

**REGIONE AUTONOMA DELLA SARDEGNA
AZIENDA SANITARIA LOCALE N. 2 OLBIA**

DELIBERAZIONE DEL COMMISSARIO STRAORDINARIO

N. 872 DEL 12/09/2016

OGGETTO: FORNITURA IN SERVICE DI DISPOSITIVI MEDICI PER
ELETTROCHIRURGIA – AUTORIZZAZIONE A CONTRARRE A MEZZO PROCEDURA
EX ART. 36 COMMA 2 LETTERA B) DEL D.LGS 50/2016 IN MODALITA' TELEMATICA

IL COMMISSARIO STRAORDINARIO

DOTT. PAOLO TECLEME

(firma digitale apposta)

ACQUISITI I PARERI DI			
DIRETTORE SANITARIO		DIRETTORE AMMINISTRATIVO	
DOTT. SALVATORICO ORTU		AVV ROBERTO DI GENNARO	
FAVOREVOLE	X	FAVOREVOLE	X
CONTRARIO		CONTRARIO	
<i>(firma digitale apposta)</i>		<i>(firma digitale apposta)</i>	

La presente Deliberazione
è soggetta al controllo preventivo di cui al comma 1 dell'art. 29 della L. R. 10 / 2006
viene comunicata al competente Assessorato regionale, ai sensi del comma 2 dell'art. 29 della L. R. 10 / 2006, qualora comportante impegno di spesa inferiore a euro 5.000.000
STRUTTURA PROPONENTE SERVIZIO PROVVEDITORATO E AMMINISTRAZIONE PATRIMONIALE

Si attesta che la presente deliberazione viene pubblicata nell'Albo Pretorio on-line della ASL n. 2 di Olbia	
Dal 12/09/2016	Al 29/09/2016
Area Affari Generali, Affari Legali, Comunicazione	

SU proposta del Servizio Provveditorato e Amministrazione Patrimoniale;

PROVVEDIMENTO SENZA IMPEGNO DI SPESA

Premesso quanto segue:

- con deliberazione della Giunta Regionale n. 39/40 del 29/09/2012, la Asl n. 3 di Nuoro è stata individuata quale capofila della gara a valenza regionale per la fornitura di dispositivi per chirurgia mini-invasiva ed elettrochirurgia (dispositivi medici afferenti alla CND K). La Asl 3 ha bandito la procedura in oggetto con deliberazione n. 1037 del 21/07/2016; il relativo bando è già stato pubblicato e quindi si presume che la gara si concluderà entro il primo trimestre 2017;
- nelle more dell'espletamento della gara a valenza regionale, si ritiene quindi opportuno avviare procedura d'acquisizione autonoma, ex art. 36 comma 2 lettera b); è infatti pervenuta progettazione tecnica dalla Farmacia (fascicolo ex art. 99 c. 4 del D.lgs 50/2016 in atti del Provveditorato, capitolato in **allegato 1**), dimensionata su fabbisogno di 7 mesi, che, considerato anche il periodo necessario all'espletamento della procedura aziendale, assicurerà la copertura contrattuale fino a oltre il primo trimestre 2017, considerato anche che è stata prevista opzione di proroga fino a concorrenza della spesa massima complessiva (7 mesi + opzione di proroga) di € 208.990,00 netto Iva; la procedura è previsto sia espletata in modalità telematica (su piattaforma MEPA, CAT o Csamed: legge 296/2006 art. 1 c. 450 come da ultimo modificato dal comma 502 dell'art. 1 della legge 208/2015); il criterio di aggiudicazione, è quello dell'offerta economicamente più vantaggiosa, ex art. 95 c. 2 del D. Lgs. 50/2016, con prevalenza ponderale alla qualità rispetto al prezzo; il dettaglio dei criteri di valutazione qualitativa, differenziati per lotto, risulta dal fascicolo **allegato 2** al presente provvedimento; in **allegato 3** alla presente deliberazione la "*Metodologia di applicazione dei criteri di valutazione*" applicabile indistintamente ad ogni lotto;
- Il quadro economico complessivo di contratto risulta nel CSA ed è qui riprodotto:

QUADRO ECONOMICO	VALORE IN EURO
VALORE TOTALE 7 MESI NETTO IVA	€ 184.534,50
OPZIONE PROROGA (DIFFERENZA TRA VALORE AGGIUDICAZIONE 7 MESI + EVENTUALI ONERI DUVRI E 208.990,00)	€ 24.455,50
IVA SU 7 MESI	€ 40.597,59
ANAC	€ 225,00
ONERI DUVRI	€ 0
SPESE PER INCENTIVI EX ART. 113 D.LGS 50/2016*	€ 3.690,69
TOTALE	€ 253.503,28

**per quanto attiene la determinazione dell'ammontare e l'utilizzo del fondo di cui all'art. 113 del D.Lgs 50/2016 si attende l'approvazione del relativo regolamento, nel rispetto dell'iter previsto dal comma 3 dello stesso articolo; gli atti di gara descriveranno i compiti svolti dal personale, in relazione alle proprie specifiche competenze nelle procedure d'acquisizione; inoltre, il fondo potrà essere ridotto in relazione alla graduazione della percentuale prevista in regolamento, attualmente trasmesso al Servizio Amministrazione del Personale per l'avvio della contrattazione decentrata integrativa su modalità e criteri di ripartizione degli incentivi.*

VISTI:

- il D. Lgs. 50/2016;
- il D. Lgs. 30 dicembre 1992 n. 502 e successive modificazioni ed integrazioni;
- la L. R. 28 luglio 2006, n. 10;
- la L. R. 24 marzo 1997, n. 10 e successive modificazioni ed integrazioni.
- L'atto aziendale;

IL COMMISSARIO STRAORDINARIO

per i motivi sopra espressi,

DELIBERA

- Di autorizzare a contrarre per le forniture in oggetto, mediante procedura ex art. 36 comma 2 lettera b) del D.Lgs 50/2016, in modalità telematica, aggiudicabile per singolo lotto, assumendo quale criterio di valutazione quello dell'offerta economicamente più vantaggiosa, ex art. 95 c. 2 del D. Lgs. 50/2016, con prevalenza ponderale alla qualità rispetto al prezzo;
- Di approvare gli allegati: 1) capitolato speciale d'appalto comprendente gli elementi essenziali del contratto; 2) i criteri di valutazione qualitativa delle offerte, distinti per lotto; 3) la "Metodologia di applicazione dei criteri di valutazione" applicabile indistintamente ad ogni lotto,
- di dare atto che competente per gli ulteriori adempimenti procedurali inerenti la procedura di aggiudicazione è il Servizio Provveditorato e Amministrazione Patrimoniale il cui Direttore è RUP salvo che non attribuisca ad altro soggetto competente con proprio provvedimento la responsabilità del procedimento (art. 31 c. 1 del D.Lgs 50/2016);
- di comunicare il presente provvedimento all'Assessorato Regionale dell'Igiene, Sanità e dell'Assistenza Sociale ex art. 29 comma 2, della Legge Regionale n. 10 del 28/07/2006;
- di trasmettere il presente provvedimento al Servizio Contabilità e Bilancio ed all'Area Programmazione, Controllo e Committenza per i provvedimenti di competenza.

**Il Commissario Straordinario
Dr. Paolo Tecleme**

per il Servizio
R. Di Gennaro
F.Deledda
Codice Servizio 284/2016

CAPITOLATO SPECIALE D'APPALTO: FORNITURA IN SERVICE DI DISPOSITIVI MEDICI PER ELETTROCHIRURGIA

Legenda:

Azienda: ASL 2 di Olbia

Aggiudicatario: Sottoscrittore del contratto

Operatore economico - concorrente: partecipante alla procedura d'aggiudicazione

Codice: D. Lgs. 18 aprile 2016, n. 50 (Attuazione delle direttive 2014/23/UE, 2014/24/UE e 2014/25/UE sull'aggiudicazione dei contratti di concessione, sugli appalti pubblici e sulle procedure d'appalto degli enti erogatori nei settori dell'acqua, dell'energia, dei trasporti e dei servizi postali, nonché per il riordino della disciplina vigente in materia di contratti pubblici relativi a lavori, servizi e forniture).

CSA: capitolato speciale d'appalto

CGA: il capitolato generale d'appalto per forniture e servizi dell'Asl 2 di Olbia

Giorni naturali e consecutivi: ogni giorno inclusi domeniche e altri festivi

Sommario

1. **OGGETTO DELLA FORNITURA - TIPOLOGIA DI CONTRATTO – TIPOLOGIA DELL'OBBLIGAZIONE**
2. **ULTERIORI SPECIFICAZIONI SULL'OGGETTO DEL CONTRATTO - COMPOSIZIONE DEI SISTEMI DIAGNOSTICI**
3. **DURATA CONTRATTUALE – OPZIONE DI PROROGA – VALORE DELL'APPALTO**
4. **PATTO D'INTEGRITA'**
5. **RINVIO AL CGA – SCHEMA DI CONTRATTO**

Allegati al CSA (ALLEGATO A - CRITERI DI VALUTAZIONE QUALITATIVA – PATTO D'INTEGRITA')

ART. 1 OGGETTO DELLA FORNITURA - TIPOLOGIA DI CONTRATTO – TIPOLOGIA DELL'OBBLIGAZIONE

Il presente capitolato tecnico disciplina le modalità di fornitura di sistemi per elettrochirurgia comprendenti **le apparecchiature** fornite in locazione, **del materiale di consumo necessario**, e di quant'altro indispensabile al miglior funzionamento del sistema, **il servizio di assistenza tecnica** comprendente la manutenzione e l'addestramento del personale.

I sistemi offerti dovranno possedere i requisiti indispensabili ed essere collocati in opera perfettamente operativi corredati di tutti gli accessori necessari al funzionamento; si precisa che l'appalto è concepito come obbligazione di risultato; pertanto le forniture dovranno essere rese perfettamente operative e includere ogni prestazione necessaria a tale scopo, anche se non espressamente prevista in atti di gara ed in offerta, nei locali destinati. Il risultato atteso è dato dalla somma dei seguenti subrisultati: a) fornitura e posa in opera perfettamente funzionante delle apparecchiature e relativo materiale di consumo; b) dall'esecuzione di ogni eventuale lavoro complementare necessario per l'installazione delle apparecchiature a perfetta regola d'arte; c) dal mantenimento in perfetta efficienza dell'intera fornitura per tutta la durata dell'appalto; d) dall'esecuzione dei servizi di manutenzione full-risk e di formazione del personale in modo completo per assicurare il migliore esercizio delle forniture.

Mentre si progetta la presente procedura, è in itinere la riforma del Servizio Sanitario Regionale, che dovrebbe portare a sostanziale mutamento dell'assetto organizzativo del sistema (in particolare, è previsto un processo di fusione per incorporazione all'esito del quale le attuali 8 Aziende territoriali dovrebbero ridursi ad una, e dovrebbe nascere una nuova Azienda per l'emergenza – urgenza, mentre non dovrebbero subire modificazioni le altre Aziende esistenti); detta riforma potrebbe avere effetto anche sulla presente procedura (ad esempio: revoca della procedura, recesso anticipato dal contratto, modificazione degli effettivi fabbisogni, ecc.), senza alcun obbligo dell'Azienda o di chi per essa di pagare, oltre le prestazioni effettivamente rese, compensi e/o indennizzi e/o risarcimenti ulteriori: di tutto ciò devono tener conto i potenziali offerenti nel valutare l'alea contrattuale e, quindi, nel formulare offerta, così come devono tener conto del fatto che è già bandita gara centralizzata regionale per identiche forniture (infatti, la presente procedura ha lo scopo di assicurare la copertura dei fabbisogni dell'Asl di Olbia fino ad aggiudicazione della gara centralizzata regionale).

La procedura è suddivisa in 6 lotti.

ART. 2 ULTERIORI SPECIFICAZIONI SULL'OGGETTO DEL CONTRATTO - COMPOSIZIONE DEI SISTEMI DIAGNOSTICI

A) Relativamente ai 6 lotti si prevede la fornitura in locazione di apparecchiature (anche non nuove).
Le apparecchiature dovranno essere corredate di tutti gli accessori necessari al buon funzionamento con le caratteristiche minime di cui all'**allegato A**;

B) fornitura di tutto il materiale di consumo necessari e di quant'altro indispensabile per l'utilizzo dell'apparecchiatura.

Si precisa che sono pagabili a misura, al di fuori del canone di locazione dell'apparecchiatura, esclusivamente i beni espressamente quotati in allegato A, mentre ogni altro eventuale bene necessario per il corretto funzionamento dell'apparecchiatura secondo l'uso cui è destinata è compreso nel canone di locazione senza limitazioni.

I quantitativi indicati nell'elenco sono indicativi, anche se reputati attendibili perché stimati sui consumi storici e sull'andamento prevedibile dei consumi stessi nel periodo della durata contrattuale. L'Azienda si riserva la facoltà di ordinare quantitativi maggiori, minori, o di non ordinare prodotti a seconda delle esigenze del servizio utilizzatore.

C) fornitura di **assistenza tecnica**, di supporto scientifico, e di aggiornamento comprendente:

- trasporto, installazione e disinstallazione delle apparecchiature;
- avviamento e collaudo delle stesse,
- Manutenzione full risk preventiva (ordinaria) e correttiva su guasto, inclusa la fornitura di tutti i ricambi necessari e di tutti gli eventuali consumabili per il funzionamento delle apparecchiature;
- manuali d'uso in lingua italiana;
- istruzione/addestramento all'utilizzo della strumentazione e delle correlate forniture per il personale addetto.

Inoltre, le forniture dovranno essere conformi a quanto nel seguito specificato:

se previsto, numero di iscrizione al Repertorio dei Dispositivi medici secondo Decreto Ministeriale del 20 febbraio 2007;

se non previsto, attestato di certificazione CE emesso dall'Organismo designato con l'indicazione della destinazione d'uso, classe di appartenenza come dispositivo medico, classificazione secondo la CND (classificazione nazionale dispositivi).

per i dispositivi medici appartenenti alla classe I :

conformità CE rilasciata dal fabbricante;

per i dispositivi medici appartenenti alla classe IIa , IIas, IIb e III:

conformità CE emessa dall'Organismo Notificato;

per i dispositivi medici sterili:

conformità CE emessa dall'Organismo Notificato relativo al processo di sterilizzazione;

la conformità dei sistemi proposti alle norme di sicurezza CEI pertinenti e a tutte le norme ufficialmente riconosciute sulla sicurezza elettrica in ambiente medicale;

la conformità delle caratteristiche tecniche dei prodotti a tutte le norme vigenti in materia ed in particolare, per i dispositivi medici monouso, al D.Lgs. n.46 del 24/02/97 e successive modificazioni.

ART. 3 DURATA CONTRATTUALE – OPZIONE DI PROROGA - VALORE DELL'APPALTO

Il contratto avrà durata stimata in 7 mesi, prorogabile, ai sensi dell'art. 106 c. 12 del Codice, fino a concorrenza dell'importo massimo immediatamente inferiore alla soglia comunitaria, se necessario in attesa dell'aggiudicazione nuova gara centralizzata capofila Asl 3.

Il valore del presente appalto, ex art. 35 c. 4 del D.Lgs 50/2016, è pertanto pari ad € 208.990,00 netto Iva.

I valori a base d'asta dei singoli lotti sono riportati nella tabella che segue; in allegato A sono riportati anche i fabbisogni annuali di progettazione; si tenga conto che per determinare i fabbisogni di 7 mesi si sono operati degli arrotondamenti sui bisogni di progettazione annuale:

LOTTO	TOTALE IMPORTO A BASE D'ASTA (VALORE 7 MESI – NETTO IVA)
1	€ 7.200,00
2	€ 92.212,00
3	€ 26.380,00
4	€ 22.500,00
5	€ 26.420,00
6	€ 9.822,50
TOTALE GENERALE	€ 184.534,50

Il quadro economico dell'intervento è quindi il seguente:

QUADRO ECONOMICO	VALORE IN EURO
VALORE TOTALE 7 MESI NETTO IVA	€ 184.534,50
OPZIONE PROROGA (DIFFERENZA TRA VALORE AGGIUDICAZIONE 7 MESI + EVENTUALI ONERI DUVRI E 208.990,00)	€ 24.455,50
IVA SU 7 MESI	€ 40.597,59
ANAC	€ 225,00
ONERI DUVRI*	€ 0
SPESE PER INCENTIVI EX ART. 113 D.LGS 50/2016	€ 3.690,69

TOTALE	€ 253.503,28
---------------	---------------------

*DUVRI in fase di elaborazione (sarà pubblicato insieme agli atti di gara); qualora risultassero oneri economici da DUVRI, non soggetti a ribasso, sarebbe correlativamente ridotto l'importo dell'opzione di proroga.

ART. 4 PATTO D'INTEGRITA'

Alla procedura e al contratto si applica il **patto d'integrità**.

La Giunta Regionale con deliberazione n. 30/6 del 16/06/2015 ha, tra l'altro, individuato come misura di prevenzione della corruzione l'adozione dei Patti di integrità, richiamati al punto 1.3 del Piano Nazionale Anticorruzione che espressamente recita *“Le pubbliche Amministrazione e le stazioni appaltanti, in attuazione dell'art. 1 comma 17 della L. 190/2012, di regola, predispongono e utilizzano protocolli di legalità o patti d'integrità per l'affidamento di commesse. A tal fine, le P.A. inseriscono negli avvisi, nei bandi di gara e nelle lettere d'invito la clausola di salvaguardia che il mancato rispetto del Protocollo di legalità o del Protocollo d'integrità dà luogo all'esclusione dalla gara e/o alla risoluzione dal contratto.”* La Giunta Regionale ha altresì disposto che detta misura debba essere applicata da parte delle Stazioni appaltanti alle procedure di acquisizione di lavori, beni e servizi. Il Patto d'Integrità è **allegato sub 1** al presente capitolato e dev'essere accettato espressamente dai potenziali offerenti, a pena d'esclusione.

ART. 5 RINVIO AL CGA – SCHEMA DI CONTRATTO

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

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

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

SCHEDA PRODOTTO N°4: "SISTEMA PER ABLAZIONE A RADIOFREQUENZA"

Compilare obbligatoriamente con una descrizione sintetica, unire alla presente le schede tecniche aggiornate dei prodotti offerti, E SE NON DISPONIBILE IL NUMERO IDENTIFICATIVO DI ISCRIZIONE AL REPERTORIO UNIRE ANCHE : i foglietti illustrativi o loro copia , la Copia dell' Attestato di certificazione CE, emesso dall'Organismo designato

N° di riferimento dell'Allegato n°A	
Ditta offerente :	
Nome e codice prodotto:	

Nel caso dei dispositivi medici (D.L. n°46 del 24/02/97): numero identificativo di iscrizione nel Repertorio dei dispositivi medici

e se non disponibile il numero identificativo di iscrizione nel Repertorio indicare:

Ditta produttrice:	
Destinazione d'uso :	
Classe di appartenenza sec. D.L. n°46 del 24/02/97:	
Nome dell'Organismo designato per la certificazione CE:	
Classificazione secondo la Codifica Nazionale dei Dispositivi Medici:	

	Riferim. art.2 Cap.speciale	Descrizione sintetica del prodotto offerto (con riferimento ad una misura adulti)	Punteggio assegnato	Punteggio massimo attribuibile
		Parametri		
1	Funzionalità ed uso clinico	Maggiore atraumaticità (p. e. diametro elettrodi, tipologia punta elettrodi, sensori temperatura, etc.)		13
		Maggior gamma di lesioni trattabili		11
		Minor tempo di trattamento della lesione (tempo medio di trattamento considerando una lesione di 3 cm ed una lesione di 5 cm, con la relativa configurazione prevista)		10
2	Usabilità ed ergonomia			10
3	Caratteristiche dei dispositivi medici monouso	Confezionamento ed etichettatura		2
		Minor numero di imballo secondario		2
		Metodo di sterilizzazione		2
		Tempo di validità		1
4	Caratteristiche dell'apparecchiatura	Minor ingombro e peso		2
		Nuova di fabbrica		3
5	Assistenza Tecnica	Tempi di consegna dell'apparecchiatura		2
		Manutenzioni programmate		1
		Soluzione proposta per fermo macchina		1

FORNITURA DI SERVIZIO PER DISPOSITIVI MEDICI PER ELETTROCHIRURGIA-ANNO 2016

CND ORIENTATIVA	Rif. VOCE	DESCRIZIONE	UNITA' DI MISURA	QUANTITA' /ANNO	valori di progettazione su base annua			QUANTITA' /7MESI (con arrotondamenti)	valore lotto	
					valore LOTTO	prezzo acquisto/nolo	valore VOCE			
SISTEMA DEBRIDEMENT CHIRURGICO										
		SISTEMA PER IL DEBRIDEMENT CHIRURGICO PRECISO. IL SISTEMA È DESTINATO AL TRATTAMENTO DELLE ULCERE DA PRESSIONE, DELLE ULCERE DEL PIEDE DIABETICO ED USTIONI SUPERFICIALI. CARATTERISTICA PREFERENZIALE: SISTEMA DI DEBRIDEMENT BASATO SU TECNOLOGIA AD ULTRASUONI								
K0199	1	A KIT COMPLETO DI DISPOSITIVI MEDICI MONOUSO/PLURIUSO NECESSARI PER NUMERO DI INTERVENTI		N	20	12.000	350,00	A	7.000,00	12 € 4.200,00
		B APPARECCHIO COMPLETO DI TUTTO IL NECESSARIO PER IL CORRETTO FUNZIONAMENTO (P.E.: CAVI, CARICABATTERIE SE PREVISTO, CARRELLO SE PREVISTO, ETC.), IN NOLEGGIO: - CONFORME ALLE NORME CEI GENERALI E PARTICOLARI DI SETTORE (P. E. CEI 62-5, CEI 62-50, CEI 62-148, ETC.) - UNITÀ DI COMANDO CON POSSIBILITÀ DI MODIFICA DELLA POTENZA DI AZIONE; - ALIMENTAZIONE ELETTRICA DI RETE 100-240 V 50/60 Hz E/O A BATTERIA; - PEDALIERA DI CONTROLLO (SE PREVISTA).	APPARECCHIATURA DA FORNIRE IN "SERVICE", COMPRESA L'ASSISTENZA TECNICA FULL-RISK	PZ	1		5.000,00	C	5.000,00	1 € 3.000,00
VALORE COMPLESSIVO LOTTO A BASE D'ASTA									€ 7.200,00	
DISPOSITIVI MONO E BIPOLARI										
		SISTEMA PER ISTEROSCOPIA DIAGNOSTICA ED OPERATIVA IN REGIME AMBULATORIALE PROTETTO, CON GENERATORE PER ELETTROCHIRURGIA BIPOLARE E TUTTO IL MATERIALE NECESSARIO PER IL NUMERO DI INTERVENTI PREVISTI, DA DESTINARE A PAZIENTI NULLIPARE O CON CANALE CERVICALE STENOTICO								
K0201010302		A ELETTRODO BIPOLARE UTILIZZABILE IN ISTEROSCOPIA OPERATIVA: DEVE PERMETTERE LA VAPORIZZAZIONE IL PIU' PRECISA E CONTROLLATA POSSIBILE. PREFERIBILMENTE CON PUNTA TIPO "INTRECCIATO", 5 FR, MONOPAZIENTE, STERILE		PZ	120		530,00	A	63.600,00	70 € 37.100,00
K0201010302		B ELETTRODO BIPOLARE UTILIZZABILE IN ISTEROSCOPIA OPERATIVA: DEVE PERMETTERE LA VAPORIZZAZIONE DIFFUSA DEI TESSUTI, PREFERIBILMENTE CON PUNTA TIPO "A MOLLA", 5 FR, MONOPAZIENTE, STERILE		PZ	50		530,00	A	26.500,00	30 € 15.900,00
K0201010302		C ELETTRODO BIPOLARE UTILIZZABILE IN ISTEROSCOPIA OPERATIVA: DEVE PERMETTERE LA VAPORIZZAZIONE PRECISA DEI TESSUTI CON OTTIMO EFFETTO DI EMOSTASI, PREFERIBILMENTE CON PUNTA TIPO "A SFERRA", 5 FR, MONOPAZIENTE, STERILE		PZ	40		530,00	A	21.200,00	24 € 12.720,00
Z12020785		D CAMICIA PER ISTEROSCOPIA OPERATIVA SOTTILE, A FLUSSO CONTINUO, CHE CONSENTA L'UTILIZZO DELL'ISTEROSCOPIO GARANTENDO UNA RIDOTTA AREA DI IMPATTO E RENDENDO L'ACCESSO NELLA CAVITÀ UTERINA IL MENO TRAUMATICO POSSIBILE. IL DISPOSITIVO, PREFERIBILMENTE MONOUSO, (QUALORA VENGA PROPOSTO UNA CAMICIA PLURIUSO, DOVRA' ESSERE GARANTITO UN NUMERO SUFFICIENTE DI DISPOSITIVI PER IL NUMERO DI RIUTILIZZI PREVISTI) DOVRA' PERMETTERE L'UTILIZZO DI ELETTRODI E STRUMENTARIO CHIRURGICO IN ACCIAIO, QUALI FORBICI, PINZE DA PRESA E DA BIOPSIA CON DIAMETRO ALMENO 5 FR MA PREFERIBILMENTE FINO A 7 FR, CHE CONSENTANO L'OTTENIMENTO DI CAMPIONI BIOPICI ADEGUATI ALLO STUDIO ISTOLOGICO. NECESSARIE PER NUMERO DI INTERVENTI.		N	280		116,00	A	32.480,00	164 € 19.024,00
Z12020785	2	E CANNULA PER CANALE DI ASPIRAZIONE, MONOUSO, STERILE	APPARECCHIATURA DA FORNIRE IN "SERVICE", COMPRESA L'ASSISTENZA TECNICA FULL-RISK	PZ	30	160.466	25,00	A	750,00	18 € 450,00
		F GENERATORE PER ELETTROCHIRURGIA BIPOLARE, COMPLETO DI TUTTO IL NECESSARIO PER IL CORRETTO FUNZIONAMENTO (P.E.: CAVI, CARICABATTERIE SE PREVISTO, CARRELLO SE PREVISTO, ETC.), IN NOLEGGIO: - GENERATORE DI CORRENTE AD ALTA FREQUENZA CONFORME ALLE NORME TECNICHE CEI DI SETTORE, GENERALI E PARTICOLARI (P.E. CEI 62-5, CEI 62-148, CEI 62-11, CEI 62-50, ETC.), CON SETTAGGIO AUTOMATICO DEI PARAMETRI IN FUNZIONE DELL'ELETTRODO COLLEGATO) E FUNZIONANTE CON ALIMENTAZIONE ELETTRICA DI RETE 100-240 V 50/60 Hz; - PEDALIERA DI CONTROLLO.		PZ	2		2300,00	C	4.600,00	2 € 1.350,00
DISPOSITIVI PLURIUSO E STERILIZZABILI A CORREDO DEL SISTEMA										
Z12020704		G OTTICA MINI-ISTEROSCOPIA 0° A FIBRE OTTICHE, DIAMETRO 1,9 MM CA.		PZ	2		2.000,00	A	4.000,00	1 € 2.000,00
Z12010904		H PINZA DA PRESA IN ACCIAIO CHIRURGICO STERILIZZABILE, LUNGHEZZA ALMENO 34 CM, DA 5 CH E 7 CH		PZ	2		956,00	A	1.912,00	1 € 956,00
Z12010904		I PINZA DA BIOPSIA IN ACCIAIO CHIRURGICO STERILIZZABILE, LUNGHEZZA ALMENO 34 CM, DA 5 CH E 7 CH		PZ	2		956,00	A	1.912,00	1 € 956,00
Z12010904		L FORBICI IN ACCIAIO CHIRURGICO STERILIZZABILI, STELO, ALMENO 34 CM, DA 5 CH, 6 CH E 7 CH		PZ	2		956,00	A	1.912,00	1 € 956,00
Z12020785		M CAVO LUCE PLURIUSO PER COLLEGAMENTO A FONTE LUMINOSA CON ADATTATORE		PZ	2		800,00	A	1.600,00	1 € 800,00
VALORE COMPLESSIVO LOTTO A BASE D'ASTA									€ 92.212,00	
		SISTEMA PER RESETTOSCOPIA OPERATIVA GINECOLOGICA, COMPRENDE IL GENERATORE E TUTTO IL MATERIALE NECESSARIO PER IL NUMERO DI INTERVENTI PREVISTI								
Z12020707/ Z12020780		A SISTEMA RESETTOSCOPICO COMPLETO, PER PROCEDURE DI RESEZIONE BIPOLARE, COMPOSTO DA IMPUGNATURA CON ELETTROTOMO A MOVIMENTO PASSIVO, CAMICIA ROTANTE DIAMETRO ESTERNO MASSIMO 27 FR, FLUSSO CONTINUO, OTTURATORE STANDARD, OTTICA RIGIDA 30° DIAMETRO MASSIMO 4.0 MM, PONTE DI ACCESSO PER ELETTRODI DA 5 FR		PZ	2		5.000,00	A	10.000,00	1 € 5.000,00
		B ELETTRODO BIPOLARE PER RESETTOSCOPIA, CON PUNTA TIPO "ANSA", DA 4MM CA., MONOPAZIENTE, STERILE	APPARECCHIATURA DA FORNIRE IN "SERVICE", COMPRESA L'ASSISTENZA TECNICA FULL-RISK	PZ	40	48.500	530,00	A	21.200,00	24 € 12.720,00
		C ELETTRODO BIPOLARE PER RESETTOSCOPIA, CON PUNTA TIPO "ANSA", DA 2,5MM CA., MONOPAZIENTE, STERILE		PZ	20		530,00	A	10.600,00	12 € 6.360,00
Z12020785		E CAVO LUCE PLURIUSO PER COLLEGAMENTO A FONTE LUMINOSA COMPRESO ADATTATORE		PZ	2		800,00	A	1.600,00	1 € 800,00
Z12010980		F GENERATORE PER ELETTROCHIRURGIA BIPOLARE AD ALTA FREQUENZA COMPLETO DI TUTTO IL NECESSARIO PER IL CORRETTO FUNZIONAMENTO (P.E.: CAVI, CARICABATTERIE SE PREVISTO, CARRELLO SE PREVISTO, ETC.), IN NOLEGGIO: - CONFORME ALLE NORME TECNICHE CEI DI SETTORE, GENERALI E PARTICOLARI (P.E. CEI 62-5, CEI 62-148, CEI 62-11, CEI 62-50, ETC.) E FUNZIONANTE CON ALIMENTAZIONE ELETTRICA DI RETE 100-240 V 50/60 Hz; - PEDALIERA DI CONTROLLO.		PZ	2		2.550,00	C	5.100,00	2 € 1.500,00
VALORE COMPLESSIVO LOTTO A BASE D'ASTA									€ 26.380,00	
DISPOSITIVI PER CHIRURGIA CON GENERATORE A RADIOFREQUENZA										
		SISTEMA PER TERMOABLAZIONE A RADIOFREQUENZA COMPRENDE IL GENERATORE E TUTTO IL MATERIALE NECESSARIO PER IL NUMERO DI INTERVENTI PREVISTI, COMPOSTO DA:								
K02030101		A KIT CON AGO-ELETTRODO CENTIMETRATO COMPLETO DI CAVO, DI VARIE LUNGHEZZE, DESTINATO ALL'ABLAZIONE DEI TESSUTI MOLLI FINO A 2/3 CM CA., STERILE E COMPLETO DI ELETTRODI NEUTRI E QUANT'ALTRO NECESSARIO PER IL CORRETTO FUNZIONAMENTO;		N	8		1.550,00	A	12.400,00	5 € 7.750,00
K02030101		B KIT CON AGO-ELETTRODO CENTIMETRATO COMPLETO DI CAVO, DI VARIE LUNGHEZZE, DESTINATO ALL'ABLAZIONE DEI TESSUTI MOLLI FINO A 3/5 CM CA., STERILE E COMPLETO DI ELETTRODI NEUTRI E QUANT'ALTRO NECESSARIO PER IL CORRETTO FUNZIONAMENTO;	APPARECCHIATURA DA FORNIRE IN "SERVICE"	N	8		1.550,00	A	12.400,00	5 € 7.750,00

CND ORIENTATIVA	Rif. VOCE	DESCRIZIONE	UNITA' DI MISURA	QUANTITA' /ANNO	valori di progettazione su base annua			QUANTITA' /7MESI (con arrotondamenti)	valore lotto
					valore LOTTO	prezzo acquisto/holo	valore VOCE		
	4	GENERATORE DEVE ESSERE CONFORME ALLE NORME TECNICHE CEI DI SETTORE, GENERALI E PARTICOLARI (P.E. CEI 62-5, CEI 62-148, CEI 62-50, ETC.), AVERE UNA POTENZA ADEGUATA, CON FREQUENZA OPERATIVA TRA 460 E 480 KHZ CIRCA, DOTATO DI ALGORITMO PER IL FUNZIONAMENTO IN AUTOMATICO ATTRAVERSO IL CONTROLLO DELLA TEMPERATURA O DELL'IMPEDENZA, VISUALIZZAZIONE SU UNO O PIU' DISPLAY DEI PARAMETRI RELATIVI ALLA TERAPIA (P.E. INTENSITA' DI CORRENTE, TEMPERATURA, TEMPO APPLICAZIONE RF, ETC.). QUALORA LA CONFIGURAZIONE TECNOLOGICA LA PREVEDA, IL GENERATORE DEVE ESSERE CORREDDATO DA APPOSITA POMPA PER IL CIRCOLO FORZATO DEL LIQUIDO E L'EVENTUALE RELATIVO MATERIALE DEDICATO, COMPLETO DI PEDALIERA DI CONTROLLO E CARRELLO E TUTTO IL NECESSARIO PER IL CORRETTO FUNZIONAMENTO (P.E.: CAVI, CARICABATTERIE SE PREVISTO, CARRELLO SE PREVISTO, PEDALIERA DI CONTROLLO SE PREVISTA, ETC.).	N	1	36.800	12.000,00	C	12.000,00	1 € 7.000,00
VALORE COMPLESSIVO LOTTO A BASE D'ASTA									€ 22.500,00
	5	SISTEMA A RADIOFREQUENZA BIPOLARE, PER COAGULO E TAGLIO SIMULTANEI DI TESSUTI E VASI FINO A 7MM, CON GARANZIA DI TENUTA DI UNA PRESSIONE (MEAN VESSEL BURST PRESSURE) SIGNIFICATIVAMENTE SUPERIORE A QUELLA FISIOLGICA. PER INTERVENTI IN CHIRURGIA LAPAROSCOPICA E LAPAROTOMICA, CON MINIMA DISPERSIONE TERMICA LATERALE DURANTE L'EROGAZIONE E CON SISTEMA DI LIMITAZIONE DELLA TEMPERATURA NEI TESSUTI ADIACENTI, COMPOSTO DA:							
K02030102	A	MANIPOLO PREFERIBILMENTE CON PUNTA CURVA , DIAM. MAX. 5MM, STELO ROTANTE A 360° CA., UTILIZZATO TIPICAMENTE PER CHIRURGIA OPEN, LUNGHEZZA STELO MASSIMO 25 CM, MONOUSO, STERILE.	PZ	12	45.940	620,00	A	7.440,00	7 € 4.340,00
K02030102	B	MANIPOLO PREFERIBILMENTE CON PUNTA CURVA , DIAM. MAX. 5MM, STELO ROTANTE A 360° CA., UTILIZZATO TIPICAMENTE PER CHIRURGIA LAPAROSCOPICA DI TIPO GENERALE, LUNGHEZZA STELO COMPRESA TRA 33 CM E 39 CM, MONOUSO, STERILE	PZ	12		620,00	A	7.440,00	7 € 4.340,00
K02030102	C	MANIPOLO PREFERIBILMENTE CON PUNTA CURVA , DIAM. MAX. 5MM, STELO ROTANTE A 360° CA., UTILIZZATO TIPICAMENTE PER CHIRURGIA LAPAROSCOPICA NEGLI OBESI, LUNGHEZZA STELO ALMENO 44 CM, MONOUSO, STERILE	PZ	12		620,00	A	7.440,00	7 € 4.340,00
K02030102	D	MANIPOLO PREFERIBILMENTE CON PUNTA CURVA , DIAM. MAX. 5MM, STELO ROTANTE A 360° CA. CON AMPIA ARTICOLABILITA' (ALMENO 80°). UTILIZZATO TIPICAMENTE PER CHIRURGIA LAPAROSCOPICA DI TIPO GENERALE, LUNGHEZZA STELO ALMENO 33 CM, MONOUSO, STERILE	PZ	36		620,00	A	22.320,00	21 € 13.020,00
	E	GENERATORE A RADIOFREQUENZA BIPOLARE COMPLETO DI TUTTO IL NECESSARIO PER IL CORRETTO FUNZIONAMENTO (P.E.: CAVI, CARICABATTERIE SE PREVISTO, CARRELLO SE PREVISTO, ETC.), IN NOLEGGIO. CARATTERISTICHE MINIME: - CONFORME ALLE NORME TECNICHE CEI DI SETTORE, GENERALI E PARTICOLARI (P.E. CEI 62-5, CEI 62-148, CEI 62-11, CEI 62-50, ETC.); - ALIMENTAZIONE ELETTRICA DI RETE 100-240 V 50/60 Hz; - FREQUENZA DI LAVORO NEL RANGE 300-500KHZ CIRCA; - ATTIVAZIONE DEL GENERATORE DA COMANDO MANUALE E/O A PEDALE; - RICONOSCIMENTO AUTOMATICO DELLA STRUMENTAZIONE COLLEGATA; - IMPOSTAZIONE AUTOMATICA DEI PARAMETRI FUNZIONALI CON POSSIBILITA' DI MODIFICA DA PARTE DELL'OPERATORE; - DISATTIVAZIONE AUTOMATICA DELL'EROGAZIONE DELLA CORRENTE A COAGULAZIONE OTTIMALE AVVENUTA; - VARIAZIONE IN AUTOMATICO DELL'ENERGIA IN USCITA IN RELAZIONE ALL'IMPEDENZA DEL TESSUTO; - PEDALIERA DI CONTROLLO.	PZ	2	650,00	C	1.300,00	2 € 380,00	
VALORE COMPLESSIVO LOTTO A BASE D'ASTA									€ 26.420,00
	6	SISTEMA PER RESETTOSCOPIA OPERATIVA ENDOUROLOGICA COMPRENDENTE IL GENERATORE E TUTTO IL MATERIALE NECESSARIO PER IL NUMERO DI INTERVENTI PREVISTI							
	A	ELETTRODO BIPOLARE "AD ANSA" PER ENDOUROLOGIA, DIAM. 24 FR, MONOPAZIENTE, STERILE	PZ	15	13.350	340,00	A	5.100,00	9 € 3.060,00
	B	SISTEMA RESETTOSCOPICO COMPLETO, PER PROCEDURE DI RESEZIONE BIPOLARE, COMPOSTO DA IMPUGNATURA CON ELETTROTOMO A MOVIMENTO PASSIVO, CAMICIA ROTANTE DIAMETRO ESTERNO MASSIMO 27 FR, FLUSSO CONTINUO, OTTICA 30° DIAM MASSIMO 4 MM, OTTURATORE STANDARD, PONTE DI ACCESSO PER ELETTRODI DA 5 FR.	PZ	1		5.000,00	A	5.000,00	1 € 5.000,00
	D	CAVO LUCE PLURIUSO PER COLLEGAMENTO A FONTE LUMINOSA COMPRESO ADATTATORE	PZ	2		800,00	A	1.600,00	1 € 800,00
	E	GENERATORE PER ELETTROCHIRURGIA BIPOLARE AD ALTA FREQUENZA, COMPLETO DI TUTTO IL NECESSARIO PER IL CORRETTO FUNZIONAMENTO (P.E.: CAVI, CARICABATTERIE SE PREVISTO, CARRELLO SE PREVISTO, ETC.), IN SERVICE: - CONFORME ALLE NORME TECNICHE CEI DI SETTORE, GENERALI E PARTICOLARI (P.E. CEI 62-5, CEI 62-148, CEI 62-11, CEI 62-50, ETC.) E FUNZIONANTE CON ALIMENTAZIONE ELETTRICA DI RETE 100-240 V 50/60 Hz; - SETTAGGIO AUTOMATICO DELLA POTENZA; - PEDALIERA DI CONTROLLO.	PZ	1		1.650,00	C	1.650,00	1 € 962,50
VALORE COMPLESSIVO LOTTO A BASE D'ASTA									€ 9.822,50
Totale					317.056				€ 184.534,50

SCHEDA PRODOTTO N°2: "SISTEMA PER ISTEROSCOPIA DIAGNOSTICA ED OPERATIVA – MINI-ISTEROSCOPIO OPERATIVO"

Compilare obbligatoriamente con una descrizione sintetica, unire alla presente le schede tecniche aggiornate dei prodotti offerti, E SE NON DISPONIBILE IL NUMERO IDENTIFICATIVO DI ISCRIZIONE AL REPERTORIO UNIRE ANCHE : i foglietti illustrativi o loro copia , la Copia dell' Attestato di certificazione CE, emesso dall'Organismo designato

N° di riferimento dell'Allegato n°A:	
Ditta offerente :	
Nome e codice prodotto:	

Nel caso dei dispositivi medici (D.L. n°46 del 24/02/97): numero identificativo di iscrizione nel Repertorio dei dispositivi medici

e se non disponibile il numero identificativo di iscrizione nel Repertorio indicare:

Ditta produttrice:	
Destinazione d'uso :	
Classe di appartenenza sec. D.L. n°46 del 24/02/97:	
Nome dell'Organismo designato per la certificazione CE:	
Classificazione secondo la Codifica Nazionale dei Dispositivi Medici:	

Riferim. art.2 Cap.speciale	Descrizione sintetica del prodotto offerto (con riferimento ad una misura adulti)	Punteggio assegnato	Punteggio massimo attribuibile
	Parametri		
1	Funzionalità ed uso clinico	Maggior atraumaticità della strumentazione: p.e. area di impatto dello strumento completo (la minore possibile), eventuale camicia flessibile, etc.	12
		Caratteristiche elettrodi: capacità di vaporizzazione e coagulo (p.e efficacia, precisione, velocità, etc.), tipologia della punta elettrodi	10
		Miglior qualità di immagine dell'ottica rigida	6
		Utilizzo di <i>camicie</i> monouso	3
		Possibilità di utilizzo di strumenti chirurgici con diametro fino a 7 Fr	3
2	Usabilità ed ergonomia		10
3	Caratteristiche dei dispositivi medici monouso	Confezionamento ed etichettatura	2
		Minor numero di imballo secondario	2
		Metodo di sterilizzazione	2
		Tempo di validità	1
4	Caratteristiche dell'apparecchiatura	Minor ingombro e peso	2
		Nuova di fabbrica	3
5	Assistenza Tecnica	Tempi di consegna dell'apparecchiatura	2
		Manutenzioni programmate	1
		Soluzione proposta per fermo macchina	1

SCHEMA PRODOTTO N°3: "SISTEMA PER RESETTOSCOPIA OPERATIVA GINECOLOGICA"

Compilare obbligatoriamente con una descrizione sintetica, unire alla presente le schede tecniche aggiornate dei prodotti offerti, E SE NON DISPONIBILE IL NUMERO IDENTIFICATIVO DI ISCRIZIONE AL REPERTORIO UNIRE ANCHE : i foglietti illustrativi o loro copia , la Copia dell' Attestato di certificazione CE, emesso dall' Organismo designato, se previsto

N° di riferimento dell'Allegato n°A:	
Ditta offerente :	
Nome e codice prodotto:	
<i>Nel caso dei dispositivi medici (D.L. n°46 del 24/02/97): numero identificativo di iscrizione nel Repertorio dei dispositivi medici</i>	
<i>e se non disponibile il numero identificativo di iscrizione nel Repertorio indicare:</i>	
Ditta produttrice:	
Destinazione d'uso :	
Classe di appartenenza sec. D.L. n°46 del 24/02/97:	
Nome dell'Organismo designato per la certificazione CE:	
Classificazione secondo la Codifica Nazionale dei Dispositivi Medici:	

	Riferim. art.2 Cap.speciale	Descrizione sintetica del prodotto offerto (con riferimento ad una misura adulti)	Punteggio assegnato	Punteggio massimo attribuibile
		Parametri	Punteggio massimo	
1	Funzionalità ed uso clinico	Maggior atraumaticità della strumentazione		24
		Miglior qualità di immagine dell'ottica rigida		10
2	Usabilità ed ergonomia			10
3	Caratteristiche dei dispositivi medici monouso	Confezionamento ed etichettatura		2
		Minor numero di imballo secondario		2
		Metodo di sterilizzazione		2
		Tempo di validità		1
4	Caratteristiche dell'apparecchiatura	Minor ingombro e peso		2
		nuova di fabbrica		3
5	Assistenza Tecnica	Tempi di consegna dell'apparecchiatura		2
		Manutenzioni programmate		1
		Soluzione proposta per fermo macchina		1

FORNITURA IN SERVICE DI DISPOSITIVI MEDICI PER ELETTROCHIRURGIA

Metodologia di applicazione dei criteri di valutazione comune a tutti i lotti

L'aggiudicazione verrà disposta a favore dell'offerta economicamente più vantaggiosa, secondo la seguente ripartizione:

QUALITA': 60 punti alla migliore offerta (vedasi dettagli specifici dei criteri nella documentazione relativa);

PREZZO: 40 punti alla migliore offerta.

Per quanto riguarda l'assegnazione del punteggio "qualità", sulla base dei criteri/sottocriteri di valutazione e dei relativi pesi/subpesi assegnati, di cui alle schede allegate al CSA, per lotti, si utilizzerà il cosiddetto metodo aggregativo compensatore o della somma pesata secondo la formula:

$$V(a) = \sum [P_i * C(a)_i]$$

dove:

$V(a)$ = Valutazione offerta a (punteggio attribuito all'offerta a)

Σ = sommatoria

n = numero totale dei criteri/sottocriteri di valutazione o requisiti

P_i = Peso assegnato al singolo criterio/sottocriterio di valutazione i

$C(a)_i$ = Coefficiente della prestazione dell'offerta a rispetto al criterio/sottocriterio i

Nella prima fase, che è quella della trasformazione dei giudizi di qualità dell'offerta in numeri adimensionali, cioè in coefficienti variabili tra 0 ed 1, per ogni singolo criterio/sottocriterio la commissione assegnerà, discrezionalmente, per ognuna delle offerte un coefficiente variabile fra 0 (zero) ed 1 (uno).

I coefficienti saranno assegnati secondo la seguente griglia di valori:

Giudizio	Coefficiente
Ottimo	Da 0,81 ad 1,0
Distinto	Da 0,61 a 0,80

Buono	Da 0,41 a 0,60
Discreto	Da 0,21 a 0,40
sufficiente	Da 0,01 a 0,20
scarso	0

La Commissione ha facoltà di integrare i giudizi numerici con eventuali sintetiche osservazioni relative agli aspetti di maggiore e/o minore pregio delle singole offerte tecniche.

Per la seconda fase (formazione della graduatoria) si procederà nel seguente modo: i coefficienti ottenuti saranno moltiplicata per il peso/subpeso attribuito al criterio/sottocriterio di valutazione (o requisito) per ottenere il relativo punteggio; la somma dei punteggi ottenuti darà origine al punteggio provvisorio; successivamente, si procederà alla riparametrazione, attraverso la quale, il punteggio massimo ottenuto sarà riportato a 60 e proporzionalmente si trasformeranno gli altri punteggi provvisori, in maniera da assegnare tutti i 60 punti disponibili per la qualità alla migliore offerta.

Per quanto riguarda l'assegnazione del punteggio "prezzo", si utilizzerà la formula bilineare interdipendente, sotto riportata, che prevede l'individuazione del cosiddetto valore soglia, corrispondente alla media dei valori delle offerte dei concorrenti (ribassi sul prezzo messo a base d'asta) e due diversi comportamenti, a seconda che l'offerta del concorrente sia inferiore o uguale al valore soglia (\leq valore soglia) oppure maggiore ($>$ valore soglia), come sotto riportato:

$$\text{per } A_i \leq A \text{ soglia} \quad \rightarrow \quad C_i = X \cdot A_i / A_{\text{soglia}}$$

$$\text{per } A_i > A \text{ soglia} \quad \rightarrow \quad C_i = X + (1,00 - X) \cdot [(A_i - A_{\text{soglia}}) / (A_{\text{max}} - A_{\text{soglia}})]$$

dove C_i : coefficiente attribuito al concorrente i esimo

A_{soglia} : media dei valori delle offerte

A_i : Valore dell'offerta del concorrente i esimo

X : coefficiente scelto, da indicare nei documenti di gara, corrispondente a 0,85.

Successivamente, si procederà alla riparametrazione, attraverso la quale, il punteggio massimo ottenuto sarà riportato a 40 e proporzionalmente si trasformeranno gli altri punteggi provvisori, in maniera da assegnare tutti i 40 punti disponibili per il prezzo.

In caso di parità, ai sensi dell'art. 95 c. 13 del D.lgs 50/2016, sarà dichiarata aggiudicataria l'offerta, se esistente, formulata da micro- impresa, piccola o media impresa; qualora più di un'offerta paritaria sia stata presentata da micro- impresa, piccola o media impresa o non vi siano offerte presentate da concorrenti con quelle caratteristiche tra le offerte paritarie, si procederà a sorteggio.

SCHEDA PRODOTTO N°6: "SISTEMA PER RESETTOSCOPIA OPERATIVA ENDOUROLOGICA"

Compilare obbligatoriamente con una descrizione sintetica, unire alla presente le schede tecniche aggiornate dei prodotti offerti, E SE NON DISPONIBILE IL NUMERO IDENTIFICATIVO DI ISCRIZIONE AL REPERTORIO UNIRE ANCHE : i foglietti illustrativi o loro copia , la Copia dell' Attestato di certificazione CE, emesso dall' Organismo designato, se previsto.

N° di riferimento dell'Allegato n°A:				
Ditta offerente :				
Nome e codice prodotto:				
<i>Nel caso dei dispositivi medici (D.L. n°46 del 24/02/97): numero identificativo di iscrizione nel Repertorio dei dispositivi medici</i>				
e se non disponibile il numero identificativo di iscrizione nel Repertorio indicare:				
Ditta produttrice:				
Destinazione d'uso :				
Classe di appartenenza sec. D.L. n°46 del 24/02/97:				
Nome dell'Organismo designato per la certificazione CE:				
Classificazione secondo la Codifica Nazionale dei Dispositivi Medici:				
Riferim. art.2 Cap.speciale	Descrizione sintetica del prodotto offerto (con riferimento ad una misura adulti)	Punteggio assegnato	Punteggio massimo attribuibile	
	Parametri			
1	Funzionalità ed uso clinico	Maggior atraumaticità della strumentazione		24
		Miglior qualità di immagine dell'ottica rigida		10
2	Usabilità ed ergonomia			10
3	Caratteristiche dei dispositivi medici monouso	Confezionamento ed etichettatura		2
		Minor numero di imballo secondario		2
		Metodo di sterilizzazione		2
		Tempo di validità		1
4	Caratteristiche dell'apparecchiatura	Minor ingombro e peso		2
		Nuovo di fabbrica		3
5	Assistenza Tecnica	Tempi di consegna dell'apparecchiatura		2
		Manutenzioni programmate		1
		Soluzione proposta per fermo macchina		1

PATTO D' INTEGRITA'

Art.1

Ambito di applicazione

1. Il Patto d'Integrità è lo strumento che la **ASL n.2 di Olbia** adotta al fine di disciplinare i comportamenti degli operatori economici e del personale, sia interno che esterno, nell'ambito delle procedure di affidamento e gestione degli appalti di lavori, servizi e forniture di cui al Dlgs.50/2016.
2. Il Patto d'Integrità stabilisce l'obbligo reciproco che si instaura tra la ASL n. 2 di Olbia e gli operatori economici di improntare i propri comportamenti ai principi di trasparenza e integrità.
3. Il Patto d'Integrità deve costituire parte integrante della documentazione di gara e del successivo contratto.
4. La partecipazione alle procedure di gara e l'iscrizione al Mercato elettronico regionale "Sardegna Cat" e ad eventuali altri elenchi e/o albi fornitori, è subordinata all'accettazione vincolante del Patto d'Integrità.
5. Il Patto d'Integrità si applica con le medesime modalità anche ai contratti di subappalto di cui all'art.105 del D.lgs. n.50/2016.
6. Per quanto non disciplinato dal presente Patto si rinvia al Codice di Comportamento dei dipendenti della ASL n.2 di Olbia al rispetto del quale sono tenuti i collaboratori a qualsiasi titolo di imprese fornitrici di beni o servizi che realizzano opere in favore della ASL.

Art.2

Obblighi degli operatori economici nei confronti della Asl n.2 di Olbia

1) Gli Operatori economici:

- a) dichiarano di non aver fatto ricorso e si obbligano a non ricorrere ad alcuna mediazione o altra opera di terzi finalizzata all'aggiudicazione e/o gestione del contratto;
- b) dichiarano di non aver condizionato, e si impegnano a non condizionare, il procedimento amministrativo con azioni dirette a influenzare il contenuto del bando o altro equipollente al fine di condizionare le modalità di scelta del contraente;
- c) dichiarano di non aver corrisposto, né promesso di corrispondere, e si impegnano a non corrispondere né promettere di corrispondere ad alcuno, direttamente o tramite terzi, ivi compresi soggetti collegati o controllati, somme di danaro o altre utilità finalizzate all'aggiudicazione o a facilitare la gestione del contratto;

- d) dichiarano con riferimento alla specifica procedura di affidamento di non aver preso parte né di aver praticato intese od adottato azioni, e si impegnano a non prendere parte ed a non praticare intese od adottare azioni, tese a restringere la concorrenza od il mercato, vietate ai sensi della normativa vigente, ivi inclusi gli artt. 101 e successivi della Legge n.287/1990; e dichiarano altresì che l'offerta è stata predisposta nel pieno rispetto della predetta normativa;
- e) si impegnano a segnalare all'ASL n.2 di Olbia qualsiasi tentativo illecito da parte di terzi di turbare o distorcere le fasi della procedura di affidamento e dell'esecuzione del contratto;
- f) si impegnano a segnalare all'ASL n.2 di Olbia qualsiasi richiesta illecita o pretesa da parte di dipendenti della stessa Asl o di chiunque possa influenzare le decisioni relative alla procedura di affidamento o di esecuzione del contratto, con le modalità e gli strumenti messi a disposizione da questa Azienda Sanitaria;
- g) si impegnano, qualora i fatti di cui ai precedenti punti e) ed f) costituiscano reato, a sporgere denuncia all'autorità giudiziaria.

2) l'operatore economico aggiudicatario:

si impegna ad adempiere con la dovuta diligenza alla corretta esecuzione del contratto.

Art.3

Obblighi dell'Amministrazione aggiudicataria

1) l'Azienda Sanitaria Locale n.2 di Olbia:

- a) si obbliga a rispettare i principi di trasparenza e integrità già disciplinati dal Codice di Comportamento dei dipendenti dell'ASL n.2 di Olbia, nonché le misure di prevenzione della corruzione inserite nel Piano triennale di prevenzione vigente;
- b) si obbliga a non influenzare il procedimento amministrativo diretto a definire il contenuto del bando o altro atto equipollente, al fine di condizionare le modalità di scelta del contraente;
- c) si obbliga a non richiedere, a non accettare ed a non ricevere direttamente o tramite terzi, somme di danaro o altre utilità finalizzate a favorire la scelta di un determinato operatore economico;
- d) si obbliga a non richiedere, a non accettare ed a non ricevere direttamente o tramite terzi, somme di danaro o altre utilità finalizzate a influenzare in maniera distorsiva la corretta gestione del contratto;
- e) si impegna a segnalare al proprio Responsabile per la prevenzione della corruzione qualsiasi tentativo illecito da parte di terzi di turbare o distorcere le

fasi di svolgimento delle procedure di affidamento e/o l'esecuzione del contratto, con le modalità e gli strumenti messi a disposizione dall' Azienda;

- f) si impegna a segnalare al proprio Responsabile per la prevenzione della corruzione qualsiasi richiesta illecita o pretesa da parte di operatori economici o di chiunque possa influenzare le decisioni relative alla procedura di affidamento o di esecuzione del contratto, con le modalità e gli strumenti messi a disposizione dall' Azienda;
- g) si impegna, qualora i fatti di cui ai precedenti punti e) ed f) costituiscano reato, a sporgere denuncia all' autorità giudiziaria;
- h) si impegna all'atto della nomina dei componenti della commissione di gara a rispettare le norme in materia di incompatibilità ed inconferibilità di incarichi di cui al D.lgs. n. 39/2013;
- i) si impegna a far sottoscrivere ai componenti della predetta commissione la dichiarazione di assenza di cause di incompatibilità ed inconferibilità di incarichi e quella con cui ciascuno dei componenti assume l'obbligo di dichiarare il verificarsi di qualsiasi situazione di conflitto di interesse e in particolare di astenersi in tutte le situazioni in cui possano essere coinvolti, oltre che interessi propri e dei propri parenti, affini entro il secondo grado, del coniuge o di conviventi, interessi di:
 - persone con le quali abbia rapporti di frequentazione abituale;
 - soggetti ed organizzazioni con cui egli o il coniuge abbia causa pendente o grave inimicizia o rapporti di credito o debito;
 - soggetti od organizzazioni di cui sia tutore, curatore, procuratore o agente;
 - enti, associazioni anche non riconosciute, comitati, società o stabilimenti di cui sia amministratore, o gerente, o nelle quali ricopra cariche sociali e/o di rappresentanza;
 - in ogni altro caso in cui esistano gravi ragioni di opportunità e convenienza.

2) **l'Azienda Sanitaria Locale n.2 di Olbia:**

si impegna ad adempiere con la dovuta diligenza alla corretta esecuzione del contratto ed a verificare nel contempo la corretta esecuzione delle controprestazioni.

Art.4

Violazione del Patto d'Integrità

- 1) La violazione da parte dell'operatore economico, sia in veste di concorrente che di aggiudicatario, di uno degli impegni previsti a suo carico dall'articolo 2, può comportare, secondo la gravità della violazione rilevata e la fase in cui la violazione è accertata, le seguenti sanzioni:

- a) l'esclusione dalla procedura di affidamento;
 - b) la risoluzione di diritto del contratto;
 - c) l'escussione totale o parziale, dal 10% al 50%, dei depositi cauzionali o altre garanzie depositate ai fini della partecipazione alla procedura di affidamento;
 - d) l'interdizione del concorrente a partecipare ad altre gare indette da questa Azienda Sanitaria per un periodo compreso tra sei mesi e tre anni;
- 2) l'applicazione delle sanzioni conseguenti alla violazione di cui al presente Patto avviene con garanzia di adeguato contraddittorio da parte di questa Azienda Sanitaria, secondo le regole generali degli appalti pubblici.
 - 3) la ASL n.2 di Olbia individuerà con un apposito prossimo regolamento le sanzioni da applicare in concreto secondo il criterio di colpevolezza, gradualità, e proporzionalità in rapporto alla gravità della violazione rilevata.
 - 4) In ogni caso, per le violazioni di cui all'art.2 comma 1, lett. a),b),c),d) del presente Patto, è sempre disposta l'escussione del deposito cauzionale o altra garanzia depositata ai fini della partecipazione alla procedura di affidamento, l'esclusione dalla gara o la risoluzione "ipso iure" del contratto, salvo che la ASL n.2 di Olbia, con apposito atto, decida di non avvalersi della predetta risoluzione, qualora ritenga che la stessa sia pregiudizievole agli interessi pubblici di cui all'art.121, comma 2 del D.lgs. n.104/2014, nonché l'interdizione del concorrente a partecipare ad altre gare indette da questa Azienda Sanitaria per sei mesi decorrenti dalla comunicazione del provvedimento di applicazione della sanzione. Nei casi di recidiva nella violazioni di cui all'art.2 c.1 lett. a),b),c),d), e per le medesime violazioni, si applica l'interdizione del concorrente a partecipare ad altre gare indette da questa Azienda Sanitaria per tre anni decorrenti dalla comunicazione del provvedimento di applicazione della sanzione.
 - 5) L'ASL n.2 di Olbia, ai sensi dell'art.1382 c.c., si riserva la facoltà di richiedere il risarcimento del maggior danno effettivamente subito, ove lo ritenga superiore all'ammontare delle cauzioni o delle altre garanzie di cui al precedente comma 1, lett. c) del presente articolo.

Art.5 **Efficacia del Patto d'Integrità**

Il presente Patto d'Integrità e le sanzioni applicabili resteranno in vigore sino alla completa esecuzione del contratto sottoscritto a seguito della procedura di affidamento ed all'estinzione delle relative obbligazioni .

Luogo e data

L'operatore Economico

Azienda Sanitaria Locale n.2 di Olbia

L'Operatore economico dichiara di aver letto, e di accettare espressamente, le disposizioni contenute nell'art.2 e nell'art.4 della presente scrittura. L'operatore economico _____

SCHEDA PRODOTTO N°1: "SISTEMA DEBRIDEMENT CHIRURGICO"

Compilare obbligatoriamente con una descrizione sintetica, unire alla presente le schede tecniche aggiornate dei prodotti offerti, E SE NON DISPONIBILE IL NUMERO IDENTIFICATIVO DI ISCRIZIONE AL REPERTORIO UNIRE ANCHE : i foglietti illustrativi o loro copia , la Copia dell' Attestato di certificazione CE, emesso dall'Organismo designato, se previsto

N° di riferimento dell'Allegato n°A:			
Ditta offerente :			
Nome e codice prodotto:			
<i>Nel caso dei dispositivi medici (D.L. n°46 del 24/02/97): numero identificativo di iscrizione nel Repertorio dei dispositivi medici</i>			
e <u>se</u> non disponibile il numero identificativo di iscrizione nel Repertorio indicare:			
Ditta produttrice:			
Destinazione d'uso :			
Classe di appartenenza sec. D.L. n°46 del 24/02/97:			
Nome dell'Organismo designato per la certificazione CE:			
Classificazione secondo la Codifica Nazionale dei Dispositivi Medici:			
Riferim. art.2 Cap.speciale	Descrizione sintetica del prodotto offerto (con riferimento ad una misura adulti)	Punteggio assegnato	Punteggio massimo attribuibile
	Parametri	Punteggio massimo	
1	Funzionalità ed uso clinico	Tecnologia di debridement chirurgico:	
		ultrasuoni	34
		fluida	25
		pulsata	10
		altro	10
2	Usabilità ed ergonomia		10
3	Caratteristiche dei dispositivi medici monouso	Confezionamento ed etichettatura	2
		Minor numero di imballo secondario	2
		Metodo di sterilizzazione	2
		Tempo di validità	1
4	Caratteristiche dell'apparecchiatura	Minor ingombro e peso	2
		Nuova di fabbrica	3
5	Assistenza Tecnica	Tempi di consegna dell'apparecchiatura	2
		Manutenzioni programmate	1
		Soluzione proposta per fermo macchina	1

SCHEMA PRODOTTO N°5: "SISTEMA A RADIOFREQUENZA BIPOLARE PER COAGULO E TAGLIO SIMULTANEI DI TESSUTI E VASI SINO A 7 MM – CHIRURGIA LAPAROTOMICA E LAPAROSCOPICA"

Compilare obbligatoriamente con una descrizione sintetica, e unire alla presente le schede tecniche aggiornate dei prodotti offerti, E SE NON DISPONIBILE IL NUMERO IDENTIFICATIVO DI ISCRIZIONE AL REPERTORIO UNIRE ANCHE : i foglietti illustrativi o loro copia , la Copia dell' Attestato di certificazione CE, emesso dall'Organismo designato

N° di riferimento dell'Allegato n°A:	
Ditta offerente :	
Nome e codice prodotto:	
<i>Nel caso dei dispositivi medici (D.L. n°46 del 24/02/97): numero identificativo di iscrizione nel Repertorio dei dispositivi medici</i>	
<i>e se non disponibile il numero identificativo di iscrizione nel Repertorio indicare:</i>	
Ditta produttrice:	
Destinazione d'uso :	
Classe di appartenenza sec. D.L. n°46 del 24/02/97:	
Nome dell'Organismo designato per la certificazione CE:	
Classificazione secondo la Codifica Nazionale dei Dispositivi Medici:	

	Riferim. art.2 Cap.speciale	Descrizione sintetica del prodotto offerto (con riferimento ad una misura adulti)	Punteggio assegnato	Punteggio massimo attribuibile
		Parametri		
1	Funzionalità ed uso clinico	Maggiore atraumaticità: p.e. dispersione termica (calore laterale) durante utilizzo (mm), sistema di limitazione della temperatura nei tessuti (descrivere, argomentando), etc,		17
		Minor tempo di trattamento (secondi): durata nominale del ciclo di sigillatura/disezione (tempo misurato dall'attivazione dello strumento alla completa dissezione del vaso dichiarato dal Fabbricante, considerando un vaso da 7 mm) utilizzando lo strumento chirurgico per laparoscopia di tipo generale		5
		Maggiore articolabilità del manipolo (voce D)		5
		Processo di saldatura e dissezione dei vasi: pressione esercitata nel tessuto, uniformità nella compressione, etc.		4
		Ampia gamma di manipoli disponibili per tipologia di pratica chirurgica		3
2	Usabilità ed ergonomia			10
3	Caratteristiche dei dispositivi medici monouso	Confezionamento ed etichettatura		2
		Minor numero di imballo secondario		2
		Metodo di sterilizzazione		2
		Tempo di validità		1
4	Caratteristiche dell'apparecchiatura	Minor ingombro e peso		2
		Nuova di fabbrica		3
5	Assistenza Tecnica	Tempi di consegna dell'apparecchiatura		2
		Manutenzioni programmate		1
		Soluzione proposta per fermo macchina		1