



**PROCEDURA APERTA PER LA FORNITURA DI MATERIALE DA
MEDICAZIONE CLASSICA**

CAPITOLATO TECNICO

PREMESSA

Oggetto della Convenzione è la fornitura di materiale da medicazione classica e relativi servizi accessori, **distinta in 44 Lotti**, i cui quantitativi sono riportati nell'Allegato 5 "Tabella prodotti".

Il presente documento, unitamente all'Allegato 5 "Tabella prodotti", definisce le caratteristiche tecniche minime dei singoli prodotti e dei relativi servizi cui ciascun Fornitore aggiudicatario deve attenersi nella fornitura degli stessi.

CARATTERISTICHE GENERALI DEI PRODOTTI

I prodotti oggetto della presente fornitura devono essere conformi alle norme vigenti in campo nazionale e comunitario per quanto concerne le autorizzazioni alla produzione, all'importazione, all'immissione in commercio e all'uso e dovranno rispondere ai requisiti previsti dalle disposizioni vigenti in materia all'atto dell'offerta nonché ad ogni altro eventuale provvedimento emanato durante la fornitura.

I prodotti devono in particolare essere rispondenti ai saggi tecnologici, chimici, fisici, biologici indicati dalla F.U. vigente, e relativi supplementi ed aggiornamenti, nonché essere conformi ai requisiti stabiliti dalla Direttiva 93/42/CEE sui "Dispositivi Medici", attuata con d.lgs. 24 febbraio 1997 n. 46 e successive modifiche ed integrazioni.

La destinazione d'uso e la marca dei singoli prodotti offerti deve essere dichiarata in sede di Offerta Tecnica e/o risultare dalle Schede Tecniche che la Ditta Concorrente deve allegare in sede di presentazione dell'Offerta stessa.

La validità dei prodotti, al momento della consegna non dovrà, in ogni caso, essere inferiore a 2/3 della loro vita residua.

Si precisa che l'Agenzia si riserva la possibilità di valutare anche quei prodotti le cui misure dovessero differire da quelle riportate nelle descrizioni, purché i campioni presentati siano ritenuti dalla Commissione tecnica idonei all'uso.

L'indicazione della CND è orientativa e non vincolante ai fini della presentazione dell'offerta; è invece vincolante la rispondenza delle caratteristiche del prodotto offerto alla descrizione ed alle caratteristiche tecniche indicate per ciascun prodotto nel presente Capitolato e nei suoi allegati.

Nel caso in cui i prodotti siano registrati nel Repertorio generale dei dispositivi medici istituito presso il Ministero della salute (RDM) sarà sufficiente indicare il numero di registrazione assegnato nel repertorio a ciascun DM offerto.

Le garze di cotone/cotone e viscosa assorbente devono rispondere ai requisiti e ai metodi di prova previsti dalla norma UNI EN 14079:2004.

Per i dispositivi non sterili deve essere indicata l'idoneità del prodotto alla sterilizzazione ed il metodo di sterilizzazione compatibile.

Per i dispositivi sterili deve essere indicato il metodo di sterilizzazione utilizzato secondo le relative

direttive UNI EN.

Per i prodotti per i quali è stata specificata un'indicazione “*Tipo XXXX*”, questa deve ritenersi puramente indicativa e utile al solo fine di chiarire la tipologia di prodotto richiesto.

CARATTERISTICHE SPECIFICHE DEI PRODOTTI

MEDICAZIONI IN COTONE E TNT: CARATTERISTICHE GENERALI

I prodotti in cotone (garze, bende, etc.) sbiancato e purificato per medicazione devono essere esenti da difetti di taglio e tessitura (regolare, uniforme, non obliqua, senza nodi e false pieghe), con fili nettamente separati gli uni dagli altri; non devono contenere coloranti, sbiancanti, amido, destrine, sostanze tensioattive e non devono ingiallire dopo la sterilizzazione. Il cotone deve presentare una colorazione uniforme.

In prossimità della piegatura della garza, ove richiesta, non devono essere presenti lacerazioni. I bordi devono essere ripiegati all'interno in modo uniforme, tale da rendere omogenea la garza in tutta la sua ampiezza e, in prossimità delle cuciture, non devono essere presenti sfilacciate.

Il filo radiopaco nonché la barretta, dove previsti, devono essere latex-free e saldamente incorporati/ancorati alle garze, non sfilarsi durante lo spiegamento della medicazione e non interrompersi lungo la propria tessitura.

In prossimità del punto di intersezione della fettuccia, laddove prevista, i punti di cucitura devono essere ben saldi.

Le caratteristiche tecniche delle garze in cotone, se non diversamente specificato nella descrizione dei singoli prodotti, devono rispondere ai seguenti parametri:

- Numeri fili cm²: 20;
- Titolo del tessuto: 12/8;
- Tipo del filato: 32/40;
- Peso m²: > 27 < 30 grammi.

Il TNT deve essere composto da poliestere (massimo 35%) e viscosa (non inferiore al 65%) o altro materiale biocompatibile. Gli articoli in TNT (compresse, tamponi, etc.) devono essere prodotti con fibre non tessute e senza l'utilizzo di leganti chimici. Devono essere morbidi e garantire l'antistaticità e l'assenza di peluria. Ciascun articolo deve essere anallergico, non tossico, autoestinguente, inodore; non deve contenere fibre di vetro, resine, collanti e lattice e non deve disperdere fibre.

Le caratteristiche tecniche delle garze in TNT devono rispondere, se indicato, ai seguenti parametri:

- Tipo leggero: peso non inferiore a 30 g/m²;
- Tipo pesante: peso non inferiore a 40 g/m².

Tutti gli articoli definiti nel presente paragrafo devono essere in ogni caso latex free.

Tutti i parametri tecnici sopra menzionati dovranno evincersi dalla scheda tecnica di ciascun prodotto o, in alternativa, dovranno essere contenuti in apposita dichiarazione inserita all'interno della busta A.

LOTTO 1 (Rif. da 1 a 17)

GARZE LAPAROTOMICHE NON STERILI CON E SENZA FILO RADIOPACO/BARRETTA CON E SENZA FETTUCCE

Medicazione in garza idrofila non sterile ad uso chirurgico e non, con e senza filo o barretta radiopaca, con e senza fettucce. Il filo radiopaco, laddove presente, deve essere saldamente incorporato nella medicazione.

La medicazione deve essere composta da più strati di garza, con bordi rivolti internamente cuciti lungo il perimetro, e dotata di cucitura interna.

La garza deve tassativamente presentare cucitura perimetrale e, in aggiunta, può avere una cucitura centrale, a croce o diagonale.

LOTTO 2 (Rif. da 18 a 30)

GARZE LAPAROTOMICHE STERILI CON E SENZA FILO RADIOPACO/BARRETTA

Medicazione in garza idrofila sterile ad uso chirurgico e non, con e senza filo radiopaco/barretta senza fettucce. Il filo radiopaco, laddove presente, deve essere saldamente incorporato nella medicazione.

La medicazione deve essere composta da più strati di garza, con bordi rivolti internamente cuciti lungo il perimetro e dotata di cucitura interna.

La garza deve tassativamente presentare cucitura perimetrale e, in aggiunta, può avere una cucitura centrale, a croce o diagonale.

LOTTO 3 (Rif. da 31 a 38)

GARZE LAPAROTOMICHE NON STERILI CON FILO RADIOPACO/BARRETTA CON E SENZA FETTUCCE - 4 STRATI

Medicazione in garza idrofila non sterile ad uso chirurgico, con e senza filo o barretta radiopaca, con e senza fettucce. Il filo radiopaco deve essere saldamente incorporato nella medicazione.

La medicazione deve essere composta da 4 strati di garza, con bordi rivolti internamente cuciti lungo il perimetro, e dotata di cucitura interna.

La garza deve tassativamente presentare cucitura perimetrale e, in aggiunta, può avere una cucitura centrale, a croce o diagonale.

LOTTO 4 (Rif. 39 e 40)

GARZE LAPAROTOMICHE STERILI CON FILO RADIOPACO/BARRETTA - 4 STRATI

Medicazione in garza idrofila sterile ad uso chirurgico, con filo radiopaco/barretta senza fettucce. Il filo radiopaco deve essere saldamente incorporato nella medicazione.

La medicazione deve essere composta da 4 strati di garza, con bordi rivolti internamente cuciti lungo il perimetro e dotata di cucitura interna.

La garza deve tassativamente presentare cucitura perimetrale e, in aggiunta, può avere una cucitura centrale, a croce o diagonale.

LOTTO 5 (Rif. da 41 a 45)

GARZE IN FALDELLE STERILI CON FILO RADIOPACO/BARRETTA

Medicazione in garza idrofila sterile, con filo radiopaco o barretta senza fettucce. Il filo radiopaco deve essere saldamente incorporato nella medicazione.

La medicazione deve essere composta da più strati di garza, con bordi rivolti internamente cuciti lungo il perimetro e dotata di cucitura interna.

La garza deve tassativamente presentare cucitura perimetrale e, in aggiunta, può avere una cucitura centrale, a croce o diagonale.

LOTTO 6 (Rif. da 46 a 51)

GARZE LAPAROTOMICHE STERILI E NON STERILI DI COLORE VERDE CON FILO RADIOPACO/BARRETTA CON E SENZA FETTUCCE – 4 STRATI

Medicazione in garza idrofila sterile e non sterile di colore verde ad uso chirurgico, con filo o barretta radiopaca, con e senza fettucce. Il filo radiopaco, laddove presente, deve essere saldamente incorporato nella medicazione.

La medicazione deve essere composta da 4 strati di garza, con bordi rivolti internamente cuciti lungo il perimetro e dotata di cucitura interna.

La garza deve tassativamente presentare cucitura perimetrale e, in aggiunta, può avere una cucitura centrale, a croce o diagonale.

LOTTO 7 (Rif. da 52 a 58)

GARZA PIEGATA STERILE CON E SENZA FILO RADIOPACO/BARRETTA

Medicazione in garza idrofila sterile ad uso chirurgico e non, con e senza filo radiopaco o barretta saldamente incorporato nella medicazione, composta da garza ripiegata in più strati, con bordi rivolti internamente.

LOTTO 8 (Rif. da 59 a 61)

GARZA PIEGATA STERILE CON FILO RADIOPACO/BARRETTA - 12 STRATI

Medicazione in garza idrofila sterile ad uso chirurgico, con filo radiopaco o barretta saldamente incorporato nella medicazione, composta da garza ripiegata in 12 strati, con bordi rivolti internamente.

LOTTO 9 (Rif. da 62 a 64)**GARZE PIEGATE STERILI SENZA FILO RADIOPACO/BARRETTA – 8 STRATI**

Medicazione in garza idrofila sterile senza filo radiopaco o barretta, composta da garza ripiegata in 8 strati, con bordi rivolti internamente.

LOTTO 10 (Rif. da 65 a 67)**GARZE PIEGATE STERILI CON E SENZA FILO RADIOPACO/BARRETTA**

Medicazione in garza idrofila sterile ad uso chirurgico e non, con e senza filo radiopaco o barretta, composta da garza ripiegata in più strati, con bordi rivolti internamente. Il filo radiopaco, laddove presente, deve essere saldamente incorporato nella medicazione.

LOTTO 11 (Rif. 68)**OVATTA DI COTONE IDROFILO - tipo Oro**

Massa filamentosa bianca, inodore, insapore, soffice, derivata da fibre di cellulosa accuratamente cardata. Non deve contenere fiocchi o cascame di fiocco e impurità. Nella scheda tecnica deve essere specificatamente dichiarata la tipologia di cotone. L'etichettatura deve essere posta sul sacchetto esterno del confezionamento, come richiesto dalla normativa, al fine di garantire l'identificazione del prodotto.

L'ovatta deve essere confezionata in sacchetti di polietilene; il *liner* di confezionamento deve rendere agevole l'utilizzo dell'ovatta.

LOTTO 12 (Rif. da 69 a 75)**LOTTO 13 (Rif. da 76 a 81)****COMPRESSE DI GARZA PIEGATA NON STERILE CON E SENZA FILO RADIOPACO/BARRETTA**

Medicazione in garza idrofila per uso chirurgico e non, non sterile, con e senza filo radiopaco o barretta, ripiegata in più strati e con bordi rivolti internamente, onde evitare sfilacciature.

Il filo radiopaco, laddove presente, deve essere saldamente incorporato nella medicazione.

LOTTO 14 (Rif. 82 e 83)**LOTTO 15 (Rif. da 85 a 86)**

COMPRESSE DI GARZA PIEGATA NON STERILE SENZA FILO RADIOPACO/BARRETTA

Medicazione in garza idrofila non sterile, senza filo radiopaco o barretta, ripiegata in più strati e con bordi rivolti internamente, onde evitare sfilacciature.

LOTTO 16 (Rif. da 87 a 89)

GARZE IN COMPRESSE STERILI

Medicazione in garza idrofila sterile.

Le garze non devono rimanere adese alla busta al fine di evitare uno spreco di prodotto.

LOTTO 17 (Rif. 90 e 91)

GARZA IN COMPRESSE STERILI PIEGATE

Medicazione in garza idrofila, sterile e piegata.

Le garze non devono rimanere adese alla busta al fine di evitare uno spreco di prodotto.

LOTTO 18 (Rif. da 92 a 95)

LOTTO 19 (Rif. da 96 a 102)

GARZA IN COMPRESSE STESE NON STERILI

Medicazione in garza idrofila non sterile pretagliata in fogli stesi, confezionata in pacchi da 1 Kg.

LOTTO 20 (Rif. da 103 a 113)

BENDE DI GARZA ORLATA E NON ORLATA NON STERILE

Benda in garza idrofila non sterile.

La garza orlata deve avere bordi longitudinali orlati al fine di evitare sfilacciamenti.

LOTTO 21 (Rif. da 114 a 116)

BENDA DI GARZA NON ORLATA NON STERILE – lunghezza 10 mt

Benda in garza idrofila non sterile.

LOTTO 22

GARZA IN ZAFFI STERILE (Rif. da 117 a 120)

Striscia di garza idrofila sterile ripiegata in 4 strati a soffietto.

TAMPONI ROTONDI MORBIDI NON STERILI E STERILI CON FILO RADIOPACO/BARRETTA (Rif. da 121 a 127)

Medicazione in garza idrofila sterile e non sterile, ripiegata su se stessa, con bordi rivolti all'interno e fissati con elastico (latex free) o con altro idoneo sistema, con filo radiopaco o barretta saldamente incorporato nella medicazione.

Il tampone, a forma cilindrica o ad oliva, deve essere morbido ma al contempo consistente.

I tamponi non sterili devono essere sterilizzabili in autoclave fino ad una temperatura di 134°.

LOTTO 23 (Rif. da 128 a 131)

TAMPONI ROTONDI MORBIDI NON STERILI CON E SENZA FILO RADIOPACO/BARRETTA

Medicazione in garza idrofila non sterile, ripiegata su se stessa, con bordi rivolti all'interno e fissati con elastico (latex free) o con altro idoneo sistema, con e senza filo radiopaco o barretta. Il filo radiopaco, laddove presente, deve essere saldamente incorporato nella medicazione.

Il tampone, a forma cilindrica o ad oliva, deve essere morbido ma al contempo consistente.

I tamponi devono essere sterilizzabili in autoclave fino ad una temperatura di 134°.

LOTTO 24 (Rif. da 132 a 135)

TAMPONI ROTONDI MORBIDI NON STERILI CON FILO RADIOPACO/BARRETTA

Medicazione in garza idrofila non sterile, ripiegata su se stessa, con bordi rivolti all'interno e fissati con elastico (latex free) o con altro idoneo sistema, con filo radiopaco o barretta saldamente incorporato nella medicazione.

Il tampone, a forma cilindrica o ad oliva, deve essere morbido ma al contempo consistente.

I tamponi devono essere sterilizzabili in autoclave fino ad una temperatura di 134°.

LOTTO 25 (Rif. 136)

TAMPONI ROTONDI MORBIDI NON STERILI SENZA FILO RADIOPACO/BARRETTA

Medicazione in garza idrofila non sterile, ripiegata su se stessa, con bordi rivolti all'interno e fissati con elastico (latex free) o con altro idoneo sistema, senza filo radiopaco o barretta.

Il tampone, a forma cilindrica o ad oliva, deve essere morbido ma al contempo consistente.

I tamponi devono essere sterilizzabili in autoclave fino ad una temperatura di 134°.

LOTTO 26 (Rif. 137 a 139)

TAMPONI SCOLLATORI STERILI CON FILO RADIOPACO/BARRETTA

Medicazione sterile in garza idrofila per uso chirurgico, titolo 12/12, ripiegata su se stessa, con bordi rivolti all'interno e fissati con elastico o con altro idoneo sistema, dotata di filo radiopaco o barretta saldamente incorporato nella medicazione.

Il tampone scollatore, a forma cilindrica o ad oliva, deve avere consistenza adeguata all'utilizzo.

LOTTO 27 (Rif. da 140 a 142)

TAMPONI ROTONDI MORBIDI STERILI CON FILO RADIOPACO/BARRETTA

Medicazione sterile in garza idrofila per uso chirurgico, ripiegata su se stessa, con bordi rivolti all'interno e fissati con elastico (latex free) o con altro idoneo sistema, con filo radiopaco o barretta saldamente incorporato nella medicazione.

Il tampone, a forma cilindrica o ad oliva, deve essere morbido ma al contempo consistente.

LOTTO 28 (Rif. 143 e 144)

TAMPONI ROTONDI MORBIDI STERILI SENZA FILO RADIOPACO/BARRETTA

Medicazione sterile in garza idrofila, ripiegata su se stessa, con bordi rivolti all'interno e fissati con elastico (latex free) o con altro idoneo sistema, senza filo radiopaco o barretta.

Il tampone, a forma cilindrica o ad oliva, deve essere morbido ma al contempo consistente.

LOTTO 29 (Rif. 145)

COMPRESSE OCULARI STERILI

Compressa di forma ovoidale, costituita da un cuscinetto interno assorbente di ovatta di cotone, rivestito esternamente da garza di cotone. La bordatura deve essere particolarmente rinforzata e atta ad evitare la fuoriuscita del cotone contenuto.

Le compresse devono essere confezionate singolarmente, con apertura agevole e peel-open. La busta deve aprirsi in modo completo e garantire la facile estrazione del tampone garantendone la perfetta integrità.

LOTTO 30 (Rif. 146)

TAMPONE IN TNT NON STERILE

Medicazione in TNT non sterile, di tipo pesante, senza bordi esposti, senza filo radiopaco o barretta, per detersione e medicazione, sterilizzabile in autoclave fino ad una temperatura di 134°.

LOTTO 31 (Rif. da 147 a 150)

LOTTO 32 (Rif. 151 e 152)

COMPRESSE IN TNT NON STERILE - 4 STRATI

Compressa in TNT non sterile senza filo radiopaco o barretta, per detersione e medicazione.

La ditta ha facoltà di offrire compresse in TNT pesante o in TNT leggero.

LOTTO 33 (Rif. da 153 a 155)

COMPRESSE IN TNT NON STERILE CON FILO RADIOPACO/BARRETTA - 4 STRATI

Compressa in TNT ad uso chirurgico, non sterile con filo radiopaco o barretta, per detersione e medicazione.

La ditta ha facoltà di offrire compresse in TNT pesante o in TNT leggero.

LOTTO 34 (Rif. da 156 a 158)**COMPRESSE IN TNT NON STERILE FORTEMENTE ASSORBENTI**

Compresa in TNT non sterile fortemente assorbente, costituita da un tampone in cellulosa racchiuso in uno strato di TNT con indicatore cromatico, sterilizzabile in autoclave fino a 134°, tipo *Surgipad* o equivalente.

LOTTO 35 (Rif. da 159 a 161)**COMPRESSE IN TNT STERILE FORTEMENTE ASSORBENTI**

Compresa in TNT sterile fortemente assorbente, costituita da un tampone in cellulosa racchiuso in uno strato di TNT con indicatore cromatico, tipo *Surgipad* o equivalente.

LOTTO 36 (Rif. 162)**LOTTO 37 (Rif. 163)****COMPRESSE IN TNT STERILE FESSURATE - 4 STRATI**

Compresa in TNT sterile fessurata per medicazione a 4 strati. La ditta ha facoltà di offrire compresse in TNT pesante o in TNT leggero.

LOTTO 38 (Rif. da 164 a 166)**COMPRESSE IN TNT STERILE FESSURATE**

Compresa in TNT sterile fessurata per drenaggio. La ditta ha facoltà di offrire compresse in TNT pesante o in TNT leggero.

LOTTO 39 (Rif. da 167 a 176)**RETE ELASTICA TUBOLARE**

Rete tubolare elastica per il fissaggio veloce di medicazioni, in fibra sintetica e/o cotone.

LOTTO 40 (Rif. 177 e 178)**COMPRESSE IN TNT STERILE - 4 STRATI**

Compresa in TNT sterile per medicazione. La ditta ha facoltà di offrire compresse in TNT pesante o in TNT leggero.

LOTTO 41 (Rif. da 179 a 181)**COMPRESSE IN TNT STERILE CON FILO RADIOPACO/BARRETTA**

Compresa in TNT di tipo pesante sterile, ad uso chirurgico, con filo radiopaco o barretta.

LOTTO 42 (Rif. da 182 a 184)**TAMPONI ROTONDI IN TNT STERILE DI TIPO PESANTE CON E SENZA FILO
RADIOPACO/BARRETTA**

Medicazione in TNT sterili, di tipo pesante, senza bordi esposti e fissati con elastico (latex free), con e senza filo radiopaco o barretta.

LOTTO 43**ROTOLO PREFORATO (Rif. 185)**

Rotolo di compresse pretagliate in cellulosa non sterile, da 500 compresse circa (*tipo Pur-Zellin*), per disinfezione della cute prima di venipuntura.

DISPENSER RIUTILIZZABILE (Rif. 186)

Dispenser riutilizzabile per facilitare l'utilizzo del rotolo.

LOTTO 44 (Rif. da 187 a 190)**TAMPONE OCULARE IN TNT STERILE ARROTOLATO A CILINDRO**

Tampone oculare in TNT sterile, arrotolato a cilindro appuntito obliquamente alle due estremità (bastoncino oftalmico), dotato di buon effetto capillare e sufficiente solidità.

TAMPONE OCULARE IN TNT STERILE O POLIURETANO A FORMA DI LANCETTA

Tampone oculare sterile in TNT o poliuretano, a forma di lancetta (oftalmico), dotato di buon effetto capillare, utilizzato per interventi di microchirurgia.

TAMPONE AURICOLARE STERILE

Medicazione in materiale sintetico biocompatibile, privo di filamenti ad elevata capacità assorbente non aderente. Il tampone deve adattarsi alla forma del canale auditivo ed essere rimosso atraumaticamente. Deve inoltre essere provvisto di canale centrale per impedire l'isolamento acustico.

TAMPONE NASALE STERILE

Tampone nasale sterile in garza assorbente medicato tipo *Clauden*, per epistassi e post-operatorio.

CONFEZIONAMENTO ED ETICHETTATURA

Tutti i prodotti offerti devono essere confezionati in modo tale che le caratteristiche e le prestazioni non vengano alterate durante la conservazione e il trasporto.

Tutti i prodotti sterili e non sterili destinati alla sala operatoria o ambienti assimilabili, (cfr. Allegato 5 "Tabella prodotti, colonna n. 9"), devono avere la doppia etichetta (o altro sistema di conta numerica).

Tutti i prodotti sterili destinati alla sala operatoria o ambienti assimilabili, (cfr. Allegato 5 “Tabella prodotti, colonna n. 9”) dovranno essere confezionati in doppia busta: l’involucro interno deve permettere la presa delle garze con tecnica asettica, l’involucro esterno deve essere in materiale impermeabile all’umidità. Tutti i prodotti sterili devono avere l’apertura tipo peel-open o similare, atta a garantire la sterilità; la saldatura delle buste dovrà essere di circa 5 mm.

All’interno della confezione le garze piegate dovranno essere impacchettate con i lembi e il dorso tutte dalla stessa parte.

Gli articoli devono inoltre essere contenuti in apposite confezioni che ne permettano il trasporto e lo stoccaggio.

L’etichettatura dei prodotti deve essere conforme alla Direttiva 93/42/CEE sui “Dispositivi Medici”, attuata con Decreto Legislativo 24 febbraio 1997, n. 46 e successive modifiche ed integrazioni. Tutte le indicazioni sulle etichette e sulle confezioni devono essere anche in lingua italiana così come stabilito dall’art. 5 comma 4 del decreto su citato e successivi aggiornamenti.

L’etichettatura deve essere posta, nel rispetto della normativa vigente, sul singolo prodotto, sull’involucro, se singolo e/o sulla confezione commerciale.

Le confezioni dovranno contenere idonea documentazione attestante le modalità d’uso dei singoli dispositivi, come previsto dal D.lgs. n. 46/1997.

CONSEGNA

L’attività di consegna dei prodotti si intende comprensiva di ogni onere e spesa, ivi compreso, a titolo esemplificativo e non esaustivo, quelli relativi alle attività di imballaggio, trasporto, facchinaggio e consegna in porto franco al magazzino indicato dall’Azienda nelle Richieste di Consegna.

Le operazioni di carico e scarico della merce sono a carico del Fornitore di ciascun Lotto, pertanto, il Fornitore stesso dovrà essere dotato di tutte le attrezzature necessarie per svolgere tale attività. L’esecuzione delle prestazioni non potrà avvenire mediante consegne ripartite, salvo diverso accordo scritto tra il Fornitore e la singola Azienda.

Il Fornitore è obbligato a dare esecuzione a Richieste di Consegna e ad adempiere alla consegna in tutte le sedi indicate nelle Richieste.

La consegna degli articoli deve avvenire entro e non oltre **15 giorni naturali** e consecutivi a decorrere dalla data di ricezione delle Richieste di Consegna.

In casi eccezionali, quando l’urgenza del caso lo richieda e sia espressamente indicato nella Richiesta di Consegna, ovvero dichiarato telefonicamente, a insindacabile giudizio dell’Azienda Sanitaria, il Fornitore dovrà far fronte alla consegna con tempestività, mettendo a disposizione gli articoli richiesti nel più breve tempo possibile e comunque entro 2 (due) giorni lavorativi dal ricevimento della richiesta medesima.

L'Agenzia e le singole Aziende Sanitarie si riservano, nel corso della vigenza dei singoli Ordinativi di Fornitura, la facoltà di effettuare verifiche sugli articoli consegnati.

L'avvenuta consegna dei prodotti deve avere riscontro nel documento di trasporto la cui copia verrà consegnata all'Azienda Sanitaria. Il documento di trasporto dovrà obbligatoriamente indicare: numero di riferimento e data della Richiesta di Consegna, luogo di consegna e l'elenco dettagliato del materiale consegnato con indicazione delle quantità, possibilmente distinta per lotto e scadenza.

La firma posta su tale documento all'atto del ricevimento della merce indica la mera corrispondenza dei colli inviati. L'Azienda Sanitaria si riserva di accertare la quantità e la qualità in un successivo momento. Tale verifica deve comunque essere riconosciuta ad ogni effetto dal Fornitore. Eventuali eccedenze non autorizzate non vengono riconosciute e di conseguenza vengono restituite al Fornitore.

CONSEGNA IN PALLET E IMBALLAGGIO

Qualora i prodotti vengano consegnati in pallet, il Fornitore è obbligato a rispettare, salvo diverso accordo con l'Azienda, le seguenti prescrizioni:

- pallet EURONORM da 1200 x 800 mm ed assolutamente integro;
- integralmente e correttamente imballato col cellophane, qualora la stabilità della merce lo richieda;
- altezza complessiva (colli + pallet) non superiore a 150 centimetri;
- peso non superiore ai 750 chilogrammi.

I colli in esso contenuti devono essere perfettamente allineati, senza debordamenti e riportare all'esterno (stampata sul cartone o su di una etichetta autoadesiva applicata sul cartone) l'indicazione del prodotto contenuto comprensivo di lotto e scadenza, che deve essere sempre mantenuta per tutta la durata della fornitura.

Imballo e confezioni devono essere a perdere. Il bancale utilizzato per il trasporto del pallet deve essere ritirato dal Fornitore contestualmente alla consegna delle successive forniture a sue spese. Qualora gli imballaggi o il confezionamento dei prodotti non corrispondessero alle regole espone o presentassero difetti, lacerazioni o tracce di manomissioni la merce verrà rifiutata e la Ditta aggiudicataria dovrà provvedere alla sostituzione della medesima entro 2 giorni dal ricevimento della segnalazione.

RESI PER MERCI NON CONFORMI

I prodotti consegnati devono essere esclusivamente quelli aggiudicati in sede di gara. Qualsiasi variazione di prodotto dovrà essere precedentemente autorizzata dall'Agenzia.

I prodotti che non risultassero conformi alla qualità, tipo, specie, marca e tutte le caratteristiche previste dal Capitolato e in generale nella documentazione di gara, ovvero qualora gli imballaggi presentassero difetti, lacerazioni o tracce di manomissioni, saranno respinti dalle Aziende Sanitarie e il Fornitore dovrà provvedere al loro immediato ritiro e sostituzione entro 2 (due) giorni senza alcun aggravio di spesa. La mancata sostituzione della merce da parte del Fornitore sarà considerata “mancata consegna”. La merce non accettata resta a disposizione del Fornitore che dovrà ritirarla a sue spese entro e non oltre 20 giorni naturali dalla comunicazione di non accettazione. È a carico del Fornitore ogni danno relativo al deterioramento della merce non ritirata. La merce non ritirata entro 20 giorni naturali dalla comunicazione potrà essere inviata al Fornitore addebitando ogni spesa sostenuta.

VARIAZIONE DI PRODOTTO/INNOVAZIONE TECNOLOGICA

Qualora il Fornitore, durante la durata della Convenzione ovvero degli Ordinativi di Fornitura, presenti in commercio nuovi prodotti, analoghi a quelli oggetto della fornitura (anche a seguito di modifiche normative), i quali presentino migliori caratteristiche di rendimento, dovrà proporre all'Agenzia la sostituzione dei prodotti alle stesse condizioni di fornitura ovvero migliorative. La Ditta aggiudicataria, previo invio di scheda tecnica e parere tecnico favorevole, si impegna ad immettere nella fornitura il nuovo prodotto, alle stesse condizioni contrattuali. La richiesta di sostituzione dovrà essere validata e formalizzata dall'Agenzia.

VARIAZIONE DELLA NORMATIVA

Qualora i Ministeri competenti arrivino ad un pronunciamento ufficiale sulle certificazioni necessarie, di contenuto sostanzialmente diverso da quello espresso nel presente Capitolato e in generale nella documentazione di gara, prima dell'aggiudicazione della presente gara, l'aggiudicazione verrà sospesa.

Qualora i Ministeri competenti arrivino ad un pronunciamento ufficiale sulle certificazioni necessarie, di contenuto sostanzialmente diverso/in contrasto con quanto espresso nel presente Capitolato e in generale nella documentazione di gara, nel corso della durata della Convenzione ovvero dei singoli Ordinativi di Fornitura, l'Agenzia ovvero le singole Aziende si riservano, fatte le opportune valutazioni, il diritto di recedere dalla Convenzione e dall'Ordinativo di Fornitura.

VARIAZIONE DEI PROTOCOLLI DI UTILIZZO

Qualora in una o più Aziende, nel corso della durata dell'Ordinativo di Fornitura, intervengano variazioni ai protocolli di utilizzo, messe in atto successivamente all'emissione dell'Ordinativo di Fornitura stesso, tali da non consentire l'acquisto di quanto indicato nell'Ordinativo, l'Azienda ne

darà immediata comunicazione al Fornitore e all'Agenzia che provvederà, ove possibile, al reintegro dei corrispondenti quantitativi nella Convenzione a disposizione di altre Aziende.

In tale caso il Fornitore non avrà nulla a pretendere dall'Azienda che avrà inviato la comunicazione e avrà provveduto al recesso dall'Ordinativo di Fornitura.

SERVIZI ACCESSORI

I servizi di seguito descritti sono connessi ed accessori alla fornitura degli articoli messi a gara e, quindi, sono prestati dal Fornitore unitamente alla fornitura medesima.

SERVIZIO DI ACCESSO DATI SU WEB

Il Fornitore, al fine di pubblicare gli articoli nel Sito, entro 10 giorni dal ricevimento della comunicazione di Aggiudicazione, si obbliga a consegnare all'Agenzia, qualora non presentata in sede di offerta, le seguenti informazioni:

- un'immagine dei prodotti in Convenzione in formato GIF o JPEG se espressamente richiesto dall'Agenzia;
- la descrizione dei prodotti con le principali caratteristiche (schede tecniche) e il codice identificativo;
- le informazioni sull'azienda produttrice;
- il numero di telefono, fax e l'indirizzo e-mail del Call Center.

Il catalogo dei prodotti da fornire, oggetto della Convenzione, e le ulteriori informazioni richieste, sarà visualizzato in una pagina web con i relativi prezzi di aggiudicazione e termini contrattuali. In tale pagina le Aziende Sanitarie potranno:

- scegliere il tipo e le quantità corrispondenti al prodotto da ordinare, con relativo costo globale;
- produrre il documento "Ordinativo di Fornitura";
- inviare l'Ordinativo di Fornitura in formato elettronico, firmato digitalmente al Fornitore;
- stampare copia cartacea dell'Ordinativo di Fornitura da firmare ed inviare al Fornitore via fax o posta (per le Amministrazioni che non sono in possesso della firma digitale).

Al Fornitore verrà fornito un collegamento con il predetto Sito, anche al fine di:

- ricevere gli Ordinativi di Fornitura;
- monitorare costantemente il data base degli Ordinativi di Fornitura.

SERVIZIO DI REPORTISTICA

Il Fornitore deve inviare, su richiesta dell'Agenzia ed entro 30 giorni solari dalla richiesta della stessa, i dati aggregati e riassuntivi relativi alle prestazioni contrattuali; l'Agenzia può richiedere al Fornitore l'elaborazione di *report* specifici anche in formato elettronico e/o in via telematica.

Il monitoraggio di tutte le attività relative alla Convenzione potrà altresì essere effettuato dall'Agenzia anche mediante l'uso di nuove tecnologie e soluzioni organizzative; a tal fine, il Fornitore, per quanto di sua competenza, si impegna a prestare piena collaborazione per rendere possibile dette attività di monitoraggio. In particolare i report riferiti alle prestazioni contrattuali devono contenere almeno le seguenti informazioni:

- nome dell'Amministrazione Contraente;
- quantitativo di beni ordinati per singola Richiesta di Consegna e suo valore;
- numero dell'Ordinativo di Fornitura generato dal Sistema;
- valore dell'Ordinativo di Fornitura;

e ogni altra informazione richiesta dall'Agenzia in sede di stipula della Convenzione.

CONTATTI DEL FORNITORE

Il Fornitore si impegna, alla stipula della Convenzione, a mettere a disposizione un numero di telefono, un numero di fax e un indirizzo e-mail, attivo per tutto l'anno dal lunedì al venerdì, dalle ore 9.00 alle ore 17.00, ad eccezione di:

- giorni festivi;
- giorni compresi tra il 24 dicembre ed il 2 gennaio;
- seconda e terza settimana di agosto.

Le Aziende Sanitarie potranno rivolgersi al Fornitore per:

- richiedere informazioni sui prodotti offerti in Convenzione;
- richiedere lo stato degli ordini in corso e lo stato delle consegne;
- inoltrare reclami.