



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

DELIBERAZIONE N. **836** DEL **29 APR. 2021**

OGGETTO: Esito della procedura negoziata tramite RDO sul Mercato Elettronico della Pubblica Amministrazione per l'affidamento della fornitura di Dimetilsolfossido (DMSO) per la crioconservazione delle cellule staminali emopoietiche, per il periodo 01.05.2021 – 30.04.2024, per un importo contrattuale complessivo di euro 36.750,00 esclusa IVA ed euro 44.835,00 inclusa IVA al 22% da imputarsi al C.E. 120.006.005.

L'anno duemilaventuno, addì **29** del mese di **APR.** presso la sede Amministrativa dell'IRCCS Ospedale Policlinico San Martino, sito in Genova, Largo Rosanna Benzi, 10 presenti il Direttore Scientifico, il Direttore Amministrativo e il Direttore Sanitario,

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. 78 del 14.01.2021 con la quale è stato disposto di attivare la procedura di gara per la fornitura di Dimetilsolfossido (DMSO) per la crioconservazione delle cellule staminali emopoietiche, tramite le modalità previste dal Mercato Elettronico, in particolare quella della richiesta di offerta (R.D.O.), con aggiudicazione ai sensi dell'art. 95 comma 4 lett. b del D.Lgs. n. 50/2016, a favore dell'offerta a prezzo più basso, previa verifica dell'idoneità di quanto proposto dalle ditte invitate, per il periodo contrattuale di 36 mesi;
- vista la seguente documentazione allegata al presente atto quale parte integrante e sostanziale:
 - Condizioni particolari prot. n. 2780 del 21.01.2021;
 - Dati generali della procedura n. 2731274
 - Nota prot. n. 14591 del 26.03.2021 con la quale la U.O. Farmacia ha espresso la valutazione di idoneità del prodotto offerto dell'unica ditta partecipante;
 - Riepilogo dell'attività di esame dell'offerta ricevuta;
 - Offerta economica formulata dalla società offerente SB Medical;
- ritenuto di aggiudicare la fornitura di Dimetilsolfossido (DMSO) per la crioconservazione delle cellule staminali emopoietiche alla società SB Medical, per il periodo 01.05.2021 – 30.04.2024, alle condizioni sotto riportate, per un importo annuale pari ad euro 12.225,00 esclusa IVA, euro 14.945,00 inclusa IVA al 22% e contrattuale pari ad euro 36.750,00 esclusa IVA ed euro 44.835,00 inclusa IVA al 22%:

descrizione prodotto	Cod.art. offerto	Prezzo/flac	n. flac7triennio	Totale triennio
Dimetisolfossido DMSO 10ml	WAK-DMSO-10	Euro 30,00	n. 750	€ 22.500,00
Dimetisolfossido DMSO 70/100ml	WAK-DMSO-70	Euro 95,00	n. 150	€ 14.250,00

- dato atto che i costi di cui al presente provvedimento relativi al periodo 01.05.2021 – 31.12.2021 ammontano ad euro 8.170,00 esclusa IVA ed euro 9.967,40 compresa IVA al 22%, da imputarsi al C.E. 120.006.005, autorizzazione n. 1214 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;

DELIBERA

per le motivazioni in premessa:

- 1) di aggiudicare la fornitura di Dimetilsolfossido (DMSO) per la crioconservazione delle cellule staminali emopoietiche alla società SB Medical per il periodo 01.05.2021 – 30.04.2024, alle condizioni sotto riportate, per un importo annuale pari ad euro 12.225,00 esclusa IVA, euro 14.945,00 inclusa IVA al 22% e contrattuale pari ad euro 36.750,00 esclusa IVA ed euro 44.835,00 inclusa IVA al 22%;
- 2) di dare atto che i costi di cui al presente provvedimento relativi al periodo 01.05.2021 – 31.12.2021 ammontano ad euro 9.967,40, compresa IVA al 22%, da imputarsi 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 sopra citato Conto Economico riservandosi l'integrazione della stessa fino all'importo deliberato.

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

SUB AUTORIZZAZIONE N. 1214/12
sul C.E. 120.006.005 per euro 100,00.=

Il Direttore Amministrativo
(Dott. Fabrizio Figallo)

Il Direttore Sanitario
(Dott. Giovanni Orengo)

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

R.D.O. su M.E.P.A. n° **2731274** PER LA FORNITURA DI

"DIMETILSOLFOSSIDO (DMSO) Per La CRIOCONSERVAZIONE DELLE CELLULE STAMINALI EMOPOIETICHE"

U.O. Attività Economiche e di Approvvigionamento

Direttore: Dott.ssa Stefania Rizzuto

Settore Gestione Contratti: Funzionario Elisabetta Rossi

Responsabile del procedimento: B. Albertini

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 21.07.2020. 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 stipula del contratto per un periodo di 36 mesi. È, in ogni caso, fatta salva la possibilità di recesso anticipato di cui ai successivi articoli delle presenti condizioni particolari.

Nel sopra citato allegato "A" è inoltre riportato l'importo invalicabile della base d'asta per ciascun sub - lotto, pena l'esclusione, per l'importo complessivo contrattuale pari ad euro 39.000,00 di cui:

lotto n. 1a: DIMETILSOLFOSSIDO (DMSO) 10 ml € 24.000,00 I.V.A. esclusa;

lotto n. 1b: DIMETILSOLFOSSIDO (DMSO) 70/100 ml € 15.000,00 IVA esclusa

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

... alla deliberazione n° 274 del ...
... da n° 30 pagine numerate da 1 a ...

20 APR. 2021

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

Art. 2 – Caratteristiche tecniche

Le caratteristiche tecniche richieste per i prodotti sono descritte nella scheda allegata alle presenti condizioni particolari.

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 ciascun 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 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, 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.

A) 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 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 penalità

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

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

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.

SCHEMA TECNICA

DIMETILSOLFOSSIDO (DMSO)

Lotto 1

Caratteristiche tecniche.

Dimetilsolfossido (DMSO) per la crioconservazione delle cellule staminali emopoietiche.

Il prodotto deve soddisfare le seguenti caratteristiche: produzione che risponda alle regole della GMP sterile, esente da micoplasmi, >99,9 DMSO USP grade <0.1% H₂O

ALLEGATO A						
LOTTO	DESCRIZIONE	QUANTITA' ANNUA flaconi	BASE D'ASTA ANNUALE ESCLUSA IVA	QUANTITA' TRIENNALE flaconi	BASE D'ASTA TRIENNALE ESCLUSA IVA	CIG
N. 1a	DIMETILSOLFOSSIDO (DMSO) 10 ml	250	€ 8.000,00	750	€ 24.000,00	859297072A
N. 1b	DIMETILSOLFOSSIDO (DMSO) 70/100 ml	50	€ 5.000,00	150	€ 15.000,00	
		TOTALE ANNUALE ESC IVA	€ 13.000,00	TOTALE TRIENNALE ESCL IVA	€ 39.000,00	

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.....

Ilin 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

Le Ditte partecipanti dovranno inviare n.5 fiale per tipologia di volume come campionatura per il prodotto offerto.

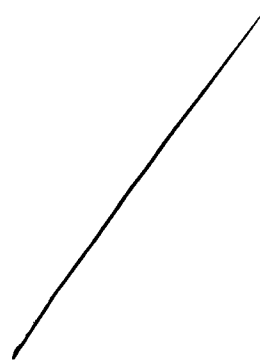
Ogni campione presentato e consegnato a titolo completamente gratuito, necessario per l'esecuzione delle prove tecniche, deve indicare:

la Ditta

il lotto di gara di appartenenza

la descrizione del prodotto

il codice Ditta del prodotto.



MODELLO FARM

Lotto	Descrizione	Codice prodotto	CND	RDM
1a	DIMETILSOLFOSSIDO (DMSO) 10 ml			
1b	DIMETILSOLFOSSIDO (DMSO) 70/100 ml			





OSPEDALE POLICLINICO SAN MARTINO

Sistema Sanitario Regione Liguria
Istituto di Ricovero e Cura a Carattere Scientifico

R.D.O. su M.E.P.A. n° 2731274 PER LA FORNITURA DI

"DIMETILSOLFOSSIDO (DMSO) Per La CRIOCONSERVAZIONE DELLE CELLULE STAMINALI EMOPOIETICHE"

U.O. Attività Economiche e di Approvvigionamento

Direttore: Dott.ssa Stefania Rizzuto

Settore Gestione Contratti: Funzionario Elisabetta Rossi

Responsabile del procedimento: B. Albertini

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 21.07.2020. 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 stipula del contratto per un periodo di 36 mesi. È, in ogni caso, fatta salva la possibilità di recesso anticipato di cui ai successivi articoli delle presenti condizioni particolari.

Nel sopra citato allegato "A" è inoltre riportato l'importo invalicabile della base d'asta per ciascun sub - lotto, pena l'esclusione, per l'importo complessivo contrattuale pari ad euro 39.000,00 di cui:

lotto n. 1a: DIMETILSOLFOSSIDO (DMSO) 10 ml € 24.000,00 I.V.A. esclusa;

lotto n. 1b: DIMETILSOLFOSSIDO (DMSO) 70/100 ml € 15.000,00 IVA esclusa

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

U.O. ATTIVITÀ ECONOMICHE E DI APPROVVIGIONAMENTO
Dott.ssa Stefania Rizzuto

Art. 2 – Caratteristiche tecniche

Le caratteristiche tecniche richieste per i prodotti sono descritte nella scheda allegata alle presenti condizioni particolari.

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 ciascun 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 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;

- dichiaro remunerativo l'offerta economica presentata giacché per la sua formulazione ho 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, 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.

A) 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 reciami.

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 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 penalità

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 peraltro 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

Il trattamento dei dati verrà effettuato dal Policlinico mediante i propri dipendenti e/o collaboratori in modo da garantire 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

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 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.

SCHEDA TECNICA

DIMETILSOLFOSSIDO (DMSO)

Lotto 1

Caratteristiche tecniche.

Dimetilsolfossido (DMSO) per la crioconservazione delle cellule staminali emopoietiche.
Il prodotto deve soddisfare le seguenti caratteristiche: produzione che risponda alle regole della GMP sterile, esente da micoplasmi, >99,9 DMSO USP grade <0.1% H₂O

ALLEGATO A						
LOTTO	DESCRIZIONE	QUANTITA' ANNUA flaconi	BASE D'ASTA ANNUALE ESCLUSA IVA	QUANTITA' TRIENNALE flaconi	BASE D'ASTA TRIENNALE ESCLUSA IVA	CIG
N. 1a	DIMETILSOLFOSIDO (DMSO) 10 ml	250	€ 8.000,00	750	€ 24.000,00	859297072A
N. 1b	DIMETILSOLFOSIDO (DMSO) 70/100 ml	50	€ 5.000,00	150	€ 15.000,00	
		TOTALE ANNUALE ESC IVA	€ 13.000,00	TOTALE TRIENNALE ESCL IVA	€ 39.000,00	

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.....

Ilin 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

Le Ditte partecipanti dovranno inviare n.5 fiale per tipologia di volume come campionatura per il prodotto offerto.

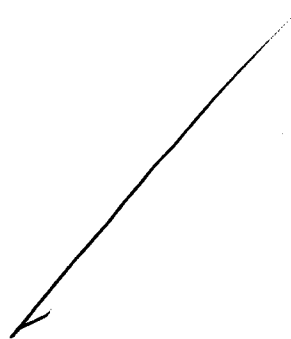
Ogni campione presentato e consegnato a titolo completamente gratuito, necessario per l'esecuzione delle prove tecniche, deve indicare:

la Ditta

il lotto di gara di appartenenza

la descrizione del prodotto

il codice Ditta del prodotto.



MODELLO FARM

Lotto	Descrizione	Codice prodotto	CND	RDM
1a	DIMETILSOLFOSSIDO (DMSO) 10 ml			
1b	DIMETILSOLFOSSIDO (DMSO) 70/100 ml			



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

U.O.C. Farmacia
Direttore Dott.ssa S. Beltramini

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

Protocollo Generale n. 0014591/21 del 26/03/2021

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

Oggetto: fornitura di "Dimetilsolfossido (DMSO) per la crioconservazione delle cellule staminali emopoietiche".

Si trasmette il verbale relativo alla valutazione della documentazione tecnica e campionatura per la fornitura di "Dimetilsolfossido (DMSO) per la crioconservazione delle cellule staminali emopoietiche".

Distinti saluti

Il Responsabile
S.S. Gestione Dispositivi Medici

Dott.ssa M. Corsetti

Direttore Farmacia
Dott.ssa Mariella Corsetti
U.O.C. Farmacia
Sistema Sanitario Regione Liguria
I.R.C.C.S. Ospedale Policlinico San Martino

26/03/2021

allegato 2 alla deliberazione n° 836 del

composto da n° 3 pagine numerate da 1 a



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

VALUTAZIONE DELLA CAMPIONATURA TECNICA RELATIVA ALLA FORNITURA DI:

Dimetilsolfossido (DMSO) per la crioconservazione delle cellule staminali emopoietiche

Si trasmette l'esito della valutazione della campionatura relativa alla procedura in oggetto (R.D.O. su M.E.P.A. N. 2731274)

Ditta offerente: SB Medica

Lotto Unico

Prodotto offerto:

WAK-DMSO-10

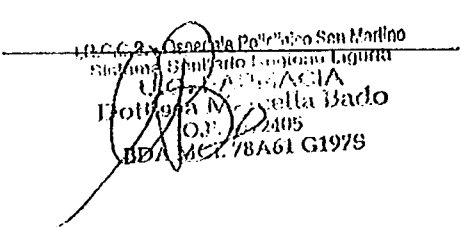
WAK-DMSO-70

Valutazione: IDONEO su scheda tecnica. Alla prova della campionatura si conferma l'idoneità.

Dott.ssa A. Bo
(U.O.S. Centro Cellule Staminali)

BO ALESSANDRA
A.O.U. SAN MARTINO - IST
GENOVA
24-03-2021 08:39:23-UTC

Dott.ssa M. Dado
(U.O.C. Farmacia)


I.R.C.C.S. Ospedale Policlinico San Martino
Sistema Sanitario Regionale Liguria
U.O.C. FARMACIA
Dott.ssa M. Dado
O.S. 2405
BDA MCC. 78A61 G1978

Genova, 23/03/2021