

Caratteristiche minime relative all'allegato n° 1

1. Tutti i prodotti devono possedere sia la notifica al Ministero della Salute, che essere in linea con la direttiva CE 1999/21;
2. La ditta dovrà indicare il prezzo per millilitro (ml) e/o grammo (g) di tutte le corrispondenti confezioni offerte per ciascuna tipologia di dieta, nonché il prezzo a confezione, al fine però di avere l'uniformità di prezzo per ciascun prodotto, dovrà essere indicato il fattore di conversione tra millilitro e grammo, o meglio il prezzo in grammi dovrà essere espresso diluendo il quantitativo in grammi in 100ml di soluzione ricavando così il prezzo a millilitro;
3. La ditta potrà offrire o meno tutti i prodotti relativamente alla tipologia della dieta richiesta in tutti i confezionamenti, i volumi e i gusti in commercio con la facoltà per l'Azienda di ordinare i prodotti in base alle esigenze epidemiologiche e alle richieste degli utilizzatori, resta inteso che una volta stabilito il prezzo di aggiudicazione per millilitro c/o a grammo resterà quello per tutta la durata dell'aggiudicazione e nuovi confezionamenti, volumi o gusti di diete già aggiudicate dovranno avere lo stesso prezzo aggiudicato a millilitro o a grammo originariamente;
4. Per le voci 3 e 4 l'osmolarità max deve essere di 300 mOsm/l ca., mentre per le voci 4 e 5 l'osmolarità max deve essere di 400 mOsm/l ca.
5. Dovrà essere specificato l'utilizzo e precisamente, se solo per sonda o solo per uso orale, oppure sia per sonda che per os, specificando che, saranno graditi tutti quei prodotti che avranno il duplice utilizzo contemporaneamente sia per sonda che per os, a seconda delle esigenze degli utilizzatori;
6. Le diete offerte dovranno essere prive di lattosio e glutine in caso di presenze minime dovrà essere specificato comunque il quantitativo, la commissione valuterà l'ammissione o meno di tali prodotti;
7. Le diete indicate ai numeri 1, 6, 7, 9, 13, sono di nuova introduzione pertanto i quantitativi potrebbero variare in più a discapito delle diete già in uso nell'A-USL n° 2 di Olbia;
8. Se non già stabilito come obbligatorio il fornitore su richiesta dei servizi di farmacia ospedaliera deve fornire i dati dei controlli analitici, la descrizione delle procedure di controllo e qualsiasi altra informazione ritenuta indicativa della qualità assicurata al prodotto finito;
9. La ditta dovrà dichiarare la sostituzione di eventuali prodotti che potranno andare in scadenza senza essere utilizzati, o la relativa emissione di nota di credito se preferisce tale modalità;
10. Ogni ditta partecipante dovrà presentare il proprio listino prezzi per tutti i prodotti non compresi nell'allegato n° 1, in quanto, in caso di necessità saranno acquistati al fine di soddisfare tutte le esigenze epidemiologiche che si renderanno necessarie;
11. Inoltre, sempre per le caratteristiche, peculiarità e tipologia di tali prodotti, che potrebbero richiedere piani terapeutici personalizzati e sia per le implicazioni legate alla continuità ospedale e territorio, o anche per esigenze specifiche a livello extraospedaliero (ADI assistenza domiciliare integrata, ODO ospedalizzazione domiciliare oncologica c/o quant'altro) a seconda delle necessità aziendali e nei casi inderogabili potrà essere possibile l'acquisizione di quei prodotti giudicati idonei ma che risulteranno secondi, terzi aggiudicatari e così via e che per le ragioni appena indicate non potranno essere sostituiti dai prodotti aggiudicati;
12. L'ASL si riserva, dove necessario, di aggiudicare sia la forma in polvere o solida, che la forma liquida;

Si dichiara che i prodotti offerti hanno tutti i parametri minimi richiesti

FIRMATO PER ACCETTAZIONE
IL LEGALE RAPPRESENTANTE