla direttiva 98/79/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).
6. **Dichiarazione** che attesti:
  - A. che i prodotti proposti possono essere regolarmente commercializzati in Italia;
  - B. che nell'ultimo quinquennio non si sono verificati eventi quali il ritiro dei prodotti oggetto di gara;
  - C. 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.**
  - D. presso quali Istituti siano stati forniti i prodotti offerti;
  - E. se l'offerente è fabbricante o distributore;
  - F. la data di commercializzazione in Italia del dispositivo medico in questione (ante o post 1° maggio 2007);
  - G. 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. 3-4-5 e 6 DOVRA' RISULTARE COMPILATO, OVE PREVISTO, E CONTROFIRMATO DAL LEGALE RAPPRESENTANTE DEL SOGGETTO CANDIDATO, PENA L'ESCLUSIONE DELLO STESSO DALLA PARTECIPAZIONE ALLA GARA.**

**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.....

### MODELLO FARM

LOTTO	DESCRIZIONE	CODICE DITTA	CND	NUMERO DI REPERTORIO
U	Test di gravidanza dosaggio rapido qualitativo immucromatografico per la ricerca della gonadotropina corionica umana $\beta$ -hcg nelle urine.			





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

**U.O.C. Farmacia**  
**Direttore f.f. Dott.ssa S. Beltrami**

**S. S. Gestione dei Dispositivi Medici**  
**Responsabile del proc.: dott.ssa M. Bado**

Protocollo Generale n. 0008933/21 del 24/02/2021

**Al Direttore**  
**U.O. Attività Economiche e di**  
**Approvvigionamento**  
**Dott.ssa S. Rizzuto**

**Oggetto: fornitura di "Test di gravidanza – dosaggio rapido qualitativo immucromatografico per la ricerca della gonadotropina corionica umana B-Hcg nelle urine".**

Si trasmette il verbale relativo alla valutazione della documentazione tecnica per la fornitura di "Test di gravidanza – dosaggio rapido qualitativo immucromatografico per la ricerca della gonadotropina corionica umana B-Hcg nelle urine".

Distinti saluti

**Il Responsabile**  
**S.S. Gestione Dispositivi Medici**  
**Dott.ssa M. Corsetti**

*(Handwritten signature of M. Corsetti)*  
**U.O.C. FARMACIA**  
**Dott.ssa M. Corsetti**  
**OSPEDALE POLICLINICO SAN MARTINO**  
**SISTEMA SANITARIO REGIONE LIGURIA**  
**ISTITUTO DI RICOVERO E CURA A CARATTERE SCIENTIFICO**

ALLEGATO ALLA DETERMINAZIONE N° <sup>2</sup> 420 DEL 24.03.2021  
COMPOSTO DA N° <sup>3</sup> PAGINE NUMERATE DA 1 A .....



OSPEDALE POLICLINICO SAN MARTINO  
Sistema Sanitario Regione Liguria  
Livello di Prevenzione e Cura a Carattere Specialistico

**VALUTAZIONE DELLA DOCUMENTAZIONE TECNICA RELATIVA ALLA FORNITURA DI:**

**TEST DI GRAVIDANZA – DOSAGGIO RAPIDO QUALITATIVO IMMUCROMATOGRAFICO PER LA RICERCA DELLA GONADOTROPINA CORIONICA UMANA B-HCG NELLE URINE**

Si trasmette l'esito della valutazione ~~della campionatura~~ <sup>13</sup> relativa alla procedura in oggetto (R.D.O. su M.E.P.A. N. 2715952)

**Ditta offerente: Quidel**

Lotto Unico

Prodotto offerto: art. 20110IN

CND: W0102160302 RDM: 1311630

Valutazione: IDONEA

**Ditta offerente: Mascla Brunelli S.p.a**

Lotto Unico

Prodotto offerto: art. VP80417P

CND: W0102160302 RDM: 2051071/R

Valutazione: IDONEA

**Ditta offerente: Leomed S.r.l.**

Lotto Unico

Prodotto offerto: art. FHC-102

CND: W0102160302 RDM: 1765608

Valutazione: IDONEA

**Ditta offerente: Futurlab S.r.l.**

Lotto Unico

Prodotto offerto: art. C2788

CND: W0102160302 RDM: 1672152

Valutazione: IDONEA

**Ditta offerente: Chemic**

Lotto Unico

Valutazione: NON IDONEA. Mancano i documenti richiesti ai punti 5 e 6 dell'allegato B.

Ditta offerente: Dasit S.p.a

Lotto Unico

Prodotto offerto: art. C10F05300

CND: W0102160999 RDM: In fase di registrazione

Valutazione: IDONEA

Ditta offerente: Abbot Rapid Diagnostics S.r.l.

Lotto Unico

Prodotto offerto: art. CV506788C

CND: W0102160302 RDM: 1656286

Valutazione: IDONEA

Ditta offerente: Bota Diagnostici S.a.s

Lotto Unico

Prodotto offerto: art. C-202

CND: W0102160302 RDM: N.D.

Valutazione: IDONEA

Ditta offerente: Leomed S.r.l.

Lotto Unico

Prodotto offerto: art. 4051

CND: N.D RDM: N.D.

Valutazione: IDONEA

Dott. S. Fells

(U.O.C. Clinica Ostetrica e Ginecologica)

Dott.ssa Marcella Bado

(U.O.C. Farmacia)

IRCCS - Az. Osp. Universitaria San Martino  
IST - Ist. Naz. per la Ricerca sul Cancro  
U.O. CL. OSTETRICA e GINECOLOGICA  
Dott. Salvatore Felis  
Dipartimento Medicina G.M. n. 10702  
SVT 57C05 A1451

IRCCS - Az. Osp. Universitaria San Martino  
Sist. Osp. Regione Liguria  
FARMACIA  
Dott.ssa Marcella Bado  
C.A. n. 2405  
BDA MCL 78A61 G197S

Genova, 23.02.2021

<b>OFFERTA ECONOMICA RELATIVA A:</b>	
Numero RDO	2715952
Descrizione RDO	Test di gravidanza dosaggio rapido qualitativo immucromatografico per ricerca della gonadotropina corionica umana B-HCG
Criterio di Aggiudicazione	Gara al prezzo piu' basso
Lotto	1 (test di gravidanza dosaggio rapido qualitativo immucromatografico per ricerca della gonadotropina corionica umana B-HCG)
CIG	ZB62F5EAF4
CUP	Non inserito

<b>AMMINISTRAZIONE</b>	
Nome Ente	IRCCS OSPEDALE POLICLINICO SAN MARTINO
Codice Fiscale Ente	02060250996
Nome ufficio	UNITA' OPERATIVA ATTIVITA' DI APPROVVIGIONAMENTO
Indirizzo ufficio	LARGO ROSANNA BENZI, 10 - GENOVA (GE)
Telefono / FAX ufficio	0105552128 / 0105556782
Codice univoco ufficio per Fatturazione Elettronica	UFB4EA
Punto ordinante	RIZZUTO STEFANIA / CF:RZZSFN60H68D969A
Firmatari del contratto	MASSIMO BRUNELLI / CF:BRNMSM40S14F205X

<b>FORNITORE</b>	
Ragione o Denominazione Sociale	MASCIA BRUNELLI
Forma di partecipazione	Singolo operatore economico (D.Lgs. 50/2016, art. 45, comma 2, lett. a)
Codice Identificativo dell'Operatore Economico	05985320158

3 ALLEGATO ALLA DETERMINAZIONE N° 720 DEL 24.03.2021

COMPOSTO DA N° 9 PAGINE NUMERATE DA 1 A .....

Codice Fiscale Operatore Economico	05985320158
Partita IVA di Fatturazione	
Sede Legale	VIALE MONZA 272 - MILANO (MI)
Telefono	02252091
Posta Elettronica Certificata	COMMERCIALE.MASCIABRUNELLI@PEC.IT
Tipologia impresa	Società per Azioni
Numero di iscrizione al Registro Imprese/Nome e Nr iscrizione Albo Professionale	05985320158
Data di iscrizione Registro Imprese/Albo Professionale	19/02/1996
Provincia sede Registro Imprese/Albo Professionale	MI
PEC Ufficio Agenzia Entrate competente al rilascio attestazione regolarità pagamenti imposte e tasse:	UL.MILANO3@AGENZIAENTRATE.IT
CCNL applicato / Settore	COMMERCIO / DISPOSITIVI MEDICI DIAGNOSTICI IN VITRO - DISPOSITIVI MEDICI E PRESIDIO MEDICO CHIRURGICI
Legge 136/2010: dati rilasciati dal Fornitore ai fini della tracciabilità dei flussi finanziari	
IBAN Conto dedicato (L. 136/2010) (*)	IT97R0100501614000000009055
Soggetti delegati ad operare sul conto (*)	MIGNANELLI PIERGIORGIO - C.F. MGNPGR43M29G919L BRUNELLI MASSIMO - C.F. BRNMSM40S14F205X

<b>DATI DELL'OFFERTA</b>	
Identificativo univoco dell'offerta	6835451
Offerta sottoscritta da	BRUNELLI MASSIMO
Email di contatto	COMMERCIALE.MASCIABRUNELLI@PEC.IT
L'Offerta sarà irrevocabile ed impegnativa fino al	11/01/2022 12:00

<b>Contenuto dell'Offerta - Oggetto di Fornitura (1 di 1)</b>	
<b>Bando</b>	Test di gravidanza dosaggio rapido qualitativo immucromatografico per ricerca della gonadotropina corionica umana B-HCG
<b>Categoria</b>	Droga Test monouso
<b>Descrizione Oggetto di Fornitura</b>	test di gravidanza dosaggio rapido qualitativo immucromatografico per ricerca della gonadotropina corionica umana B-HCG
<b>Quantità</b>	9000
<b>PARAMETRO RICHIESTO</b>	<b>VALORE OFFERTO</b>
<b>Nome commerciale del droga test monouso*</b>	β-HCG MONOSTEP TEST
<b>Unità di misura*</b>	Pezzo
<b>Tipo contratto*</b>	Acquisto
<b>Prezzo*</b>	0,25
<b>Offerta economica per il lotto 1</b>	
<b>Formulazione dell'offerta economica</b>	<b>Valore economico (Euro)</b>
<b>Valore dell'offerta per il Lotto 1</b>	<b>2250,0000000 Euro (duemiladuecentocinquanta Euro)</b>
<b>Oneri di Sicurezza non oggetto di ribasso e non compresi nell'Offerta: (non specificati)</b>	
<b>Costi di Sicurezza aziendali concernenti l'adempimento delle disposizioni in materia di salute e sicurezza sui luoghi di lavoro di cui all'art. 95, comma 10, del D. Lgs. n. 50/2016, compresi nell'Offerta: 45,00000000 (Euro)</b>	

<b>INFORMAZIONI DI CONSEGNA E FATTURAZIONE</b>	
<b>Data Limite per Consegna Beni / Decorrenza Servizi</b>	180 giorni dalla stipula
<b>Dati di Consegna</b>	Largo rosanna benzi 10Genova - 16132 (GE)
<b>Dati e Aliquote di Fatturazione</b>	Codice IPA di Fatturazione Elettronica: UFB4EA . Aliquote: secondo la normativa vigente
<b>Termini di Pagamento</b>	60 GG Data Ricevimento Fattura

<b>SITUAZIONE DI CONTROLLO DI CUI ALL'ART. 2359 C.C.</b>
L'operatore economico non si trova rispetto ad un altro partecipante

alla presente procedura di affidamento, in una situazione di controllo di cui all'articolo 2359 del codice civile o in una qualsiasi relazione, anche di fatto, che comporti che le offerte sono imputabili ad un unico centro decisionale

#### **SUBAPPALTO**

Il Fornitore dichiara che, in caso di aggiudicazione, per il lotto "1" non intende affidare alcuna attività oggetto della presente gara in subappalto

**Dichiarazione necessaria per la partecipazione alla Richiesta di Offerta resa ai sensi e per gli effetti degli artt. 46,47 e 76 del d.P.R. n.445/2000**

- Il Fornitore è pienamente a conoscenza di quanto previsto dalle Regole del Sistema di e-Procurement della Pubblica Amministrazione relativamente alla procedura di acquisto mediante Richiesta di Offerta (artt. 46 e 50).
- Il presente documento costituisce una proposta contrattuale rivolta al Punto Ordicante dell'Amministrazione richiedente ai sensi dell'art. 1329 del codice civile, che rimane pertanto valida, efficace ed irrevocabile sino fino alla data sopra indicata ("L'Offerta è irrevocabile ed impegnativa fino al").
- Il Fornitore dichiara di aver preso piena conoscenza della documentazione predisposta ed inviata dal Punto Ordicante in allegato alla Richiesta di Offerta, prendendo atto e sottoscrivendo per accettazione unitamente al presente documento, ai sensi di quanto previsto dall'art. 53 delle Regole del Sistema di e-Procurement della Pubblica Amministrazione, che il relativo Contratto sarà regolato dalle Condizioni Generali di Contratto applicabili al/ai Bene/i Servizio/i offerto/i, nonché dalle eventuali Condizioni particolari di Contratto predisposte e inviate dal Punto Ordicante, obbligandosi, in caso di aggiudicazione, ad osservarle in ogni loro parte.
- Il Fornitore è consapevole che, qualora fosse accertata la non veridicità del contenuto della presente dichiarazione, l'Impresa verrà esclusa dalla procedura per la quale è rilasciata, o, se risultata aggiudicataria, decadrà dalla aggiudicazione medesima la quale verrà annullata e/o revocata, e l'Amministrazione titolare della presente Richiesta di Offerta escute l'eventuale cauzione provvisoria; inoltre, qualora la non veridicità del contenuto della presente dichiarazione fosse accertata dopo la stipula, questa potrà essere risolta di diritto dalla Amministrazione titolare della presente Richiesta di Offerta ai sensi dell'art. 1456 cod. civ.
- Per quanto non espressamente indicato si rinvia a quanto disposto dalle Regole del Sistema di e-Procurement della Pubblica Amministrazione; al Contratto sarà in ogni caso applicabile la disciplina generale e speciale che regola gli acquisti della Pubblica Amministrazione.
- Il Fornitore dichiara che non sussiste la causa interdittiva di cui all'art. 53, comma 16-ter, del D.lgs. n. 165/2001 nei confronti della stazione appaltante e/o della Committente;
- Il Fornitore ha preso piena conoscenza del "Patto di Integrità", eventualmente predisposto dalla Stazione appaltante e/o dalla Committente, allegato alla richiesta di offerta, accettando le clausole ivi contenute e si impegna a rispettarne le prescrizioni;
- Il presente Documento di Offerta è esente da registrazione ai sensi del Testo Unico del 22/12/1986 n. 917, art. 6 e s.m.i., salvo che in caso d'uso ovvero ove diversamente e preventivamente esplicitato dall'Amministrazione nelle Condizioni Particolari di Fornitura della Richiesta di Offerta.

**ATTENZIONE: QUESTO DOCUMENTO NON HA VALORE SE PRIVO DELLA SOTTOSCRIZIONE A MEZZO FIRMA DIGITALE**



## Riepilogo delle attività di Esame delle Offerte ricevute

<b>Numero RDO:</b>	2715952
<b>Descrizione RDO:</b>	Test di gravidanza dosaggio rapido qualitativo immucromatografico per ricerca della gonadotropina corionica umana B-HCG
<b>Criterio di aggiudicazione:</b>	Prezzo piu' basso
<b>Formulazione dell'offerta economica:</b>	Valore economico (Euro)
<b>Modalità di calcolo della soglia di anomalia:</b>	Il calcolo della soglia di anomalia delle offerte è effettuato secondo le prescrizioni dell'art. 97, comma 2, del Codice Appalti, in presenza di almeno 5 offerte ammesse. In caso di identico ribasso offerto, ai fini della determinazione della soglia di anomalia, le offerte identiche sono considerate come offerte uniche. La comparazione delle offerte ammesse alla soglia di anomalia determinata viene effettuata considerando le prime due cifre decimali delle offerte (troncamento alla seconda cifra decimale)
<b>Amministrazione titolare del procedimento</b>	IRCCS OSPEDALE POLICLINICO SAN MARTINO 02060250996 LARGO ROSANNA BENZI, 10 GENOVA GE
<b>Punto Ordinante</b>	STEFANIA RIZZUTO
<b>Soggetto stipulante</b>	Nome: STEFANIA RIZZUTO Amministrazione: IRCCS OSPEDALE POLICLINICO SAN MARTINO
<b>Codice univoco ufficio - IPA</b>	UFB4EA
<b>(RUP) Responsabile Unico del Procedimento</b>	
<b>Inizio presentazione offerte:</b>	21/12/2020 14:16
<b>Termine ultimo presentazione offerte:</b>	11/01/2021 12:00
<b>Termine ultimo richieste di chiarimenti:</b>	31/12/2020 12:00
<b>Data Limite stipula contratto (Limite validità offerta del Fornitore)</b>	11/01/2022 12:00
<b>Giorni dopo la stipula per Consegna Beni / Decorrenza Servizi:</b>	180
<b>Misura delle eventuali penali:</b>	Indicate nelle Condizioni Generali di Fornitura allegate al Bando oggetto della RdO e/o nelle Condizioni Particolari definite dall'Amministrazione
<b>Bandi / Categorie oggetto della RdO:</b>	BENI/Forniture specifiche per la Sanità

Lotto esaminato: 1 test di gravidanza dosaggio rapido qualitativo immucromatografico per ricerca della gonadotropina corionica umana B-HCG

