



**CONDIZIONI PARTICOLARI DI FORNITURA PER
REAGENTI PER MICROBIOLOGIA**

**OCCORRENTE AL LABORATORIO ANALISI DELL'AOU SAN LUIGI GONZAGA
PER UNA DURATA DI MESI 12**

GARA SIMOG N. 7131060

LOTTO 1 CIG 7544497BDE

LOTTO 2 CIG 75445030D5

LOTTO 3 CIG 75445095C7

LOTTO 4 CIG 7544515AB9

LOTTO 5 CIG 7544522083

LOTTO 6 CIG 7544529648

STRUTTURA RESPONSABILE DELLA PROCEDURA DI AFFIDAMENTO	Gestione Servizi Economici ed Approvvigionamenti e-mail: gea@sanluigi.piemonte.it Sito internet: http://www.sanluigi.piemonte.it Responsabile Unico Procedimento: Michele GOLZIO P.E.C.: sanluigi.fornitori@legalmail.it
RESPONSABILE DELLA STRUTTURA	Dott. Calogero PIRILLO Tel. Segreteria 011.9026319-748
SUPPORTO AMMINISTRATIVO AL RESPONSABILE DEL PROCEDIMENTO	Dott.ssa Cristina D'AQUINO Tel. 011.9026.279 Email c.daquino@sanluigi.piemonte.it
Appalto in cui NON sono presenti rischi da interferenza ai sensi del D.Lgs. 81/2008 e s.m.i.	

Scadenza offerte: ore 12,00 del 09/07/2018 – apertura documentazione: 11/07/2018 ore 10,00



La presente procedura è regolata, oltre che dal bando di gara anche dal presente capitolato/disciplinare di gara, costituito come sopra e relativi allegati, anche dal:

- a) **Decreto Legislativo n. 50 del 18/04/2016** (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);
- b) **Decreto del Presidente della Repubblica n. 207 del 5.10.2010** (*Regolamento di esecuzione ed attuazione del Codice dei contratti pubblici*) *esclusivamente per gli articoli previsti dall'art. 216 (Disposizioni transitorie e di coordinamento del Codice)*;
- c) **Codice civile.**

Art.1 (OGGETTO E DURATA CONTRATTUALE)

Il presente capitolato ha per oggetto la fornitura di REGENTI PER MICROBIOLOGIA occorrenti all' AOU SAN LUIGI GONZAGA per una durata contrattuale di **mesi 12 (anni 1)**

La procedura di gara prevede sei lotti. **Le offerte per tutti i lotti devono presentare la totalità dei prodotti in essi contenuti.**

LOTTO N. 1 ANTIBIOTICI PER ANTIBIOGRAMMA IN KIRBY BAUER

	ANTIBIOTICO	CONCENTRAZIONE DISCHETTI	NUMERO TEST / ANNO
1	AMICACINA	30 ug	200
2	AMOXICILLINA / ACIDO CLAVULANICO	2-1 ug	100
3	AMPICILLINA	2 ug	100
4	AMPICILLINA/SULBACTAM	10-10 ug	100
5	AZTREONAM	30 ug	200
6	BENZILPENICILLINA	1 UNITA'	100
7	CEFEPIME	30 ug	300
8	CEFOXITINA	30 ug	200
9	CEFOTAXIME	5 ug	100
10	CEFTAZIDIME	10 ug	300
11	CEFTAZIDIME/AVIBACTAM	10-4 ug	200
12	CEFTRIAZONE	30 ug	100
13	CIPROFLOXACINA	5 ug	300
14	CLINDAMICINA	2 ug	100
15	CLORAMFENICOLO	30 ug	100
16	ERITROMICINA	15 ug	100
17	GENTAMICINA	10 ug	200
18	GENTAMICINA	30 ug	100



19	IMIPENEM	10 ug	300
20	LEVOFLOXACINA 5 MICROGRAMMI	5 ug	300
21	LINEZOLID	10 ug	100
22	MEROPENEM	10 ug	1800
23	NITROFURANTOINA	100 ug	100
24	OFLOXACINA	5 ug	100
25	OXACILLINA	1 ug	100
26	PIPERACILLINA	30 ug	200
27	PIPERACILLINA/TAZOBACTAM 30-6	30-6 ug	300
28	RIFAMPICINA 5 MICROGRAMMI	5 ug	200
29	TRIMETOPRIM/SULFAMETOSSAZOLO	1,25-23,75	200
30	TEICOPLANINA	30 ug	100
31	TETRACICLINA	30 ug	100
32	TICARCILLINA + ACIDO CLAVULANICO	75-10	300
33	TOBRAMICINA	10 ug	300
34	VANCOMICINA	5 ug	100

LOTTO N. 2 - STRISCE PER E-TEST

	ANTIBIOTICO	N° STRIP / ANNO
1	BENZILPENICILLINA PGL 32	100
2	CEFEPIME/CEFEPIME+A.CLAVULANICO	60
3	CEFOTAXIME/CEFOTAXIME+A.CLAVULANICO	60
4	CEFOTETAN/CEFOTETAN+CLOXACILLINA AmpC	60
5	CEFTAZIDIME TZ 256	60
6	CEFTAZIDIME/CEFTAZIDIME+A.CLAVULANICO	60
7	COLISTINA	60
8	DORIPENEM	30
9	FOSFOMICINA FM 1024	30
10	IMIPENEN IP 32	30
11	IMIPENEN IP/IPI 256/64 MBL	60
12	MEROPENEM MP 32	60
13	MEROPENEM/MEM+EDTA MBL	30
14	PIPERACILLINA PP	60
15	MINOCICLINA MC 256	60
16	TEICOPLANINA TP 256	60
17	TEMOCILLINA TMO 1024	60
18	TICARCILLINA/ACIDO CLAVULANICO 256	60
19	TIGECICLINA TGC 256	60



20	TRIMETOPRIM/SULFAMETOSSAZOLO 1/19 TS 32	60
21	VANCOMICINA VA 256	60

LOTTO 3: SISTEMI DI IDENTIFICAZIONE MICROBICA E ANTIBIOGRAMMI MANUALI

	TIPOLOGIA KIT	TEST /ANNO
1	SISTEMA IDENTIFICAZIONE BIOCHIMICA MANUALE PER STREPTOCOCCO	50
2	SISTEMA IDENTIFICAZIONE BIOCHIMICA MANUALE PER NEISSERIE ED HAEMOPHILUS	100
3	SISTEMA IDENTIFICAZIONE BIOCHIMICA MANUALE PER ANAEROBI	50
4	SISTEMA IDENTIFICAZIONE BIOCHIMICA MANUALE PER CAMPYLOBACTER	50
5	SISTEMA IDENTIFICAZIONE BIOCHIMICA MANUALE PER STAFILOCOCCI	50
6	SISTEMA IDENTIFICAZIONE BIOCHIMICA MANUALE PER GRAM NEGATIVI NON ENTEROBATTERI	50
7	SISTEMA IDENTIFICAZIONE BIOCHIMICA MANUALE PER LIEVITI	50
8	SISTEMA PER ANTIBIOGRAMMA ANAEROBI	50

LOTTO 4: KIT PER IDENTIFICAZIONI BIOCHIMICHE E CEPPI DI CONTROLLO

	REAGENTI E CEPPI DI CONTROLLO	TEST / ANNO
1	COLORANTE LATTOFENOLO BLU COTONE CONFEZIONATO IN AMPOLLINE MONOUSO PER ESAME MICROSCOPICO FUNGHI	300
2	DISCHETTI DI BACITRACINA 0,04 PER IDENTIFICAZIONE PRESUNTIVA DI S. PYOGENES	300
3	DISCHETTI DI BACITRACINA 10 U PER IDENTIFICAZIONE PRESUNTIVA DI HAEMOPHILUS SPP	2200
4	KIT TEST AGGLUTINAZIONE AL LATTICE X DETERMINAZIONE GRUPPI LANCEFIELD A,B,C,F,G	300
5	DITIOTREITOLE 0,1% IN SOLUZIONE SALINA TAMPONE X	2000



	FLUIDIFICAZIONE MATERIALI RESPIRATORI	
6	REATTIVO PER LA DETERMINAZIONE CITOCROMO OSSIDASI DA COLONIE BATTERICHE	300
7	TEST PER LA CATALASI SU COLONIE BATTERICHE CONFEZIONATO IN AMPOLLINE MONOUSO	300
8	TEST X IDENTIFICAZIONE RAPIDA STAPHYLOCOCCUS AUREUS DA COLONIE E EMOCOLTURE	100
9	DISCHETTI DI OPTOCHINA PER IDENTIFICAZIONE PRESUNTIVA DI S. PNEUMONIAE	2200
10	REATTIVI X ESECUZIONE TEST PER RICERCA PBP 2A SU STAPHYLOCOCCUS AUREUS	50
11	CEFALOSPORINA CROMOGENA (NITROCEFAN) PER DETERMINAZIONE RAPIDA DI BETALATTAMASI DA COLONIE DI BATTERI GRAM POSITIVI E NEGATIVI	200
12	VETRINI CON POZZETTO/I DI CONTROLLO COLORAZIONE CON BACILLI GRAM NEGATIVI E COCCI GRAM POSITIVI E POZZETTI MULTIPLI PER CAMPIONI DA COLORARE NUMERATI	60
13	CRIOTUBI PER CEPPOTECA, ADATTI AL CONGELAMENTO FINO A - 80° C, CONTENENTI PARTICELLE LEGANTI I BATTERI E DI FACILE PRELIEVO PER RAPIDO RECUPERO CEPPO DAL CRIOTUBO.	50
14	CEPPO DI CONTROLLO HAEMOPHILUS INFLUENZAE ATCC 49766	12
15	CEPPO DI CONTROLLO C. JEJUNI ATCC 33560	12
16	CEPPO DI CONTROLLO BACTEROIDES FRAGILIS ATCC 25285	12

LOTTO 5: KIT RICERCA PATOGENI IN LIQUIDI BIOLOGICI VARI

	CLASSE KIT	Descrizione Prodotto	CARATTERISTICHE BASE NECESSARIE (PENA ESCLUSIONE DALLA GARA)	NUMERO TEST / ANNO
1	KIT RAPIDO LIQUIDI BIOLOGICI VARI	KIT RAPIDO PER RICERCA STREPTOCOCCUS PNEUMONIAE DA URINE, LIQUOR	SISTEMA DI RILEVAZIONE SU CARD IMMUNOCROMATOGRAFICA con controlli positivi e negativi compresi nel kit	400
2	KIT RAPIDO LIQUIDI BIOLOGICI VARI	KIT PER RICERCA COLTURALE DIRETTA E ATB MICOPLASMI	SISTEMA COLTURALE IN GALLERIA PER IDENTIFICAZIONE E ESECUZIONE	1100



		UROGENITALI	ANTIBIOGRAMMA PRINCIPALI ANTIBIOTICI UTILIZZABILI SU MYCOPLASMI	
3	KIT RAPIDO LIQUIDI BIOLOGICI VARI	KIT PER RICERCA LEGIONELLA PNEUMOPHILA SIEROGRUPPO 1 DA URINE	SISTEMA DI RILEVAZIONE SU CARD IMMUNOCROMATOGRAFICA con controlli positivi e negativi compresi nel kit	400
4	KIT RAPIDO LIQUIDI BIOLOGICI VARI	KIT PER RICERCA ANTIGENI BATTERICI SOLUBILI DI S. AGALACTIAE, S. PNEUMONIAE, MENONINGOCOCCO, H. INFLUENZAE, E. COLI K1 DA LIQUOR E DA COLTURE	SISTEMA DI RILEVAZIONE IN AGGLUTINAZIONE con controlli positivi e negativi compresi nel kit	60
5	KIT RAPIDO LIQUIDI BIOLOGICI VARI	KIT PER RAPIDO RICERCA PLASMOIDI DELLA MALARIA (P. FALCIPARUM/ VIVAX/SPP IN BANDE SPECIFICHE) DA SANGUE	SISTEMA DI RILEVAZIONE SU CARD IMMUNOCROMATOGRAFICA con controlli positivi e negativi compresi nel kit	50

LOTTO 6: KIT RICERCA PATOGENI MATERIALI FECALI

	CLASS E KIT	Descrizione Prodotto	CARATTERISTICHE MINIME NECESSARIE	NUMERO TEST / ANNO
1	KIT SU FECI	TEST RAPIDO RICERCA ANTIGENI CAPYLOBACATE R JEJUNI E COLI NELLE FECI	SISTEMA DI RILEVAZIONE SU CARD IMMUNOCROMATOGRAFICA CON DISPONIBILTA' CONTROLLI NEGATI E/O POSITIVI SIA SU CAMPIONI FECALI NON PRESERVATI CHE IN TERRENO DI TRASPORTO CARY BLAIR	650
2	KIT SU FECI	TEST RAPIDO RILEVAZIONE	SISTEMA DI RILEVAZIONE SU CARD CON METODO	600



		ANTIGENI GDH CLOSTRIDIUM DIFFICILE SU FECI	IMMONOCROMATOGRAFICO O IMMUNOENZIMATICO CON DISPONIBILTA' CONTROLLI NEGATIVI E/O POSITIVI	
3	KIT SU FECI	TEST RAPIDO RICERCA TOSSINE A E B CLOSTRIDIUM DIFFICILE SU FECI	SISTEMA DI RILEVAZIONE SU CARD CON METODO IMMONOCROMATOGRAFICO O IMMUNOENZIMATICO CON DISPONIBILTA' CONTROLLI NEGATIVI E/O POSITIVI	250
4	KIT SU FECI	RICERCA MICROSCOPICA PARASSITI INTESTINALI SU FECI	SISTEMA DI RILEVAMENTO PARASSITI CON SISTEMA ECOLOGICO (FORMOLO ETERE O ETILACETATO)	600
5	KIT SU FECI	TEST RAPIDO RICERCA ROTAVIRUS SU FECI	SISTEMA DI RILEVAZIONE SU CARD CON METODO IMMONOCROMATOGRAFICO O IMMUNOENZIMATICO CON DISPONIBILTA' CONTROLLI NEGATI E/O POSITIVI	50
6	KIT SU FECI	TEST RAPIDO RICERCA ADENOVIRUS SU FECI	SISTEMA DI RILEVAZIONE SU CARD CON METODO IMMONOCROMATOGRAFICO O IMMUNOENZIMATICO CON DISPONIBILTA' CONTROLLI NEGATI E/O POSITIVI	50
7	KIT SU FECI	TEST RAPIDO RICERCA ROTAVIRUS E ADENOVIRUS SU FECI	SISTEMA DI RILEVAZIONE SU CARD CON METODO IMMONOCROMATOGRAFICO O IMMUNOENZIMATICO CON DISPONIBILTA' CONTROLLI NEGATI E/O POSITIVI	50
8	KIT SU FECI	TEST RAPIDO RICERCA VIRUS NOROVIRUS SU FECI	SISTEMA DI RILEVAZIONE SU CARD CON METODO IMMONOCROMATOGRAFICO O IMMUNOENZIMATICO CON DISPONIBILTA' CONTROLLI NEGATI E/O POSITIVI	50
9	KIT SU FECI	TEST RAPIDO RICERCA TOSSINE SLT1 E SLT2 DI E. COLI ENTEROEMORRA	SISTEMA DI RILEVAZIONE SU CARD CON METODO IMMONOCROMATOGRAFICO O IMMUNOENZIMATICO CON DISPONIBILTA' CONTROLLI	50



	GICI ISOLATI DA FECCI	NEGATI E/O POSITIVI E BRODO DI ARRICCHIMENTO MAC-CONKEY PRONTO ALL'USO	
--	-----------------------	--	--

Art. 2 (CONFORMITA' A NORMATIVE VIGENTI)

I dispositivi offerti dovranno essere rispondenti al Decreto Legislativo n. 46 del 24 Febbraio 1997 alla normativa CE relativa ai “Dispositivi Medici” di recepimento della direttiva 93/42/CEE.

Il soggetto aggiudicatario deve comunicare immediatamente all’Ente appaltante le eventuali sospensioni o revoche delle autorizzazioni di cui sopra.

Art. 3 (BASE D’ASTA)

L’importo a base d’asta per l’intero periodo contrattuale (mesi 12) è di € 54.500,00 (Iva esclusa).
così suddiviso:

LOTTI	BASE D’ASTA ANNUALE IVA ESCLUSA	CIG
N. 1) ANTIBIOTICI KIRBI BAUER	1000	7544497BDE
N. 2) STRISCE E-TEST	7.000	75445030D5
N. 3) IDENTIFICAZIONI E ANTIBIOGRAMMI MANUALI	5.500	75445095C7
N. 4) IDENTIFICAZIONE BIOCHIMICA E CEPPI DI CONTROLLO	3.000	7544515AB9
N. 5) RICERCA PATOGENI IN LIQUIDI BIOLOGICI VARI	25.000	7544522083
N. 6) RICERCA PATOGENI MATERIALI FECALI	13.000	7544529648
TOTALE LOTTI	54.500	

L’Azienda Ospedaliera Universitaria non prevede oneri specifici per la sicurezza **interferente** (vedi Determinazione 5 marzo 2008 dell’Autorità per la Vigilanza sui Contratti Pubblici di Lavori, Servizi e Forniture - Sicurezza nell’esecuzione degli appalti relativi a servizi e forniture), in quanto non differenziabili dagli oneri per la sicurezza derivanti dai **rischi propri** dell’attività del soggetto aggiudicatario (già fornitore delle medesime attrezzature presso Aziende Sanitarie), ai sensi del penultimo capoverso del comma 3° dell’art. 26 del D.Lgs. 81/2008 e s.m.i., fermi restando gli obblighi riguardanti la sicurezza espressi nei capitolati speciali di gara di riferimento.



Gli oneri specifici per la sicurezza interferente sono dunque pari ad Euro zero.

Art. 4 (CARATTERISTICHE TECNICHE DEI LOTTI)

Le caratteristiche tecniche dei singoli prodotti sono di seguito elencate:

**LOTTO N. 1 ANTIBIOTICI PER ANTIBIOGRAMMA IN KIRBY BAUER
CARATTERISTECHE INDISPENSABILI:**

- 1) La concentrazione di antibiotico nei dischetti deve essere basata sui BREAKPOINT MIC di EUCAST, da utilizzare sui terreni per antibiogramma EUCAST.
- 2) La fornitura deve prevedere anche un distributore da 6 o 8 cartucce per piastre da 90 mm di diametro.

**LOTTO N. 2- STRISCE PER E-TEST
CARATTERISTECHE INDISPENSABILI:**

- 1) Il sistema deve prevedere la determinazione quantitativa della minima concentrazione inibente (MIC) con strip con un gradiente di antibiotico e per il rilevamento e la conferma di fenotipi di resistenza ESBL, MBL, AMPC.
- 2) Le strip degli antibiotici devono essere validate per l'utilizzo su MH-F, quando richiesto, come da indicazioni EUCAST.
- 3) La ditta deve fornire tutti i prodotti indicati nel lotto per la determinazione quantitativa della minima concentrazione inibente (MIC) e per il rilevamento dei fenotipi di resistenza ESBL, MBL, AMPC unitamente alla disponibilità di poter ordinare eventuali altre strisce a catalogo allo stesso prezzo di quelle indicate.
- 4) la ditta deve indicare il tipo di confezionamento strip offerto.

**LOTTO 3: SISTEMI DI IDENTIFICAZIONE MICROBICA E ANTIBIOGRAMMI
MANUALI**

CARATTERISTECHE INDISPENSABILI:

1. La ditta deve fornire e indicare nell'offerta anche i reattivi non compresi nei kit ma necessari per l'incubazione in atmosfera controllata per le gallerie di grandi dimensioni e la lettura dei risultati delle reazioni biochimiche delle gallerie per identificazioni.
2. La ditta deve fornire un supporto informatico per lettura risultati

LOTTO 4: KIT PER IDENTIFICAZIONI BIOCHIMICHE E CEPPI DI CONTROLLO
Caratteristiche come da descrizione prodotti



LOTTO 5: KIT RICERCA PATOGENI IN LIQUIDI BIOLOGICI VARI
CARATTERISTECHE INDISPENSABILI:

I kit devono contenere tutti i materiali e i reattivi pronti all'uso per l'esecuzione dei test

LOTTO 6: KIT RICERCA PATOGENI MATERIALI FECALI
Caratteristiche come da descrizione prodotti

I prodotti offerti devono corrispondere a quanto espressamente richiesto in termini di composizione, confezionamento unitario e destinazione d'uso.

Tutti i prodotti offerti dovranno essere realizzati in idonei impianti produttivi atti ad assicurare un livello qualitativo idoneo e costante, relativamente alla destinazione d'uso del prodotto.

In particolare gli impianti, il processo produttivo e distributivo dovranno essere conformi alle norme ISO 9000.

Art. 5 (CARATTERISTICHE GENERALI VALIDE PER TUTTI I LOTTI)

I prodotti ed i relativi confezionamenti, etichette e fogli illustrativi devono essere conformi ai requisiti prescritti dalle leggi e regolamenti vigenti all'atto della fornitura, devono essere provvisti di marcatura di conformità CE relativa ai dispositivi medici.

I prodotti forniti dovranno avere al momento della consegna una validità residua non inferiore a $\frac{3}{4}$ della validità massima.

I prodotti offerti devono corrispondere alle caratteristiche indicate nel disciplinare tecnico e allegati.

Art. 6 (CONFEZIONAMENTO)

Sulla confezione devono essere riportate, in lingua italiana, tutte le informazioni previste dalla normativa vigente e necessarie per garantire una utilizzazione corretta e sicura del dispositivo.

I prodotti devono essere in confezione singola, ove richiesto, sigillata, di ingombro contenuto, agevolmente apribile.

Le confezioni devono presentare buona resistenza per consentire la conservazione del prodotto, garantire il mantenimento della sterilità, ove richiesta, fino al momento dell'uso.

Gli imballi devono essere tali che le caratteristiche e prestazioni del prodotto non vengano alterate durante il trasporto e l'immagazzinamento per il periodo di validità indicato.

Il numero di pezzi contenuto in ogni scatola o imballo deve essere costante nel corso della fornitura e deve essere indicato nella documentazione tecnica.

Sulla singola confezione (imballo primario) devono essere riportati: la descrizione del prodotto immediatamente comprensibile, il n° di lotto, la data di scadenza espressa in mese/anno, la dicitura monouso (ove richiesto) o il relativo simbolo previsto dalle normative, il nome del fabbricante e tutte le iscrizioni previste dalle normative in vigore, inoltre, per i prodotti sterili, deve essere riportata la dicitura sterile e il metodo di sterilizzazione; in caso di presenza di ftalati deve essere riportato il simbolo /dicitura relativo.

I dati relativi al n° di lotto e data di scadenza devono essere immediatamente decifrabili e apparire anche sull'imballaggio più esterno.



Nella confezione deve essere presente il foglio illustrativo, dove previsto, con istruzioni per l'uso in lingua italiana.

Art. 7 (DOCUMENTAZIONE TECNICA)

- 1) per ogni prodotto offerto occorre presentare scheda tecnica dettagliata del fabbricante, redatta in lingua italiana o con allegata traduzione, recante l'indicazione della destinazione d'uso.
- 2) compilazione della scheda tecnica allegata (All.n. 1) per i prodotti offerti (**senza indicazioni di prezzo, pena l'esclusione**) debitamente firmata (dichiarazione CND, RDM, REF)
- 3) per tutti i prodotti offerti dichiarazione di conformità CE redatta dal fabbricante o certificazione redatta dall'Organismo Notificato ai sensi della direttiva 93/42 CEE del 14/06/93 (recepita con D.Lgs n°46 del 24/02/97 e successivi aggiornamenti);
- 4) per ogni prodotto offerto foglio illustrativo con istruzioni per l'uso in lingua italiana.
- 5) dichiarazione che le modalità di consegna saranno conformi a quanto indicato in capitolato (vedi paragrafo "MODALITA' DI CONSEGNA") ed in particolare che i pallet utilizzati sono di tipo EUR e possono sopportare l'impilaggio su scaffali e il trasporto con le forche di un carrello elevatore. Qualora il codice del prodotto indicato nell'offerta fosse un codice interno della ditta offerente diverso da quello del fabbricante, nell'allegato 1 dovrà essere altresì indicato (colonna CODICE PRESENTE SULL'ETICHETTA) il codice effettivamente riscontrabile sull'etichetta del prodotto fornito.

Art 8 (DOCUMENTAZIONE DA ALLEGARE)

La documentazione richiesta a corredo dell'offerta, è la seguente:

(Documentazione amministrativa)

Il soggetto offerente, **a pena di esclusione dalla gara**, non deve incorrere nei motivi di esclusione di cui all'art. 80 del Codice.

L'offerente attesta il possesso dei suddetti requisiti mediante:

1. dichiarazione sostitutiva in conformità alle previsioni del testo unico delle disposizioni legislative e regolamentari in materia di documentazione amministrativa di cui al D.P.R. 28/12/2000 n.445, redatta sulla base del modello **Allegato B** (contenente tra l'altro le dichiarazioni specifiche previste dalla normativa Nazionale)
2. copia del patto di integrità, debitamente compilato e sottoscritto per accettazione dal legale rappresentante dell'impresa concorrente redatto sulla base del modello **Allegato C**

Tutta la documentazione richiesta nel presente articolo, dovrà essere inserita in un plico, debitamente sigillato e non contenente altro, recante all'esterno la dicitura «**Documentazione Amministrativa**».



(Documentazione Tecnica)

La busta “Offerta tecnica” deve contenere le schede tecniche riferite ai prodotti offerti in formato esclusivamente informatico (chiavetta USB, DVD ecc.). In particolare:

a) **Scheda Tecnica (Allegato n. 1)** per i prodotti offerti (senza indicazioni di prezzo, pena l’esclusione) compilata e debitamente firmata.

Sulla tabella si chiede di dichiarare che le modalità di consegna saranno conformi a quanto indicato nelle presenti condizioni di fornitura.

b) **Scheda tecnica dettagliata del fabbricante** - come indicato al punto 1 dell’art. 7) del presente documento

c) **(nel caso di mancata dichiarazione del n. di repertorio)**

Documento in cui la ditta/fabbricante dichiara le motivazioni per cui non ha obblighi di registrazione nel repertorio

d) **Dichiarazione di conformità CE** per tutti i prodotti offerti, come indicato al punto 4 dell’art. 7) del presente documento

e) **Bibliografia nazionale e/o internazionale** degli ultimi cinque (5) anni riguardanti eventuali studi effettuati con i kit proposti, con produzione dei relativi articoli in formato pdf.

Tutta la documentazione richiesta nel presente articolo, dovrà essere inserita in un plico, debitamente sigillato e non contenente altro, recante all’esterno la dicitura «**Documentazione Tecnica**».

Art 9 (AGGIUDICAZIONE)

La procedura di scelta del contraente è **l’affidamento diretto** di cui all’art. 36 comma 2) lettera b) del D.Lgs. n. 50/2016:

“Per affidamenti di importo pari o superiore a 40.000 euro e inferiore a 150.000 euro per i lavori, o alle soglie di cui all’articolo 35 per le forniture e i servizi, mediante procedura negoziata previa consultazione, ove esistenti, di almeno cinque operatori economici individuati sulla base di indagini di mercato o tramite elenchi di operatori economici, nel rispetto di un criterio di rotazione degli inviti”

La gara sarà aggiudicata lotto per lotto secondo il criterio dell’offerta economicamente più vantaggiosa, come più avanti dettagliato e aggiudicazione al prezzo più basso.

I criteri di aggiudicazione sono i seguenti:

Offerta al prezzo più basso, ai sensi dell’art. 95 comma 4) del Codice, previa valutazione di idoneità per i seguenti lotti:

LOTTO n. 1: “Antibiotici per antibiogramma in Kirby Bauer”

LOTTO n. 2: “Strisce per E-Test”

LOTTO n. 3: “Sistemi di identificazione microbica e antibiogrammi manuali”



LOTTO n. 4: “Kit per identificazione biochimiche e ceppi di controllo”

Offerta economicamente più vantaggiosa, ai sensi dell’art. 95 comma 6) del Codice

LOTTO n. 5: “Kit ricerca patogeni in liquidi biologici vari”

LOTTO n. 6: “Kit ricerca patogeni materiali fecali”

Le offerte saranno valutate in base agli elementi qualità e prezzo con l’attribuzione di punteggio per totali 100 punti massimi.

I punti disponibili sono così suddivisi:

- qualità 70/100
- prezzo 30/100

Il punteggio totale dell’offerta sarà costituito dalla somma del punteggio tecnico e di quello economico ottenuto:

$P \text{ offerta} = P \text{ valutazione tecnica} + P \text{ valutazione economica}$

QUALITA’

La qualità verrà valutata sulla base dei seguenti criteri e sub criteri:

LOTTO 5 – Kit ricerca patogeni in liquidi biologici vari

DESCRIZIONE	Punti 70
Sensibilità/specificità	35
Valore predittivo negativo	20
Approvazione FDA e disponibilità di lavori bibliografici internazionali	15

LOTTO 6 – Kit ricerca patogeni materiali fecali

DESCRIZIONE	Punti 70
Sensibilità/specificità	10
Valore predittivo negativo	10
Controlli positivi inclusi nei kit	10
Approvazione FDA e disponibilità di lavori bibliografici internazionali	10
Utilizzo di anticorpi monoclonali validati per le sole specie patogene per l’uomo	30



La Commissione Giudicatrice attribuirà, per ognuno dei summenzionati criteri, un coefficiente variabile da 0,00 a 1,00 sulla base della seguente scala di valutazione:

SCALA DI VALUTAZIONE	COEFFICIENTE
Assente	0,00
Gravemente insufficiente	0,10
Insufficiente	0,20
Quasi sufficiente	0,30
Sufficiente	0,40
Più che sufficiente	0,50
Discreto	0,60
Buono	0,70
Molto buono	0,80
Distinto	0,90
Ottimo	1,00

Le ditte partecipanti che otterranno nella sommatoria del punteggio di qualità (totale massimo attribuibile punti 70) **un valore inferiore a punti 36/70 (sbarramento)**, in esito alla **normalizzazione**, verranno escluse dalla gara.

La valutazione, sarà effettuata dalla Commissione Giudicatrice, verificando la corrispondenza alle caratteristiche tecniche indicate. Le offerte non rispondenti alle specifiche del presente documento saranno considerate non idonee e pertanto escluse dalla graduatoria.

L'inidoneità di un singolo prodotto, comporterà l'esclusione dalla gara.

La valutazione dell'offerta tecnica sarà effettuata con la seguente formula:

$$C(a) = \sum_n [W_i * V(a)_i]$$

dove:

C(a) = indice di valutazione dell'offerta (a)

n = numero totale dei requisiti

W_i = peso o punteggio attribuito al requisito (i)

V(a)_i = coefficiente della prestazione dell'offerta (a) rispetto al requisito (i), variabile tra 0 e 1

\sum_n = sommatoria

I coefficienti V(a)_i sono determinati, per quanto riguarda gli elementi di natura qualitativa, attraverso la media dei coefficienti attribuiti discrezionalmente dai singoli commissari.

Tutti i coefficienti saranno troncati alla seconda cifra decimale.

L'aggiudicazione sarà quindi assegnata al soggetto offerente che abbia conseguito il punteggio complessivo più elevato, sommando il punteggio qualità ed il punteggio prezzo.



Qualora due o più offerenti conseguissero uguale punteggio complessivo, la fornitura sarà affidata al soggetto offerente che abbia offerto il prezzo più basso. Qualora anche il prezzo fosse paritario, si procederà all'aggiudicazione mediante sorteggio.

In ogni caso la Stazione Appaltante potrà avvalersi dell'art. 95 comma 12) del Codice e non procedere all'aggiudicazione **della fornitura**, qualora l'offerta non risulti conveniente o idonea in relazione all'oggetto del contratto.

I 70 punti afferenti alla valutazione qualitativa rappresentano il punteggio attribuito dalla Commissione Giudicatrice all'offerta con la migliore valutazione. Nel caso in cui la somma dei sottopunteggi fosse inferiore a tale valore massimo (per esempio 68) si procederà alla normalizzazione delle somme dei sottopunteggi; al più alto sarà assegnato il valore massimo (70) ed agli altri i valori risultanti dalla relativa proporzione: $p.\text{normalizzato} = \text{sommasottopunteggi} * \text{punteggio massimo disponibile } 70 / \text{sommasottopunteggisuperiore (nell'esempio 68)}$.

PUNTEGGIO PREZZO:

I 30 punti disponibili per il coefficiente prezzo saranno assegnati, all'offerta avente minore prezzo, assegnando punteggi inversamente proporzionali alle restanti offerte.

L'offerta di ciascun fornitore viene messa in relazione inversamente proporzionale all'offerta migliore. L'offerta migliore avrà il massimo del punteggio economico previsto ed a tutte le altre verrà attribuito un punteggio inferiore proporzionalmente a quanto è peggiore l'offerta fatta.

L'esame della documentazione tecnica e la valutazione qualitativa dei prodotti offerti verrà effettuata da idonea Commissione Giudicatrice nominata dalla Stazione Appaltante.

Art 10 (COMMISSIONE GIUDICATRICE)

Alla nomina e costituzione della Commissione Giudicatrice si provvederà dopo la scadenza del termine fissato per la presentazione delle offerte telematiche con determinazione del Direttore della Struttura Appaltante dell'A.O.U. San Luigi Gonzaga.

La Commissione è composta da un numero dispari di componenti in numero massimo di cinque, esperti nello specifico settore cui si riferisce l'oggetto del contratto.

Si applicano ai commissari le cause di astensione previste dall'art. 51 del codice di procedura civile.

L'atto di nomina dei componenti della Commissione fissa il termine finale per la chiusura delle operazioni. Tale termine può, su richiesta del Presidente, essere prorogato una volta sola per giustificati motivi, quali il rilevante numero delle offerte presentate o la complessità di valutazione delle stesse.

La Commissione giudicatrice procederà alla verifica della completezza della documentazione tecnica presentata, alla valutazione delle offerte tecniche dei soggetti offerenti ammessi alla gara, ed all'attribuzione dei relativi valori di giudizio.



La Commissione giudicatrice ha l'obbligo di agire a collegio perfetto nel momento della valutazione e dell'attribuzione dei punteggi.

A valutazione conclusa la Commissione trasmetterà alla S.C. Gestione Servizi Economici ed Approvvigionamenti l'esito dei lavori con l'attribuzione dei punteggi di qualità, attribuiti ad ogni singolo lotto offerto.

La Commissione ha facoltà di richiedere ai soggetti concorrenti tutti i chiarimenti ritenuti utili per l'assunzione delle proprie determinazioni, chiarimenti che devono essere prodotti tramite comunicazione telematica, entro e non oltre 7 giorni dalla richiesta.

La richiesta di chiarimenti sarà tale da non violare in alcun caso la par-condicio dei concorrenti. I chiarimenti eventualmente richiesti non possono, per loro stessa natura, modificare, integrare o sostituire l'offerta originaria; essi possono solo chiarire o rendere esplicito quanto già contenuto nella documentazione presentata.

Art. 11 (COMPILAZIONE DELL'OFFERTA ECONOMICA)

Il soggetto offerente deve formulare la propria offerta economica, che deve contenere la dichiarazione d'offerta del prezzo e indicare a parte anche i costi aziendali concernenti l'adempimento delle disposizioni in materia di salute e sicurezza nei luoghi di lavoro, di cui all'art. 95, comma 10 del decreto legislativo n. 50/2016.

Il soggetto candidato dovrà utilizzare il modello (formato word + excel) **Allegato "A.doc"** + **Allegato "A.xls"**, timbrati e sottoscritti da un legale rappresentante o da persona munita dei necessari poteri. Dovranno essere indicati la ragione a denominazione sociale del soggetto offerente, domicilio legale e fiscale. Partita IVA e codice fiscale.

L'offerta dovrà essere resa legale mediante l'apposizione di una o più marche, debitamente annullate, per un valore complessivo di euro 16,00 ogni quattro pagine usate.

Il prezzo offerto si intende comprensivo di tutti gli oneri derivanti dall'osservanza del presente Disciplinare di gara al netto dell'imposta sul valore aggiunto (I.V.A.) e di ogni spesa che renda operativo il servizio.

Non sono ammesse offerte condizionate o espresse in modo indeterminato o con semplice riferimento ad altra offerta, propria o altrui.

(Validità dell'offerta)

La proposta contrattuale è sempre revocabile. Il limite per l'esercizio della facoltà di revoca è costituito dal termine per la presentazione dell'offerta. Trascorso tale termine la proposta contrattuale diventa irrevocabile e il soggetto offerente è obbligato alla propria offerta per il periodo di 180 giorni dalla scadenza del termine per la sua presentazione, ai sensi dell'art. 32 comma 4 del Codice. La stazione appaltante può chiedere agli offerenti il differimento di detto termine.



Trascorso il suddetto termine senza che sia intervenuta l'aggiudicazione, il soggetto concorrente, con espressa dichiarazione scritta, da inviare al medesimo indirizzo indicato per la presentazione dell'offerta, può recedere dall'offerta stessa.

I soggetti offerenti rimangono impegnati per il solo fatto di aver presentato offerta, mentre la Stazione Appaltante è libera di non procedere all'aggiudicazione senza che il soggetto offerente possa pretendere compensi, indennizzi, rimborsi spese o altro.

Non è dovuta tassa ANAC

Tutta la documentazione richiesta nel presente articolo, dovrà essere inserita in un plico, debitamente sigillato e non contenente altro, recante all'esterno la dicitura «**Offerta economica**».

Le ditte concorrenti dovranno produrre, per ogni lotto, documentazione tecnica e offerta economica separata e inserita in buste separate (una per ogni lotto per cui si concorre). Tutti e tre i plichi (Documentazione amministrativa, tecnica ed economica) debitamente sigillati separatamente dovranno essere inseriti a loro volta in un plico con una dicitura esterna riportante: Offerta per Reagenti per microbiologia. Pratica n. 100/2017

Art. 12 (ESECUZIONE DEL CONTRATTO – CONSEGNE)

• MODALITA' DI CONSEGNA

Le consegne dovranno essere effettuate, franco Magazzino, entro **5 giorni naturali e consecutivi** dalla data di trasmissione dell'ordine, nelle tipologie e quantità di volta in volta indicate dall'AOU.

Non vengono accettate imposizioni, da parte delle ditte, di importi minimi fatturabili.

Il luogo di consegna sarà indicato all'atto dell'ordine da parte dell'AOU.

L'accettazione della merce non solleva il fornitore dalla responsabilità per vizi apparenti od occulti, non rilevati all'atto della consegna ma solo al momento dell'utilizzo. In questo caso seguirà comunicazione di reso con richiesta di sostituzione della merce entro cinque giorni naturali e consecutivi dalla comunicazione.

In caso di urgente necessità si chiede la consegna entro 48 ore dalla richiesta, fatti salvi i diversi termini che saranno eventualmente concordati. Qualora non sia possibile, il fornitore deve provvedere alla consegna di almeno un acconto sulla quantità complessiva delle merce ordinata.

Nel caso di urgenza, qualora il soggetto aggiudicatario dovesse avvalersi di mezzi di trasporto eccezionali o corrieri specializzati nel recapito di colli urgenti, non potrà rivalersi su questa Azienda Ospedaliera per le eventuali spese aggiuntive sostenute.

I documenti di trasporto, che accompagnano la merce all'atto della consegna, dovranno contenere:

- gli estremi dell'ordine dell'Amministrazione ;
- l'esatta indicazione delle quantità;



- la tipologia di prodotto;
- data di scadenza e lotto.
- possibilmente il numero di repertorio del dispositivo

Per colli voluminosi la merce richiesta dovrà pervenire in imballi disposti su pedane EUR, l'ingombro in altezza del materiale dovrà essere max cm. 130; qualora le dimensioni sopra indicate non vengano rispettate, la merce verrà respinta.

I pallets utilizzati devono consentire l'impilaggio su appositi scaffali e il trasporto con le forche del carrello elevatore senza rischio per gli operatori.

Delle pedane con cui verranno effettuate le consegne non sarà tenuta contabilizzazione e la restituzione al fornitore avverrà a discrezione dell'AOU .

Art. 13 (CONTROLLO QUALITATIVO)

La qualità dei prodotti forniti sarà accertata dalla competente struttura dell'AOU; nel caso in cui la fornitura risultasse in tutto o in parte non conforme all'ordine e/o alle caratteristiche richieste, o se per qualunque altra causa fosse inaccettabile, il fornitore sarà tenuto a proprie spese a ritirarla e sostituirla, nei termini stabiliti dalle strutture sopraindicate, con altra fornitura corrispondente per quantità e qualità alla richiesta, fatto salvo il risarcimento di eventuali danni.

L'accettazione con presa in carico dei beni, non esonera, dunque, il fornitore dalla responsabilità per eventuali vizi e difetti non rilevati o non rilevabili al momento dell'accettazione e accertati successivamente al momento dell'effettivo utilizzo presso le unità Operative.

Eventuali spese per analisi e verifiche qualitative saranno a carico dell'Impresa fornitrice qualora le caratteristiche rilevate risultassero difformi da quelle dichiarate.

Questa AOU si riserva altresì di procedere, in relazione alle proprie necessità, ad acquistare presso altre Imprese il materiale non consegnato con addebito al fornitore inadempiente delle maggiori spese, senza possibilità di opposizione e/o eccezione di sorta da parte del medesimo, oltre, in ogni caso, l'eventuale risarcimento dei danni subiti.

I prodotti risultati a seguito di verifica, difettati o viziati, saranno tenuti (anche se tolti dagli imballaggi originali) a disposizione del fornitore che provvederà al loro ritiro ed alla loro sostituzione entro e non oltre 30 giorni solari dalla comunicazione di richiesta reso.

Per quanto riguarda eventuali difetti non riscontrabili al momento della consegna ma solamente in fase di utilizzo, l'aggiudicatario è tenuto a provvedere alla sostituzione di tali prodotti anche se tolti dal loro imballaggio originale senza pretendere alcun ulteriore onere.

In caso di mancata consegna, nei tempi richiesti, sarà facoltà dell'Azienda Ospedaliero Universitaria applicare una penalità del 10% sul valore dell'ordinativo effettuato.

In caso di reiterati episodi di mancata consegna, ritardo di consegna o dell'avvenuta consegna di prodotti non conformi alla documentazione tecnica dei prodotti offerti in gara, o di altri vizi tali da rendere i prodotti non idonei all'uso cui sono stati destinati, l'AOU potrà, avvalendosi della facoltà



di cui all'art. 1456 del C.C. e previa comunicazione scritta al fornitore, risolvere di diritto il contratto.

Anche gli imballaggi che, a giudizio del personale dell'AOU, presentassero difetti saranno rifiutati ed il fornitore dovrà provvedere, nei termini indicati nella richiesta, alla loro sostituzione.

Art. 14 (RICHIAMI E RITIRI)

Qualora, nel corso della fornitura, intervenissero provvedimenti di ritiro temporaneo o definitivo dal mercato dei dispositivi oggetto della fornitura, la Ditta è tenuta ad avvertire tempestivamente:

- **per l'AOU San Luigi:** Dott.ssa Ornella Bianco e Dott. Giuseppe De Renzi, S.C.D.O. Laboratorio Analisi Regione Gonzole, 10 10043 ORBASSANO (To) tel. 011-9026XXX – fax 011-9026XXx – e-mail: o.bianco@sanluigi.piemonte.it o g.derenzi@sanluigi.piemonte.it

Art. 15 (SOSTITUZIONE DEI PRODOTTI)

La ditta aggiudicataria può proporre, qualora gli articoli non vengano più prodotti o distribuiti o siano stati comunque sostituiti da altri più recenti durante il periodo di fornitura nuovi prodotti analoghi a quelli aggiudicati, i quali presentino migliori o uguali caratteristiche di rendimento e funzionalità, di sostituire i detti prodotti in luogo di quelli aggiudicati a prezzo non superiore. L'AOU si riserva la facoltà di accettare o meno tale proposta, previa tempestiva comunicazione alle singole Ditte, sarà quindi facoltà delle stesse acquistare i nuovi prodotti, corrispondendo lo stesso prezzo convenuto in gara ovvero rifiutarli, quando con proprio giudizio insindacabile giudichi i nuovi prodotti non perfettamente rispondenti alle esigenze dei settori di utilizzo

Art. 16 (ASSISTENZA E SUPPORTO INFORMATIVO/FORMATIVO)

La ditta si impegna:

- ad effettuare eventuali consegne urgenti (max 48 ore).
- a segnalare il nominativo e numero telefonico dell'agente o rappresentante di zona (con indicazione della zona attribuita)
- a fornire, se necessario, assistenza e supporto formativo agli operatori.

Art. 17 (VARIAZIONE CONFEZIONAMENTI E CODICI PRODOTTO)

Nel caso in cui, nel corso del rapporto contrattuale, la ditta affidataria abbia l'esigenza di variare i confezionamenti e i codici dei prodotti offerti, rimarranno comunque fermi i prezzi unitari offerti e i nuovi prezzi per confezione (arrotondati alla terza cifra decimale) saranno pari al prodotto tra i prezzi unitari, fissi ed invariabili offerti in sede di gara e il nuovo numero di pezzi per confezione.



I nuovi prezzi per confezione e i nuovi codici prodotto saranno utilizzati solo per gli ordini emessi successivamente all'accettazione della comunicazione scritta di avvenuta variazione da parte degli Uffici competenti di questa Azienda .

Art. 18 (PRESENZA SUL MERCATO E SOSTITUZIONE DEI PRODOTTI FORNITI)

I prodotti offerti devono essere già in commercio nel momento dell'offerta.

La ditta affidataria potrà, ferme restando le condizioni di aggiudicazione, proporre i, di sostituire o affiancare prodotti nuovi a quelli aggiudicati, qualora ponga in commercio, durante il periodo della fornitura, nuovi modelli che presentino migliori o uguali caratteristiche di rendimento e funzionalità. Qualora la ditta affidataria di un articolo ne decida la sospensione della produzione e ne intenda proporre la sostituzione con altro prodotto, dovrà darne tempestiva comunicazione a questa Amministrazione: sarà facoltà di quest' ultima accettare la sostituzione, alle medesime condizioni di gara, ovvero rifiutarla, quando con proprio giudizio insindacabile giudichi i nuovi prodotti non perfettamente rispondenti alle esigenze dei settori di utilizzo.

Art. 19 (PAGAMENTO DEL CORRISPETTIVO – TRACCIABILITÀ)

La fattura deve essere redatta in formato elettronico secondo le norme in vigore e con esplicito riferimento al numero d'ordine ed al codice univoco ufficio che verrà individuato da ciascuna azienda contraente alla stipulazione del contratto.

Le fatture dovranno essere inoltrate in formato elettronico direttamente all'Azienda Sanitaria destinataria dei prodotti.

Ai sensi dell'art. 102 del Codice i pagamenti sono disposti dall'Azienda sanitaria previo accertamento, da parte del RUP e del Direttore dell'esecuzione, della prestazione effettuata, in termini di quantità e qualità rispetto alle prestazioni dovute dall'esecutore del contratto.

I mandati di pagamento saranno emessi nei termini previsti dal D. Lgs n. 231/2002, dalla data di ricevimento della fattura al netto dell'I.V.A., in applicazione della normativa sui pagamenti alla Pubblica Amministrazione.

In caso di ritardo nei pagamenti il saggio degli interessi, ai fini e per gli effetti dell'art. 5 del D.Lgs n. 231/2002, come modificato dal D.Lgs 192/2012, sarà calcolato avendo a riferimento il tasso fissato semestralmente dalla Banca Centrale Europea (BCE) e pubblicato semestralmente sulla Gazzetta Ufficiale Italiana.

Ai sensi dell'art. 3 della Legge 13 agosto 2010 n. 136 e s.m.i., l'aggiudicatario dovrà comunicare la lista dei conti correnti dedicati che utilizzerà per ogni transazione inerente l'appalto in oggetto dei nominativi e dei codici fiscali dei soggetti abilitati ad operare.

In base alla normativa summenzionata "Piano straordinario contro le mafie" tutti i movimenti finanziari relativi agli appalti e subappalti pubblici di lavori, servizi e forniture devono essere registrati sui conti correnti e devono essere effettuati esclusivamente tramite lo strumento del bonifico bancario (ed "obbligo di tracciabilità) pena la nullità assoluta del contratto di appalto.



L'Amministrazione può sospendere i termini per la liquidazione delle fatture, ferma restando l'applicazione delle eventuali penalità, in relazione alle quali sono state contestate inadempienze nell'esecuzione della fornitura, fino al completo adempimento degli obblighi contrattuali (art. 1460 C.C.). Tale sospensione potrà verificarsi anche qualora sorgano contestazioni di natura amministrativa.

La ditta aggiudicataria con l'accettazione incondizionata di tutte le clausole della presente lettera si obbliga a non cedere a terzi i crediti ad essa derivanti dalla presente fornitura senza la preventiva autorizzazione dell'Azienda Ospedaliera. La cessione del credito senza la preventiva autorizzazione dell'Azienda Ospedaliera rende inefficace il contratto di cessione nei confronti dell'Azienda medesima.

Art. 20 (VICENDE SOGGETTIVE DELL'ESECUTORE DEL CONTRATTO)

E' vietata, da parte dell'appaltatore, la cessione anche parziale del contratto, fatti salvi i casi di cessione di azienda e atti di trasformazione, fusione e scissione di imprese.

Art. 21 (CESSIONE DI CREDITI DERIVANTI DA CONTRATTO)

Ai sensi dell'art. 106 comma 13 del Codice, ai fini dell'opponibilità alla Stazione Appaltante, l'eventuale cessione di crediti deve essere stipulata mediante atto pubblico o scrittura privata autenticata e deve essere alla stessa notificata.

Essa è efficace e opponibile alla stazione appaltante qualora questa non la rifiuti con comunicazione da notificarsi al cedente e al cessionario entro quarantacinque giorni dalla notifica della cessione.

In ogni caso l'Amministrazione cui è stata notificata la cessione può opporre al cessionario tutte le eccezioni opponibili al cedente in base al contratto

Art. 22 (CONTESTAZIONI E CONTROVERSIE – PENALI)

In caso di inadempienze contrattuali, che non comportino per la loro gravità la risoluzione del contratto, ha facoltà di applicare nei confronti del fornitore una penale graduata, a seconda della gravità dell'inadempimento, da un minimo di € 50,00 sino ad un massimo di € 500,00 per ogni evento verificatosi.

Resta ferma la risarcibilità dell'ulteriore danno subito dall'Amministrazione.

L'applicazione della penale avviene previa istruttoria da parte del Responsabile dell'esecuzione del contratto che contesta le inadempienze riscontrate assegnando un termine per la presentazione di controdeduzioni.

L'eventuale penale sarà applicata dal Responsabile del procedimento o dal Responsabile dell'esecuzione del contratto mediante comunicazione scritta nella quale si darà contezza delle eventuali giustificazioni prodotte dal fornitore e non accettate.



Art. 23 (RISOLUZIONE DEL CONTRATTO – CLAUSOLA RISOLUTIVA ESPRESSA)

Il contratto si può risolvere con provvedimento motivato e previa comunicazione dell'avvio del procedimento, ai sensi dell'art. 108 del Codice.

Con la risoluzione del contratto sorge in capo all'Amministrazione il diritto di affidare a terzi la fornitura o la parte rimanente di questa, in danno all'Impresa inadempiente. All'impresa inadempiente sono addebitate le spese sostenute in più dall'Amministrazione rispetto a quelle previste dal contratto risolto.

Per quanto non previsto dal presente articolo, si applicano le disposizioni di cui al codice civile in materia di inadempimento e risoluzione del contratto.

Art. 24 (CLAUSOLA LIMITATIVA DELLA PROPONIBILITA' DI ECCEZIONI)

Il soggetto fornitore non può opporre, ex art. 1462 del codice civile, eccezioni al fine di evitare o ritardare la prestazione dovuta e disciplinata dal procedimento di gara.

Tutte le riserve che il soggetto fornitore intende formulare a qualsiasi titolo devono essere avanzate mediante comunicazione scritta all'Azienda Sanitaria interessata e documentate con l'analisi dettagliata delle somme di cui ritiene avere diritto.

Detta comunicazione dovrà essere fatta entro il termine di 15 giorni dall'emissione del documento contabile relativo al periodo al quale si riferisce la riserva.

Non esplicitando le sue riserve nei modi e termini sopra indicati il soggetto fornitore decade dal diritto di fare valere le riserve stesse. Le riserve che siano state presentate nei modi e nei termini sopra indicati saranno prese in esame dall'Azienda Ospedaliera interessata che emanerà gli opportuni provvedimenti.

Art. 25 (RECESSO UNILATERALE)

Ai sensi dell'art. 1376 del codice civile, l' Azienda Contraente ha la facoltà di recedere dal contratto, con un preavviso di 30 (trenta) giorni, in caso di mutamenti di carattere organizzativo interessanti la medesima, che abbiano incidenza sull'esecuzione della fornitura.

Dalla data di efficacia del recesso, il soggetto fornitore dovrà cessare tutte le prestazioni contrattuali, assicurando che tale cessazione non comporti danno alcuno all'Azienda. In tal caso, il fornitore avrà diritto al pagamento delle prestazioni, purché correttamente eseguite a regola d'arte, secondo il corrispettivo e le condizioni contrattuali, rinunciando espressamente, ora per allora, a qualsiasi ulteriore eventuale pretesa, anche di natura risarcitoria e ad ogni ulteriore compenso o indennizzo e/o rimborso delle spese.

La stazione appaltante si riserva, in ogni caso, la facoltà di recedere dal contratto:

- qualora nel corso della validità del periodo contrattuale, il sistema di convenzioni per l'acquisto di beni e servizi delle Pubbliche Amministrazioni (CONSIP o Società di Committenza Regionale o Area Interaziendale di Coordinamento) ai sensi dell'art. 26 della Legge 488/1999 e successive modificazioni, aggiudicasse la fornitura dei prodotti oggetto del



contratto a condizioni economiche inferiori, a cui il soggetto aggiudicatario, previamente interpellato, decida di non conformarsi.

Al verificarsi delle suddette condizioni il recesso si attua con semplice preavviso di giorni 30, senza che il soggetto aggiudicatario possa pretendere danno o compensi di sorta, ai quali essa dichiara con la sottoscrizione dei documenti di gara di rinunciare. Il recesso non ha effetto per le prestazioni già eseguite o in corso di esecuzione.

Art. 26 (FORO COMPETENTE)

Per tutte le controversie relative ai rapporti tra il fornitore e l'Amministrazione sarà competente esclusivamente il Foro di Torino.

Art. 27 (NORME E CONDIZIONI FINALI)

Non saranno accettate offerte che non rispettino le indicazioni, le precisazioni e le modalità, per la formulazione delle offerte previste nel presente documento, oppure che risultino equivoche, difformi dalla richiesta e condizionate a clausole non previste dallo stesso documento.

L'Amministrazione si riserva in ogni caso la facoltà di sospendere, revocare, modificare, oppure di riaprire i termini della presente gara con provvedimento motivato, senza che le Ditte invitate possano vantare diritti o pretese di sorta.

Per ogni altra qualsiasi norma non espressamente dichiarata o contenuta nel presente documento, valgono le norme vigenti in materia di pubbliche forniture, nonché le norme del Codice Civile in materia di obbligazioni e contratti.