



**PROCEDURA APERTA PER LA FORNITURA DI GUANTI PER USO SANITARIO 2**

**DISCIPLINARE DI GARA**

## 1 PREMESSA

Gara comunitaria a procedura aperta, suddivisa in 19 Lotti, indetta dall'Agenzia Regionale Intercent-ER (di seguito anche solo Agenzia) per la stipula di una Convenzione-quadro valevole sull'intero territorio della Regione Emilia-Romagna – ai sensi dell'art. 21 della Legge Regionale dell'Emilia Romagna 24 maggio 2004, n. 11 - per la **fornitura di guanti per uso sanitario** e relativi servizi accessori, di cui al Bando di gara inviato alla GUUE il 3 luglio 2015.

Le richieste di chiarimenti da parte delle Ditte concorrenti dovranno pervenire all'Agenzia esclusivamente via PEC all'indirizzo [intercenter@postacert.regione.emilia-romagna.it](mailto:intercenter@postacert.regione.emilia-romagna.it) o via fax al n. 051 527.30.84 entro le ore **12.00 del giorno 05/08/2015**; le richieste di chiarimenti e le relative risposte saranno, inoltre, pubblicate sul sito Intercent-ER - [www.intercent.it](http://www.intercent.it).

Con l'Aggiudicatario di ciascun Lotto della presente gara (di seguito anche solo Fornitore/i) verrà stipulata una Convenzione-quadro con la quale il Fornitore medesimo si obbliga ad accettare gli Ordinativi di Fornitura (i.e. contratti) emessi dalle Pubbliche Amministrazioni della RER - di cui al comma 5 dell'art. 19 della Legge Regionale dell'Emilia Romagna 24 maggio 2004 n. 11.

Nel periodo di validità della Convenzione, le Amministrazioni, previa registrazione sul Sito [www.intercent.it](http://www.intercent.it), potranno emettere Ordinativi di Fornitura (i.e. contratti), sottoscritti da persona autorizzata (Punto Ordinante) ad impegnare la spesa dell'Amministrazione stessa fino a concorrenza dell'importo massimo spendibile per ciascun lotto.

Le singole Amministrazioni potranno emettere gli Ordinativi di Fornitura solamente durante la validità della Convenzione (24 mesi, eventualmente rinnovati per altri 12) e tali Ordinativi avranno durata sino al 36° mese successivo alla stipula della Convenzione.

Gli Ordinativi di Fornitura possono essere prorogati fino ad un massimo di ulteriori 6 (sei) mesi nelle more della individuazione del nuovo Fornitore da parte della Agenzia.

Gli Ordinativi di Fornitura potranno essere effettuati solo da Punti Ordinanti registrati al Sistema e devono essere inviati e/o trasmessi dalle Amministrazioni a mezzo lettera a/r, 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.

La registrazione delle Amministrazioni non implica una verifica da parte della Agenzia dei poteri di acquisto di ciascun Punto Ordinante; l'Agenzia non risponde, quindi, di Ordinativi di Fornitura sottoscritti da Punti Ordinanti non autorizzati dall'Amministrazione di appartenenza.

## 2 OGGETTO E DURATA

Oggetto dell'appalto è la stipula di una Convenzione, per ciascun lotto, per la **fornitura di guanti per uso sanitario 2** i cui requisiti tecnici minimi devono rispondere a quanto prescritto nel Capitolato Tecnico allegato al presente Disciplinare.

L'entità dell'appalto riferita ai 19 Lotti in gara è determinata in €. **23.971.903,84** (IVA esclusa) così suddivisa:

n° lotto	descrizione	CND	U.M.	quantità	base d'asta Euro
1	Guanti chirurgici sterili, in lattice, con polvere per attività di chirurgia generale	T01010101	paio	1.180.800	<b>259.776,00</b>
2	Guanti chirurgici sterili, in lattice, senza polvere, per attività di chirurgia generale	T01010102	paio	8.604.720	<b>2.753.510,40</b>
3	Guanti chirurgici sterili, in lattice, senza polvere colorato, per attività di chirurgia generale per tecnica doppioguento	T010102	paio	231.840	<b>208.656,00</b>
4	Guanti chirurgici sterili, in materiale sintetico, senza polvere, per attività di chirurgia generale	T010102	paio	910.800	<b>910.800,00</b>
5	Guanti chirurgici sterili in lattice, senza polvere, per microchirurgia	T01010102	paio	1.724.400	<b>710.452,80</b>
6	Guanti chirurgici sterili in lattice senza polvere lunghi al gomito per secondamento manuale post-parto	T01010102	paio	41.400	<b>66.529,80</b>
7	Guanti chirurgici non sterili in lattice senza polvere lunghi al gomito per secondamento manuale post-parto	T0101	paio	165.000	<b>57.750,00</b>
8	Guanto per esame/procedura sterile, in lattice senza polvere, ambidestro	T010201	pezzo	1.026.000	<b>102.600,00</b>
9	Guanto per esame/procedura in vinile (o altro materiale sintetico), senza polvere, sterile, ambidestro	T010202	pezzo	3.218.400	<b>261.977,76</b>
10	Guanti sterili, in lattice, senza polvere, per manipolazione farmaci antiblastici	n/a	paio	21.600	<b>33.480,00</b>
11	Guanti non sterili, in lattice, senza polvere, per manipolazione farmaci antiblastici	n/a	pezzo	74.880	<b>46.425,60</b>
12	Guanti sterili in nitrile, senza polvere, per manipolazione farmaci antiblastici	n/a	paio	222.840	<b>165.347,28</b>
13	Guanti non sterili in nitrile, senza polvere, per manipolazione farmaci antiblastici	n/a	pezzo	1.202.400	<b>324.648,00</b>
14	Guanto monouso non sterile, in lattice senza polvere, ambidestro	n/a	pezzo	43.337.000	<b>1.603.469,00</b>
15	Guanto monouso non sterile, in nitrile, senza polvere, ambidestro per attività assistenziale/reparto	n/a	pezzo	310.992.000	<b>9.951.744,00</b>
16	Guanto monouso non sterile, in nitrile, senza polvere, ambidestro per attività emergenza/urgenza/laboratorio	n/a	pezzo	40.687.000	<b>1.708.854,00</b>

n° lotto	descrizione	CND	U.M.	quantità	base d'asta
17	Guanto monouso non sterile, in vinile, senza polvere, ambidestro	n/a	pezzo	167.977.000	<b>3.359.540,00</b>
18	Guanto monouso non sterile, in vinile, senza polvere, ambidestro con polsino lungo ( $\geq 270\text{mm}$ )	n/a	pezzo	29.808.000	<b>658.584,00</b>
19	Guanto monouso non sterile, in vinile, senza polvere, ambidestro, elasticizzato	n/a	pezzo	34.250.400	<b>787.759,20</b>

La Convenzione avrà durata di 24 mesi, a decorrere dalla data di sottoscrizione della stessa e potrà essere rinnovata fino ad ulteriori 12 mesi, su comunicazione scritta dell'Agenzia, nell'ipotesi in cui alla scadenza del termine, non sia stato esaurito l'importo massimo spendibile, previsto per ogni singolo lotto.

**Resta inteso che per durata della Convenzione si intende il periodo entro il quale le Amministrazioni Contraenti/Aziende Sanitarie possono emettere Ordinativi di Fornitura.**

L'Agenzia si riserva la facoltà di risolvere la Convenzione, 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 nella Convenzione medesima.

**Nel caso in cui, prima del decorso del termine di durata della Convenzione anche eventualmente rinnovato, sia esaurito l'importo massimo spendibile riferito al singolo Lotto, al Fornitore potrà essere richiesto, alle stesse condizioni, di incrementare tale importo, fino alla concorrenza di un quinto, ai sensi del R.D. 2440/1923.**

Fermo restando quanto sopra, la Agenzia potrà altresì, nel corso dell'esecuzione, apportare variazioni secondo quanto previsto dagli artt. 310 e 311 del D.P.R. n. 207/2010

### 3 DUVRI E ONERI PER LA SICUREZZA

La presente procedura di gara ha ad oggetto mere forniture beni, pertanto, ai sensi del comma 3-bis dell'art. 26 del D.Lgs. n.81/2008 e s.m., non è stato redatto il documento di valutazione dei rischi da interferenza, in quanto non sussiste l'obbligo di cui al comma 3 dell'art. 26 del Decreto sopracitato.

Resta inteso che qualora la Azienda Sanitaria ritenga che, con specifico riferimento ai luoghi in cui si svolge la singola prestazione, possano sussistere rischi da interferenza, procederà alla redazione del documento che, sottoscritto per accettazione dal Fornitore, integrerà l'Ordinativo di fornitura.

È comunque onere di ciascun Fornitore elaborare, relativamente ai costi della sicurezza afferenti all'esercizio della propria attività, il documento di valutazione dei rischi e di provvedere all'attuazione delle misure di sicurezza necessarie per eliminare o ridurre al minimo i rischi specifici connessi all'attività svolta dallo stesso.

#### **4 MODALITÀ DI PRESENTAZIONE DELL'OFFERTA**

Le offerte devono pervenire entro e non oltre il termine perentorio delle **ore 12.00 del giorno 10 settembre 2015, pena l'irricevibilità dell'offerta e conseguente non ammissione alla gara**, al seguente indirizzo: Agenzia Intercent-ER Via Dei Mille 21 – 40121 Bologna.

Ad avvenuta scadenza del sopradDETTO termine non sarà riconosciuta 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.

Le offerte avranno una validità di 240 giorni dalla data di presentazione.

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

Non saranno accettate offerte alternative.

Si precisa che tutte le Ditte concorrenti dovranno presentare la campionatura di cui al paragrafo 4 "Campionatura" entro il termine sopra indicato.

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.

**Si precisa che, in caso di documentazione, dichiarazioni, ecc., rilasciati in lingua diversa dall'italiano, dovrà essere presentata anche la traduzione giurata.**

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 concorrente – limitatamente a tale 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, deve recare a margine le seguenti informazioni:

- l'oggetto della gara d'appalto: **"Gara per la fornitura guanti per uso sanitario 2"**;
- la **ragione sociale della Concorrente** (nel caso di R.T.I. o Consorzi come disciplinato nel successivo paragrafo "Partecipazione di raggruppamenti temporanei di imprese (R.T.I.), di consorzi e di reti di impresa";
- l'indirizzo del destinatario;
- **l'indicazione del Lotto o dei Lotti per cui si presenta offerta.**

Tale plico deve contenere, buste distinte, secondo le norme e le indicazioni che seguono:

1. una Busta A (documentazione amministrativa);
2. tante Buste B quanti sono i lotti per i quali si presenta offerta (offerta tecnica);
3. tante Buste C quanti sono i lotti per i quali si presenta offerta (offerta economica)

All'interno del plico dovranno essere inserite le buste sopra elencate, chiuse, sigillate e controfirmate. In particolare, le Buste C – Offerta Economica, dovranno, **a pena di esclusione**, essere non trasparenti (tali quindi da non rendere visibile il contenuto), chiuse, sigillate e controfirmate sui lembi di chiusura.

Le buste riporteranno su ognuna la dicitura di seguito indicata per ciascuna busta.

**BUSTA A:** riportante la dicitura "BUSTA A - GARA PER LA FORNITURA DI GUANTI PER USO SANITARIO 2 ": DOCUMENTAZIONE AMMINISTRATIVA LOTTO X/Y/Z (es. lotto n.1/2/3/)" presentata secondo il modello Allegato 1 "Schema dichiarazioni Busta A" contenente la seguente documentazione:

- A. 1) dichiarazione attestante l'accettazione incondizionata di tutte le clausole riportate nel Bando, nel presente Disciplinare di gara ed in tutti i suoi allegati;

2) dichiarazione di mantenere vincolata l'offerta per un periodo non inferiore a 240 giorni dalla scadenza del termine per la presentazione delle offerte.

**B.** Dichiarazione, resa ai sensi degli artt. 46 e 47 del D.P.R. 445/2000, (oppure, per le ditte concorrenti non appartenente a Stati membri della UE, le dichiarazioni dovranno essere rese a titolo di unica dichiarazione solenne, come tale da effettuarsi dinanzi ad un'autorità giudiziaria o amministrativa competente, un notaio o un organismo professionale qualificato), attestante, **pena l'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.i.;

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. Si precisa che, in caso di due soli soci, persone fisiche, i quali siano in possesso ciascuno del 50% della partecipazione azionaria, le dichiarazioni vanno rese da entrambi i soci.

Ovvero

Le dichiarazioni possono essere rese, per tutti i soggetti in carica sopra indicati ed individuati nominativamente, dal soggetto che sottoscrive l'istanza di partecipazione, per quanto a propria conoscenza.

Per i soggetti cessati dalla carica nell'anno antecedente la data di pubblicazione del bando di gara, la dichiarazione è resa, per quanto a propria conoscenza, dal soggetto che sottoscrive l'istanza di partecipazione.

In caso di incorporazione, fusione societaria o cessione di azienda, la dichiarazione è

resa anche dagli amministratori muniti di poteri di rappresentanza e direttore tecnico, che hanno operato presso la società incorporata, fusasi o che ha ceduto l'azienda, nell'ultimo anno antecedente la data di pubblicazione del bando di gara. Anche per tali soggetti, 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) l'eventuale intenzione di ricorrere al subappalto, con l'indicazione delle forniture che si intende subappaltare, nei limiti di quanto previsto al paragrafo "Subappalto", pena la mancata autorizzazione al subappalto stesso;
- 4) 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.;

**In caso di partecipazione in R.T.I. / Consorzio / Rete di Imprese:**

**C. 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, espressa anche in misura percentuale (art. 37, comma 4, D.Lgs n.163/2006), fermo restando che la mandataria dovrà eseguire le prestazioni in misura maggioritaria.

**D. 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

**E. 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.

**F.** In caso di Rete di imprese:

- a) se la rete è dotata di un organo comune con potere di rappresentanza e di soggettività giuridica, ai sensi dell'art.3, comma 4-quater, del D.L. n.5/2009:

1. copia autentica del contratto di rete, redatto per atto pubblico o scrittura privata autenticata, ovvero per atto firmato digitalmente a norma dell'art. 25 del CAD, con indicazione dell'organo comune che agisce in rappresentanza della rete;
2. dichiarazione, sottoscritta dal legale rappresentante dell'organo comune, che indichi per quali imprese la rete concorre;
3. dichiarazione che indichi le parti della fornitura che saranno eseguite dai singoli operatori economici aggregati in rete;

- b) se la rete è dotata di un organo comune con potere di rappresentanza ma è priva di soggettività giuridica ai sensi dell'art. 3, comma 4-quater, del D.L. n. 5/2009:

Copia autentica del contratto di rete, redatto per atto pubblico o scrittura privata autenticata, ovvero per atto firmato digitalmente a norma dell'art. 25 del CAD, recante il mandato collettivo irrevocabile con rappresentanza conferito alla impresa mandataria, con l'indicazione del soggetto designato quale mandatario e delle parti della fornitura che saranno eseguite dai singoli operatori economici aggregati in rete;

Si precisa che qualora il contratto di rete sia stato redatto con mera firma digitale non autenticata ai sensi dell'art. 24 del CAD, il mandato nel contratto di rete non può ritenersi sufficiente e sarà obbligatorio conferire un nuovo mandato nella forma della scrittura privata autenticata, anche ai sensi dell'art. 25 del CAD;

- c) se la rete è dotata di un organo comune privo del potere di rappresentanza o se la rete è sprovvista di organo comune, ovvero, se l'organo comune è privo dei requisiti di qualificazione richiesti:

Copia autentica del contratto di rete, redatto per atto pubblico o scrittura privata autenticata ovvero per atto firmato digitalmente a norma dell'art. 25 del CAD , con allegato il mandato collettivo irrevocabile con rappresentanza conferito alla mandataria, recante l'indicazione

del soggetto designato quale mandatario e delle parti della fornitura che saranno eseguite dai singoli operatori economici aggregati in rete;

ovvero

Copia autentica del contratto di rete, redatto per atto pubblico o scrittura privata autenticata, ovvero per atto firmato digitalmente a norma dell'art. 25 del CAD, con allegate le dichiarazioni, rese da ciascun concorrente aderente al contratto di rete, attestanti:

1. a quale concorrente, in caso di aggiudicazione, sarà conferito mandato speciale con rappresentanza o funzioni di capogruppo;
2. l'impegno, in caso di aggiudicazione, ad uniformarsi alla disciplina vigente in materia con riguardo ai raggruppamenti temporanei;
3. parti della fornitura che saranno eseguite dai singoli operatori economici aggregati in rete.

Si precisa che qualora il contratto di rete sia stato redatto con mera firma digitale non autenticata ai sensi dell'art. 24 del CAD, il mandato deve avere la forma dell'atto pubblico o della scrittura privata autenticata, anche ai sensi dell'art. 25 del CAD.

**G.** In caso di Consorzio stabile:

Dichiarazione relativa alle consorziate per le quali il consorzio concorre.

- H.** 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 della 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. La Agenzia procederà a verificare d'ufficio gli elenchi degli operatori di cui sopra, nella sezione dedicata del sito internet del Dipartimento del Tesoro.

All'interno della Busta "A", oltre a quanto sopra richiesto, dovrà essere inserita a pena di esclusione:

1. **impegno di un fideiussore** a rilasciare la garanzia fideiussoria per l'esecuzione della Convenzione di cui all'art. 113 del D.lgs. 163/2006 e s.m., qualora la ditta concorrente risulti aggiudicataria, come descritto al paragrafo "Cauzione provvisoria" del presente Disciplinare;

2. **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 successivo paragrafo 9 – Cauzione Provvisoria;
3. **PASSOE**: copia del documento attestante l'attribuzione del PASSOE da parte del servizio AVCPass;
4. **ricevuta** che attesti l'avvenuto versamento del contributo in favore dell'Autorità di Vigilanza sui contratti pubblici di lavori, servizi e forniture. **Il mancato versamento del contributo alla AVCP è causa di esclusione dalla gara.**

I codici CIG attribuiti alla presente procedura, ai fini del versamento, sono:

LOTTO	DESCRIZIONE	Codice CIG
1	Guanti chirurgici sterili, in lattice, con polvere per attività di chirurgia generale	6313185D0F
2	Guanti chirurgici sterili, in lattice, senza polvere, per attività di chirurgia generale	63132101B4
3	Guanti chirurgici sterili, in lattice, senza polvere colorato, per attività di chirurgia generale per tecnica doppioguento	63132323DB
4	Guanti chirurgici sterili, in materiale sintetico, senza polvere, per attività di chirurgia generale	63132399A0
5	Guanti chirurgici sterili in lattice, senza polvere, per microchirurgia	6313248110
6	Guanti chirurgici sterili in lattice senza polvere lunghi al gomito per secondamento manuale post-parto	6313259A21
7	Guanti chirurgici non sterili in lattice senza polvere lunghi al gomito per secondamento manuale post-parto	6313270337
8	Guanto per esame/procedura sterile, in lattice senza polvere, ambidestro	631329797D
9	Guanto per esame/procedura in vinile (o altro materiale sintetico), senza polvere, sterile, ambidestro	63133071C0
10	Guanti sterili, in lattice, senza polvere, per manipolazione farmaci antiblastici	63133136B2
11	Guanti non sterili, in lattice, senza polvere, per manipolazione farmaci antiblastici	631331692B
12	Guanti sterili in nitrile, senza polvere, per manipolazione farmaci antiblastici	631332509B
13	Guanti non sterili in nitrile, senza polvere, per manipolazione farmaci antiblastici	63133293E7
14	Guanto monouso non sterile, in lattice senza polvere, ambidestro	6313344049
15	Guanto monouso non sterile, in nitrile, senza polvere, ambidestro per attività assistenziale/reparto	6313349468
16	Guanto monouso non sterile, in nitrile, senza polvere, ambidestro per attività emergenza/urgenza/laboratorio	6313362F1F
17	Guanto monouso non sterile, in vinile, senza polvere, ambidestro	63133694E9
18	Guanto monouso non sterile, in vinile, senza polvere, ambidestro con polsino lungo (≥ 270mm)	6313376AAE
19	Guanto monouso non sterile, in vinile, senza polvere, ambidestro, elasticizzato	63133862F1

Istruzioni per il pagamento:

Ai fini del versamento le ditte concorrenti possono scegliere tra le modalità di cui alla Deliberazione dell'Autorità per la Vigilanza del 21 dicembre 2011.

Per il dettaglio delle informazioni inerenti le modalità di contribuzione, gli operatori economici sono tenuti a collegarsi al sito web dell'AVCP, [www.avcp.it](http://www.avcp.it), sezione "Contributi in sede di gara".

In presenza di documentazione resa ai sensi del D.P.R. 445/2000, la mancata presentazione della fotocopia del documento di identità comporta l'esclusione dalla gara.

Secondo quanto previsto dall'art. 39 del D.L. 24/06/2014 n.90, convertito con L. 11/08/2014 n.114, ai sensi del comma 2 bis dell'art. 38 D.Lgs. n.163/2006 e s.m., la mancanza, l'incompletezza e ogni altra irregolarità essenziale delle dichiarazioni sostitutive di cui al comma 2 del medesimo articolo, comporta per la Ditta concorrente il pagamento, in favore dell'Agenzia, della sanzione pecuniaria pari all'1 per mille del valore del/i lotto/i cui si partecipa.

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 opportuna comunicazione scritta, anche solo 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 e s.m. A tal fine la Agenzia assegna un termine perentorio, entro cui la ditta concorrente deve fare pervenire quanto richiesto, pena **l'esclusione dalla gara**.

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

La documentazione amministrativa dovrà essere priva, a pena di **esclusione dalla gara**, di qualsivoglia indicazione (diretta e/o indiretta) all'Offerta Economica.

L'Agenzia si riserva altresì di procedere ad ulteriori verifiche, anche a campione, circa la veridicità delle dichiarazioni presentate.

## **MODALITÀ DI VERIFICA DEI REQUISITI DI PARTECIPAZIONE**

La verifica del possesso dei requisiti di carattere generale avviene, ai sensi dell'art.6-bis del Codice, attraverso l'utilizzo del **sistema AVCPass**, reso disponibile dalla AVCP con la delibera attuativa n. 111 del 20 dicembre 2012 e ss.mm.ii., fatto salvo quanto previsto dal comma 3 del

citato art. 6-bis. Pertanto, tutte le ditte concorrenti devono, registrarsi al sistema AVCPass, secondo le indicazioni presenti sul sito [www.avcp.it](http://www.avcp.it).

La ditta concorrente, individuata la procedura di gara cui intende partecipare, ottiene dal sistema il c.d. PASSOE, che deve essere inserito all'interno della Busta A.

Nel caso in cui una ditta concorrente non abbia proceduto alla registrazione presso il sistema AVCPass e/o non abbia ottenuto il PASSOE per partecipare alla presente procedura, l'Agenzia provvederà con apposita comunicazione, ad assegnare un termine per la registrazione e/o l'acquisizione del PASSOE.

**BUSTA B:** riportante la dicitura “BUSTA B - GARA PER LA FORNITURA DI GUANTI PER USO SANITARIO 2”: OFFERTA TECNICA LOTTO X” contenente l’**Allegato 2 Dichiarazioni Tecniche compilato in ogni sua parte e completo della documentazione da allegare richiesta**. I documenti richiesti nell'allegato 2 – Dichiarazioni tecniche dovranno essere raccolti in fascicolo e numerati progressivamente.

Si rammenta che nel caso in cui i prodotti offerti siano registrati nel Repertorio dei Dispositivi Medici (RDM) istituito presso il Ministero della Salute, in ottemperanza a quanto indicato dalle “Linee Guida per il corretto utilizzo dei dati e della documentazione presenti nel Repertorio dei Dispositivi medici del 19.02.2015”, sarà sufficiente indicare il numero di registrazione nell'allegato 2 – Dichiarazioni Tecniche.

**Su ogni documento presentato devono essere indicati il numero di Lotto ed il riferimento del corrispondente articolo.**

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, Consorzi e Reti di Impresa”).

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 Concorrenti, tale da non consentire la valutazione dei prodotti offerti da parte della Commissione Giudicatrice, comporta l'**esclusione dalla gara**.

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

## 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.

Al 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 ditta concorrente inserisce all'interno della Busta B, in una ulteriore **busta denominata "SEGRETI TECNICI E COMMERCIALI"**, la dichiarazione sulle parti dell'offerta coperte da riservatezza, 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.

L'Agenzia si riserva comunque di valutare la compatibilità dell'istanza di riservatezza con il diritto di accesso dei soggetti interessati.

Si precisa che la Agenzia non effettuerà ulteriori informative e procederà, nei dieci giorni successivi all'invio delle comunicazioni di cui all'art. 79 del D. Lgs. n. 163/2006 e s.m., secondo quanto previsto dal medesimo articolo al comma 5-quater, nel rispetto dell'art. 13 D. Lgs. n. 163/2006 e s.m.

**BUSTA C:** riportante la dicitura "BUSTA C - GARA PER LA FORNITURA DI GUANTI PER USO SANITARIO 2: OFFERTA ECONOMICA LOTTO X".

L'offerta economica, formulata in lingua italiana mediante il modello **Allegato 3 Schema Offerta Economica Busta "C"** opportunamente bollata, deve contenere l'indicazione della ragione sociale o del nominativo dell'offerente, nonché del domicilio legale, il nome commerciale del prodotto

offerto 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, Consorzi e Reti di Impresa").

**Nell'offerta economica Busta C, ai sensi dell'art. 87, comma 4 del D.Lgs. n.163/2006, la Ditta concorrente dovrà inoltre specificamente indicare i costi relativi alla sicurezza, che dovranno risultare congrui rispetto all'entità e alle caratteristiche delle forniture.**

L'offerta deve indicare il prezzo unitario offerto per unità di misura (IVA esclusa) e dovrà essere formulata in EURO. La somma del prezzo unitario per le quantità indicate di seguito determina il valore complessivo dell'offerta per singolo Lotto.

Si precisa che:

- i **prezzi unitari** dovranno essere offerti nell'unità di misura indicata;
- i **prezzi unitari** potranno essere espressi con un numero di decimali non superiore a **cinque**;
- il **valore complessivo dell'offerta** di ciascun Lotto non potrà essere espresso con un numero di decimali superiore a **due**;
- il prezzo unitario dell'offerta deve essere indicato 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;
- i prezzi devono essere indicati IVA esclusa;
- sono ammesse esclusivamente offerte a ribasso, **pertanto non verranno accettate offerte superiori alle BASI D'ASTA** indicate all'art.1 del presente disciplinare

**CAMPIONATURA:** per ciascun Lotto per cui si intende partecipare, le Ditte Concorrenti devono presentare, a pena di esclusione, entro il termine indicato al paragrafo 3 "Modalità di presentazione delle offerte" la campionatura gratuita come di seguito descritto.

Per tutti i lotti, sterili e non sterili:

- 3 (tre) confezioni secondarie – dispenser - contenenti i guanti per ogni taglia richiesta nel Capitolato Tecnico – dalla 6 alla 9 mezze misure comprese/dalla S alla XL - (come previsto nel lotto di riferimento), la confezione e l'etichettatura della campionatura **devono** corrispondere a quelle originali di vendita;



Sulla confezione di ogni articolo campionato deve essere apposta un'etichetta indicante il numero del Lotto corrispondente al fine di consentire una rapida e corretta identificazione del bene stesso.

Fermo restando l'obbligo di presentare la campionatura sopra elencata entro i termini indicati, qualora la Commissione Giudicatrice ne ravvisasse la necessità, le Ditte Concorrenti dovranno essere disponibili a fornire altri prodotti-campioni, su indicazione della Commissione stessa, entro 5 giorni lavorativi dalla richiesta.

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

La campionatura dei prodotti offerti dalle Ditte Concorrenti che risulteranno Aggiudicatari della fornitura costituirà parametro di valutazione della fornitura stessa, nel corso della vigenza del rapporto contrattuale tra il Fornitore e le singole Amministrazioni contraenti, al fine di verificare la identità del prodotto aggiudicato con quello consegnato nel corso dell'intera fornitura.

La campionatura deve essere contenuta in appositi plichi riportanti all'esterno la dicitura "CAMPIONATURA: GARA PER LA FORNITURA DI GUANTI PER USO SANITARIO 2 – LOTTO n. X". Ciascun plico deve contenere la campionatura di un singolo Lotto, pertanto non possono essere consegnati dei prodotti - campioni afferenti a due o più Lotti nel medesimo plico.

La campionatura dovrà essere accompagnata da una distinta riepilogativa in duplice copia 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**, al seguente indirizzo: Agenzia Intercent-ER Via dei Mille, 21 40121 Bologna entro il medesimo termine per la presentazione delle offerte: ore 12,00 del 10/09/2015.

La campionatura dovrà pervenire a mezzo corrieri, 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.

Per l'effettuazione di prove in uso, le ditte concorrenti dovranno essere disponibili a fornire altri prodotti-campioni direttamente alle sedi indicate dalla Commissione giudicatrice, entro il termine indicato.

La campionatura verrà utilizzata per l'effettuazione di prove al fine dell'attribuzione del punteggio di qualità. Le prove verranno effettuate esclusivamente sui dispositivi che la Commissione avrà giudicato conformi ai requisiti minimi previsti nel Capitolato Tecnico.

## 5 PARTECIPAZIONE A PIÙ LOTTI

Nel caso la Ditta Concorrente partecipi a due o più Lotti, il plico, 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.
- **tanti** plichi contenenti la Campionatura quanti sono i Lotti per cui viene presentata l'offerta come precedentemente specificato

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

È ammessa la partecipazione di Imprese temporaneamente raggruppate o raggruppande nonché di Consorzi 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 al Lotto singolarmente e quale componente di un R.T.I. o di un Consorzio o di una Rete di Imprese, ovvero che partecipi a R.T.I. o Consorzi o Reti di Imprese diverse, **pena l'esclusione dalla gara** dell'Impresa medesima e dei R.T.I. o Consorzi o Rete alla quale 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 ditte 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.

Secondo quanto previsto dalla Deliberazione AGCM 18/9/2013, in caso di anomalie comportamentali, che possono essere indizio di fenomeni anticoncorrenziali, tra cui la partecipazione in R.T.I. di imprese in grado di partecipare alla gara singolarmente, la Agenzia procederà a segnalare alla Autorità tali fenomeni.

La Delibera è consultabile all'indirizzo [http://www.agcm.it/trasp-statistiche/doc\\_download/3955-delibera-e-vademecum.html](http://www.agcm.it/trasp-statistiche/doc_download/3955-delibera-e-vademecum.html)

I Consorzi di cui all'art. 34 comma 1 lett. b) e c), e le Reti di Impresa dotate di organo comune con poteri di rappresentanza e soggettività giuridica ai sensi dell'art.3, comma 4-quater, D.L. n.5/2009, dovranno indicare, in sede di offerta, per quale/i consorziato/i o retista/i concorre e solo a questi ultimi è fatto divieto di partecipare alla gara in qualsiasi altra forma.

Le ditte 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 o in Rete di Imprese, 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/retiste, in caso di R.T.I./ consorzio ordinario/rete non formalmente costituiti al momento della presentazione dell'offerta,
  - dell'Impresa mandataria o dell'impresa che riveste la funzione di organo comune, in caso di R.T.I./Rete di Impresa 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/consorzianti, 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;
  - dal Legale Rappresentante dell'operatore economico che riveste le funzioni di organo comune, nel caso di Rete di Imprese in cui la rete è dotata di un organo comune con potere di rappresentanza e di soggettività giuridica, ai sensi dell'art. 3, comma 4-quater, D.L. n. 5/2009;
  - dal Legale Rappresentante dell'impresa che riveste le funzioni di organo comune nonché da ognuna delle imprese aderenti al contratto di rete che partecipano alla gara, se la rete è dotata di un organo comune con potere di rappresentanza ma è priva di soggettività giuridica ai sensi dell'art.3, comma 4-quater, del d.l. 10 febbraio 2009, n. 5;
  - dal Legale Rappresentante dell'impresa aderente alla rete che riveste la qualifica di mandataria, se la rete è dotata di un organo comune privo del potere di rappresentanza o se la rete è sprovvista di organo comune, ovvero, se l'organo comune è privo dei requisiti di qualificazione richiesti per assumere la veste di mandataria, ovvero (in caso di partecipazione nelle forme del raggruppamento da costituirsi), da ognuna delle imprese aderenti al contratto di rete che partecipano alla gara;
- le dichiarazioni sostitutive e le certificazioni di cui al precedente paragrafo "Modalità di presentazione delle offerte", Busta A, lettera B) numeri 1, 2 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. e la Rete di Imprese. 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; è assimilata a tale tipologia di Consorzio, la Rete di

Imprese dotata di organo comune con poteri di rappresentanza e soggettività giuridica;

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;
- dal Legale Rappresentante di tutte le Imprese aderenti al contratto di rete che partecipano alla gara ovvero, solo in caso di rete dotata di organo comune con potere di rappresentanza e soggettività giuridica, ai sensi dell'art. 3, comma 4-quater, D.L. n. 5/2009, dal Legale Rappresentante dell'impresa che riveste la funzione di organo comune.

## 7 MODALITÀ DI AGGIUDICAZIONE DELLA GARA

L'aggiudicazione della fornitura avverrà in base a quanto previsto all'art. 83 del D.Lgs n.163/2006, e cioè a favore **dell'offerta economicamente più vantaggiosa**.

CRITERIO	PUNTEGGIO MASSIMO
OFFERTA TECNICA (Pt)	<b>40</b>
OFFERTA ECONOMICA (PE)	<b>60</b>
<b>Punteggio Totale (PTOT)</b>	<b>100</b>

Il Punteggio Totale (PTOT) attribuito a ciascuna offerta è uguale a Pt + PE:

Dove:

Pt = somma dei punti attribuiti all'offerta tecnica

PE = punteggio attribuito all'offerta economica

## MODALITÀ DI ATTRIBUZIONE DEL PUNTEGGIO TECNICO

Il Punteggio Tecnico (Pt) preliminare attribuito a ciascuna offerta è uguale a:

$$Pt = \sum_n (Wi \times Vai)$$

Dove:

n = numero dei criteri di valutazione (ID)

Wi = punteggio attribuito al criterio i

Vai = coefficiente della prestazione dell'offerta i-esima Il punteggio tecnico (max punti 40) verrà attribuito, in riferimento a ciascun Lotto, seguendo i parametri di valutazione indicati nelle tabelle di seguito riportate:

**LOTTO 1: Guanti chirurgici sterili in lattice con polvere per attività di chirurgia generale;**

**LOTTO 2: Guanti chirurgici sterili in lattice, senza polvere, per attività di chirurgia generale;**

ID	Criteri di valutazione	Modalità di attribuzione del punteggio	Punti MAX	note
1	Valore AQL	Attribuito in base al valore di AQL del guanto offerto come di seguito specificato: <ul style="list-style-type: none"> <li>Vamin/Vai</li> <li>Valore AQL 1,5 (previsto da normativa) = 0</li> </ul>	2	/
2	Carico di rottura dopo l'invecchiamento (UNI-EN 455 parte 2)	Attribuito in base al carico di rottura dopo l'invecchiamento del guanto offerto (superiore a 9 newtons previsto - da normativa) come di seguito specificato: <ul style="list-style-type: none"> <li>Vai - 9/Vamax - 9 (9 newtons valore min da normativa)</li> <li>Valore del carico di rottura dopo l'invecchiamento <math>\geq 9</math> newtons = 0</li> </ul>	3	/
3	Proteine espresse in mcg/g (UNI-EN 455 parte 3)	Attribuito in base al valore delle proteine contenute nel guanto come di seguito specificato: <ul style="list-style-type: none"> <li>Vamin/Vai</li> <li>Valore Proteine espresse in mcg/g maggiore 60 mcg = 0</li> </ul>	3	/

ID	Criteri di valutazione	Modalità di attribuzione del punteggio	Punti MAX	note
4	<b>Rispondenza alla norma tecnica UNI-EN 374 parte 3 – Sostanze testate (in particolare: aldeide formica almeno 4%, iodopovidone almeno 10%, sodio ipoclorito almeno 10%)</b>	<p>Attribuito in base al numero delle sostanze testate come di seguito specificato:</p> <p>presenza di sostanze testate <u>in uso c/o sale operatorie delle Aziende Sanitarie ricomprese tra quelle sopraindicate come preferenziali</u>:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>tutte le sostanze indicate = coefficiente 0,8</li> <li>n°2 sostanze = coefficiente 0,7</li> <li>n°1 sostanza = coefficiente 0,5</li> </ul> <p>presenza di sostanze testate <u>in uso c/o sale operatorie delle Aziende Sanitarie diverse da quelle sopraindicate</u>:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>≥ n°10 sostanze = coefficiente 0,2</li> <li>da n°6 a 9 sostanze = coefficiente 0,1</li> <li>≤ n°5 sostanze = coefficiente 0</li> </ul>	3	/
5	<b>Lunghezza del guanto superiore a quanto previsto dalla UNI-EN 455-2 (taglia di rif. 7,5 – lunghezza minima prevista dalla normativa 270 mm)</b>	<p>Attribuito in base alla differenza tra la misura totale del guanto documentata per la taglia di riferimento 7,5 e la misura minima prevista dalla normativa UNI-EN 455-2 di mm 270</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>Vai - 270/Vamax - 270</li> <li>Vai uguale a 270 = coefficiente 0</li> </ul>	4	/
6	<b>Confezionamento primario e secondario</b>	Attribuito sulla base delle indicazioni sulle confezioni, facilità di apertura, ripiegatura del guanto. 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	3	<b>Punteggio relativo alla valutazione della campionatura oggetto di sbarramento in caso di punteggio inferiore a 13</b>
7	<b>Facilità d'indossamento</b>	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	3	
8	<b>Vestibilità/Comfort durante l'utilizzo</b>	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	3	
9	<b>Aderenza della manichetta al polso durante l'utilizzo</b>	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	3	
10	<b>Presa sicura</b>	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	3	

ID	Criteri di valutazione	Modalità di attribuzione del punteggio	Punti MAX	note
11	<b>Resistenza allo strappo sotto sforzo</b>	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	3	Punteggio relativo alla valutazione della campionatura oggetto di sbarramento in caso di punteggio inferiore a 13
12	<b>Sensibilità tattile</b>	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	
13	<b>Indeformabilità durante l'utilizzo</b>	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	3	
<b>TOTALE PUNTI OFFERTA TECNICA (PT)</b>			<b>40</b>	

**LOTTO 3: Guanti chirurgici sterili, in lattice, senza polvere colorato, per attività di chirurgia generale per tecnica doppioguanto**

ID	Criteri di valutazione	Modalità di attribuzione del punteggio	Punti MAX	note
1	<b>Valore AQL</b>	Attribuito in base al valore di AQL del guanto offerto come di seguito specificato: <ul style="list-style-type: none"> <li>Vamin/Vai</li> <li>Valore AQL 1,5 (previsto da normativa) = 0</li> </ul>	2	/
2	<b>Carico di rottura dopo l'invecchiamento (UNI-EN 455 parte 2)</b>	Attribuito in base al carico di rottura dopo l'invecchiamento del guanto offerto (superiore a 9 newtons - previsto da normativa) come di seguito specificato: <ul style="list-style-type: none"> <li>Vai - 9/Vamax - 9 (9 newtons valore min da normativa)</li> <li>Valore del carico di rottura dopo l'invecchiamento <math>\geq 9</math> newtons = 0</li> </ul>	3	/
3	<b>Proteine espresse in mcg/g (UNI-EN 455 parte 3)</b>	Attribuito in base al valore delle proteine contenute nel guanto come di seguito specificato: <ul style="list-style-type: none"> <li>Vamin/Vai</li> <li>Valore Proteine espresse in mcg/g maggiore 60 mcg = 0</li> </ul>	3	/

ID	Criteri di valutazione	Modalità di attribuzione del punteggio	Punti MAX	note
4	<b>Rispondenza alla norma tecnica UNI-EN 374 parte 3 – Sostanze testate (in particolare: aldeide formica almeno 4%, iodopovidone almeno 10%, sodio ipoclorito almeno 10%)</b>	Attribuito in base al numero delle sostanze testate come di seguito specificato: presenza di sostanze testate <u>in uso c/o sale operatorie delle Aziende Sanitarie ricomprese tra quelle sopraindicate come preferenziali</u> : <ul style="list-style-type: none"> <li>tutte le sostanze indicate = coefficiente 0,8</li> <li>n°2 sostanze = coefficiente 0,7</li> <li>n°1 sostanza = coefficiente 0,5</li> </ul> presenza di sostanze testate <u>in uso c/o sale operatorie delle Aziende Sanitarie diverse da quelle sopraindicate</u> : <ul style="list-style-type: none"> <li>≥ n°10 sostanze = coefficiente 0,2</li> <li>da n°6 a 9 sostanze = coefficiente 0,1</li> <li>≤ n°5 sostanze = coefficiente 0</li> </ul>	3	/
5	<b>Lunghezza del guanto superiore a quanto previsto dalla UNI-EN 455-2 (taglia di rif. 7,5 – lunghezza minima prevista dalla normativa 270 mm)</b>	Attribuito in base alla differenza tra la misura totale del guanto documentata per la taglia di riferimento 7,5 e la misura minima prevista dalla normativa UNI-EN 455-2 di mm 270 <ul style="list-style-type: none"> <li>Vai - 270/Vamax -270</li> <li>Vai uguale a 270 = coefficiente 0</li> </ul>	4	/
6	<b>Confezionamento primario e secondario</b>	Attribuito sulla base delle indicazioni sulle confezioni, facilità di apertura, ripiegatura del guanto 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	3	<b>Punteggio relativo alla valutazione della campionatura oggetto di sbarramento in caso di punteggio inferiore a 13</b>
7	<b>Facilità d'indossamento del sopraguanto</b>	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	
8	<b>Facilità d'indossamento del guanto</b>	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	3	
9	<b>Vestibilità/Comfort durante l'utilizzo</b>	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	3	
10	<b>Aderenza della manichetta al polso durante l'utilizzo</b>	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	3	



11	<b>Resistenza allo strappo sotto sforzo</b>	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	3	Punteggio relativo alla valutazione della campionatura oggetto di sbarramento in caso di punteggio inferiore a 13
12	<b>Sensibilità tattile</b>	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	3	
13	<b>Indeformabilità durante l'utilizzo</b>	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	3	
<b>TOTALE PUNTI OFFERTA TECNICA (PT)</b>			<b>40</b>	

**LOTTO 4: Guanti chirurgici sterili in materiale sintetico, senza polvere, per attività di chirurgia generale;**

ID	Criteri di valutazione	Modalità di attribuzione del punteggio	Punti MAX	note
1	<b>Valore AQL</b>	Attribuito in base al valore di AQL del guanto offerto come di seguito specificato: <ul style="list-style-type: none"> <li>Vamin/Vai</li> <li>Valore AQL 1,5 (previsto da normativa) = 0</li> </ul>	2	/
2	<b>Carico di rottura dopo l'invecchiamento (UNI-EN 455 parte 2)</b>	Attribuito in base al carico di rottura dopo l'invecchiamento del guanto offerto (superiore a 9 newtons - previsto da normativa) come di seguito specificato: <ul style="list-style-type: none"> <li>Vai - 9/Vamax - 9 (9 newtons valore min da normativa)</li> <li>Valore del carico di rottura dopo l'invecchiamento <math>\geq 9</math> newtons = 0</li> </ul>	3	/
3	<b>Percentuale di allungamento dopo l'invecchiamento</b>	Attribuito in maniera proporzionale rispetto alle offerte pervenute, migliore offerta max punteggio. <ul style="list-style-type: none"> <li>Vai/Vamax</li> </ul>	3	/

ID	Criteri di valutazione	Modalità di attribuzione del punteggio	Punti MAX	note
4	<b>Rispondenza alla norma tecnica UNI-EN 374 parte 3 – Sostanze testate (in particolare: aldeide formica almeno 4%, iodopovidone almeno 10%, sodio ipoclorito almeno 10%)</b>	Attribuito in base al numero delle sostanze testate come di seguito specificato: presenza di sostanze testate <u>in uso c/o sale operatorie delle Aziende Sanitarie ricomprese tra quelle sopraindicate come preferenziali</u> : <ul style="list-style-type: none"> <li>tutte le sostanze indicate = coefficiente 0,8</li> <li>n°2 sostanze = coefficiente 0,7</li> <li>n°1 sostanza = coefficiente 0,5</li> </ul> presenza di sostanze testate <u>in uso c/o sale operatorie delle Aziende Sanitarie diverse da quelle sopraindicate</u> : <ul style="list-style-type: none"> <li>≥ n°10 sostanze = coefficiente 0,2</li> <li>da n°6 a 9 sostanze = coefficiente 0,1</li> <li>≤ n°5 sostanze = coefficiente 0</li> </ul>	3	/
5	<b>Lunghezza del guanto superiore a quanto previsto dalla UNI-EN 455-2 (taglia di rif. 7,5 – lunghezza minima prevista dalla normativa 270 mm)</b>	Attribuito in base alla differenza tra la misura totale del guanto documentata per la taglia di riferimento 7,5 e la misura minima prevista dalla normativa UNI-EN 455-2 di mm 270 <ul style="list-style-type: none"> <li>Vai - 270/Vamax - 270</li> <li>Vai uguale a 270 = coefficiente 0</li> </ul>	4	/
6	<b>Confezionamento primario e secondario</b>	Attribuito sulla base delle indicazioni sulle confezioni, facilità di apertura, ripiegatura del guanto 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	3	<b>Punteggio relativo alla valutazione della campionatura oggetto di sbarramento in caso di punteggio inferiore a 13</b>
7	<b>Facilità d'indossamento</b>	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	3	
8	<b>Vestibilità/Comfort durante l'utilizzo</b>	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	3	
9	<b>Aderenza della manichetta al polso durante l'utilizzo</b>	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	3	
10	<b>Presa sicura</b>	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	3	

ID	Criteri di valutazione	Modalità di attribuzione del punteggio	Punti MAX	note
11	<b>Resistenza allo strappo sotto sforzo</b>	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	3	Punteggio relativo alla valutazione della campionatura oggetto di sbarramento in caso di punteggio inferiore a 13
12	<b>Sensibilità tattile</b>	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	
13	<b>Indeformabilità durante l'utilizzo</b>	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	3	
		<b>TOTALE PUNTI OFFERTA TECNICA (PT)</b>	<b>40</b>	

**LOTTO 5: Guanti chirurgici sterili in lattice, senza polvere, per microchirurgia**

ID	Criteri di valutazione	Modalità di attribuzione del punteggio	Punti MAX	note
1	<b>Valore AQL</b>	Attribuito in base al valore di AQL del guanto offerto come di seguito specificato: • Vamin/Vai • Valore AQL 1,5 (previsto da normativa) = 0	2	/
2	<b>Carico di rottura dopo l'invecchiamento (UNI-EN 455 parte 2)</b>	Attribuito in base al carico di rottura dopo l'invecchiamento del guanto offerto (superiore a 9 newtons - previsto da normativa) come di seguito specificato: • Vai - 9/Vamax - 9 (9 newtons valore min da normativa) • Valore del carico di rottura dopo l'invecchiamento $\geq 9$ newtons = 0	3	/
3	<b>Proteine espresse in mcg/g (UNI-EN 455 parte 3)</b>	Attribuito in base al valore delle proteine contenute nel guanto come di seguito specificato: • Vamin/Vai • Valore Proteine espresse in mcg/g maggiore 60 mcg = 0	3	/

ID	Criteri di valutazione	Modalità di attribuzione del punteggio	Punti MAX	note
4	<b>Rispondenza alla norma tecnica UNI-EN 374 parte 3 – Sostanze testate (in particolare: aldeide formica almeno 4%, iodopovidone almeno 10%, sodio ipoclorito almeno 10%)</b>	<p>Attribuito in base al numero delle sostanze testate come di seguito specificato:</p> <p>presenza di sostanze testate <u>in uso c/o sale operatorie delle Aziende Sanitarie ricomprese tra quelle sopraindicate come preferenziali:</u></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>tutte le sostanze indicate = coefficiente 0,8</li> <li>n°2 sostanze = coefficiente 0,7</li> <li>n°1 sostanza = coefficiente 0,5</li> </ul> <p>presenza di sostanze testate <u>in uso c/o sale operatorie delle Aziende Sanitarie diverse da quelle sopraindicate:</u></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>≥ n°10 sostanze = coefficiente 0,2</li> <li>da n°6 a 9 sostanze = coefficiente 0,1</li> <li>≤ n°5 sostanze = coefficiente 0</li> </ul>	3	/
5	<b>Lunghezza del guanto superiore a quanto previsto dalla UNI-EN 455-2 (taglia di rif. 7,5 – lunghezza minima prevista dalla normativa 270 mm)</b>	<p>Attribuito in base alla differenza tra la misura totale del guanto documentata per la taglia di riferimento 7,5 e la misura minima prevista dalla normativa UNI-EN 455-2 di mm 270</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>Vai - 270/Vamax -270</li> <li>Vai uguale a 270 = coefficiente 0</li> </ul>	4	/
6	<b>Confezionamento primario e secondario</b>	Attribuito sulla base delle indicazioni sulle confezioni, facilità di apertura, ripiegatura del guanto. 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	3	Punteggio relativo alla valutazione della campionatura oggetto di sparramento in caso di punteggio inferiore a 13
7	<b>Facilità d'indossamento</b>	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	3	
8	<b>Vestibilità/Comfort durante l'utilizzo</b>	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	3	
9	<b>Aderenza della manichetta al polso durante l'utilizzo</b>	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	3	
10	<b>Presa sicura</b>	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	

ID	Criteri di valutazione	Modalità di attribuzione del punteggio	Punti MAX	note
11	<b>Resistenza allo strappo sotto sforzo</b>	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	2	Punteggio relativo alla valutazione della campionatura oggetto di sparramento in caso di punteggio inferiore a 13
12	<b>Sensibilità tattile</b>	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	
13	<b>Indeformabilità durante l'utilizzo</b>	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	3	
<b>TOTALE PUNTI OFFERTA TECNICA (PT)</b>			<b>40</b>	

**LOTTO 6** Guanti chirurgici sterili in lattice senza polvere lunghi fino al gomito per secondamento manuale post-parto;

**LOTTO 7** Guanti non sterili in lattice senza polvere lunghi fino al gomito per secondamento manuale post-parto;

ID	Criteri di valutazione	Modalità di attribuzione del punteggio	Punti MAX	note
1	<b>Valore AQL</b>	Attribuito in base al valore di AQL del guanto offerto come di seguito specificato: <ul style="list-style-type: none"> <li>Vamin/Vai</li> <li>Valore AQL 1,5 (previsto da normativa) = 0</li> </ul>	2	/
2	<b>Carico di rottura dopo l'invecchiamento (UNI-EN 455 parte 2)</b>	Attribuito in base al carico di rottura dopo l'invecchiamento del guanto offerto (superiore a 9 newtons - previsto da normativa) come di seguito specificato: <ul style="list-style-type: none"> <li>Vai - 9/Vamax - 9 (9 newtons valore min da normativa)</li> <li>Valore del carico di rottura dopo l'invecchiamento <math>\geq 9</math> newtons = 0</li> </ul>	3	/
3	<b>Rispondenza alla ASTM F 1671 o ASTM F 1670</b>	Rispondenza = 1 Assenza = 0	3	/
4	<b>Proteine espresse in mcg/g (UNI-EN 455 parte 3)</b>	Attribuito in base al valore delle proteine contenute nel guanto come di seguito specificato: <ul style="list-style-type: none"> <li>Vamin/Vai</li> <li>Valore Proteine espresse in mcg/g maggiore 60 mcg = 0</li> </ul>	2	/

ID	Criteri di valutazione	Modalità di attribuzione del punteggio	Punti MAX	note
5	<b>Rispondenza alla norma tecnica UNI-EN 374 parte 3 – Sostanze testate in uso presso le Aziende Sanitarie della regione</b>	Attribuito in base al numero delle sostanze testate come di seguito specificato: presenza di sostanze testate <u>in uso c/o le strutture delle Aziende Sanitarie</u> della regione Emilia Romagna, come di seguito specificato: <ul style="list-style-type: none"> <li>• <math>\geq n^{\circ}10</math> sostanze = coefficiente 1</li> <li>• da <math>n^{\circ}1</math> a 9 sostanze = coefficiente 0,5</li> <li>• nessuna sostanza = coefficiente 0</li> </ul>	1	/
6	<b>Lunghezza del guanto superiore a quanto previsto nel capitolato tecnico (taglia di rif. 7,5/M – lunghezza minima 400 mm)</b>	Attribuito in base alla differenza tra la misura totale del guanto documentata per la taglia di riferimento 7,5/M e la misura minima prevista dal capitolato tecnico di mm 400 <ul style="list-style-type: none"> <li>• Vai - 400/Vamax -400</li> <li>• Vai uguale a 400 = coefficiente 0</li> </ul>	4	/
7	<b>Confezionamento primario e secondario</b>	Attribuito sulla base delle indicazioni sulle confezioni, facilità di apertura, ripiegatura del guanto 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	3	<b>Punteggio relativo alla valutazione della campionatura oggetto di sbarramento in caso di punteggio inferiore a 13</b>
8	<b>Facilità d'indossamento</b>	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	
9	<b>Vestibilità/Comfort durante l'utilizzo</b>	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	2	
10	<b>Aderenza della manichetta al polso durante l'utilizzo</b>	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	
11	<b>Presa sicura</b>	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	

ID	Criteri di valutazione	Modalità di attribuzione del punteggio	Punti MAX	note
12	<b>Resistenza allo strappo sotto sforzo</b>	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	3	Punteggio relativo alla valutazione della campionatura oggetto di sbarramento in caso di punteggio inferiore a 13
13	<b>Sensibilità tattile</b>	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	3	
14	<b>Indeformabilità durante l'utilizzo</b>	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	2	
<b>TOTALE PUNTI OFFERTA TECNICA (PT)</b>			<b>40</b>	

**LOTTO 8: Guanto sterile per esame/procedura in lattice senza polvere, ambidestro;**

ID	Criteri di valutazione	Modalità di attribuzione del punteggio	Punti MAX	note
1	<b>Valore AQL</b>	Attribuito in base al valore di AQL del guanto offerto come di seguito specificato: <ul style="list-style-type: none"> <li>Vamin/Vai</li> <li>Valore AQL 1,5 (previsto da normativa) = 0</li> </ul>	2	/
2	<b>Carico di rottura dopo l'invecchiamento (UNI-EN 455 parte 2)</b>	Attribuito in base al carico di rottura dopo l'invecchiamento del guanto offerto (superiore a 6 newtons previsto - da normativa) come di seguito specificato: <ul style="list-style-type: none"> <li>Vai - 6/Vamax - 6 (6 newtons valore min da normativa)</li> <li>Valore del carico di rottura dopo l'invecchiamento <math>\geq 6</math> newtons = 0</li> </ul>	3	/
3	<b>Proteine espresse in mcg/g (UNI-EN 455 parte 3)</b>	Attribuito in base al valore delle proteine contenute nel guanto come di seguito specificato: <ul style="list-style-type: none"> <li>Vamin/Vai</li> <li>Valore Proteine espresse in mcg/g maggiore 60 mcg = 0</li> </ul>	4	/



ID	Criteri di valutazione	Modalità di attribuzione del punteggio	Punti MAX	note
4	<b>Rispondenza alla norma tecnica UNI-EN 374 parte 3 – Sostanze testate (in particolare: aldeide formica almeno 4%, iodopovidone almeno 10%, sodio ipoclorito almeno 10%)</b>	Attribuito in base al numero delle sostanze testate come di seguito specificato: presenza di sostanze testate <u>in uso c/o sale operatorie delle Aziende Sanitarie ricomprese tra quelle sopraindicate come preferenziali</u> : <ul style="list-style-type: none"> <li>tutte le sostanze indicate = coefficiente 0,8</li> <li>n°2 sostanze = coefficiente 0,7</li> <li>n°1 sostanza = coefficiente 0,5</li> </ul> presenza di sostanze testate <u>in uso c/o sale operatorie delle Aziende Sanitarie diverse da quelle sopraindicate</u> : <ul style="list-style-type: none"> <li>≥ n°10 sostanze = coefficiente 0,2</li> <li>da n°6 a 9 sostanze = coefficiente 0,1</li> <li>≤ n°5 sostanze = coefficiente 0</li> </ul>	2	/
5	<b>Lunghezza del guanto superiore a quanto previsto dalla UNI-EN 455-2 (taglia di rif. 8/M – lunghezza minima prevista dalla normativa 240 mm)</b>	Attribuito in base alla differenza tra la misura totale del guanto documentata per la taglia di riferimento 8/medium e la misura minima prevista dalla normativa UNI-EN 455-2 di mm 240 <ul style="list-style-type: none"> <li>Vai - 240/Vamax -240</li> <li>Vai uguale a 240 = coefficiente 0</li> </ul>	4	/
6	<b>Confezionamento primario e secondario</b>	Attribuito sulla base delle indicazioni sulle confezioni, facilità di apertura, ripiegatura del guanto 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	3	<b>Punteggio relativo alla valutazione della campionatura oggetto di sbarramento in caso di punteggio inferiore a 13</b>
7	<b>Facilità d'indossamento</b>	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	3	
8	<b>Vestibilità/Comfort durante l'utilizzo</b>	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	3	
9	<b>Aderenza della manichetta al polso durante l'utilizzo</b>	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	3	
10	<b>Presa sicura</b>	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	3	



ID	Criteri di valutazione	Modalità di attribuzione del punteggio	Punti MAX	note
11	<b>Resistenza allo strappo sotto sforzo</b>	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	<b>3</b>	Punteggio relativo alla valutazione della campionatura oggetto di sbarramento in caso di punteggio inferiore a 13
12	<b>Sensibilità tattile</b>	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	<b>4</b>	
13	<b>Indeformabilità durante l'utilizzo</b>	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	<b>3</b>	
<b>TOTALE PUNTI OFFERTA TECNICA (PT)</b>			<b>40</b>	

**LOTTO 9: Guanto sterile per esame/procedura in vinile (o altro materiale sintetico) senza polvere, ambidestro**

ID	Criteri di valutazione	Modalità di attribuzione del punteggio	Punti MAX	note
1	<b>Valore AQL</b>	Attribuito in base al valore di AQL del guanto offerto come di seguito specificato: <ul style="list-style-type: none"> <li>Vamin/Vai</li> <li>Valore AQL 1,5 (previsto da normativa) = 0</li> </ul>	<b>2</b>	/
2	<b>Carico di rottura dopo l'invecchiamento (UNI-EN 455 parte 2)</b>	Attribuito in base al carico di rottura dopo l'invecchiamento del guanto offerto (superiore a 3,6 newtons previsto - da normativa) come di seguito specificato: <ul style="list-style-type: none"> <li>Vai – 3,6/Vamax – 3,6 (3,6 newtons valore min da normativa)</li> <li>Valore del carico di rottura dopo l'invecchiamento <math>\geq 3,6</math> newtons = 0</li> </ul>	<b>4</b>	/
3	<b>Percentuale di allungamento dopo l'invecchiamento</b>	Attribuito in maniera proporzionale rispetto alle offerte pervenute, migliore offerta max punteggio. <ul style="list-style-type: none"> <li>Vai/Vamax</li> </ul>	<b>3</b>	/

ID	Criteri di valutazione	Modalità di attribuzione del punteggio	Punti MAX	note
4	<b>Rispondenza alla norma tecnica UNI-EN 374 parte 3 – Sostanze testate (in particolare: aldeide formica almeno 4%, iodopovidone almeno 10%, sodio ipoclorito almeno 10%)</b>	Attribuito in base al numero delle sostanze testate come di seguito specificato: presenza di sostanze testate <u>in uso c/o sale operatorie delle Aziende Sanitarie ricomprese tra quelle sopraindicate come preferenziali</u> : <ul style="list-style-type: none"> <li>tutte le sostanze indicate = coefficiente 0,8</li> <li>n°2 sostanze = coefficiente 0,7</li> <li>n°1 sostanza = coefficiente 0,5</li> </ul> presenza di sostanze testate <u>in uso c/o sale operatorie delle Aziende Sanitarie diverse da quelle sopraindicate</u> : <ul style="list-style-type: none"> <li>≥ n°10 sostanze = coefficiente 0,2</li> <li>da n°6 a 9 sostanze = coefficiente 0,1</li> <li>≤ n°5 sostanze = coefficiente 0</li> </ul>	2	/
5	<b>Lunghezza del guanto superiore a quanto previsto dalla UNI-EN 455-2 (taglia di rif. 8/M – lunghezza minima prevista dalla normativa 240 mm)</b>	Attribuito in base alla differenza tra la misura totale del guanto documentata per la taglia di riferimento 8/Medium e la misura minima prevista dalla normativa UNI-EN 455-2 di mm 240 <ul style="list-style-type: none"> <li>Vai - 240/Vamax -240</li> <li>Vai uguale a 240 = coefficiente 0</li> </ul>	4	/
6	<b>Confezionamento primario e secondario</b>	Attribuito sulla base delle indicazioni sulle confezioni, facilità di apertura, ripiegatura del guanto 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	3	<b>Punteggio relativo alla valutazione della campionatura oggetto di sbarramento in caso di punteggio inferiore a 13</b>
7	<b>Facilità d'indossamento</b>	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	3	
8	<b>Vestibilità/Comfort durante l'utilizzo</b>	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	3	
9	<b>Aderenza della manichetta al polso durante l'utilizzo</b>	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	3	
10	<b>Presa sicura</b>	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	3	
11	<b>Resistenza allo strappo sotto sforzo</b>	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	3	

ID	Criteri di valutazione	Modalità di attribuzione del punteggio	Punti MAX	note
12	Sensibilità tattile	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	Punteggio relativo alla valutazione della campionatura oggetto di sbarramento in caso di punteggio inferiore a 13
13	Indeformabilità durante l'utilizzo	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	3	
<b>TOTALE PUNTI OFFERTA TECNICA (PT)</b>			<b>40</b>	

**LOTTO 10: Guanti sterili in lattice, senza polvere, per manipolazione farmaci antitumorali**

**LOTTO 11: Guanti non sterili in lattice, senza polvere, per manipolazione farmaci antitumorali;**

**LOTTO 12: Guanti sterili in nitrile, senza polvere, per manipolazione farmaci antitumorali**

**LOTTO 13: Guanti non sterili in nitrile, senza polvere, per manipolazione farmaci antitumorali;**

ID	Criteri di valutazione	Modalità di attribuzione del punteggio	Punti MAX	note
1	Valore AQL	Attribuito in base al valore di AQL del guanto offerto come di seguito specificato: <ul style="list-style-type: none"> <li>Vamin/Vai</li> <li>Valore AQL 1,5 (previsto da normativa) = 0</li> </ul>	3	/
2	Rispondenza alla norma tecnica UNI-EN 374 parte 3 – Sostanze testate (in particolare: ciclofosfamide, cinquefluorouracile, cisplatino, carboplatino, gemcitabina, paclitaxel)	Attribuito in base al numero delle sostanze testate come di seguito specificato: <p>presenza di farmaci antitumorali testati in uso presso le Aziende Sanitarie ricomprese tra quelle sopraindicate come preferenziali:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>tutte le sostanze indicate = coefficiente 0,8</li> <li>n°5 sostanze = coefficiente 0,7</li> <li>n°4 sostanze = coefficiente 0,6</li> <li>n°3 sostanze = coefficiente 0,5</li> <li>n°2 sostanze = coefficiente 0,4</li> <li>n°1 sostanza = coefficiente 0,3</li> </ul> <p>presenza di sostanze testate di farmaci antitumorali in uso c/o le Aziende Sanitarie diverse da quelle sopraindicate:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>≥ n°10 sostanze = coefficiente 0,2</li> <li>da n°6 a 9 sostanze = coefficiente 0,1</li> <li>≤ n°5 sostanze = coefficiente 0</li> </ul>	8	/

ID	Criteri di valutazione	Modalità di attribuzione del punteggio	Punti MAX	note
3	<b>Lunghezza del guanto superiore a quanto previsto dal capitolato tecnico (taglia di rif. M lunghezza min. 270 mm)</b>	Attribuito in base alla differenza tra la misura totale del guanto documentata per la taglia di riferimento Medium e la misura minima prevista dal capitolato tecnico di mm 270 <ul style="list-style-type: none"> <li>Vai - 270/Vamax -270</li> <li>Vai uguale a 270 = coefficiente 0</li> </ul>	4	/
4	<b>Confezionamento primario e secondario</b>	Attribuito sulla base delle indicazioni sulle confezioni, facilità di apertura, ripiegatura del guanto 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	2	<b>Punteggio relativo alla valutazione della campionatura oggetto di sbarramento in caso di punteggio inferiore a 13</b>
5	<b>Facilità d'indossamento</b>	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	3	
6	<b>Aderenza della manichetta al polso durante l'utilizzo</b>	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	
7	<b>Presenza sicura e Sensibilità tattile</b>	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	
8	<b>Resistenza allo strappo sotto sforzo</b>	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	
9	<b>Comfort durante l'utilizzo</b>	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	
<b>TOTALE PUNTI OFFERTA TECNICA (PT)</b>			<b>40</b>	

**LOTTO 14: Guanti monouso non sterile, in lattice senza polvere, ambidestro**

**LOTTO 15: Guanti monouso non sterile, in nitrile, senza polvere, ambidestro per attività assistenziale/reparto**

**LOTTO 17: Guanti monouso non sterile, in vinile, senza polvere, ambidestro**

**LOTTO 18: Guanti monouso non sterile, in vinile, senza polvere, ambidestro con polsino lungo ( ≥ 270mm)**

**LOTTO 19: Guanti monouso non sterile, in vinile, senza polvere, ambidestro elasticizzato**

ID	Criteri di valutazione	Modalità di attribuzione del punteggio	Punti MAX	note
1	Valore AQL	Attribuito in base al valore di AQL del guanto offerto come di seguito specificato: <ul style="list-style-type: none"> <li>Vamin/Vai</li> <li>Valore AQL 1,5 (previsto da normativa) = 0</li> </ul>	2	/
2	Rispondenza alla norma tecnica UNI-EN 374 parte 3 – Sostanze testate (in particolare: aldeide formica almeno 4%, iodopovidone almeno 10%, sodio ipoclorito almeno 10%, acido peracetico 5%, clorexidina gluconata più cetrimide)	Attribuito in base al numero delle sostanze testate come di seguito specificato: presenza di sostanze testate in uso presso le Aziende Sanitarie ricomprese tra quelle sopraindicate come preferenziali: <ul style="list-style-type: none"> <li>tutte le sostanze indicate = coefficiente 0,8</li> <li>n°4 sostanze = coefficiente 0,7</li> <li>n°3 sostanze = coefficiente 0,6</li> <li>n°2 sostanze = coefficiente 0,5</li> <li>n°1 sostanza = coefficiente 0,4</li> </ul> presenza di sostanze testate in uso c/o le Aziende Sanitarie diverse da quelle sopraindicate: <ul style="list-style-type: none"> <li>≥ n°10 sostanze = coefficiente 0,2</li> <li>da n°6 a 9 sostanze = coefficiente 0,1</li> <li>≤ n°5 sostanze = coefficiente 0</li> </ul>	6	/
3	Lunghezza del guanto superiore a quanto previsto dalla UNI-EN 420 (taglia di rif. 8/M - lunghezza min. prevista dalla normativa 240 mm)	Attribuito in base alla differenza tra la misura totale del guanto documentata per la taglia di riferimento Medium e la misura minima prevista dalla normativa UNI-EN 420 di mm. 240 <ul style="list-style-type: none"> <li>Vai - 240/Vamax -240</li> <li>Vai uguale a 240 = coefficiente 0</li> </ul>	7	/
4	Confezionamento primario e secondario	Attribuito sulla base delle indicazioni sulle confezioni, facilità di apertura 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	2	Punteggio relativo alla valutazione della campionatura oggetto di sbarramento in caso di punteggio inferiore a 13
5	Facilità d'indossamento	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	
6	Aderenza della manichetta al polso durante l'utilizzo	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	
7	Presa sicura e Sensibilità tattile	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	
8	Resistenza allo strappo sotto sforzo	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	
9	Comfort durante l'utilizzo	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	
<b>TOTALE PUNTI OFFERTA TECNICA (PT)</b>			<b>40</b>	

**LOTTO 16: Guanti monouso non sterile, in nitrile, senza polvere, ambidestro per attività emergenza/urgenza/laboratorio**

ID	Criteri di valutazione	Modalità di attribuzione del punteggio	Punti MAX	note
1	Valore AQL	Attribuito in base al valore di AQL del guanto offerto come di seguito specificato: <ul style="list-style-type: none"> <li>Vamin/Vai</li> <li>Valore AQL 1,5 (previsto da normativa) = 0</li> </ul>	2	/
2	Rispondenza alla norma tecnica UNI-EN 374 parte 3 – Sostanze testate (in particolare: aldeide formica almeno 4%, xilene, iodopovidone almeno 10%, sodio ipoclorito almeno 10%, acido peracetico 5%, clorexidina gluconata più cetrimide, n-esano, isopropanolo, etilacetato)	Attribuito in base al numero delle sostanze testate come di seguito specificato: presenza di sostanze testate <u>in uso presso le Aziende Sanitarie ricomprese tra quelle sopraindicate come preferenziali</u> : <ul style="list-style-type: none"> <li>tutte le sostanze indicate = coefficiente 0,8</li> <li>n°8 sostanze = coefficiente 0,7</li> <li>n°6/7 sostanze = coefficiente 0,6</li> <li>n°5 sostanze = coefficiente 0,5</li> <li>n°4 sostanze = coefficiente 0,4</li> <li>n°3 sostanze = coefficiente 0,3</li> <li>n°2 sostanze = coefficiente 0,2</li> <li>n°1 sostanza = coefficiente 0,1</li> </ul> presenza di sostanze testate in uso c/o le Aziende Sanitarie diverse da quelle sopraindicate: <ul style="list-style-type: none"> <li>≥ n°10 sostanze = coefficiente 0,2</li> <li>da n°6 a 9 sostanze = coefficiente 0,1</li> <li>≤ n°5 sostanze = coefficiente 0</li> </ul>	8	/
3	Lunghezza del guanto superiore a quanto previsto dalla UNI-EN 420 (taglia di rif. 8/M - lunghezza min. prevista dalla normativa 240 mm)	Attribuito in base alla differenza tra la misura totale del guanto documentata per la taglia di riferimento 8/Medium e la misura minima prevista dalla normativa UNI-EN 420 di mm 240 <ul style="list-style-type: none"> <li>Vai - 240/Vamax -240</li> <li>Vai uguale a 240 = coefficiente 0</li> </ul>	5	/
4	Confezionamento primario e secondario	Attribuito sulla base delle indicazioni sulle confezioni, facilità di apertura, 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	2	Punteggio relativo alla valutazione della campionatura oggetto di sbarramento in caso di punteggio inferiore a 13
5	Facilità d'indossamento	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	3	
6	Aderenza della manichetta al polso durante l'utilizzo	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	
7	Presenza sicura e Sensibilità tattile	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	



ID	Criteri di valutazione	Modalità di attribuzione del punteggio	Punti MAX	note
8	<b>Resistenza allo strappo sotto sforzo</b>	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	<b>6</b>	Punteggio relativo alla valutazione della campionatura oggetto di sbarramento in caso di punteggio inferiore a 13
9	<b>Comfort durante l'utilizzo</b>	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	<b>4</b>	
		<b>TOTALE PUNTI OFFERTA TECNICA (PT)</b>	<b>40</b>	

Prima di procedere alla sommatoria dei punteggi attribuiti a tutti i criteri, una volta assegnati i giudizi alle offerte, la Commissione procederà alla riparametrizzazione (re-scaling), in base alla seguente procedura:

a) se  $V(\max p_i) > 0$

$$V_{a_i} = \frac{V_{(a)p_i}}{V_{(\max)p_i}}$$

b) se  $V(\max p_i) = 0$

$$V_{a_i} = 0$$

Laddove

$V_{(a)p_i}$  = coefficiente ottenuto dalla ditta (a) per il criterio i-esimo prima della procedura di re-scaling;

$V_{(\max)p_i}$  = coefficiente massimo ottenuto dalle ditte concorrenti per il criterio i-esimo prima della procedura di re-scaling;

$V_{a_i}$  = coefficiente ottenuto dalla ditta (a) per il criterio i-esimo.

Successivamente al primo re-scaling verranno sommati i punteggi per ogni criterio e calcolati i punteggi tecnici preliminari; il punteggio tecnico definitivo verrà attribuito facendo la

riparametrizzazione (re-scaling) dei punteggi tecnici preliminari secondo la seguente formula:

$$Pt(a) = 40 \times \frac{Pt_{(a)p}}{Pt_{(max)p}}$$

Dove:

- $Pt_{(a)}$  è il punteggio tecnico definitivo;
- $Pt_{(max)p}$  è il punteggio tecnico preliminare massimo ottenuto dalle ditte concorrenti;
- $Pt_{(a)p}$  è il punteggio tecnico preliminare ottenuto dalla ditta i-esima.

**La Commissione di gara, effettuato il rescaling, non ammetterà alla fase di gara successiva i prodotti la cui Offerta Tecnica non abbia totalizzato almeno 21 punti, di cui almeno 13 attribuiti sui criteri (relativi alla valutazione della campionatura), individuati per ciascun lotto nelle rispettive tabelle di attribuzione dei punteggi.**

**MODALITÀ DI ATTRIBUZIONE DEL PUNTEGGIO ECONOMICO (PE):**

**Il punteggio attribuito alle offerte economiche verrà determinato, per ciascun Lotto, secondo la seguente formula:**

$$PE_i = \frac{P_{\min}}{P_i} \times XX$$

Dove:

- $PE_i$  è il punteggio conseguito dal Concorrente i-esimo.
- $P_{\min}$  è il prezzo più basso risultante dall'analisi delle offerte economiche ritenute valide.
- $P_i$  è il prezzo risultante dall'Offerta Economica del Concorrente i-esimo.
- $xx$  è il punteggio massimo attribuibile all'Offerta Economica.

## **8 PROCEDURA DI AGGIUDICAZIONE DELLA GARA**

In data **14/09/2015 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, nonché all'apertura dei plichi contenenti la documentazione e alla verifica del contenuto degli stessi. Nella medesima seduta il soggetto che



presiede la gara provvederà alla verifica del contenuto della Busta "A".

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

Successivamente, in data da destinarsi, un'apposita commissione Giudicatrice, all'uopo nominata dall'Agenzia, procederà, in seduta pubblica, all'apertura delle Buste "B" al solo fine della verifica del contenuto delle medesime, procederà, invece, in seduta riservata, all'esame della documentazione e alla verifica della corrispondenza tra le caratteristiche minime richieste nell'Allegato "Capitolato Tecnico" e quanto offerto da ciascuna Ditta Concorrente in termini di documentazione contenuta nella Busta B e Campionatura presentata. La Commissione Giudicatrice procederà inoltre all'attribuzione dei punteggi tecnici secondo i criteri di cui al paragrafo "Modalità di aggiudicazione della gara" ed ai paragrafi del Capitolato tecnico ivi richiamati

La Commissione Tecnica, quindi, provvederà a comunicare all'Autorità di gara il nome delle Ditte che avranno superato il punteggio tecnico minimo richiesto precedentemente indicato per essere ammesse alla valutazione delle offerte economiche.

In data da comunicarsi tramite fax 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
- alla formulazione della graduatoria finale, sommando i punteggi relativi all'offerta tecnica e a quella economica (PT + PE)
- ad effettuata la verifica della presenza di offerte anormalmente basse secondo quanto previsto dall'art. 86 del D. Lgs. n. 163/06 e s.m. In caso di sospetta anomalia, si procederà in base a quanto previsto al paragrafo 4.1.

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

Qualora una ditta concorrente venga esclusa dalla gara successivamente all'attribuzione dei punteggi tecnici ovvero dei punteggi tecnici ed economici, si procederà al ricalcolo dei punteggi

tecniche ovvero dei punteggi tecnici ed economici, non considerando l'offerta della ditta esclusa. In particolare quindi si procederà:

- - ad effettuare nuovamente il rescaling dei coefficienti attribuiti a ciascun criterio tecnico;
- - ad effettuare nuovamente il rescaling dei punteggi tecnici complessivi;
- - a ricalcolare i punteggi economici;
- - a formulare la nuova graduatoria.

Tale ricalcolo verrà effettuato anche nel caso in cui una ditta concorrente venga esclusa in seguito al subprocedimento di verifica delle offerte risultate anormalmente basse, di cui al successivo paragrafo 7.1.

Qualora invece una ditta concorrente venga esclusa in seguito ai controlli di cui all'art. 48, comma 2, del D.Lgs. n.163/2006 e s.m. o alle verifiche, effettuate ai sensi dell'art. 43 del D.P.R. n.445/2000, circa la veridicità delle dichiarazioni sostitutive rese dall'impresa aggiudicataria, non si procederà al ricalcolo dei punteggi tecnici ed economici, per cui la graduatoria rimarrà immutata.

Nell'ipotesi di esclusione dalla gara di una 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 ritenere le offerte presentate, senza procedere ad alcuna forma di remunerazione.

In caso di parità di due o più offerte, l'Agenzia procederà a richiedere agli offerenti a pari merito offerta migliorativa. L'apertura delle offerte migliorative verrà effettuata in seduta pubblica. In ipotesi di inutile espletamento della trattativa migliorativa, si procederà in seduta pubblica, al sorteggio tra le offerte risultate prime "a pari merito".

## **8.1 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 la Agenzia intenda avvalersi della facoltà di cui al medesimo art.

86, comma 3, verranno sottoposte a verifica ai sensi degli artt. 87 e 88 D.Lgs. n.163/2006 e s.m. ed in accordo con quanto previsto dall'art. 121 del D.P.R. 5/10/2010 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, il soggetto che presiede la gara, in data da comunicarsi tramite fax a tutte le imprese ammesse alla valutazione economica, dichiarerà in seduta pubblica l'esclusione delle offerte che, in base all'esame degli elementi forniti, risultino, nel loro complesso, inaffidabili e procederà all'aggiudicazione in favore della migliore offerta non anomala, secondo quanto disposto dall'art. 88, comma 7, del D.Lgs. n.163/2006 e s.m.

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 l'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, il principio di prova richiesto e la procedura, si rimanda alla sezione "Segreti tecnici e commerciali" di cui al paragrafo "Modalità di presentazione dell'offerta".

## **8.2 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;
- b-bis) la decisione, a tutti i candidati, di non aggiudicare la gara;
- b-ter) la data di avvenuta stipulazione del contratto con l'aggiudicatario ai soggetti di cui alla lettera a).

Le comunicazioni di cui sopra saranno effettuate, in via principale, mediante posta elettronica certificata, se indicata in Busta A, o con lettera raccomandata con avviso di ricevimento o mediante notificazione, al domicilio eletto, ovvero mediante fax, se l'utilizzo di quest'ultimo mezzo è espressamente autorizzato dalla ditta concorrente. 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.

È onere della ditta concorrente comunicare tempestivamente ogni modifica dei recapiti suindicati.

La comunicazione di avvenuta stipulazione della Convenzione si intende attuata, ad ogni effetto di legge, con la pubblicazione della medesima sul sito della Agenzia, [www.intercent.it](http://www.intercent.it).

## 9 CAUZIONE PROVVISORIA

L'impresa concorrente dovrà prestare, secondo le modalità previste dall'art. 75 D.Lgs. 163/2006 e s.m., una **cauzione provvisoria pari all'1% dell'importo complessivo di ogni singolo lotto**:

LOTTO	DESCRIZIONE	Importo cauzione 1% pari a euro
1	Guanti chirurgici sterili, in lattice, con polvere per attività di chirurgia generale	2.597,76
2	Guanti chirurgici sterili, in lattice, senza polvere, per attività di chirurgia generale	27.535,10
3	Guanti chirurgici sterili, in lattice, senza polvere colorato, per attività di chirurgia generale per tecnica doppioguento	2.086,56
4	Guanti chirurgici sterili, in materiale sintetico, senza polvere, per attività di chirurgia generale	9.108,00
5	Guanti chirurgici sterili in lattice, senza polvere, per microchirurgia	7.104,53
6	Guanti chirurgici sterili in lattice senza polvere lunghi al gomito per secondamento manuale post-parto	665,30
7	Guanti chirurgici non sterili in lattice senza polvere lunghi al gomito per secondamento manuale post-parto	577,50
8	Guanto per esame/procedura sterile, in lattice senza polvere, ambidestro	1.026,00
9	Guanto per esame/procedura in vinile (o altro materiale sintetico), senza polvere, sterile, ambidestro	2.619,78
10	Guanti sterili, in lattice, senza polvere, per manipolazione farmaci antiblastici	334,80
11	Guanti non sterili, in lattice, senza polvere, per manipolazione farmaci antiblastici	464,26
12	Guanti sterili in nitrile, senza polvere, per manipolazione farmaci antiblastici	1.653,47
13	Guanti non sterili in nitrile, senza polvere, per manipolazione farmaci antiblastici	3.246,48
14	Guanto monouso non sterile, in lattice senza polvere, ambidestro	16.034,69
15	Guanto monouso non sterile, in nitrile, senza polvere, ambidestro per attività assistenziale/reparto	99.517,44
16	Guanto monouso non sterile, in nitrile, senza polvere, ambidestro per attività emergenza/urgenza/laboratorio	17.088,54
17	Guanto monouso non sterile, in vinile, senza polvere, ambidestro	33.595,40
18	Guanto monouso non sterile, in vinile, senza polvere, ambidestro con polsino lungo (≥ 270mm)	6.855,84
19	Guanto monouso non sterile, in vinile, senza polvere, ambidestro, elasticizzato	7.877,59

Nel caso di partecipazione a più lotti, la ditta concorrente può prestare un'unica cauzione cumulativa, purché nella medesima siano elencati specificamente i lotti cui si partecipa ed i relativi importi.

La cauzione provvisoria deve avere validità per un periodo non inferiore a 240 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.

Essa dovrà essere prestata:

→ in contanti, con assegno circolare o in titoli di Stato, depositati presso il Tesoriere dell'Agenzia: in tal caso l'operazione potrà essere svolta presso qualsiasi filiale di UniCredit Banca, utilizzando il numero di codice dell'Ente 3182065 e 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:

- 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, pena l'esclusione, dall'impegno di un fideiussore a rilasciare la garanzia fideiussoria per l'esecuzione del contratto, di cui all'art.**

**113 del D. Lgs. n. 163/2006 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 all'esercizio dell'attività assicurativa nel ramo cauzioni, ai sensi del D.Lgs. n.209/2005.

La garanzia può essere prestata anche da intermediari iscritti nell'albo di cui all'art. 106 del citato D.Lgs. n.385/1993, che svolgono in via prevalente o esclusiva attività di rilascio di garanzie, e che sono sottoposti a revisione contabile da parte di una società di revisione iscritta nell'albo previsto dall'art. 161 del D.Lgs. n.58/1998.

La cauzione provvisoria potrà essere escussa e copre: (i) il caso di mancanza, incompletezza e ogni altra irregolarità essenziale delle dichiarazioni sostitutive di cui al comma 2 dell'art. 38 D. Lgs. n.163/2006 e s.m., così come previsto dal comma 2 bis del medesimo articolo, ai sensi del D.L.24/06/2014 n.90 convertito in L.11 agosto 2014 n.114 (ii) il caso di mancata sottoscrizione della Convenzione per fatto dell'aggiudicatario, (iii) il caso di falsa dichiarazione nella documentazione presentata in sede di offerta, ovvero qualora non venga fornita la prova del possesso dei requisiti di capacità morale, richiesti, (iv) il caso di mancata produzione della documentazione richiesta per la stipula della Convenzione, nel termine stabilito; (v) 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, in caso di R.T.I. costituito, dalla Impresa mandataria ed essere intestata alla medesima; in caso di R.T.I. costituendo e di Consorzio ordinario costituendo da una delle imprese raggruppande/constituende ed essere intestata a tutte le imprese del costituendo raggruppamento/Consorzio; in caso di Consorzio ordinario costituito e di Consorzio stabile dal Consorzio medesimo. In caso di Rete di Imprese: dall'operatore economico che riveste le funzioni di organo comune, nel caso di Rete di Imprese in cui la rete è dotata di un organo comune con potere di rappresentanza e di soggettività giuridica; dall'impresa che riveste le funzioni di organo comune nonché da ognuna delle imprese aderenti al contratto di rete che partecipano alla gara, se la rete è dotata di un organo comune con potere di rappresentanza ma è priva di soggettività giuridica; dall'impresa aderente alla rete che riveste la qualifica di mandataria, se la rete è dotata di un organo comune privo del potere di rappresentanza o se la rete è sprovvista di organo comune, ovvero, se l'organo comune è privo dei requisiti di qualificazione richiesti per assumere la veste di mandataria, ovvero (in caso di partecipazione nelle forme del raggruppamento da costituirsi), da ognuna delle imprese aderenti al contratto di rete che partecipano alla gara.

## **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) ai fini dell'acquisizione delle informazioni antimafia, ex art. 84, comma 3, D. Lgs. 159/2011:
- dichiarazione sostitutiva di certificato camerale, resa ai sensi dell'art. 46 del D.P.R.445/2000, contenente tutti i componenti di cui all'art. 85 D.Lgs. 159/2011
  - dichiarazione sostitutiva, resa ai sensi dell'art. 46 del D.P.R.445/2000, redatta dai medesimi soggetti di cui all'art. 85 D.Lgs. 159/2011 e riferita ai loro familiari conviventi;



- b) idoneo documento comprovante la prestazione di una cauzione definitiva, a garanzia degli impegni contrattuali, nella misura massima del 10% dell'importo di aggiudicazione, ex 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 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;

- c) adeguata polizza assicurativa a copertura di tutti i rischi connessi alle attività contrattuali, secondo le modalità e condizioni indicate nello Schema di Convenzione allegato 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;
- e) indicazione dei nominativi e recapiti dei referenti del Fornitore presenti sul territorio della Regione Emilia-Romagna;

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

- la dichiarazione di cui al precedente punto a) dovrà essere presentata da tutte le imprese raggruppate, ovvero sia da tutte le imprese consorziate che dal Consorzio, o da tutte le imprese aderenti al contratto di rete che partecipano alla gara ed anche, in caso di rete dotata di organo comune con potere di rappresentanza e soggettività giuridica, dall'impresa che riveste la funzione di organo comune;
- la documentazione di cui ai precedenti punti b), c) ed e) dovrà essere presentata dall'impresa mandataria o dal Consorzio o dall'organo comune della Rete di imprese;
- la documentazione di cui al precedente punto d) dovrà essere presentata da tutte le imprese raggruppate o consorziate o in rete non residenti senza stabile organizzazione in Italia;
- dovrà inoltre essere prodotta copia autentica del mandato speciale irrevocabile con rappresentanza alla impresa capogruppo, ovvero dell'atto costitutivo del Consorzio, ove non prodotta in sede di presentazione dell'offerta per essere il R.T.I./Rete o Consorzio non ancora costituito al momento dell'offerta. Nel mandato di rappresentanza dovranno essere specificate le parti della fornitura che saranno eseguite dalle singole imprese, espressa anche in misura percentuale.

L'Aggiudicatario, di norma entro la data fissata per la sottoscrizione della Convenzione, è altresì tenuto al rimborso delle spese sostenute per l'assolvimento degli oneri di pubblicazione dei bandi, avvisi ed esiti di gara sui quotidiani. Le spese, il cui importo è pubblicato sulla pagina informativa della gara, nel sito [www.intercent.it](http://www.intercent.it), saranno esattamente quantificate a pubblicazioni effettivamente avvenute. Sarà cura della Agenzia comunicare all'Aggiudicatario di ciascun lotto gli importi definitivi che dovranno essere versati nei termini suindicati e le modalità di versamento.

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 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.

## 11 FORMAZIONE

Entro il medesimo termine di cui sopra la ditta aggiudicataria è tenuta a formarsi adeguatamente attraverso gli strumenti messi a disposizione dall'Agenzia, tra cui sessioni frontali, streaming, specifici manuali pubblicati sul sito e call center, al fine di conoscere gli elementi necessari per l'utilizzo corretto del Sistema per quanto attiene alle specifiche funzionalità di pertinenza: stipula convenzione, gestione ordinativi, ecc..

## 12 SUBAPPALTO E SUBAFFIDAMENTI

È ammesso il subappalto in conformità a quanto previsto all'art. 118 D.Lgs. n.163/2006 e s.m., nelle modalità previste dall'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 delle Amministrazioni 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 all'Amministrazione Contraente, almeno venti giorni prima dell'inizio dell'esecuzione delle attività subappaltate.

Con il deposito del contratto di subappalto, il Fornitore deve trasmettere alla Agenzia 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 ecc.,).

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 alla Amministrazione Contraente interessata, il nome del sub-contrante, l'importo del contratto, l'oggetto delle attività affidate, nonché una dichiarazione resa ai sensi del D.P.R. 445/00 attestante che nel relativo sub-contratto è stata inserita apposita clausola sulla tracciabilità dei flussi finanziari.

### **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 Amministrazioni pubbliche, 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.

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 Via dei Mille, 21, 40121 Bologna.

Titolare del trattamento dei dati personali di cui alla presente informativa è l'Agenzia Intercent-ER, con sede in Bologna, Via dei Mille n. 21, cap. 40121. 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, Via dei Mille n. 21, cap. 40121 Bologna (Italia), Tel. 051 527.3081 – 527.3082, Fax 051 527.3084, e-mail: [intercenter@regione.emilia-romagna.it](mailto: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” – Schema dichiarazioni Tecniche.;
- Allegato “3” – Schema Offerta Economica Busta “C”;
- Allegato “4” – Capitolato Tecnico;
- Allegato “5” – Schema di Convenzione.