



**PROCEDURA APERTA PER LA FORNITURA IN AMBITO TERRITORIALE DI
LANCETTE PUNGIDITO, STRISCE REATTIVE E SISTEMI PER LA DIAGNOSTICA
RAPIDA DELLA GLICEMIA**

DISCIPLINARE DI GARA

INDICE

1. PREMESSA.....	2
2. OGGETTO E DURATA.....	4
3. MODALITÀ DI PRESENTAZIONE DELL'OFFERTA.....	7
4. CONSEGNA CAMPIONI DEI PRODOTTI OFFERTI.....	15
5. PARTECIPAZIONE A PIÙ LOTTI.....	18
6. PARTECIPAZIONE DI RAGGRUPPAMENTI TEMPORANEI DI IMPRESE (R.T.I.) E DI CONSORZI.....	18
7. MODALITÀ DI AGGIUDICAZIONE DELLA GARA.....	20
8. PROCEDURA DI AGGIUDICAZIONE DELLA GARA.....	49
9. CAUZIONE PROVVISORIA.....	51
10. ADEMPIMENTI PER LA STIPULA DELLA CONVENZIONE.....	54
11. FORMAZIONE.....	56
12. SUBAPPALTO.....	56
13. INFORMATIVA PER IL TRATTAMENTO DEI DATI PERSONALI.....	57

1. PREMESSA

Gara comunitaria a procedura aperta indetta dall'Agenzia Intercent-ER (di seguito denominata Agenzia) per la stipula di una Convenzione quadro valevole per tutte le Aziende sanitarie della Regione Emilia-Romagna per la Procedura aperta per la fornitura in ambito territoriale di lancette pungidito, strisce reattive e sistemi per la diagnostica rapida della glicemia.

La Fornitura dei prodotti in questione è suddivisa in 10 (dieci) lotti aggiudicabili separatamente di cui al Bando di gara inviato alla Gazzetta Ufficiale della Comunità Europea il 25/07/2013.

LOTTO 1: SISTEMA PER LA MISURAZIONE DELLA GLICEMIA CAPILLARE NEL PAZIENTE ANZIANO E/O CON DEFICIT VISIVI E/O RIDOTTA MANUALITA' TALI DA RENDERE DIFFICILE L'ESECUZIONE DEL TEST – MATERIALE DI CONSUMO: STRISCE REATTIVE PER LA DETERMINAZIONE DELLA GLICEMIA CAPILLARE

LOTTO 2: SISTEMA PER LA MISURAZIONE DELLA GLICEMIA CAPILLARE NEL PAZIENTE AFFETTO DA PATOLOGIE POTENZIALMENTE TRASMISSIBILI PER CONTAGIO EMATICO E/O PAZIENTE CHE NECESSITA DELL'ASSISTENZA DI TERZI PER L'ESECUZIONE DEL CONTROLLO – MATERIALE DI CONSUMO: STRISCE REATTIVE PER LA DETERMINAZIONE DELLA GLICEMIA CAPILLARE

LOTTO 3: SISTEMA PER LA MISURAZIONE DELLA GLICEMIA CAPILLARE NEL PAZIENTE IN TERAPIA INSULINICA INTENSIVA GIORNALIERA CHE UTILIZZA LO STRUMENTO PREVALENTEMENTE FUORI DALL'AMBIENTE DOMESTICO – MATERIALE DI CONSUMO: STRISCE REATTIVE PER LA DETERMINAZIONE DELLA GLICEMIA CAPILLARE.

LOTTO 4: SISTEMA PER LA MISURAZIONE DELLA GLICEMIA CAPILLARE NEL PAZIENTE IN TERAPIA INSULINICA INTENSIVA DOTATO DI FUNZIONI TECNOLOGICHE AVANZATE - MATERIALE DI CONSUMO: STRISCE REATTIVE PER LA DETERMINAZIONE DELLA GLICEMIA CAPILLARE

LOTTO 5: SISTEMA PER LA MISURAZIONE DELLA GLICEMIA CAPILLARE NEL PAZIENTE CON DIABETE IN ETÀ PEDIATRICA - MATERIALE DI CONSUMO: STRISCE REATTIVE PER LA DETERMINAZIONE DELLA GLICEMIA CAPILLARE

LOTTO 6: SISTEMA PER LA MISURAZIONE DELLA GLICEMIA CAPILLARE E DELLA CHETONEMIA - MATERIALE DI CONSUMO: STRISCE REATTIVE PER LA DETERMINAZIONE DELLA GLICEMIA CAPILLARE

LOTTO 7: SISTEMA PER LA MISURAZIONE DELLA GLICEMIA CAPILLARE NEL PAZIENTE CON DIABETE IN TERAPIA INSULINICA INTENSIVA CHE NECESSITA DI SUPPORTO DECISIONALE PER IL CALCOLO DEI CARBOIDRATI - MATERIALE DI CONSUMO: STRISCE REATTIVE PER LA DETERMINAZIONE DELLA GLICEMIA CAPILLARE

LOTTO 8: LANCETTE PUNGIDITO E DISPOSITIVO PER L'ESECUZIONE DEL PRELIEVO CAPILLARE PER LA MISURAZIONE DELLA GLICEMIA NEL PAZIENTE ADULTO (il pungidito meccanico deve essere fornito gratuitamente, secondo richiesta e non subordinato all'acquisto di quantità prefissate di lancette, così come previsto al punto 3 del capitolato).

LOTTO 9: DISPOSITIVO PER L'ESECUZIONE DEL PRELIEVO CAPILLARE PER LA MISURAZIONE DELLA GLICEMIA NEL PAZIENTE ADULTO CON PATOLOGIE POTENZIALMENTE TRASMISSIBILI

LOTTO 10: LANCETTE PUNGIDITO E DISPOSITIVO PER L'ESECUZIONE DEL PRELIEVO CAPILLARE PER LA MISURAZIONE DELLA GLICEMIA CHE CONSENTA IL PRELIEVO DA SITI ALTERNATIVI (il pungidito meccanico deve essere fornito gratuitamente, secondo richiesta e non subordinato all'acquisto di quantità prefissate di lancette, così come previsto al punto 3 del capitolato)

La ditta può presentare offerta per uno o più lotti. Qualora, la ditta risulti aggiudicataria di più lotti con lo stesso prodotto, l'Agenzia stipulerà Convenzione per lo specifico prodotto con il prezzo più basso tra quelli offerti.

Le richieste di chiarimenti da parte delle Ditte concorrenti dovranno pervenire all'Agenzia al numero di fax 051 5273084 entro le ore 12,00 del giorno 10/09/2013. Le richieste di chiarimenti e le relative risposte verranno pubblicate sul sito www.intercent.it.

Con l'Aggiudicatario/i della presente gara (di seguito anche solo Fornitore/i) verrà stipulata una o più Convenzione/i-quadro con la/e quale/i il Fornitore di ciascun lotto si obbliga ad accettare gli Ordinativi di fornitura (i.e. contratti) da parte delle Aziende sanitarie del territorio della Regione Emilia-Romagna, nei limiti previsti dalla legge e dalla normativa settoriale.

Le Aziende sanitarie, previa registrazione sul Sito www.intercent.it, potranno utilizzare le Convenzioni mediante Ordinativi di fornitura, sottoscritti da persona autorizzata (Punto Ordinante) ad impegnare la spesa dell'Azienda sanitaria stessa.

Gli Ordinativi saranno inviati e/o trasmessi dalle Aziende sanitarie a mezzo lettera, fax, via web ovvero mediante documenti informatici sottoscritti con firma digitale, secondo le modalità specificate nello schema di Convenzione, o altro mezzo, anche elettronico, ritenuto idoneo e comunque disciplinato dalla normativa vigente o che dovesse entrare in vigore con particolare

riferimento a quella applicabile alle Pubbliche Amministrazioni, nei quali verranno indicati sia l'esatto quantitativo delle prestazioni richieste sia il luogo di esecuzione.

L'Ordinativo di Fornitura potrà essere effettuato solo da Punti Ordinanti registrati al sistema dell'Agenzia.

Le registrazioni delle Aziende sanitarie non implicano una verifica da parte dell'Agenzia dei poteri di acquisto di ciascun Punto Ordinate; l'Agenzia non risponde quindi di Ordinativi di Fornitura sottoscritti da Punti Ordinanti non autorizzati dall'Amministrazione o Ente di appartenenza.

Con la stipula della Convenzione, il Fornitore è obbligato ad accettare, mediante adempimento, gli Ordinativi di Fornitura fino a concorrenza degli importi massimi riportati nel successivo paragrafo 2.

I soggetti che aderiranno alle Convenzioni dovranno specificare, negli Ordinativi di Fornitura, la quantità di prodotti, distinta per tipologia, che intendono acquistare.

2. OGGETTO E DURATA

Oggetto dell'appalto è la stipula di una Convenzione per la fornitura in ambito territoriale di lancette pungidito, strisce reattive e sistemi per la diagnostica rapida della glicemia; le caratteristiche dei prodotti sono riportate nel Capitolato Tecnico allegato al presente Disciplinare di gara.

Le Convenzioni che verranno stipulate a seguito della presente gara avranno durata 24 (ventiquattro) mesi, a decorrere dalla data di sottoscrizione e potranno essere rinnovate fino ad ulteriori 12 (dodici) mesi, su comunicazione scritta dell'Agenzia, nell'ipotesi in cui alla scadenza del termine, non sia stato esaurito l'importo massimo spendibile per ciascun lotto, quantificato in base all'offerta, eventualmente incrementato di un quinto ai sensi del R.D. 2440/1923 e di quanto previsto in caso di variazioni ai sensi degli artt. 310 e 311 del D.P.R. n. 207/2010.

Le singole Aziende sanitarie potranno aderire alla Convenzione staccando i propri Ordinativi di Fornitura (contratti) durante tutto il periodo di vigenza della stessa.

Gli Ordinativi di Fornitura (contratti) effettuati dalle Aziende Sanitarie che aderiranno alla Convenzione avranno validità dalla data di emissione fino al 31/01/2017. Successivamente all'ordinativo di fornitura, si potrà procedere attraverso specifiche richieste di consegna.

Il tetto minimo per ordinativo di fornitura è fissato in € 200,00 (duecento/00).

L'entità dell'appalto riferita ai 10 Lotti in gara è determinata in €. 34.349.096,00 IVA esclusa (importo complessivo calcolato per la durata triennale prevista per gli ordinativi di fornitura) così suddiviso:

Lotto	Descrizione	Unità di misura	Quantità presunta di gara (triennale)	Prezzo a base d'asta cad.	Base d'asta del lotto	CIG	CAUZIONE E PROVVISORIA Lotti da 1 a 8 = 1% Lotti 9 e 10 = 2%
1	SISTEMA PER LA MISURAZIONE DELLA GLICEMIA CAPILLARE NEL PAZIENTE ANZIANO E/O CON DEFICIT VISIVI E/O RIDOTTA MANUALITA' TALI DA RENDERE DIFFICILE L'ESECUZIONE DEL TEST – MATERIALE DI CONSUMO: STRISCE REATTIVE PER LA DETERMINAZIONE DELLA GLICEMIA CAPILLARE	Striscia	23.449.316	0,22	5.158.850,00	5256652674	51.588,50
2	SISTEMA PER LA MISURAZIONE DELLA GLICEMIA CAPILLARE NEL PAZIENTE AFFETTO DA PATOLOGIE POTENZIALMENTE TRASMISSIBILI PER CONTAGIO EMATICO E/O PAZIENTE CHE NECESSITA DELL'ASSISTENZA DI TERZI PER L'ESECUZIONE DEL CONTROLLO – MATERIALE DI CONSUMO: STRISCE REATTIVE PER LA DETERMINAZIONE DELLA GLICEMIA CAPILLARE	Striscia	6.170.873	0,32	1.974.679,00	525677297°	19.746,79
3	SISTEMA PER LA MISURAZIONE DELLA GLICEMIA CAPILLARE NEL PAZIENTE IN TERAPIA INSULINICA INTENSIVA GIORNALIERA CHE UTILIZZA LO STRUMENTO PREVALENTEMENTE FUORI DALL'AMBIENTE DOMESTICO – MATERIALE DI CONSUMO: STRISCE REATTIVE PER LA DETERMINAZIONE DELLA GLICEMIA CAPILLARE.	Striscia	41.139.150	0,27	11.107.570,00	5256783290	111.075,71

4	SISTEMA PER LA MISURAZIONE DELLA GLICEMIA CAPILLARE NEL PAZIENTE IN TERAPIA INSULINICA INTENSIVA DOTATO DI FUNZIONI TECNOLOGICHE AVANZATE - MATERIALE DI CONSUMO: STRISCE REATTIVE PER LA DETERMINAZIONE DELLA GLICEMIA CAPILLARE	Striscia	19.746.79 2	0,27	5.331.634, 00	52567886 AF	53.316,34
5	SISTEMA PER LA MISURAZIONE DELLA GLICEMIA CAPILLARE NEL PAZIENTE CON DIABETE IN ETÀ PEDIATRICA - MATERIALE DI CONSUMO: STRISCE REATTIVE PER LA DETERMINAZIONE DELLA GLICEMIA CAPILLARE	Striscia	12.341.74 5	0,32	3.949.358, 00	52567929 FB	39.493,58
6	SISTEMA PER LA MISURAZIONE DELLA GLICEMIA CAPILLARE E DELLA CHETONEMIA - MATERIALE DI CONSUMO: STRISCE REATTIVE PER LA DETERMINAZIONE DELLA GLICEMIA CAPILLARE	Striscia	STRISCE PER CHETON EMIA 514.240 STRISCE PER GLICEMI A 4.625.154	STRISCE PER CHETON EMI A 1,5 STRISCE PER GLI CEMI A 0,30	2.158.906, 00	52568011 6B	21.589,06
7	SISTEMA PER LA MISURAZIONE DELLA GLICEMIA CAPILLARE NEL PAZIENTE CON DIABETE IN TERAPIA INSULINICA INTENSIVA CHE NECESSITA SUPPORTO DECISIONALE PER IL CALCOLO DEI CARBOIDRATI - MATERIALE DI CONSUMO: STRISCE REATTIVE PER LA DETERMINAZIONE DELLA GLICEMIA CAPILLARE	Striscia	8.227.830	0,32	2.632.906, 00	5256816D C8	26.329,06

8	LANCETTE PUNGIDITO E DISPOSITIVO PER L'ESECUZIONE DEL PRELIEVO CAPILLARE PER LA MISURAZIONE DELLA GLICEMIA NEL PAZIENTE ADULTO	lancetta pungidito	68.349.00 0	0,02 5	1.708.725, 00	52568222 BF	17.087,25
9	DISPOSITIVO PER L'ESECUZIONE DEL PRELIEVO CAPILLARE PER LA MISURAZIONE DELLA GLICEMIA NEL PAZIENTE ADULTO CON PATOLOGIE POTENZIALMENTE TRASMISSIBILI	pezzo	4.145.700	0,05 4	223.868,0 0	52568298 84	4.477,36
10	LANCETTE PUNGIDITO E DISPOSITIVO PER L'ESECUZIONE DEL PRELIEVO CAPILLARE PER LA MISURAZIONE DELLA GLICEMIA CHE CONSENTA IL PRELIEVO DA SITI ALTERNATIVI	lancetta pungidito	4.104.000	0,02 5	102.600,0 0	52568423 40	2.052,00

L'Agenzia si riserva altresì la facoltà di risolvere le Convenzioni, in qualunque momento, senza ulteriori oneri per l'Agenzia medesima, qualora disposizioni legislative, regolamentari ed autorizzative non ne consentano la prosecuzione in tutto o in parte, ovvero negli altri casi stabiliti nelle Convenzioni medesime.

3. MODALITÀ DI PRESENTAZIONE DELL'OFFERTA

Le offerte devono pervenire entro e non oltre il termine perentorio delle ore 12:00 del giorno 23/09/2013 al seguente indirizzo: Agenzia INTERCENT-ER Viale Aldo Moro, 38 - 40127 Bologna, **pena l'esclusione dalla gara.**

Oltre al sopradDETTO termine non è valida alcuna offerta, anche se sostitutiva o aggiuntiva a quella precedente; l'offerta presentata non può essere ritirata.

E' ammessa offerta successiva, purché entro il termine di scadenza, a sostituzione o ad integrazione della precedente.

Non sono ammesse offerte incomplete o condizionate e offerte alternative. Saranno escluse altresì tutte le offerte redatte o inviate in modo difforme da quello prescritto nel presente Disciplinare di gara.

Nessun rimborso è dovuto per la partecipazione all'appalto, anche nel caso in cui non si dovesse procedere all'aggiudicazione.

Le offerte, redatte in lingua italiana, devono essere contenute **a pena di esclusione** in un plico non trasparente, chiuso, sigillato con strumenti idonei a garantire la sicurezza contro eventuali manomissioni e controfirmato sui lembi di chiusura, contenente le buste come di seguito descritto:

- 1) la documentazione amministrativa (Busta "A")
- 2) gli elaborati tecnici (Busta/e "B")
- 3) l'offerta economica (Busta/e "C")

Nel caso di offerte redatte in lingua diversa da quella italiana dovrà essere presentata la traduzione giurata.

Nel caso di partecipazione a più Lotti, il plico sigillato deve contenere un'unica busta "A", tante buste "B" e buste "C" quanti sono i Lotti per i quali viene presentata l'offerta.

Il plico può essere inviato mediante servizio postale, a mezzo di raccomandata con avviso di ricevimento, o mediante corrieri privati o agenzie di recapito debitamente autorizzati, ovvero consegnato a mano da un incaricato dell'Impresa; limitatamente a quest'ultimo caso verrà rilasciata apposita ricevuta con l'indicazione dell'ora e della data di consegna nelle giornate non festive dal lunedì al venerdì, dalle ore 9:00 alle ore 16:00, fino al termine perentorio sopra indicato.

L'Agenzia declina ogni responsabilità in ordine a disguidi postali o di altra natura che impediscano il recapito del plico entro il termine predetto.

Il plico sigillato come sopra indicato, recante a margine l'oggetto della gara d'appalto, la ragione sociale della Ditta concorrente (nel caso di R.T.I., Consorzi o Reti d'impresa la ragione sociale di tutte le Ditte partecipanti), l'indirizzo del destinatario, l'indicazione dei lotti per i quali si partecipa, dovrà contenere la documentazione amministrativa, l'offerta economica e gli elaborati tecnici predisposti secondo le norme ed indicazioni che seguono.

BUSTA A: Busta non trasparente adeguatamente sigillata, **a pena di esclusione dalla gara**, controfirmata sui lembi di chiusura, riportante la dicitura “BUSTA A, DOCUMENTAZIONE AMMINISTRATIVA “PROCEDURA APERTA PER LA FORNITURA IN AMBITO TERRITORIALE DI LANCETTE PUNGIDITO, STRISCE REATTIVE E SISTEMI PER LA DIAGNOSTICA RAPIDA DELLA GLICEMIA – LOTTO ____” contenente la seguente documentazione:

A. Dichiarazione attestante:

- 1) l'accettazione incondizionata di tutte le clausole riportate nel Bando, nel presente Disciplinare di gara ed in tutti i suoi allegati;
- 2) la volontà di mantenere vincolata l'offerta per un periodo non inferiore a 180 giorni dalla scadenza del termine della presentazione dell'offerta.

A. Dichiarazione, resa ai sensi degli artt. 46 e 47 del D.P.R. 445/2000, attestante, **pena esclusione**:

- 1) la non sussistenza delle cause di esclusione di cui all'art. 38, comma 1 dalla lettera a) alla lettera m quater), del D. Lgs. n. 163/2006 e s.m.;

Le dichiarazioni attestanti l'insussistenza delle cause di esclusione di cui all'art. 38, comma 1, lettere b),c) ed m-ter) vanno rese **individualmente**, secondo il modulo allegato 2 allo “Schema dichiarazioni Busta A”, dal soggetto che sottoscrive l'istanza di partecipazione e l'offerta, nonché dai seguenti soggetti attualmente in carica:

- in caso di impresa individuale: titolare e direttore tecnico,
- in caso di società in nome collettivo: soci e direttore tecnico,
- in caso di società in accomandita semplice: soci accomandatari e direttore tecnico,
- in caso di altri tipi di società o consorzio: amministratori muniti di poteri di rappresentanza e direttore tecnico, socio unico persona fisica o socio di maggioranza, in caso di società con meno di quattro soci.

Per i soggetti cessati dalla carica, la dichiarazione è resa, per quanto a propria conoscenza, dal soggetto che sottoscrive l'istanza di partecipazione;

- 2) di essere iscritto per attività inerenti i beni oggetto di gara al Registro delle Imprese o in uno dei registri professionali o commerciali dello Stato di residenza se si tratta di uno Stato dell'UE, in conformità con quanto previsto dall'art. 39 D.Lgs. n. 163/2006 e s.m.;
- 3) di essere in possesso dei requisiti di idoneità tecnico professionale necessari per la corretta

esecuzione della fornitura, di cui all'art. 26, comma 1, lettera a), punto 2, del D. Lgs. n. 81/2008 e s.m.

4) l'eventuale intenzione di ricorrere al subappalto, con l'indicazione delle forniture che si intende subappaltare, nei limiti di quanto previsto allo specifico paragrafo "Subappalto", pena la mancata autorizzazione al subappalto stesso;

B. In caso di R.T.I. o Consorzio ordinari:

dichiarazione in cui dovranno essere specificate le parti della fornitura che saranno eseguite dalle singole imprese (art.37, comma 4, D.Lgs n.163/2006). Tale specificazione deve essere espressa anche in misura percentuale, ai sensi dell'art. 37, comma 13, D.Lgs. n. 163/06 e s.m.; la percentuale di esecuzione dichiarata in gara dal componente del RTI non potrà essere superiore alla quota dei requisiti di cui al punto 3) dichiarati ai fini della partecipazione alla gara del singolo componente.

C. In caso di R.T.I. o Consorzio ordinario già costituito:

copia autentica del mandato collettivo irrevocabile con rappresentanza, conferito alla mandataria ovvero dell'Atto costitutivo del Consorzio. Nell'atto costitutivo del RTI o del Consorzio dovrà essere specificata la parte che eseguirà ogni componente.

D. In caso di R.T.I. o Consorzio ordinario non ancora costituiti:

dichiarazione (o dichiarazione congiunta) firmata dal Legale Rappresentante di ogni Impresa raggruppanda o consorzianda o da persona dotata di poteri di firma attestanti:

- a quale Impresa raggruppanda, in caso di aggiudicazione, sarà conferito mandato speciale con rappresentanza, ovvero l'Impresa che sarà designata quale referente responsabile del Consorzio;
- l'impegno, in caso di aggiudicazione, ad uniformarsi alla disciplina prevista dall'art. 37, comma 8, del D. Lgs. n. 163/2006.

E. In caso di Consorzio stabile:

dichiarazione relativa alle consorziate per le quali il consorzio concorre.

F. In caso di partecipazione di impresa avente sede, residenza o domicilio nei Paesi inseriti nelle cosiddette "black list" di cui al Decreto del Ministero delle Finanze del 4 maggio 1999 ed al Decreto del Ministero dell'Economia e delle Finanze del 21 novembre 2001: copia dell'autorizzazione rilasciata ai sensi dell'art. 37 del D.L 31 maggio 2010 n. 78 e del D.M. 14 dicembre 2010 ovvero copia della istanza inviata per ottenere l'autorizzazione medesima. L'Agenzia procederà a verificare d'ufficio gli elenchi degli operatori di cui sopra, nella sezione dedicata del sito internet del Dipartimento del Tesoro.

In caso di contratti di rete di imprese:

- dichiarazione in cui dovranno essere specificate le parti di fornitura/servizio che saranno eseguite da ogni impresa aderente al contratto di rete
- copia autentica del contratto di rete

L'offerta dovrà essere corredata **a pena d'esclusione** della documentazione sotto riportata da inserire all'interno della Busta "A":

1. cauzione provvisoria: copia del certificato di deposito, in caso di cauzione provvisoria prestata tramite deposito cauzionale, ovvero documento originale, se prestato tramite fideiussione bancaria o polizza assicurativa, come descritto al paragrafo "Cauzione provvisoria" del presente Disciplinare;
2. impegno di un fideiussore a rilasciare la garanzia fideiussoria per l'esecuzione della Convenzione di cui all'art. 113 del D. Lgs. 163/2006, qualora la Ditta Concorrente risulti aggiudicataria, come descritto al paragrafo "Cauzione provvisoria" del presente Disciplinare;
3. ricevuta che attesti l'avvenuto versamento del contributo a favore dell'Autorità di Vigilanza sui contratti pubblici di lavori, servizi e forniture. **I codici CIG attribuiti sono riportati al precedente paragrafo 2.** Per il dettaglio delle informazioni inerenti le modalità di contribuzione, gli operatori economici sono tenuti a collegarsi al sito web dell'AVCP: <http://www.avcp.it/portal/public/classic/Servizi> alla voce "Servizio riscossione contributi". Il mancato versamento del contributo alla AVCP è causa di esclusione dalla gara. Si evidenzia che, in caso di R.T.I., il versamento dovrà essere effettuato dall'Impresa mandataria.

Avvertenze

In presenza di documentazione resa ai sensi del DPR 445/2000, la mancata presentazione della fotocopia del documento di identità comporta **l'esclusione dalla gara**. Il soggetto che presiede la gara, in caso di irregolarità formali, non compromettenti la "*par condicio*" fra le Ditte Concorrenti e nell'interesse dell'Agenzia, potrà invitare le Ditte Concorrenti, a mezzo di opportuna comunicazione scritta, anche a mezzo fax, a completare o a fornire i chiarimenti in ordine al contenuto dei certificati, documenti e dichiarazioni presentati, ai sensi dell'art. 46 D. Lgs. n. 163/2006.

Quanto richiesto alle lettere precedenti deve essere sottoscritto dal Legale Rappresentante della Ditta Concorrente; in caso contrario, dovrà essere prodotta copia autentica dell'atto che attesti i poteri di firma di chi sottoscrive.

La documentazione amministrativa e tecnica deve essere priva, **a pena di esclusione dalla gara**, di qualsivoglia indicazione (diretta e/o indiretta) all'offerta economica.

Si avvisa fin da ora che l'Agenzia verificherà con particolare attenzione, stante l'assetto del mercato di riferimento, ogni elemento idoneo a manifestare la presenza di accordi o intese tra i soggetti partecipanti circa la partecipazione alla gara.

In seguito a tale indagine si disporrà l'esclusione di coloro che risultano aver agito sulla base delle indicazioni di un unico centro decisionale, ovvero coloro che risultino aver posto in essere pratiche distorsive della partecipazione alla gara.

Si procederà inoltre doverosamente alla segnalazione di tali eventi, ovvero di elementi che inducano anche solo in via presuntiva a ritenere possibile tali eventi, ad ogni Autorità pubblica competente, ivi compresa l'Autorità Garante della Concorrenza e del Mercato.

BUSTA B: Busta non trasparente adeguatamente sigillata, **a pena di esclusione dalla gara**, controfirmata sui lembi di chiusura, e riportante la dicitura "BUSTA B, OFFERTA TECNICA "PROCEDURA APERTA PER LA FORNITURA IN AMBITO TERRITORIALE DI LANCETTE PUNGIDITO, STRISCE REATTIVE E SISTEMI PER LA DIAGNOSTICA RAPIDA DELLA GLICEMIA – LOTTO ____" contenente la seguente documentazione:

- Scheda tecnica, redatta in lingua italiana, riportante tutti i dati necessari alla valutazione del prodotto offerto, con indicazioni dettagliate del possesso delle caratteristiche definite come indispensabili dal capitolato e descrittiva delle caratteristiche possedute dal prodotto offerto che saranno soggette a valutazione (qualora la scheda tecnica sia redatta in lingua diversa dall'Italiano dovrà essere accompagnata da traduzione giurata). Per facilitare la valutazione delle offerte si chiede alle Ditte partecipanti di predisporre la scheda tecnica secondo il modello Allegato 2 "Scheda tecnica ". Alla scheda tecnica potranno essere allegati depliant illustrativi della casa produttrice o importatrice a livello nazionale dei prodotti offerti;
- Documentazione relativa ai parametri di accuratezza presi in considerazione per l'attribuzione del punteggio tecnico;
- Eventuale letteratura relativa alla valutazione di accuratezza e precisione del sistema (prodotta in data non anteriore al 2008) censita su PubMed e Embase.
- Copia attestato di certificazione CE rilasciato dall'Organismo Notificato ai sensi del D.Lgs. 46/97 e successive modificazioni, redatto in lingua italiana (se redatto in lingua straniera, copia dell'originale accompagnata da una traduzione in lingua italiana):

- per i sistemi per la misurazione della glicemia e relativi materiali di consumo classificati come “Dispositivi medici-diagnostici in vitro (IVD)”, attestante la conformità ai requisiti stabiliti dal D.lgs 332/2000 (attuazione della direttiva 98/97/CE),
 - per i dispositivi per l'esecuzione del prelievo capillare e i sistemi sterili per il prelievo di sangue, classificati come “Dispositivi medici”, attestante la conformità ai requisiti stabiliti dal D.lgs 46/97 modificato con D.Lgs 25 gennaio 2010 n. 37 (attuazione della direttiva 93/42/CEE)
- Originale o copia dell'etichettatura presente sulle confezioni degli articoli di ciascun Lotto, che dovrà riportare la marcatura CE e le indicazioni previste da tale marcatura, secondo le disposizioni di cui al punto 13.3 dell'allegato I del D.L.46/97, modificato con D.Lgs 25 gennaio 2010 n. 37 (attuazione della direttiva 93/42/CEE)

Ciascun documento presentato dovrà riportare l'indicazione del numero del Lotto a cui s'intende partecipare.

Tutta la documentazione deve essere datata e firmata dal Legale Rappresentante della Concorrente o persona munita di comprovati poteri di firma, la cui procura sia stata prodotta nella Busta “A” (in caso di R.T.I. si veda il paragrafo “Partecipazioni di RTI e Consorzi”).

La Commissione Giudicatrice potrà invitare le Ditte Concorrenti a fornire chiarimenti/integrazioni in ordine ai documenti e alle dichiarazioni presentate nell'ambito della documentazione tecnica. La carenza sostanziale della documentazione tecnica complessivamente presentata dalle Ditte Concorrenti che non consenta la valutazione dell'offerta da parte della Commissione giudicatrice, comporta l'esclusione dalla gara.

SEGRETI TECNICI E COMMERCIALI

La Ditta concorrente deve dichiarare quali tra le informazioni fornite, inerenti all'offerta presentata, costituiscano segreti tecnici e commerciali, pertanto coperte da riservatezza (ex art. 13 D. Lgs. n. 163/2006 e s.m.). In base a quanto disposto dall'art. 13 comma 5 (Accesso agli atti e divieti di divulgazioni) del D. Lgs. n.163/2006 e s.m., il diritto di accesso agli atti e ogni forma di divulgazione sono esclusi in relazione alle informazioni, fornite dagli offerenti, nell'ambito delle offerte che costituiscono, secondo **motivata e comprovata** dichiarazione dell'offerente, segreti tecnici o commerciali.

A tale proposito si chiarisce che i segreti industriali e commerciali non devono essere semplicemente asseriti ma devono essere effettivamente sussistenti e di ciò deve essere dato un principio di prova da parte dell'offerente.

La dichiarazione, sulle parti dell'offerta coperte da riservatezza, deve essere accompagnata da idonea documentazione che:

- argomenti in modo approfondito e congruo le ragioni per le quali eventuali parti dell'offerta sono da segretare;
- fornisca un "principio di prova" atto a dimostrare la tangibile sussistenza di eventuali segreti tecnici e commerciali.

Tali dichiarazioni devono essere inserite all'interno della Busta B in un'**ulteriore busta** denominata "SEGRETI TECNICI E COMMERCIALI".

BUSTA C: Busta non trasparente adeguatamente sigillata, **a pena di esclusione dalla gara**, controfirmata sui lembi di chiusura, e riportante la seguente dicitura "BUSTA C, OFFERTA ECONOMICA "PROCEDURA APERTA PER LA FORNITURA IN AMBITO TERRITORIALE DI LANCETTE PUNGIDITO, STRISCE REATTIVE E SISTEMI PER LA DIAGNOSTICA RAPIDA DELLA GLICEMIA – LOTTO ____".

L'offerta economica, formulata in lingua italiana mediante il modello Allegato 3 Schema Offerta Economica Busta "C" opportunamente bollato, deve contenere l'indicazione della ragione sociale o del nominativo dell'offerente, nonché del domicilio legale e deve essere firmata in ogni pagina dal legale rappresentante della Ditta Concorrente o persona munita di comprovati poteri di firma, la cui procura sia stata prodotta nella busta "A" (in caso di R.T.I. si veda il paragrafo "Partecipazioni di RTI e Consorzi").

L'offerta, in accordo con quanto previsto dall'Allegato 3 Schema Offerta Economica Busta "C", deve indicare il prezzo unitario offerto per unità di misura, IVA esclusa, e dovrà essere formulata in EURO.

Si precisa che:

- i **prezzi unitari** dovranno essere offerti nell'unità di misura indicata nel Capitolato Tecnico e nell'Allegato 3 Schema Offerta Economica Busta "C";
- i **prezzi unitari** potranno essere espressi con un numero di decimali non superiore a **quattro**;

- i **prezzi unitari** devono essere indicati sia in cifre sia in lettere; in caso di discordanza fra il prezzo indicato in cifre e quello in lettere, sarà ritenuta valida l'offerta più vantaggiosa per l'Agenzia.

Il valore complessivo dell'offerta non deve essere superiore alla base d'asta di ciascun lotto.

Ai sensi dell'art. 87, comma 4 del D. Lgs. n. 163/2006, la Ditta concorrente dovrà inoltre esplicitare i costi della sicurezza secondo l'Allegato 3 Schema Offerta Economica Busta "C", in particolare in tale dichiarazione si dovrà indicare l'importo complessivo delle misure di adempimento delle disposizioni in materia di salute e sicurezza che dovranno risultare congrui rispetto all'entità e alle caratteristiche delle forniture.

4. CONSEGNA CAMPIONI DEI PRODOTTI OFFERTI

Le Ditte concorrenti devono presentare, a pena di esclusione, la campionatura gratuita dei prodotti sotto indicati e nelle quantità indicate:

LOTTO	DENOMINAZIONE	CAMPIONATURA
1	SISTEMA PER LA MISURAZIONE DELLA GLICEMIA CAPILLARE NEL PAZIENTE ANZIANO E/O CON DEFICIT VISIVI E/O RIDOTTA MANUALITA' TALI DA RENDERE DIFFICILE L'ESECUZIONE DEL TEST – MATERIALE DI CONSUMO: STRISCE REATTIVE PER LA DETERMINAZIONE DELLA GLICEMIA CAPILLARE	2 confezioni (con un minimo di 100 pz./Confezione) più n. 2 strumenti per la misurazione
2	SISTEMA PER LA MISURAZIONE DELLA GLICEMIA CAPILLARE NEL PAZIENTE AFFETTO DA PATOLOGIE POTENZIALMENTE TRASMISSIBILI PER CONTAGIO EMATICO E/O PAZIENTE CHE NECESSITA DELL'ASSISTENZA DI TERZI PER L'ESECUZIONE DEL CONTROLLO – MATERIALE DI CONSUMO: STRISCE REATTIVE PER LA DETERMINAZIONE DELLA GLICEMIA CAPILLARE	2 confezioni (con un minimo di 100 pz./Confezione) più n. 2 strumenti per la misurazione

3	SISTEMA PER LA MISURAZIONE DELLA GLICEMIA CAPILLARE NEL PAZIENTE IN TERAPIA INSULINICA INTENSIVA GIORNALIERA CHE UTILIZZA LO STRUMENTO PREVALENTEMENTE FUORI DALL'AMBIENTE DOMESTICO - MATERIALE DI CONSUMO: STRISCE REATTIVE PER LA DETERMINAZIONE DELLA GLICEMIA CAPILLARE.	2 confezioni (con un minimo di 100 pz./Confezione) più n. 2 strumenti per la misurazione
4	SISTEMA PER LA MISURAZIONE DELLA GLICEMIA CAPILLARE NEL PAZIENTE IN TERAPIA INSULINICA INTENSIVA DOTATO DI FUNZIONI TECNOLOGICHE AVANZATE - MATERIALE DI CONSUMO: STRISCE REATTIVE PER LA DETERMINAZIONE DELLA GLICEMIA CAPILLARE	2 confezioni (con un minimo di 100 pz./Confezione) più n. 2 strumenti per la misurazione
5	SISTEMA PER LA MISURAZIONE DELLA GLICEMIA CAPILLARE NEL PAZIENTE CON DIABETE IN ETÀ PEDIATRICA - MATERIALE DI CONSUMO: STRISCE REATTIVE PER LA DETERMINAZIONE DELLA GLICEMIA CAPILLARE	2 confezioni (con un minimo di 100 pz./Confezione) più n. 2 strumenti per la misurazione
6	SISTEMA PER LA MISURAZIONE DELLA GLICEMIA CAPILLARE E DELLA CHETONEMIA - MATERIALE DI CONSUMO: STRISCE REATTIVE PER LA DETERMINAZIONE DELLA GLICEMIA CAPILLARE	2 confezioni (con un minimo di 100 pz./Confezione) più n. 2 strumenti per la misurazione
7	SISTEMA PER LA MISURAZIONE DELLA GLICEMIA CAPILLARE NEL PAZIENTE CON DIABETE IN TERAPIA INSULINICA INTENSIVA CHE NECESSITA SUPPORTO DECISIONALE PER IL CALCOLO DEI CARBOIDRATI - MATERIALE DI CONSUMO: STRISCE REATTIVE PER LA DETERMINAZIONE DELLA GLICEMIA CAPILLARE	2 confezioni (con un minimo di 100 pz./Confezione) più n. 2 strumenti per la misurazione
8	LANCETTE PUNGIDITO E DISPOSITIVO PER L'ESECUZIONE DEL PRELIEVO CAPILLARE PER LA MISURAZIONE DELLA GLICEMIA NEL PAZIENTE ADULTO	3 confezioni (con un minimo di 50 pz./Confezione) In caso di offerta che prevede l'uso di pungidito meccanico si chiedono n. 2 strumenti
9	DISPOSITIVO PER L'ESECUZIONE DEL PRELIEVO CAPILLARE PER LA MISURAZIONE DELLA GLICEMIA NEL PAZIENTE ADULTO CON PATOLOGIE POTENZIALMENTE TRASMISSIBILI	3 confezioni (con un minimo di 50 pz./Confezione) In caso di offerta che prevede l'uso di pungidito meccanico si chiedono n. 2 strumenti

10	LANCETTE PUNGIDITO E DISPOSITIVO PER L'ESECUZIONE DEL PRELIEVO CAPILLARE PER LA MISURAZIONE DELLA GLICEMIA CHE CONSENTA IL PRELIEVO DA SITI ALTERNATIVI	3 confezioni (con un minimo di 50 pz./Confezione) In caso di offerta che prevede l'uso di pungidito meccanico si chiedono n. 2 strumenti
----	--	---

I plichi contenenti la campionatura devono riportare all'esterno la dicitura "CAMPIONATURA: "PROCEDURA APERTA PER LA FORNITURA IN AMBITO TERRITORIALE DI LANCETTE PUNGIDITO, STRISCE REATTIVE E SISTEMI PER LA DIAGNOSTICA RAPIDA DELLA GLICEMIA – LOTTO ____"

La campionatura dovrà essere accompagnata da una distinta riepilogativa in cui saranno riportati i seguenti dati:

- nome commerciale e descrizione del campione,
- codice articolo delle Ditte Concorrenti e di quelle produttrici se diverse;
- quantità di pezzi acclusi.

La campionatura dovrà pervenire, **a pena di esclusione**, entro il medesimo termine perentorio e all'indirizzo indicato per la presentazione delle offerte (al paragrafo "Modalità di presentazione delle offerte"), a mezzo corriere, agenzie di recapito ovvero consegnata a mano da un incaricato della concorrente; limitatamente a quest'ultimo caso verrà rilasciata apposita ricevuta con l'indicazione dell'ora e della data di consegna nelle giornate non festive dal lunedì al venerdì dalle ore 9.00 alle ore 16.00.

La firma all'atto del ricevimento della campionatura indica la mera corrispondenza del materiale inviato rispetto a quello richiesto ovvero riportato sul documento di trasporto. La quantità della campionatura sarà accertata dall'Agenzia in un secondo momento.

Tutti i campioni devono corrispondere a quanto previsto nel Capitolato Tecnico e a quanto dichiarato negli elaborati tecnici (Busta B) consegnati dalla Ditta Concorrente in sede di gara.

Qualora la campionatura non risultasse sufficiente ai lavori della Commissione, le diverse Ditte Concorrenti dovranno essere disponibili a fornire altri prodotti-campione, su indicazione della Commissione stessa entro 7 giorni dalla richiesta, nei modi e nei luoghi che verranno comunicati.

La campionatura sarà trasmessa a spese e a rischio delle singole Ditte Concorrenti.

La campionatura dei prodotti offerti dalle Ditte Concorrenti, che risulteranno Aggiudicatarie della fornitura, costituirà parametro di valutazione della fornitura stessa nel corso della vigenza del

rapporto contrattuale tra il Fornitore e le singole Aziende sanitarie contraenti, al fine di verificare la identità del prodotto aggiudicato con quello consegnato nel periodo dell'intera fornitura.

5. PARTECIPAZIONE A PIÙ LOTTI

Nel caso la Ditta concorrente partecipi a più Lotti, il plico contenente l'offerta sigillato così come sopra indicato dovrà contenere:

- un'**unica** busta "A";
- **tante buste** "B" quanti sono i lotti per cui viene presentata l'offerta;
- **tante buste** "C" quanti sono i lotti per cui viene presentata l'offerta.

6. PARTECIPAZIONE DI RAGGRUPPAMENTI TEMPORANEI DI IMPRESE (R.T.I.) E DI CONSORZI

È ammessa la partecipazione di Imprese temporaneamente raggruppate o raggruppande nonché di Consorzi di Imprese e di Reti di imprese, con l'osservanza della disciplina di cui agli artt. 34 e 37 D. Lgs. n. 163/2006, ovvero, per le Imprese stabilite in altri paesi membri dell'UE, nelle forme previste nei paesi di stabilimento.

Secondo quanto disposto dall'art. 37, comma 7, del D. Lgs. n. 163/2006 e s.m., non è ammesso che un'impresa partecipi alla gara singolarmente e quale componente di un R.T.I. o di un Consorzio, ovvero che partecipi a R.T.I. o Consorzi diversi o Reti di imprese, **pena l'esclusione dalla gara** dell'Impresa medesima e dei R.T.I. o Consorzi ai quali l'impresa partecipa.

Ai sensi dell'art. 38, comma 1, lettera m-quater), del D. Lgs. n. 163/2006 e s.m., **saranno escluse dalla gara** le imprese concorrenti che si trovino, rispetto ad altro partecipante alla gara, in una situazione di controllo di cui all'art. 2359 c.c. o in una qualsiasi relazione, anche di fatto, se la situazione di controllo o la relazione comporti che le offerte sono imputabili ad un unico centro decisionale.

Si avvisa fin d'ora che l'Agenzia verificherà con particolare attenzione ogni elemento idoneo a manifestare la presenza di accordi o intese tra i soggetti partecipanti circa la partecipazione alla gara. In seguito a tale indagine si disporrà l'esclusione di coloro che risultino aver agito sulla base delle indicazioni di un unico centro decisionale, ovvero di coloro che risultino aver posto in essere pratiche distorsive della partecipazione alla gara.

Si procederà inoltre doverosamente alla segnalazione di tali eventi, ovvero di elementi che inducono anche solo in via presuntiva a ritenere possibili tali eventi, ad ogni Autorità pubblica competente, ivi compresa l'Autorità Garante della Concorrenza e del Mercato.

I Consorzi di cui all'art. 34 comma 1 lett. b) e c) dovranno indicare, in sede di offerta, per quale/i consorziato/i concorre e solo a questi ultimi è fatto divieto di partecipare alla gara in qualsiasi altra forma.

Le imprese concorrenti che intendano presentare un'offerta per la presente gara in R.T.I. o con l'impegno di costituire un R.T.I., ovvero in Consorzi, dovranno osservare le seguenti condizioni:

1) Il plico contenente le Buste A, B e C dovrà riportare all'esterno l'intestazione:

- di tutte le imprese raggruppande/consorziande, in caso di R.T.I./ consorzio ordinario non formalmente costituiti al momento della presentazione dell'offerta,
- dell'impresa mandataria, in caso di R.T.I. formalmente costituiti prima della presentazione dell'offerta;
- del Consorzio ordinario se formalmente costituiti prima della presentazione dell'offerta;
- del Consorzio stabile.

2) Con riferimento al contenuto della Busta A:

- la dichiarazione di cui al precedente paragrafo "Modalità di presentazione delle offerte" Busta A, lettera A) dovrà essere sottoscritta:
 - dal Legale Rappresentante di tutte le imprese raggruppande/consorziande, in caso di R.T.I./ Consorzio ordinario non formalmente costituiti al momento della presentazione dell'offerta;
 - dal Legale Rappresentante dell'impresa mandataria ovvero dal legale rappresentante del Consorzio ordinario, in caso di R.T.I./Consorzio ordinario formalmente costituiti prima della presentazione dell'offerta;
 - dal Legale Rappresentante del Consorzio, in caso di Consorzio stabile;
- le dichiarazioni sostitutive e le certificazioni di cui al precedente paragrafo "Modalità di presentazione delle offerte", Busta A, lettera B) numeri 1, 2, 3 e 4 dovranno essere presentate da tutte le Imprese del R.T.I.

Al R.T.I. è assimilato il Consorzio ordinario di concorrenti ex art. 2602 c.c.; nel caso di Consorzi di cui alle lettere b) e c) dell'art. 34 comma 1 D. Lgs. n. 163/2006 e s.m., i requisiti dovranno

essere posseduti oltre che dal Consorzio anche dalle altre consorziate individuate, in sede di offerta quali esecutrici della fornitura;

Nel caso di consorzi di cui alle lettere b) e c) dell'art. 34 comma 1 del D. Lgs. n. 163/2006 troverà applicazione quanto disposto dall'art. 35 dello stesso D. Lgs. n. 163/2006 e s.m.

3) Con riferimento al contenuto della Busta B e della Busta C:

- la documentazione tecnica e l'Offerta Economica, dovranno essere firmate:
 - dal Legale Rappresentante di tutte le Imprese raggruppande/consorziande, in caso di R.T.I./ Consorzio ordinario non formalmente costituiti al momento della presentazione dell'offerta;
 - dal Legale Rappresentante dell'Impresa mandataria ovvero del Consorzio, in caso di R.T.I./Consorzio ordinario formalmente costituiti prima della presentazione dell'offerta;
 - dal Legale Rappresentante del Consorzio, in caso di Consorzio stabile

Le disposizioni che precedono relative ai R.T.I. o Consorzi ordinari non costituiti trovano applicazione anche nel caso di aggregazioni tra le imprese aderenti al contratto di rete, di cui all'articolo 34, comma 1, lettera e-bis), non dotate di organo comune di rappresentanza.

Le disposizioni che precedono relative ai R.T.I. o Consorzi costituiti trovano applicazione anche nel caso di aggregazioni tra le imprese aderenti al contratto di rete, di cui all'articolo 34, comma 1, lettera e-bis), dotate di organo comune di rappresentanza

7. MODALITÀ DI AGGIUDICAZIONE DELLA GARA

L'aggiudicazione avverrà a favore dell'offerta economicamente più vantaggiosa, in base a quanto previsto dall'articolo 83 d.lgs. n. 163/2008 e s.m.e. e dall'art 283 del D.P.R. n. 207/2010 sulla base dei seguenti elementi:

per i lotti da 1 a 7

Elementi	PUNTEGGIO MASSIMO
Tecnici (PTmax)	50
Economici (PEmax)	50
TOTALE	100

Il punteggio totale **P_{tot}** attribuito a ciascuna offerta è uguale a:

$$P_{tot}(a) = PT(a) + PE(a)$$

Dove:

P_{tot}(a): Punteggio totale attribuito all'offerta (a)

PT(a): Punteggio Tecnico attribuito all'offerta (a)

PE(a): Punteggio Economico attribuito all'offerta (a)

MODALITA' DI ATTRIBUZIONE DEL PUNTEGGIO TECNICO

Il punteggio tecnico verrà attribuito, seguendo i parametri di valutazione come di seguito riportati:

LOTTO 1: SISTEMA PER LA MISURAZIONE DELLA GLICEMIA CAPILLARE NEL PAZIENTE ANZIANO E/O CON DEFICIT VISIVI E/O RIDOTTA MANUALITA' TALI DA RENDERE DIFFICILE L'ESECUZIONE DEL TEST – MATERIALE DI CONSUMO: STRISCE REATTIVE PER LA DETERMINAZIONE DELLA GLICEMIA CAPILLARE

CRITERI	SOTTOCRITERI	Modalità di attribuzione del coefficiente Vai	Punteggi massimi
CARATTERISTICHE DI ACCURATEZZA E PRECISIONE Max punti 25	Scadenza della confezione aperta il più vicino possibile o uguale alla data di scadenza della confezione integra	La Commissione tecnica attribuirà: Vai = 1 al concorrente che offre il prodotto con scadenza della confezione aperta coincidente con la scadenza della confezione integra. Vai = 0,40 al concorrente che offre il prodotto con scadenza della confezione aperta entro sei mesi dall'apertura. Vai = 0,20 al concorrente che offre il prodotto con scadenza della confezione aperta entro quattro mesi dall'apertura.	1
	Funzionamento solo con strisce non scadute e/o segnalazione di striscia scaduta	Si= 1 - No= 0	2
	Range dell'ematocrito più ampio di 30% - 50%	La Commissione tecnica attribuirà un Vai = 1 al concorrente che offre il prodotto con il Range di misurazione più ampio. Il coefficiente degli altri concorrenti sarà attribuito in maniera proporzionale. Ra/Rmax Ra = range di misurazione dei valori glicemici Rmax = range di misurazione dell'ematocrito più ampio rilevato nei prodotti offerti	2

	Range di misurazione della glicemia più ampio del range 20-500 mg/dl	La Commissione tecnica attribuirà un Vai = 1 al concorrente che offre il prodotto con il Range di misurazione più ampio. Il coefficiente degli altri concorrenti sarà attribuito in maniera proporzionale. Ra/Rmax Ra = range di misurazione dei valori glicemici Rmax = range di misurazione dei valori glicemici più ampio rilevato nei prodotti offerti	1
	Sistema di dosaggio della glicemia basato su metodo GDH (glucosio deidrogenasi) – FAD/PQU/ MUT.Q-GDH o Sistemi a GOD associata ad un mediatore "redox" e corretta con elettrochimica dinamica, o tecnologia multilayer (multistrato) o multipozzetto.	Si= 1 - No= 0	7
	Letteratura relativa alla valutazione di accuratezza e precisione del sistema (prodotta in data non anteriore al 2008) censita su PubMed e Embase.	La Commissione attribuirà un giudizio collegiale secondo la seguente scala: Ottimo: 1,0 - Buono: 0,75 -Discreto 0,5 - Sufficiente 0,25 -Insufficiente/non valutabile 0,0	6
	Evidenza nella documentazione allegata di accuratezza dichiarata superiore allo standard ISO 2003 secondo i seguenti parametri: Accuratezza per Livelli Glicemici Bassi (< 75 mg/dl): 100 % dei valori in norme ISO 2003; > 90 % + 10 mg/dl Accuratezza per livelli Normoglicemici od iperglicemici (≥ 75 mg/dl): > 95 % norme ISO. Accuratezza e precisione nei parametri fissati dalla norma ISO 2013	La Commissione attribuirà un giudizio collegiale secondo la seguente scala: Ottimo: 1,0 - Buono: 0,75 -Discreto 0,5 - Sufficiente 0,25 -Insufficiente/non valutabile 0,0	6
	TOTALE		25
CARATTERISTICHE TECNOLOGICHE DEL SISTEMA Max punti 25	Assenza di tasti attivabili accidentalmente	La Commissione attribuirà un giudizio collegiale secondo la seguente scala: Ottimo: 1,0 - Buono: 0,75 -Discreto 0,5 - Sufficiente 0,25 -Insufficiente/non valutabile 0,0	1
	Compatibilità con cartella clinica informatizzata presente all'interno del progetto "SOLE"	Si= 1 - No= 0	3

Dispositivo di espulsione della striscia reattiva	Si= 1 - No= 0	3
Maneggevolezza: caratteristiche dello strumento e della striscia che favoriscano l'uso per la categoria di pazienti individuata nella destinazione del lotto	La Commissione attribuirà un giudizio collegiale secondo la seguente scala: Ottimo: 1,0 - Buono: 0,75 -Discreto 0,5 - Sufficiente 0,25 -Insufficiente/non valutabile 0,0	4,5
Possibilità di segnalazione dei valori glicemici riscontrati in associazioni ad eventi quali ad esempio: preprandiale, postprandiale, esercizio fisico, ipoglicemia, ecc.	Si= 1 - No= 0	0,5
Dimensioni della striscia > 120 mm ² (il calcolo della superficie verrà effettuato tenendo conto della larghezza massima della striscia per la lunghezza massima della striscia)	La Commissione tecnica attribuirà un Vai = 1 al concorrente che offre il prodotto con dimensione maggiore Il coefficiente degli altri concorrenti sarà attribuito in maniera proporzionale. Ra/Rmax Ra = range di misurazione dei valori glicemici Rmax = dimensione della striscia più ampia rilevato nei prodotti offerti	4
Dimensione dei numeri su display superiore a 1,2 cm di altezza	La Commissione tecnica attribuirà un Vai = 1 al concorrente che offre il prodotto con numeri sul display di dimensioni maggiori Il coefficiente degli altri concorrenti sarà attribuito in maniera proporzionale. Ra/Rmax Ra = range di misurazione dei valori glicemici Rmax = dimensione dei numeri sul display più elevata, rilevata nei prodotti offerti	2,5
Segnale acustico in caso di ipoglicemia	Si= 1 - No= 0	2,5
Retroilluminazione della porta di inserimento della striscia	Si= 1 - No= 0	1
Retroilluminazione dello schermo	Si= 1 - No= 0	2
Visualizzazione dei numeri sullo schermo non a segmenti	Si= 1 - No= 0	1
TOTALE		25

LOTTO 2: SISTEMA PER LA MISURAZIONE DELLA GLICEMIA CAPILLARE NEL PAZIENTE AFFETTO DA PATOLOGIE POTENZIALMENTE TRASMISSIBILI PER CONTAGIO EMATICO

E/O PAZIENTE CHE NECESSITA DELL'ASSISTENZA DI TERZI PER L'ESECUZIONE DEL CONTROLLO – MATERIALE DI CONSUMO: STRISCE REATTIVE PER LA DETERMINAZIONE DELLA GLICEMIA CAPILLARE

CRITERI	SOTTOCRITERI	Modalità attrib. coefficiente	Punteggi massimi
CARATTERISTICHE DI ACCURATEZZA E PRECISIONE Max punti 25	Scadenza della confezione aperta il più vicino possibile o uguale alla data di scadenza della confezione integra	La Commissione tecnica attribuirà: Vai = 1 al concorrente che offre il prodotto con scadenza della confezione aperta coincidente con la scadenza della confezione integra. Vai = 0,40 al concorrente che offre il prodotto con scadenza della confezione aperta entro sei mesi dall'apertura. Vai = 0,20 al concorrente che offre il prodotto con scadenza della confezione aperta entro quattro mesi dall'apertura.	1
	Funzionamento solo con strisce non scadute e/o segnalazione di striscia scaduta	Si= 1 - No= 0	2
	Range dell'ematocrito più ampio di 30% - 50%	La Commissione tecnica attribuirà un Vai = 1 al concorrente che offre il prodotto con il Range di misurazione più ampio. Il coefficiente degli altri concorrenti sarà attribuito in maniera proporzionale. Ra/Rmax Ra = range di misurazione dei valori glicemici Rmax = range di misurazione dell'ematocrito più ampio rilevato nei prodotti offerti	2
	Range di misurazione della glicemia più ampio del range 20-500 mg/dl	La Commissione tecnica attribuirà un Vai = 1 al concorrente che offre il prodotto con il Range di misurazione più ampio. Il coefficiente degli altri concorrenti sarà attribuito in maniera proporzionale. Ra/Rmax Ra = range di misurazione dei valori glicemici Rmax = range di misurazione dei valori glicemici più ampio rilevato nei prodotti offerti	1
	Sistema di dosaggio della glicemia basato su metodo GDH (glucosio deidrogenasi) – FAD/PQU MUT.Q-GDH o Sistemi a GOD associata ad un	Si= 1 - No= 0	7

	mediatore "redox" e corretta con elettrochimica dinamica, o tecnologia multilayer (multistrato) o multipozzetto.		
	Letteratura relativa alla valutazione di accuratezza e precisione del sistema (prodotta in data non anteriore al 2008) censita su PubMed e Embase.	La Commissione attribuirà un giudizio collegiale secondo la seguente scala: Ottimo: 1,0 - Buono: 0,75 -Discreto 0,5 - Sufficiente 0,25 -Insufficiente/non valutabile 0,0	6
	Evidenza nella documentazione allegata di accuratezza dichiarata superiore allo standard ISO 2003 secondo i seguenti parametri: Accuratezza per Livelli Glicemici Bassi (< 75 mg/dl): 100 % dei valori in norme ISO 2003; > 90 % + 10 mg/dl Accuratezza per livelli Normoglicemici od iperglicemici (≥ 75 mg/dl): > 95 % norme ISO. Accuratezza e precisione nei parametri fissati dalla norma ISO 2013	La Commissione attribuirà un giudizio collegiale secondo la seguente scala: Ottimo: 1,0 - Buono: 0,75 -Discreto 0,5 - Sufficiente 0,25 -Insufficiente/non valutabile 0,0	6
	TOTALE		25

CARATTERISTICHE TECNOLOGICHE DEL SISTEMA Max punti 25	Compatibilità con cartella clinica informatizzata presente all'interno del progetto "SOLE".	Si= 1 - No= 0	4
	Dispositivo di ricattura automatica della striscia senza contatto manuale	Si= 1 - No= 0	10
	Possibilità di segnalazione dei valori glicemici riscontrati in associazioni ad eventi quali ad esempio: preprandiale, postprandiale, esercizio fisico, ipoglicemia, ecc.	Si= 1 - No= 0	2
	Possibilità di visualizzare sullo strumento le medie dei valori glicemici riscontrati nelle differenti fasce giornaliere	Si= 1 - No= 0	2
	Retroilluminazione della porta di inserimento della striscia	Si= 1 - No= 0	3
	Retroilluminazione dello schermo	Si= 1 - No= 0	3
	Visualizzazione dei numeri sullo schermo non a segmenti.	Si= 1 - No= 0	1
	TOTALE		25

LOTTO 3: SISTEMA PER LA MISURAZIONE DELLA GLICEMIA CAPILLARE NEL PAZIENTE IN TERAPIA INSULINICA INTENSIVA GIORNALIERA CHE UTILIZZA LO STRUMENTO PREVALENTEMENTE FUORI DALL'AMBIENTE DOMESTICO – MATERIALE DI CONSUMO: STRISCE REATTIVE PER LA DETERMINAZIONE DELLA GLICEMIA CAPILLARE.

CRITERI	SOTTOCRITERI	Modalità attrib. coefficiente	Punteggi massimi
CARATTERISTICHE DI ACCURATEZZA E PRECISIONE Max punti 25	Scadenza della confezione aperta il più vicino possibile o uguale alla data di scadenza della confezione integra	La Commissione tecnica attribuirà: Vai = 1 al concorrente che offre il prodotto con scadenza della confezione aperta coincidente con la scadenza della confezione integra. Vai = 0,40 al concorrente che offre il prodotto con scadenza della confezione aperta entro sei mesi dall'apertura. Vai = 0,20 al concorrente che offre il prodotto con scadenza della confezione aperta entro quattro mesi dall'apertura.	1
	Funzionamento solo con strisce non scadute e/o segnalazione di striscia scaduta	Si= 1 - No= 0	2
	Range dell'ematocrito più ampio di 30% - 50%	La Commissione tecnica attribuirà un Vai = 1 al concorrente che offre il prodotto con il Range di misurazione più ampio. Il coefficiente degli altri concorrenti sarà attribuito in maniera proporzionale. Ra/Rmax Ra = range di misurazione dei valori glicemici Rmax = range di misurazione dell'ematocrito più ampio rilevato nei prodotti offerti	2
	Range di misurazione della glicemia più ampio del range 20-500 mg/dl	La Commissione tecnica attribuirà un Vai = 1 al concorrente che offre il prodotto con il Range di misurazione più ampio. Il coefficiente degli altri concorrenti sarà attribuito in maniera proporzionale. Ra/Rmax Ra = range di misurazione dei valori glicemici Rmax = range di misurazione dei valori glicemici più ampio rilevato nei prodotti offerti	1
	Sistema di dosaggio della glicemia basato su metodo GDH (glucosio deidrogenasi) – FAD/PQU MUT.Q-	Si= 1 - No= 0	7

	GDH o Sistemi a GOD associata ad un mediatore "redox" e corretta con elettrochimica dinamica, o tecnologia multilayer (multistrato) o multipozzetto.		
	Letteratura relativa alla valutazione di accuratezza e precisione del sistema (prodotta in data non anteriore al 2008) censita su PubMed e Embase.	La Commissione attribuirà un giudizio collegiale secondo la seguente scala: Ottimo: 1,0 - Buono: 0,75 -Discreto 0,5 - Sufficiente 0,25 -Insufficiente/non valutabile 0,0	6
	Evidenza nella documentazione allegata di accuratezza dichiarata superiore allo standard ISO 2003 secondo i seguenti parametri: Accuratezza per Livelli Glicemici Bassi (< 75 mg/dl): 100 % dei valori in norme ISO 2003; > 90 % + 10 mg/dl Accuratezza per livelli Normoglicemici od iperglicemici (≥ 75 mg/dl): > 95 % norme ISO. Accuratezza e precisione nei parametri fissati dalla norma ISO 2013	La Commissione attribuirà un giudizio collegiale secondo la seguente scala: Ottimo: 1,0 - Buono: 0,75 -Discreto 0,5 - Sufficiente 0,25 -Insufficiente/non valutabile 0,0	6
	TOTALE		25
CARATTERISTICHE TECNOLOGICHE DEL SISTEMA Max punti 25	Compatibilità con cartella clinica informatizzata presente all'interno del progetto "SOLE"	Si= 1 - No= 0	4
	Dispositivo di espulsione della striscia reattiva	Si= 1 - No= 0	1
	Dispositivo di ricattura automatica della striscia reattiva senza contatto manuale	Si= 1 - No= 0	5
	Maneggevolezza: peso/dimensioni dello strumento e della striscia che favoriscano l'uso per la categoria di pazienti individuata nella destinazione del lotto	La Commissione attribuirà un giudizio collegiale secondo la seguente scala: Ottimo: 1,0 - Buono: 0,75 -Discreto 0,5 - Sufficiente 0,25 -Insufficiente/non valutabile 0,0	6
	Possibilità di segnalazione dei valori glicemici riscontrati in associazioni ad eventi quali ad esempio: preprandiale, postprandiale, esercizio fisico, ipoglicemia, ecc.	Si= 1 - No= 0	2
	Possibilità di visualizzare sullo strumento le medie e le deviazioni standard dei valori glicemici riscontrati nelle diverse fasce orarie (pre/post colazione, pre/post pranzo, pre/post cena, bed time)	Si= 1 - No= 0	2,5

	Presenza di un segnalatore di un trend di glicemie "alte" o "basse"	Si= 1 - No= 0	2
	Retroilluminazione della porta di inserimento della striscia	Si= 1 - No= 0	1
	Retroilluminazione dello schermo	Si= 1 - No= 0	1
	Visualizzazione dei numeri sullo schermo non a segmenti	Si= 1 - No= 0	0,5
	TOTALE		25

LOTTO 4 SISTEMA PER LA MISURAZIONE DELLA GLICEMIA CAPILLARE NEL PAZIENTE IN TERAPIA INSULINICA INTENSIVA DOTATO DI FUNZIONI TECNOLOGICHE AVANZATE - MATERIALE DI CONSUMO: STRISCE REATTIVE PER LA DETERMINAZIONE DELLA GLICEMIA CAPILLARE

CRITERI	SOTTOCRITERI	Modalità attrib. coefficiente	Punteggi massimi
CARATTERISTICHE DI ACCURATEZZA E PRECISIONE Max punti 25	Scadenza della confezione aperta il più vicino possibile o uguale alla data di scadenza della confezione integra	La Commissione tecnica attribuirà: Vai = 1 al concorrente che offre il prodotto con scadenza della confezione aperta coincidente con la scadenza della confezione integra. Vai = 0,40 al concorrente che offre il prodotto con scadenza della confezione aperta entro sei mesi dall'apertura. Vai = 0,20 al concorrente che offre il prodotto con scadenza della confezione aperta entro quattro mesi dall'apertura.	1
	Funzionamento solo con strisce non scadute e/o segnalazione di striscia scaduta	Si= 1 - No= 0	1
	Range dell'ematocrito più ampio di 30% - 50%	La Commissione tecnica attribuirà un Vai = 1 al concorrente che offre il prodotto con il Range di misurazione più ampio. Il coefficiente degli altri concorrenti sarà attribuito in maniera proporzionale. Ra/Rmax Ra = range di misurazione dei valori glicemici Rmax = range di misurazione dell'ematocrito più ampio rilevato nei prodotti offerti	1
	Range di misurazione della glicemia più ampio del range 20-500 mg/dl	La Commissione tecnica attribuirà un Vai = 1 al concorrente che offre il prodotto con il Range di misurazione più ampio. Il coefficiente degli altri concorrenti sarà attribuito in maniera proporzionale. Ra/Rmax Ra = range di misurazione dei	1

		valori glicemici Rmax = range di misurazione dei valori glicemici più ampio rilevato nei prodotti offerti	
	Sistema di dosaggio della glicemia basato su metodo GDH (glucosio deidrogenasi) – FAD/PQU MUT.Q-GDH o Sistemi a GOD associata ad un mediatore "redox" e corretta con elettrochimica dinamica, o tecnologia multilayer (multistrato) o multipozzetto.	Si= 1 - No= 0	7
	Letteratura relativa alla valutazione di accuratezza e precisione del sistema (prodotta in data non anteriore al 2008) censita su PubMed e Embase.	La Commissione attribuirà un giudizio collegiale secondo la seguente scala: Ottimo: 1,0 - Buono: 0,75 -Discreto 0,5 - Sufficiente 0,25 - Insufficiente/non valutabile 0,0	7
	Evidenza nella documentazione allegata di accuratezza dichiarata superiore allo standard ISO 2003 secondo i seguenti parametri: Accuratezza per Livelli Glicemici Bassi (< 75 mg/dl): 100 % dei valori in norme ISO 2003; > 90 % + 10 mg/dl Accuratezza per livelli Normoglicemici od iperglicemici (≥ 75 mg/dl): > 95 % norme ISO. Accuratezza e precisione nei parametri fissati dalla norma ISO 2013	La Commissione attribuirà un giudizio collegiale secondo la seguente scala: Ottimo: 1,0 - Buono: 0,75 -Discreto 0,5 - Sufficiente 0,25 - Insufficiente/non valutabile 0,0	7
	TOTALE		25

CARATTERISTICHE TECNOLOGICHE DEL SISTEMA Max punti 25	Campionamento effettuabile su entrambi i lati della striscia	Si= 1 - No= 0	1
	Compatibilità con cartella clinica informatizzata presente all'interno del progetto "SOLE".	Si= 1 - No= 0	4
	Dispositivo di espulsione della striscia reattiva	Si= 1 - No= 0	0,5
	Dispositivo di ricattura automatica della striscia reattiva senza contatto manuale	Si= 1 - No= 0	1
	Possibilità di calcolo della deviazione standard sulla media dei valori glicemici	Si= 1 - No= 0	3
	Possibilità di visualizzare sullo strumento le medie dei valori riscontrati suddivise per fascia oraria	Si= 1 - No= 0	3
	Presenza di un segnalatore di un trend di glicemie "alte" o "basse"	Si= 1 - No= 0	3

	Retroilluminazione della porta di inserimento della striscia	Si= 1 - No= 0	0,5
	Retroilluminazione dello schermo	Si= 1 - No= 0	0,5
	Visualizzazione dei numeri sullo schermo non a segmenti	Si= 1 - No= 0	0,5
	Presentazione dei dati memorizzati in modo strutturato (media, deviazione standard relativa ad esempio agli ultimi 7-14-30giorni, medie e deviazione standard pre e post prandiali e nelle diverse fasce giornaliere) senza la necessità del loro trasferimento su supporto informatico	Si= 1 - No= 0	4
	Possibilità di visualizzazione dell'andamento glicemico sotto forma grafica anche sul display	Si= 1 - No= 0	4
	TOTALE		25

LOTTO 5: SISTEMA PER LA MISURAZIONE DELLA GLICEMIA CAPILLARE NEL PAZIENTE CON DIABETE IN ETÀ PEDIATRICA - MATERIALE DI CONSUMO: STRISCE REATTIVE PER LA DETERMINAZIONE DELLA GLICEMIA CAPILLARE

CRITERI	SOTTOCRITERI	Modalità attrib. coefficiente	Punteggi massimi
CARATTERISTICHE DI ACCURATEZZA E PRECISIONE Max punti 25	Scadenza della confezione aperta il più vicino possibile o uguale alla data di scadenza della confezione integra	La Commissione tecnica attribuirà: Vai = 1 al concorrente che offre il prodotto con scadenza della confezione aperta coincidente con la scadenza della confezione integra. Vai = 0,40 al concorrente che offre il prodotto con scadenza della confezione aperta entro sei mesi dall'apertura. Vai = 0,20 al concorrente che offre il prodotto con scadenza della confezione aperta entro quattro mesi dall'apertura.	1
	Funzionamento solo con strisce non scadute e/o segnalazione di striscia scaduta	Si= 1 - No= 0	1
	Range dell'ematocrito più ampio di 30% - 50%	La Commissione tecnica attribuirà un Vai = 1 al concorrente che offre il prodotto con il Range di misurazione più ampio. Il coefficiente degli altri concorrenti sarà attribuito in maniera proporzionale. Ra/Rmax Ra = range di misurazione dei valori glicemici Rmax = range di misurazione dell'ematocrito più ampio rilevato nei prodotti offerti	1
	Range di misurazione della glicemia più ampio del range 20-500 mg/dl	La Commissione tecnica attribuirà un Vai = 1 al concorrente che offre il prodotto con il Range di misurazione più ampio. Il coefficiente degli altri concorrenti sarà attribuito in maniera proporzionale. Ra/Rmax Ra = range di misurazione dei valori glicemici Rmax = range di misurazione dei valori glicemici più ampio rilevato nei prodotti offerti	1
	Letteratura relativa alla valutazione di accuratezza e precisione del sistema (prodotta in data non anteriore al 2008) censita su PubMed e Embase.	La Commissione attribuirà un giudizio collegiale secondo la seguente scala: Ottimo: 1,0 - Buono: 0,75 -Discreto 0,5 - Sufficiente 0,25 -Insufficiente/non valutabile 0,0	7
	Assenza di interferenze per farmaci (paracetamolo, ibuprofene, antibiotici) a concentrazioni terapeutiche, assenza di interferenze con maltosio fino a 13 mg/dl e galattosio fino a 7 mg/dl	La Commissione attribuirà un giudizio collegiale secondo la seguente scala: Ottimo: 1,0 - Buono: 0,75 -Discreto 0,5 - Sufficiente 0,25 -Insufficiente/non valutabile 0,0	4

	<p>Evidenza nella documentazione allegata di accuratezza dichiarata superiore allo standard ISO 2003 secondo i seguenti parametri: Accuratezza per Livelli Glicemici Bassi (< 75 mg/dl): 100 % dei valori in norme ISO 2003; > 90 % + 10 mg/dl Accuratezza per livelli Normoglicemici od iperglicemici (≥ 75 mg/dl): > 95 % norme ISO. Accuratezza e precisione nei parametri fissati dalla norma ISO 2013</p>	<p>La Commissione attribuirà un giudizio collegiale secondo la seguente scala: Ottimo: 1,0 - Buono: 0,75 -Discreto 0,5 - Sufficiente 0,25 -Insufficiente/non valutabile 0,0</p>	10
	TOTALE		25

CARATTERISTICHE TECNOLOGICHE DEL SISTEMA Max punti 25	Avvisatore acustico per esecuzione del test	Si= 1 - No= 0	0,5
	Avviso della opportunità del controllo dei corpi chetonici	Si= 1 - No= 0	2
	Campionamento effettuabile su entrambi i lati della striscia	Si= 1 - No= 0	0,5
	Compatibilità con cartella clinica informatizzata presente all'interno del progetto "SOLE"	Si= 1 - No= 0	2
	Dispositivo di espulsione della striscia reattiva	Si= 1 - No= 0	0,5
	Dispositivo di ricattura automatica della striscia reattiva senza contatto manuale	Si= 1 - No= 0	1
	Possibilità di visualizzare sullo strumento le medie e le deviazioni standard dei valori riscontrati nelle diverse fasce orarie (pre/post colazione, pre/post pranzo, pre/post cena, bed time)	Si= 1 - No= 0	3
	Possibilità di visualizzazione dell'andamento glicemico sotto forma grafica anche sul display	Si= 1 - No= 0	3
	Presenza di un segnalatore di un trend di glicemie "alte" o "basse" o visualizzazione grafica trend glicemie	Si= 1 - No= 0	2
	Retroilluminazione della porta di inserimento della striscia	Si= 1 - No= 0	2
	Retroilluminazione dello schermo	Si= 1 - No= 0	2
	Sistema di memorizzazione delle glicemie pre/post prandiale e della pratica di attività fisica, con possibilità di scaricamento dei dati su software dedicato	Si= 1 - No= 0	2
	Visualizzazione dei numeri sullo schermo non a segmenti	Si= 1 - No= 0	0,5

	Volume del campione di sangue < 0,6 µl	<p>La Commissione tecnica attribuirà un $V_{ai} = 1$ al concorrente che offre il prodotto che esegue la misurazione con il minor volume del campione. Il coefficiente degli altri concorrenti sarà attribuito in maniera proporzionale.</p> <p>R_{max}/R_a R_{max} = esecuzione della misurazione con il minor volume del campione di sangue capillare rilevato nei prodotti offerti R_a = volume del campione di sangue capillare offerto</p>	4
	TOTALE		25

LOTTO 6: SISTEMA PER LA MISURAZIONE DELLA GLICEMIA CAPILLARE E DELLA CHETONEMIA - MATERIALE DI CONSUMO: STRISCE REATTIVE PER LA DETERMINAZIONE DELLA GLICEMIA CAPILLARE

CRITERI	SOTTOCRITERI	Modalità attrib. coefficiente	Punteggi massimi
CARATTERISTICHE DI ACCURATEZZA E PRECISIONE Max punti 25	Scadenza della confezione aperta il più vicino possibile o uguale alla data di scadenza della confezione integra	La Commissione tecnica attribuirà: Vai = 1 al concorrente che offre il prodotto con scadenza della confezione aperta coincidente con la scadenza della confezione integra. Vai = 0,40 al concorrente che offre il prodotto con scadenza della confezione aperta entro sei mesi dall'apertura. Vai = 0,20 al concorrente che offre il prodotto con scadenza della confezione aperta entro quattro mesi dall'apertura.	1
	Funzionamento solo con strisce non scadute e/o segnalazione di striscia scaduta	Si= 1 - No= 0	1
	Range dell'ematocrito più ampio di 30% - 50%	La Commissione tecnica attribuirà un Vai = 1 al concorrente che offre il prodotto con il Range di misurazione più ampio. Il coefficiente degli altri concorrenti sarà attribuito in maniera proporzionale. Ra/Rmax Ra = range di misurazione dei valori glicemici Rmax = range di misurazione dell'ematocrito più ampio rilevato nei prodotti offerti	1
	Range di misurazione della glicemia più ampio del range 20-500 mg/dl	La Commissione tecnica attribuirà un Vai = 1 al concorrente che offre il prodotto con il Range di misurazione più ampio. Il coefficiente degli altri concorrenti sarà attribuito in maniera proporzionale. Ra/Rmax Ra = range di misurazione dei valori glicemici Rmax = range di misurazione dei valori glicemici più ampio rilevato nei prodotti offerti	1
	Sistema di dosaggio della glicemia basato su metodo GDH (glucosio deidrogenasi) – FAD/PQU MUT.Q-GDH o Sistemi a GOD associata ad un mediatore "redox" e corretta con elettrochimica dinamica, o tecnologia multilayer (multistrato) o multipozzetto.	Si= 1 - No= 0	7
	Letteratura relativa alla valutazione di	La Commissione attribuirà un giudizio	7

	accuratezza e precisione del sistema (prodotta in data non anteriore al 2008) censita su PubMed e Embase.	collegiale secondo la seguente scala: Ottimo: 1,0 - Buono: 0,75 -Discreto 0,5 - Sufficiente 0,25 -Insufficiente/non valutabile 0,0	
	Evidenza nella documentazione allegata di accuratezza dichiarata superiore allo standard ISO 2003 secondo i seguenti parametri: Accuratezza per Livelli Glicemici Bassi (< 75 mg/dl): 100 % dei valori in norme ISO 2003; > 90 % + 10 mg/dl Accuratezza per livelli Normoglicemici od iperglicemici (\geq 75 mg/dl): > 95 % norme ISO. Accuratezza e precisione nei parametri fissati dalla norma ISO 2013	La Commissione attribuirà un giudizio collegiale secondo la seguente scala: Ottimo: 1,0 - Buono: 0,75 -Discreto 0,5 - Sufficiente 0,25 -Insufficiente/non valutabile 0,0	7
	TOTALE		25

CARATTERISTICHE TECNOLOGICHE DEL SISTEMAMax punti 25	Compatibilità con cartella clinica informatizzata presente all'interno del progetto "SOLE".	Si= 1 - No= 0	4
	Possibilità di visualizzare sullo strumento le medie dei valori riscontrati	Si= 1 - No= 0	3
	Retroilluminazione della porta di inserimento della striscia	Si= 1 - No= 0	1
	Retroilluminazione dello schermo	Si= 1 - No= 0	1
	Riconoscimento automatico della striscia per chetoni verso striscia per glicemia	Si= 1 - No= 0	5
	Sistema di memorizzazione delle glicemie pre/post prandiali e della pratica di attività fisica, con possibilità di scaricamento dei dati su software dedicato	Si= 1 - No= 0	4
	Tempo di misurazione della chetonemia < 20 sec.;	La Commissione tecnica attribuirà un $V_{ai} = 1$ al concorrente che offre il prodotto con il tempo di misurazione minore. Il coefficiente degli altri concorrenti sarà attribuito in maniera proporzionale. R_{max}/R_a $R_{max} = \text{minor tempo di}$	3

		misurazione rilevato nei prodotti offerti Ra = tempo di misurazione offerto	
	Visualizzazione dei numeri sullo schermo non a segmenti	Si= 1 - No= 0	1
	Volume del campione di sangue capillare per il dosaggio dei corpi chetonici < 1,5 µl	La Commissione tecnica attribuirà un $V_{ai} = 1$ al concorrente che offre il prodotto che esegue la misurazione con il minor volume del campione. Il coefficiente degli altri concorrenti sarà attribuito in maniera proporzionale. R_{max}/R_a R_{max} = esecuzione della misurazione con il minor volume del campione di sangue capillare rilevato nei prodotti offerti R_a = volume del campione di sangue capillare offerto	3
	TOTALE		25

LOTTO 7: SISTEMA PER LA MISURAZIONE DELLA GLICEMIA CAPILLARE NEL PAZIENTE CON DIABETE IN TERAPIA INSULINICA INTENSIVA CHE NECESSITA DI SUPPORTO DECISIONALE PER IL CALCOLO DEI CARBOIDRATI - MATERIALE DI CONSUMO: STRISCE REATTIVE PER LA DETERMINAZIONE DELLA GLICEMIA CAPILLARE

CRITERI	SOTTOCRITERI	Modalità attrib. coefficiente	Punteggi massimi
CARATTERISTICHE DI ACCURATEZZA E PRECISIONE Max punti 25	Scadenza della confezione aperta il più vicino possibile o uguale alla data di scadenza della confezione integra	La Commissione tecnica attribuirà: Vai = 1 al concorrente che offre il prodotto con scadenza della confezione aperta coincidente con la scadenza della confezione integra. Vai = 0,40 al concorrente che offre il prodotto con scadenza della confezione aperta entro sei mesi dall'apertura. Vai = 0,20 al concorrente che offre il prodotto con scadenza della confezione aperta entro quattro mesi dall'apertura.	1
	Funzionamento solo con strisce non scadute e/o segnalazione di striscia scaduta	Si= 1 - No= 0	1
	Range dell'ematocrito più ampio di 30% - 50%	La Commissione tecnica attribuirà un Vai = 1 al concorrente che offre il prodotto con il Range di misurazione più ampio. Il coefficiente degli altri concorrenti sarà attribuito in maniera proporzionale. Ra/Rmax Ra = range di misurazione dei valori glicemici Rmax = range di misurazione dell'ematocrito più ampio rilevato nei prodotti offerti	1
	Range di misurazione della glicemia più ampio del range 20-500 mg/dl	La Commissione tecnica attribuirà un Vai = 1 al concorrente che offre il prodotto con il Range di misurazione più ampio. Il coefficiente degli altri concorrenti sarà attribuito in maniera proporzionale. Ra/Rmax Ra = range di misurazione dei valori glicemici Rmax = range di misurazione dei valori glicemici più ampio rilevato nei prodotti offerti	1
	Sistema di dosaggio della glicemia basato su metodo GDH (glucosio deidrogenasi) – FAD/PQU MUT.Q-GDH o Sistemi a GOD associata ad un mediatore "redox" e corretta con	Si= 1 - No= 0	7

	elettrochimica dinamica, o tecnologia multilayer (multistrato) o multipozzetto.		
	Letteratura relativa alla valutazione di accuratezza e precisione del sistema (prodotta in data non anteriore al 2008) censita su PubMed e Embase.	La Commissione attribuirà un giudizio collegiale secondo la seguente scala: Ottimo: 1,0 - Buono: 0,75 -Discreto 0,5 - Sufficiente 0,25 -Insufficiente/non valutabile 0,0	7
	Evidenza nella documentazione allegata di accuratezza dichiarata superiore allo standard ISO 2003 secondo i seguenti parametri: Accuratezza per Livelli Glicemici Bassi (< 75 mg/dl): 100 % dei valori in norme ISO 2003; > 90 % + 10 mg/dl Accuratezza per livelli Normoglicemici od iperglicemici (≥ 75 mg/dl): > 95 % norme ISO. Accuratezza e precisione nei parametri fissati dalla norma ISO 2013	La Commissione attribuirà un giudizio collegiale secondo la seguente scala: Ottimo: 1,0 - Buono: 0,75 -Discreto 0,5 - Sufficiente 0,25 -Insufficiente/non valutabile 0,0	7
	TOTALE		25

CARATTERISTICHE TECNOLOGICHE DEL SISTEMA Max punti 25	Disponibilità nel sistema di suggerimento del bolo di un algoritmo che tenga in considerazione l'insulina attiva (IOB) e che sia programmabile in maniera differenziata secondo le caratteristiche cliniche del paziente e secondo fasce orarie modificabili	Si= 1 - No= 0	4
	Suggeritore di bolo in grado di fornire indicazione su dose insulina pre/prandiale sulla base di fattori aggiuntivi al solo valore glicemico e quantitativo di carboidrati introdotto con il pasto (es attività fisica prevista, giorni di malattia ecc.)	Si= 1 - No= 0	4
	Compatibilità con cartella clinica informatizzata presente all'interno del progetto "SOLE".	Si= 1 - No= 0	3
	Possibilità di visualizzare sullo strumento le medie dei valori riscontrati	Si= 1 - No= 0	1
	Possibilità di visualizzare sullo strumento le medie e le deviazioni standard dei valori riscontrati nelle diverse fasce orarie (pre/post colazione, pre/post pranzo, pre/post cena, bed time)	Si= 1 - No= 0	2

Possibilità di visualizzazione dell'andamento glicemico sotto forma grafica anche sul display	Si= 1 - No= 0	2
Sistema di memorizzazione delle glicemie pre/post prandiali e della pratica di attività fisica, con possibilità di scaricamento dei dati su software dedicato	Si= 1 - No= 0	1
Retroilluminazione della porta di inserimento della striscia	Si= 1 - No= 0	1
Retroilluminazione dello schermo	Si= 1 - No= 0	1
Visualizzazione dei numeri sullo schermo non a segmenti	Si= 1 - No= 0	1
Possibilità di trasmissione dei dati memorizzati attraverso la telemedicina (SMS e/o Mail trasmessi direttamente dallo strumento o dopo trasferimento dei dati su supporto informatizzato)	Si= 1 - No= 0	2
Dispositivo in grado di trasferire l'informazione via SMS e/o mail direttamente senza necessità di download dei dati su PC	Si= 1 - No= 0	2
Presenza di un segnalatore di un trend di glicemie "alte" o "basse"	Si= 1 - No= 0	1
TOTALE		25

per i lotti da 8 a 10:

CRITERIO	PUNTEGGIO MASSIMO
OFFERTA TECNICA	30
OFFERTA ECONOMICA	70
TOTALE	100

Il Punteggio Totale (PTOT) attribuito a ciascuna offerta per ciascun lotto è uguale a PT + PE

Dove:

PT = somma dei punti attribuiti all'offerta tecnica

PE = punteggio attribuito all'offerta economica

LOTTO 8: LANCETTE PUNGIDITO E DISPOSITIVO PER L'ESECUZIONE DEL PRELIEVO CAPILLARE PER LA MISURAZIONE DELLA GLICEMIA NEL PAZIENTE ADULTO (il pungidito meccanico deve essere fornito gratuitamente, secondo richiesta e non subordinato all'acquisto di quantità prefissate di lancette, così come previsto al punto 3 del capitolato).

	CRITERI	Modalità attrib. coefficiente	Punteggi massimi
CARATTERISTICHE DEL DISPOSITIVO	Calibro della punta del dispositivo > 30G	La Commissione tecnica attribuirà un Vai = 1 al concorrente che offre il prodotto con il calibro della punta più fine. Il coefficiente degli altri concorrenti sarà attribuito in maniera proporzionale. Ra/Rmax Ra = calibro della punta del dispositivo offerto Rmax = calibro della punta del dispositivo più fine rilevata nei prodotti offerti	6
	Dispositivo (penna pungidito) con proiezione guidata della lancetta in modo da minimizzare la traumaticità della puntura	Si = 1 - No = 0	4
	Evidenza in letteratura di studi valutativi del traumaticità e dolorabilità del sistema	La Commissione attribuirà un giudizio collegiale secondo la seguente scala: Ottimo: 1,0 Buono: 0,75 Discreto 0,5 Sufficiente 0,25 Insufficiente/non valutabile 0,0	4
	Compatibilità delle lancette con differenti penne pungidito	Si = 1 - No = 0	7

	Semplicità e praticità d'uso (maneggevolezza, facilità di presa, semplicità di caricamento e di puntura, facilità di impugnatura, sistema di scatto semplice e azionabile con una scarsa pressione)	La Commissione attribuirà un giudizio collegiale secondo la seguente scala: Ottimo: 1,0 Buono: 0,75 Discreto 0,5 Sufficiente 0,25 Insufficiente/non valutabile 0,0	5
	Siliconatura	Si = 1 - No = 0	4
	TOTALE		30

LOTTO 9: DISPOSITIVO PER L'ESECUZIONE DEL PRELIEVO CAPILLARE PER LA MISURAZIONE DELLA GLICEMIA NEL PAZIENTE ADULTO CON PATOLOGIE POTENZIALMENTE TRASMISSIBILI

	CRITERI	Modalità attrib. coefficiente	Punteggi massimi
CARATTERISTICHE DEL DISPOSITIVO	Calibro della punta del dispositivo > 23 G	La Commissione tecnica attribuirà un $V_{ai} = 1$ al concorrente che offre il prodotto con il calibro della punta più fine. Il coefficiente degli altri concorrenti sarà attribuito in maniera proporzionale R_{ai}/R_{max} R_{ai} = calibro della punta del dispositivo offerto R_{max} = calibro della punta del dispositivo più fine rilevata nei prodotti offerti	10
	Possibilità di variazione della profondità di penetrazione dell'ago	Si = 1 - No = 0	10
	Semplicità e praticità d'uso (maneggevolezza, facilità di presa, semplicità di caricamento e di puntura, facilità di impugnatura, sistema di scatto semplice e azionabile con una scarsa pressione)	La Commissione attribuirà un giudizio collegiale secondo la seguente scala:	5

Procedura aperta per la fornitura di lancette pungidito, strisce reattive e sistemi diagnostici per glicemia (ambito territoriale)

		Ottimo: 1,0 Buono: 0,75 Discreto 0,5 Sufficiente 0,25 Insufficiente/n on valutabile 0,0	
	Siliconatura	Si = 1 - No = 0	5
	TOTALE		30

LOTTO 10: LANCETTE PUNGIDITO E DISPOSITIVO PER L'ESECUZIONE DEL PRELIEVO CAPILLARE PER LA MISURAZIONE DELLA GLICEMIA CHE CONSENTA IL PRELIEVO DA SITI ALTERNATIVI (il pungidito meccanico deve essere fornito gratuitamente, secondo richiesta e non subordinato all'acquisto di quantità prefissate di lancette, così come previsto al punto 3 del capitolato)

	CRITERI	Modalità attrib. coefficiente	Punteggi massimi
CARATTERISTICHE DEL DISPOSITIVO	Calibro della punta del dispositivo > 30G	La Commissione tecnica attribuirà un $V_i = 1$ al concorrente che offre il prodotto con il calibro della punta più fine. Il coefficiente degli altri concorrenti sarà attribuito in maniera proporzionale. R_a/R_{max} R_a = calibro della punta del dispositivo offerto R_{max} = calibro della punta del dispositivo più fine rilevata nei prodotti offerti	5
	Dispositivo (penna pungidito) con proiezione guidata della lancetta in modo da minimizzare la traumaticità della puntura	Si = 1 No = 0	4
	Evidenza in letteratura di studi valutativi della traumaticità e dolorabilità del sistema	La Commissione attribuirà un giudizio collegiale	5

		secondo la seguente scala: Ottimo: 1,0 Buono: 0,75 Discreto 0,5 Sufficiente 0,25 Insufficiente/non valutabile 0,0	
	Compatibilità delle lancette con differenti penne pungidito	Si = 1 - No = 0	7
	Semplicità e praticità d'uso (maneggevolezza, facilità di presa, semplicità di caricamento e di puntura, facilità di impugnatura, sistema di scatto semplice e azionabile con una scarsa pressione)	La Commissione attribuirà un giudizio collegiale secondo la seguente scala: Ottimo: 1,0 Buono: 0,75 Discreto 0,5 Sufficiente 0,25 Insufficiente/non valutabile 0,0	5
	Siliconatura	Si = 1 No = 0	4
	TOTALE		30

Il punteggio relativo all'offerta tecnica si ottiene applicando la seguente formula

$$PT(a) = \sum n [W_i * V(a)_i]$$

Dove:

PT(a) = punteggio totale attribuito all'offerta (a)

n = numero totale dei "sottocriteri di valutazione"

W_i = punteggio massimo attribuito al sottocriterio i-esimo.

V(a)_i = valore del coefficiente attribuito all'offerta (a) rispetto all'elemento di valutazione variabile tra 0 e 1

Σ_n = sommatoria

Per i sottocriteri in cui nessuna offerta ha ottenuto il valore del coefficiente 1 e quindi il massimo punteggio, la Commissione procederà ad una prima riparametrizzazione (re-scaling) in base alla seguente procedura.

1° Re-scaling

a) se $V_{\max} > 0$

$$V(a)_{ir} = \frac{V(a)_i}{V_{\max}}$$

b) se $V_{\max} = 0$

$$V(a)_i = 0$$

dove:

$V(a)_i$ = valore del coefficiente ottenuto dall'offerta (a) per il sottocriterio i-esimo prima della procedura di re-scaling;

V_{\max} = valore del coefficiente massimo fra quelli attribuiti alle offerte concorrenti per il sottocriterio i-esimo prima della procedura di re-scaling;

$V(a)_{ir}$ = valore del coefficiente di re-scaling ottenuto dall'offerta (a) per il sottocriterio i-esimo

Quindi:

$$PTr_1(a) = \Sigma_n [W_i * V(a)_{ir}]$$

Dove:

$PTr_1(a)$ = punteggio tecnico ottenuto dall'offerta (a) in seguito al **1° Rescaling**

Nel caso in cui nessuna offerta abbia ottenuto il punteggio Tecnico massimo la Commissione procederà ad una seconda riparametrizzazione (re-scaling) in base alla seguente procedura

2° Re-scaling

$$PTr_2(a) = \frac{PTr_1(a)}{PTr_1 \max} \times PT_{\max}$$

Dove:

PT₁ max = punteggio tecnico massimo assegnato dopo il **1° Rescaling**

Quindi

$$\mathbf{PT_2(a)=PT(a)}$$

Dove:

PT₂(a) = punteggio tecnico ottenuto dall'offerta (**a**) in seguito al **2° Rescaling**

VERRANNO AMMESSE ALLA FASE DI VALUTAZIONE ECONOMICA LE OFFERTE TECNICHE CHE AVRANNO TOTALIZZATO LA META' PIU' UNO DEL PUNTEGGIO OTTENUTO A SEGUITO DELLA PROCEDURA DI RIPARAMETRIZZAZIONE.

MODALITA' DI ATTRIBUZIONE DEL PUNTEGGIO ECONOMICO

Il punteggio relativo all'offerta economica (PE_{max}) verrà assegnato con la seguente formula:

$$\mathbf{PE(a) = C(a) * PE_{max}}$$

Il valore del coefficiente C(a) verrà così determinato:

$$\mathbf{C(a) = X * A(a) / A_{soglia}} \qquad \qquad \qquad \mathbf{per A(a) \leq A_{soglia}}$$

$$\mathbf{C(a) = X + \{(1,00 - X) * [(A(a) - A_{soglia}) / (A_{max} - A_{soglia})]\}} \qquad \mathbf{per A(a) > A_{soglia}}$$

Dove:

PE(a) = punteggio economico attribuito all'offerta (**a**)

C(a) = valore del coefficiente attribuito all'offerta (**a**)

PE_{max} = punteggio massimo attribuibile all'offerta economica

A(a) = Ribasso dell'offerta (**a**)

A_{max} = Ribasso dell'offerta più conveniente

A_{soglia} = Media aritmetica dei ribassi delle offerte dei concorrenti

X = 0,90

La Commissione procederà alla riparametrizzazione (re-scaling) se nessuna offerta ha ottenuto il punteggio Economico massimo.

8. PROCEDURA DI AGGIUDICAZIONE DELLA GARA

In data **24/09/2013 alle ore 10.00** presso la sede dell'Agenzia, il soggetto che presiede la gara dichiarerà aperta la seduta pubblica durante la quale si procederà alla verifica dell'integrità e della tempestività della ricezione dei plichi pervenuti. In tale seduta il soggetto che presiede la gara procederà alla verifica del contenuto degli stessi e alla disamina della documentazione amministrativa contenuta nella Busta "A".

La presente, quindi, vale anche come convocazione a detta seduta per le Ditte che intendono partecipare

In data da comunicare, un'apposita Commissione giudicatrice, nominata dall'Agenzia, procederà in seduta pubblica all'apertura delle Buste B, e alla verifica del contenuto; successivamente la Commissione, in seduta riservata, procede alla verifica della corrispondenza tra le caratteristiche richieste nel "Capitolato Tecnico" e quanto offerto da ciascuna ditta concorrente con relativa attribuzione dei punteggi tecnici secondo i criteri di cui al paragrafo "Modalità di aggiudicazione della gara".

In data da comunicarsi a tutte le imprese ammesse alla valutazione economica, il soggetto che presiede la gara procederà, in seduta pubblica, all'apertura delle Buste C contenenti le offerte economiche e alla formulazione della graduatoria finale, sommando i punteggi relativi all'offerta tecnica con quelli relativi all'offerta economica.

Risulterà aggiudicataria della gara la ditta concorrente la cui offerta avrà ottenuto il punteggio complessivo più alto, fatto salvo quanto previsto riguardo alle offerte risultate anormalmente basse.

Alle sedute pubbliche potrà assistere un incaricato di ciascuna Ditta concorrente con mandato di rappresentanza o procura speciale e munito di un documento attestante i poteri di rappresentare l'Impresa.

Nell'ipotesi di esclusione dalla gara di un'impresa concorrente, il plico e le buste contenenti l'offerta verranno custoditi dall'Agenzia nello stato in cui si trovano al momento dell'esclusione.

Si precisa che l'Agenzia si riserva il diritto: (i) di non procedere all'aggiudicazione nel caso in cui nessuna delle offerte presentate venga ritenuta idonea, (ii) di procedere all'aggiudicazione anche in presenza di una sola offerta valida, (iii) di sospendere, reindire e/o non aggiudicare la gara motivatamente, (iv) di non aggiudicare la gara qualora l'offerta non sia in linea con i prezzi di

aggiudicazione di altre centrali d'acquisto, (v) di trattenere le offerte presentate, senza procedere ad alcuna forma di remunerazione.

In caso di parità di due o più offerte, l'Agenzia procederà ad effettuare una trattativa migliorativa, in conformità a quanto previsto dall'articolo 18, comma 5, del D.M. Tesoro 28 ottobre 1985; pertanto l'incaricato delle imprese concorrenti che parteciperà a tale seduta dovrà essere munito del potere di rappresentare l'impresa e modificare l'offerta. In ipotesi di inutile espletamento della trattativa migliorativa, si procederà al sorteggio tra le offerte risultate prime "a pari merito".

SUBPROCEDIMENTO DI VERIFICA DELLE OFFERTE RISULTATE ANORMALMENTE BASSE

Le offerte risultate anormalmente basse, secondo quanto previsto all'art. 86 D. Lgs. n. 163/2006 e s.m., e comunque nel caso in cui l'Agenzia intenda avvalersi della facoltà di cui al medesimo art.86, comma 3, verranno sottoposte a verifica ai sensi degli artt. 87 e 88 del D. Lgs. n. 163/2006 e s.m. ed in accordo con quanto previsto dall'art. 121 del D.P.R. 5 ottobre 2010 n. 207.

Ai sensi dell'art. 88, comma 7, del D. Lgs. 163/2006 e s.m., l'Agenzia si riserva la facoltà di procedere contemporaneamente alla verifica di anomalia delle migliori offerte, non oltre la quinta, fermo restando quanto previsto ai commi da 1 a 5. All'esito del procedimento di verifica, in apposita seduta pubblica, il soggetto che presiede la gara dichiara l'anomalia delle offerte risultate non congrue e dichiara l'aggiudicazione provvisoria in favore della migliore offerta risultata congrua, secondo il disposto dell'art. 121 del DPR 207/2010.

Con riferimento alle informazioni fornite in fase di verifica delle offerte risultate anormalmente basse, la Ditta concorrente deve dichiarare quali tra le informazioni fornite, inerenti all'offerta presentata, costituiscano segreti tecnici e commerciali, pertanto coperte da riservatezza (ex art. 13 D. Lgs. n. 163/2006 e s.m.). Per la definizione dei segreti tecnici e commerciali ed il principio di prova richiesto, si rimanda alla sezione "Segreti tecnici e commerciali" di cui al paragrafo "Modalità di presentazione dell'offerta".

COMUNICAZIONI

Ai sensi dell'art. 79, comma 5, del D. Lgs. n. 163/2006 e s.m., l'Agenzia provvederà a comunicare d'ufficio:

a) l'aggiudicazione definitiva all'aggiudicatario, al concorrente che segue nella graduatoria, a tutti i candidati che hanno presentato un'offerta ammessa in gara, a coloro la cui offerta sia stata esclusa, se hanno proposto impugnazione avverso l'esclusione, o sono in termini per presentare

dette impugnazioni, nonché a coloro che hanno impugnato il bando, se dette impugnazioni non siano ancora state respinte con pronuncia giurisdizionale definitiva;

b) l'esclusione ai concorrenti esclusi;

c) la decisione, a tutti i candidati, di non aggiudicare la gara;

d) la data di avvenuta stipulazione del contratto con l'aggiudicatario ai soggetti di cui alla lettera a).

Le comunicazioni di cui sopra saranno effettuate con lettera raccomandata con avviso di ricevimento o mediante notificazione o mediante posta elettronica certificata ovvero mediante fax, se l'utilizzo di quest'ultimo mezzo è espressamente autorizzato dalla ditta concorrente, al domicilio eletto o all'indirizzo di posta elettronica o al numero di fax indicato dal destinatario in Busta A. Nel caso di invio a mezzo posta o notificazione, dell'avvenuta spedizione è data contestualmente notizia al destinatario mediante fax o posta elettronica, anche non certificata, al numero di fax ovvero all'indirizzo di posta elettronica indicati in Busta A.

9. CAUZIONE PROVVISORIA

Ferme restando le modalità di presentazione dell'offerta espressamente previste al paragrafo "Modalità di presentazione dell'offerta" del presente Disciplinare, ai fini dell'ammissione alla gara, la Ditta concorrente dovrà prestare una cauzione provvisoria: pari all'1% per i lotti 1 e 8 e pari al 2% per i lotti 9 e 10, dell'importo posto a base d'asta (comprensivo dei costi della sicurezza), riducibile del 50% nel caso previsto dall'art. 75 - comma 7- del D. Lgs. 163/2006.

In caso di partecipazione a più Lotti, la ditta concorrente potrà prestare anche una cauzione cumulativa in cui siano dettagliati specificamente i Lotti e i relativi importi cauzionali.

La cauzione provvisoria, deve avere validità per un periodo non inferiore a 180 giorni dalla data di presentazione dell'offerta, con impegno all'eventuale rinnovo nel caso in cui alla sua scadenza non sia ancora intervenuta l'aggiudicazione.

La cauzione provvisoria potrà essere prestata:

- mediante deposito in contanti, con assegno circolare o in titoli di Stato, presso il Tesoriere dell'Agenzia (versamento da effettuarsi presso una qualsiasi filiale di UniCredit Banca, utilizzando il numero di codice dell'Ente 3182065 aperto presso la filiale UniCredit Via della Liberazione n.13, 40128 Bologna presentandosi muniti della copia del Bando di gara)

ovvero

- mediante fidejussione bancaria o polizza fideiussoria ovvero fideiussione rilasciata da un intermediario finanziario, costituita nel rispetto di quanto previsto dalla legislazione vigente.

In particolare la garanzia deve essere prestata alle seguenti necessarie condizioni, **a pena di esclusione**:

- risultare operativa entro 15 giorni, prevedendo la clausola cosiddetta di “pagamento a semplice richiesta”, obbligandosi il fideiussore, su semplice richiesta scritta dell’Agenzia, ad effettuare il versamento della somma richiesta anche in caso d’opposizione del soggetto aggiudicatario ovvero di terzi aventi causa,
- prevedere espressamente la rinuncia al beneficio della preventiva escussione del debitore principale, in deroga al disposto di cui all’art. 1944, comma 2, c.c.,
- prevedere espressamente la rinuncia all’eccezione di cui all’art. 1957, comma 2, c.c.

La fidejussione bancaria o polizza fideiussoria deve prevedere l’impegno alla comunicazione alla Agenzia di ogni variazione inerente il fideiussore quale, a titolo esemplificativo, cambio di denominazione sociale, di sede legale, fusioni, incorporazioni, ecc., che incida sulle comunicazioni da parte della stazione appaltante al garante.

La cauzione provvisoria deve essere altresì corredata, a pena di esclusione, dall’impegno di un fideiussore a rilasciare la garanzia fideiussoria per l’esecuzione della Convenzione di cui all’art. 113 del D. Lgs. 163 del 2006 e s.m., tale impegno deve risultare anche in caso di versamento mediante deposito cauzionale.

In caso di prestazione della cauzione con fidejussione bancaria o polizza assicurativa tale impegno può essere contenuto all’interno dello stesso documento.

La copia semplice del certificato di deposito in caso di cauzione provvisoria prestata tramite deposito cauzionale, ovvero il documento originale se prestato tramite fideiussione bancaria o polizza assicurativa, dovrà essere inserita, nella Busta “A” – Documentazione Amministrativa”.

La garanzia bancaria è prestata da imprese autorizzate dalla Banca d’Italia all’esercizio dell’attività bancaria e iscritte in apposito albo, ai sensi degli artt. 13 e 14 del D. Lgs. n. 385/1993.

La garanzia assicurativa è prestata da imprese autorizzate con decreto ministeriale all’esercizio dell’attività assicurativa nel ramo cauzioni, ai sensi dell’art. 17 del D.P.R. 449/1959.

La garanzia può essere prestata anche da intermediari finanziari iscritti nell’elenco speciale tenuto dalla Banca d’Italia, ai sensi dell’art. 107 del citato D. Lgs. n. 385/1993, che svolgono in via prevalente o esclusiva attività di rilascio di garanzie, a ciò autorizzati dal Ministero dell’Economia e

delle Finanze ai sensi del D.P.R. 115/2004 (autorizzazione che deve essere presentata, in originale o copia autentica nelle modalità di cui al D.P.R. 445/2000, unitamente alla fideiussione).

La cauzione provvisoria potrà essere escussa e copre: (i) il caso di mancata sottoscrizione della Convenzione per fatto dell'aggiudicatario, (ii) il caso di falsa dichiarazione nella documentazione presentata in sede di offerta, ovvero qualora non venga fornita la prova del possesso dei requisiti richiesti per la partecipazione alla gara , (iii) il caso di mancata produzione della documentazione richiesta per la stipula della Convenzione, nel termine stabilito; (iv) e, comunque, il caso di mancato adempimento di ogni altro obbligo derivante dalla partecipazione alla gara.

Nell'ipotesi in cui l'Agenzia deliberi di non procedere ad alcuna aggiudicazione, la predetta cauzione sarà restituita a tutti i concorrenti entro 30 (trenta) giorni dalla richiesta, da presentarsi solo dopo la data di tale determinazione.

Si precisa che:

- l'importo della cauzione, e del suo eventuale rinnovo, è ridotta del 50% per le Ditte Concorrenti in possesso di certificazioni del sistema di qualità ai sensi delle norme europee, come meglio specificate all'art. 75, comma 7, D. Lgs. n.163/2006 e s.m. In tal caso, la Ditta Concorrente deve specificare, in sede di offerta, il possesso di tale requisito, e produrre la relativa documentazione in originale o copia autentica ex D.P.R. n. 445/2000. Si precisa che in caso di R.T.I. la riduzione della cauzione provvisoria è possibile se tutte le Ditte Concorrenti facenti parte del R.T.I. siano in possesso delle certificazioni sopra specificate e ne producano la relativa documentazione;
- in caso di R.T.I. o Consorzio la cauzione provvisoria dovrà essere presentata:
 - a) in caso di R.T.I. costituito, dalla impresa mandataria ed essere intestata alla medesima;
 - b) in caso di R.T.I. costituendo e di Consorzio ordinario costituendo da una delle imprese raggruppande/costituende ed essere intestata a tutte le imprese del costituendo raggruppamento/Consorzio;
 - c) in caso di Consorzio ordinario costituito e di Consorzio stabile dal Consorzio medesimo.

Le disposizioni che precedono relative ai R.T.I. o Consorzi ordinari non costituiti trovano applicazione anche nel caso di aggregazioni tra le imprese aderenti al contratto di rete, di cui all'articolo 34, comma 1, lettera e-bis), non dotate di organo comune di rappresentanza.

Le disposizioni che precedono relative ai R.T.I. o Cosorzi costituiti trovano applicazione anche nel caso di aggregazioni tra le imprese aderenti al contratto di rete, di cui all'articolo 34, comma 1, lettera e-bis), dotate di organo comune di rappresentanza

10. ADEMPIMENTI PER LA STIPULA DELLA CONVENZIONE

Nel termine di 20 (venti) giorni solari dal ricevimento della comunicazione di aggiudicazione, l'Aggiudicatario dovrà, a pena di revoca dell'aggiudicazione, far pervenire alla Agenzia la seguente documentazione (in originale o in copia autenticata e in regolare bollo laddove previsto dalla normativa vigente):

- a) dichiarazione sostitutiva di certificato camerale, resa ai sensi dell'art. 46 del D.P.R. 445/2000, avente per oggetto l'insussistenza nei confronti delle persone fisiche titolari di cariche sociali di cause di divieto, di decadenza o di sospensione, di cui all'articolo 10 della L. n. 575/1965;
- b) idoneo documento comprovante la prestazione di una cauzione definitiva, a garanzia degli impegni contrattuali, di importo pari al 10% dell'importo di aggiudicazione, eventualmente incrementata ai sensi dell'art. 113 D. Lgs. n. 163/2006 e s.m. Tale importo è ridotto del 50% per le ditte concorrenti in possesso di certificazioni del sistema di qualità ai sensi delle norme europee, come meglio specificate all'art. 75, comma 7, D. Lgs. n.163/2006 e s.m.

Tale cauzione definitiva dovrà essere prestata:

- mediante fidejussione bancaria o polizza assicurativa alle seguenti necessarie condizioni:
 - sottoscrizione autenticata da notaio;
 - essere operativa entro 15 (quindici) giorni, prevedendo la clausola cosiddetta di “pagamento a semplice richiesta”, obbligandosi il fideiussore, su semplice richiesta scritta della Agenzia, ad effettuare il versamento della somma richiesta anche in caso d'opposizione del soggetto aggiudicatario ovvero di terzi aventi causa;
 - prevedere espressamente la rinuncia al beneficio della preventiva escussione del debitore principale, in deroga al disposto di cui all'art. 1944, comma 2 Cod. Civ.;
 - prevedere espressamente la rinuncia all'eccezione di cui all'art. 1957, comma 2, c.c.;
 - avere copertura anche per il recupero delle penali contrattuali.

La fidejussione bancaria o polizza fideiussoria deve prevedere l'impegno alla comunicazione all'Agenzia di ogni variazione inerente il fideiussore quale, a titolo esemplificativo, cambio di

denominazione sociale, di sede legale, fusioni, incorporazioni, ecc., che incida sulle comunicazioni da parte della stazione appaltante al garante;

c) adeguata polizza assicurativa a copertura di tutti i rischi connessi alle attività contrattuali, secondo le modalità e condizioni indicate nell'Allegato "Schema di Convenzione" al presente Disciplinare;

d) per le imprese non residenti, senza stabile organizzazione in Italia, la nomina, nelle forme di legge, del rappresentante fiscale ai sensi degli articoli 17, comma 2, e 53, comma 3, D.P.R. n. 633/72;

In caso di R.T.I., Consorzi o gruppi:

- la documentazione di cui al precedente punto a) dovrà essere presentata da tutte le Imprese raggruppate, ovvero sia da tutte le Imprese consorziate che dal Consorzio stesso;
- la documentazione di cui ai precedenti punti b) e c) dovrà essere presentata dall'Impresa mandataria o dal Consorzio;
- la documentazione di cui al precedente punto d) dovrà essere presentata da tutte le Imprese raggruppate o consorziate non residenti senza stabile organizzazione in Italia;
- dovrà inoltre essere prodotta copia autentica del mandato speciale irrevocabile con rappresentanza all'Impresa capogruppo, ovvero dell'atto costitutivo del Consorzio, ove non prodotta in sede di presentazione dell'offerta per essere l' R.T.I. o Consorzio non ancora costituito al momento dell'offerta. Nel mandato di rappresentanza dovrà essere specificata la quota di partecipazione al raggruppamento di ogni impresa componente il R.T.I. secondo il disposto di cui all'art. 37, comma 13, D. Lgs. n. 163/06 e s.m..

Le disposizioni che precedono relative ai R.T.I. o Consorzi ordinari non costituiti trovano applicazione anche nel caso di aggregazioni tra le imprese aderenti al contratto di rete, di cui all'articolo 34, comma 1, lettera e-bis), non dotate di organo comune di rappresentanza.

Le disposizioni che precedono relative ai R.T.I. o Consorzi costituiti trovano applicazione anche nel caso di aggregazioni tra le imprese aderenti al contratto di rete, di cui all'articolo 34, comma 1, lettera e-bis), dotate di organo comune di rappresentanza

L'Agenzia procederà a verificare d'ufficio, ai sensi dell'art. 43 del D.P.R. n. 445/2000, la veridicità delle ulteriori dichiarazioni sostitutive rese dall'impresa aggiudicataria, in sede di presentazione dell'offerta.

L'esito positivo degli accertamenti d'ufficio nonché la ricezione della predetta documentazione nel termine fissato di 20 (venti) giorni solari, dal ricevimento della comunicazione di aggiudicazione è condizione essenziale per la stipulazione della Convenzione.

Qualora l'Aggiudicatario non produca la documentazione richiesta, ovvero non risulti in possesso dei requisiti dichiarati all'atto della presentazione dell'offerta, l'Agenzia procederà all'aggiudicazione della gara alla seconda concorrente classificata.

L'Aggiudicatario, entro sessanta (60) giorni dall'aggiudicazione, dovrà procedere al rimborso delle spese per la pubblicazione dei bandi e degli avvisi sui quotidiani ai sensi dell'art.34, comma 35 del D.L.n.179/2012 (convertito nella Legge n.221/2012) e secondo le istruzioni che saranno successivamente fornite dall'Agenzia.

11. FORMAZIONE

Entro il medesimo termine di cui sopra, due o più incaricati di ciascun Aggiudicatario provvisorio, sono obbligati a partecipare ad una sessione di formazione della durata di minimo due ore, presso la sede dell'Agenzia, volta a fornire gli elementi necessari per l'utilizzo del Sistema. In particolare verranno illustrate le modalità di funzionamento per la ricezione degli Ordinativi di Fornitura, per l'approvazione/rifiuto degli stessi, per la compilazione della reportistica, ecc.

12. SUBAPPALTO

È ammesso il subappalto in conformità a quanto previsto all'art. 118 D. Lgs. n. 163/2006 e s.m., nelle modalità previste all'articolo "Subappalto" dell'Allegato "Schema di Convenzione".

Resta inteso che, qualora il Fornitore non si sia avvalso in sede di offerta della facoltà di ricorrere al subappalto, è fatto divieto di subappaltare le prestazioni oggetto della Convenzione.

Il subappalto non comporta alcuna modificazione agli obblighi e agli oneri dell'aggiudicatario che rimane unico e solo responsabile nei confronti dell'Agenzia e dei Soggetti contraenti di quanto subappaltato.

Ai sensi dell'art. 118 del D. Lgs. n. 163/2006 e s.m., l'affidamento in subappalto è sottoposto alle seguenti condizioni:

- la Ditta Concorrente, all'atto dell'offerta, deve indicare le attività che intende eventualmente subappaltare;

- il Fornitore deve depositare presso l'Agenzia il contratto di subappalto, inviandone copia anche al Soggetto contraente interessato, almeno venti giorni prima dell'inizio dell'esecuzione delle attività subappaltate.

Con il deposito del contratto di subappalto, il Fornitore deve trasmettere la documentazione attestante il possesso, da parte del subappaltatore, dei requisiti previsti dalla vigente normativa e dal Bando di gara (dichiarazione sostitutiva inerente il possesso dei requisiti di cui all'art. 38 del D. Lgs. n. 163/2006 e s.m., di essere in possesso dei requisiti di idoneità tecnico professionale necessari per la corretta esecuzione della fornitura, di cui all'art. 26, comma 1, lettera a), punto 2, del D. Lgs. n. 81/2008 e s.m., dichiarazione sostitutiva di certificato camerale, resa ai sensi dell'art. 46 del D.P.R. 445/2000, avente per oggetto l'insussistenza nei confronti delle persone fisiche titolari di cariche sociali di cause di divieto, di decadenza o di sospensione, di cui all'articolo 10 della L. n. 575/1965, accompagnata da copia di visura camerale).

Ai sensi dell'art. 118, comma 11, D.Lgs. n. 163/2006, con riferimento a tutti i sub-contratti stipulati dal Fornitore per l'esecuzione del contratto, è fatto obbligo al Fornitore medesimo di comunicare, alla Agenzia ed ai soggetti contraenti interessati, il nome del sub-contraente, l'importo del contratto, l'oggetto delle attività affidate.

13. INFORMATIVA PER IL TRATTAMENTO DEI DATI PERSONALI

Ai sensi dell'art. 13 del D. Lgs. n. 196/03, si informa che il trattamento dei dati personali conferiti nell'ambito della procedura di acquisizione di beni o servizi, o comunque raccolti dall'Agenzia Intercent-ER a tale scopo, è finalizzato unicamente all'espletamento della predetta procedura, nonché delle attività ad essa correlate e conseguenti.

In relazione alle descritte finalità, il trattamento dei dati personali avviene mediante strumenti manuali, informatici e telematici, con logiche strettamente correlate alle finalità predette e, comunque, in modo da garantire la sicurezza e la riservatezza dei dati stessi. I dati potranno essere trattati anche in base a criteri qualitativi, quantitativi e temporali di volta in volta individuati.

Il trattamento dei dati giudiziari è effettuato esclusivamente per valutare il possesso dei requisiti e delle qualità previsti dalla vigente normativa in materia di acquisizione di beni e servizi ed avviene sulla base dell'Autorizzazione al trattamento dei dati a carattere giudiziario da parte di privati, di enti pubblici economici e di soggetti pubblici, rilasciata dal Garante per la protezione dei dati personali.

Il conferimento dei dati è necessario per valutare il possesso dei requisiti e delle qualità richiesti per la partecipazione alla procedura nel cui ambito i dati stessi sono acquisiti; pertanto, la loro mancata indicazione può precludere l'effettuazione della relativa istruttoria.

Potranno venire a conoscenza dei suddetti dati personali gli operatori dell'Agenzia individuati quali Incaricati del trattamento.

I dati raccolti potranno altresì essere conosciuti da:

- soggetti esterni, i cui nominativi sono a disposizione degli interessati, facenti parte della Commissione;
- soggetti terzi fornitori di servizi per l'Agenzia, o comunque ad essa legati da rapporto contrattuale, unicamente per le finalità sopra descritte, previa designazione in qualità di Responsabili del trattamento e comunque garantendo il medesimo livello di protezione;
- altre pubbliche 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 dell'Agenzia in sede giudiziaria.

In ogni caso, operazioni di comunicazione e diffusione di dati personali, diversi da quelli sensibili e giudiziari, potranno essere effettuate dall'Agenzia nel rispetto di quanto previsto dall'art. 19 del D. Lgs. n. 196/03 nonché dal Regolamento regionale n. 2/2007 ed in particolare dall'art. 24 del Regolamento medesimo.

I diritti dell'interessato sono disciplinati dall'art. 7 del D. Lgs. n. 196/03. In particolare, l'interessato ha il diritto di ottenere la conferma dell'esistenza o meno dei propri dati e di conoscerne il contenuto e l'origine, di verificarne l'esattezza o chiederne l'integrazione o l'aggiornamento, oppure la rettificazione; ha altresì il diritto di chiedere la cancellazione, la trasformazione in forma anonima o il blocco dei dati trattati in violazione di legge, nonché di opporsi in ogni caso, per motivi legittimi, al loro trattamento. La relativa richiesta va rivolta all'Agenzia Intercent-ER Viale Aldo Moro n. 38, 40127 Bologna.

Il Titolare del trattamento dei dati personali di cui alla presente informativa è l'Agenzia Intercent-ER, con sede in Bologna, Viale Aldo Moro n. 38, cap. 40127. È stato designato quale Responsabile del trattamento dei dati personali il dirigente Responsabile del Servizio Strategie d'acquisto.

L'elenco aggiornato dei responsabili del trattamento designati dall'Agenzia è disponibile su espressa richiesta, da inoltrare ai seguenti recapiti: Agenzia Intercent-ER, Viale Aldo Moro 38 - 40127 Bologna (Italia), Tel. 051 527 3081 – 3082, Fax 051 5273084, e-mail: intercenter@regione.emilia-romagna.it.

ALLEGATI

Sono parte integrante del presente Disciplinare di gara i seguenti allegati:

Allegato “1” – Schema dichiarazioni Busta “A”;

Allegato “2” – Schede tecniche Busta “B”

Allegato “3” – Schema Offerta Economica Busta “C”;

Allegato “4” – Capitolato Tecnico;

Allegato “5” – Schema di Convenzione;