

CAPITOLATO SPECIALE D'APPALTO

**PROCEDURA APERTA TELEMATICA PER AFFIDAMENTO FORNITURA DI
“APPARATI TUBOLARI CND A03” OCCORRENTI ALLE AA.SS.LL., ALLE AOU DI
SASSARI E DI CAGLIARI E ALL’ARNAS G.BROTZU PER UN PERIODO DI 48 MESI
E CON OPZIONE DI RINNOVO ANNUALE
GARA N. 9046084**

Sommario

ART. 1 – OGGETTO, CARATTERISTICHE TECNICHE PRODOTTI. CONFEZIONAMENTO	1
ART. 2 - ESECUZIONE DELLA FORNITURA.....	3
ART. 3 - CAMPIONATURA.....	3
ART. 4 - RINVIO AL CGA - SCHEMA CONTRATTO	3

Premesse

Con Deliberazione del Direttore Generale dell’Azienda Regionale Salute ARES Sardegna n. 134 del 13/07/2022 è stata approvata la programmazione delle acquisizioni di beni e servizi (biennio 2022/2023) ex art. 21 Decreto Legislativo n. 50/2016 dell’ARES Sardegna.

Nella citata programmazione è ricompreso l'intervento N.I. CUI F03990570925202200249 relativo alla fornitura di “APPARATI TUBOLARI CND A03”.

L'appalto viene espletato nell'interesse delle seguenti Aziende Sanitarie della Regione Sardegna:

- ASL 1 SASSARI
- ASL 2 GALLURA
- ASL NUORO
- ASL 4 OGLIASTRA
- ASL 5 ORISTANO
- ASL 6 MEDIO CAMPIDANO
- ASL 7 SULCIS
- ASL 8 CAGLIARI
- AOU SASSARI
- AOU CAGLIARI
- AO ARNAS G.BROTZU

ART. 1 – OGGETTO, CARATTERISTICHE TECNICHE PRODOTTI. CONFEZIONAMENTO**1.1. OGGETTO – CARATTERISTICHE TECNICHE**

Oggetto dell'appalto è l'affidamento della fornitura di “Apparati tubolari CND A03”.

L'appalto è costituito da n. 45 lotti di fornitura, così come dettagliato nel Capitolato Tecnico prospetto Allegato “A” al presente CSA, nel quale sono riportati le specifiche tecniche minimali richieste a pena di esclusione, i quantitativi annui complessivi ripartiti per ciascuna Azienda richiedente, nonché i quantitativi per 48 mesi.

I quantitativi annui indicati sono presunti e non tassativi anche se determinati in modo, per quanto possibile, attendibile perché riferiti ai fabbisogni storici e all'andamento atteso della domanda.

Le quantità sono subordinate a circostanze cliniche e tecnico scientifiche variabili e non predeterminabili con esattezza. Esse potranno variare in aumento o in diminuzione in caso di modifica degli attuali indirizzi terapeutici o delle disposizioni regionali in materia, oltre che in base ai flussi di utenza.

L'aggiudicatario, pertanto, dovrà somministrare solo quelle quantità che gli verranno richieste, senza sollevare eccezioni.

I lotti per diverse ragioni tecnico-gestionali sono inscindibili, conseguentemente non si darà luogo ad aggiudicazioni parziali all'interno di un singolo lotto. Le ditte concorrenti dovranno perciò presentare offerta per tutte le tipologie/misure di prodotto richieste in ogni singolo lotto, pena esclusione dalla gara limitatamente al lotto interessato.

Si precisa che l'appalto è concepito come obbligazione di risultato; pertanto le forniture dovranno essere rese perfettamente operative e includere ogni prestazione necessaria a tale scopo, anche se non espressamente prevista in atti di gara ed in offerta.

I Prodotti oggetto della fornitura dovranno essere conformi alle norme vigenti a livello nazionale e comunitario, per quanto attiene alle autorizzazioni alla produzione, importazione, immissione in commercio e all'uso. Tale conformità dovrà sussistere sia all'atto dell'offerta, sia a seguito di ogni altro provvedimento che entrasse in vigore in corso d'appalto, qualora immediatamente cogente

In particolare:

- a. tutti i prodotti offerti devono essere provvisti di marchio CE e gli stessi, il loro confezionamento ed etichettatura devono essere conformi, pena l'esclusione dalla gara, ai requisiti stabiliti dalla Direttiva 93/42/CEE, recepita con D.Lgs n. 46/1997 e s.m.i. e nella Direttiva 2007/47/CEE recepita con D.Lgs 37/2010 e s.m.i.;
- b. I dispositivi dovranno essere conformi a quanto previsto dalle norme relative alla sterilizzazione dei dispositivi medici.

Tutti i prodotti dovranno essere corredati dalla documentazione attestante la sussistenza dei suddetti requisiti.

1.2 CONFEZIONAMENTO, ETICHETTATURA ED IMBALLAGGIO

Per tutto ciò che concerne il confezionamento primario e/o secondario (inteso quale confezionamento di più prodotti della medesima tipologia in una scatola o contenitore idoneo per il trasporto), il Fornitore dovrà garantire la corretta conservazione dei prodotti in esso contenuti, anche durante le fasi di trasporto e la conformità rispetto a quanto previsto dalla norma vigente in termini di etichettatura.

In particolare:

- il confezionamento primario e/o secondario (inteso quale confezionamento di più prodotti della medesima tipologia in una scatola o contenitore idoneo per il trasporto) nonché l'imballaggio devono essere in materiale resistente alle manovre di carico, trasporto e scarico, oltre che idonei a garantire la corretta conservazione dei prodotti, il grado di pulizia previsto fino all'uso e l'eventuale sterilità;
- i confezionamenti e gli imballi devono essere a norma di legge e saranno a carico del fornitore ed oggetto della fornitura;
- all'atto della consegna, tutti i confezionamenti dei prodotti dovranno essere integri e chiusi. Gli imballi che presentassero difetti, lacerazioni o qualsiasi traccia di manomissione, potranno essere rifiutati dai competenti servizi di magazzino e in tal caso il fornitore dovrà provvedere alla loro immediata sostituzione senza maggiorazione di spese;

I prodotti devono essere confezionati in forma originale della ditta produttrice e devono avere:

- *l'etichetta*, in lingua italiana, contenente tutte le informazioni previste dalla normativa vigente e necessarie per garantire un'utilizzazione corretta e sicura del dispositivo.
- *le istruzioni* di conservazione e di utilizzo.

Sulla confezione secondaria e sull'eventuale ulteriore imballaggio esterno devono essere indicati almeno:

- Descrizione del prodotto /Nome commerciale;
- Quantità contenuta per unità di prodotto;
- Codice a Barre
- Numero di lotto;
- Data di produzione e scadenza;
- Dicitura o simbolo "monouso"
- Nome ed indirizzo del fabbricante;
- Norme di fabbricazione;
- Indicazioni sulla conservazione
- Latex free e privo di ftalati
- Marcatura CE.

I prodotti di fabbricazione estera dovranno essere corredati da indicazione in lingua italiana.

Nel caso che i dispositivi non vengano più prodotti o distribuiti, o siano stati comunque sostituiti da altri più recenti, previa comunicazione tempestiva alla Stazione appaltante, sarà facoltà della stessa acquistare i nuovi prodotti, corrispondendo lo stesso prezzo convenuto in gara, ovvero rifiutarli, qualora a proprio insindacabile giudizio, i nuovi prodotti non siano perfettamente rispondenti alle esigenze dei Settori/Aree/Reparti di utilizzo.

Gli articoli offerti dovranno, a pena di esclusione, corrispondere a quanto prescritto in misura minima nel presente capitolato relativo ad ogni lotto, e ciò per quantità, dimensioni, forma e ogni altra caratteristica e requisito espressamente richiamati.

La descrizione riportata è da intendersi pertanto come requisito minimo delle caratteristiche e proprietà dei dispositivi richiesti.

Verranno pertanto ammesse alle successive fasi di gara le offerte presentate relative a prodotti di qualità uguale o superiore a quanto indicato mentre si procederà all'esclusione di quelle offerte formulate per articoli in difetto delle caratteristiche minime richieste.

ART. 2 - ESECUZIONE DELLA FORNITURA

Per il periodo di durata contrattuale le forniture saranno richieste in base alle esigenze di ciascuna Azienda; la fase relativa all'emissione degli ordinativi e della liquidazione delle relative fatture sarà interamente gestita dai Servizi Farmacia Ospedaliera e dai Servizi Farmacia Territoriale.

Il bene, di volta in volta ordinato, deve essere consegnato entro il termine massimo di gg. 10 (dieci) dalla data di ricevimento dell'ordine, salvo casi d'urgenza da fronteggiare entro 48 ore. Al momento della consegna, i prodotti devono avere una validità residua di utilizzo pari almeno ai 3/4 della validità complessiva del prodotto. Le consegne devono essere effettuate secondo l'indicazione riportata nell'ordine di fornitura. La merce viaggia a rischio e pericolo della ditta appaltatrice, pertanto l'allestimento dovrà essere accurato e tale da evitare avarie e perdite del prodotto.

ART. 3 - CAMPIONATURA

Le ditte, nei termini e modalità previste nel disciplinare di gara, dovranno presentare campionatura relativa ai lotti per i quali concorrono nella quantità indicate nell'Allegato A. La stazione appaltante si riserva di richiedere ulteriore campionatura ad integrazione qualora necessaria.

ART. 4 - RINVIO AL CGA - SCHEMA CONTRATTO

Per tutto quanto non previsto dal presente CSA e dagli altri atti di gara, si applica il CGA, in quanto compatibile con il Codice; il CGA regola anche le penali, le ulteriori cause di risoluzione anche di diritto del contratto ed il diritto di recesso.

Lo schema di contratto sarà costituito dal connubio tra i seguenti atti, indicati in ordine di priorità e, quindi, di prevalenza:

- a) CSA e relative norme ed atti di rinvio ed eventuali integrazioni/specificazioni contrattuali in atti di gara;
- b) CGA e relative norme ed atti di rinvio;
- c) eventuali precisazioni e/o integrazioni alle regole contrattuali date nel termine di ricevimento offerte;
- d) offerta tecnico – economica accettata.