

**Direzione:** CENTRALE ACQUISTI**Area:** PIANIFICAZIONE E GARE PER ENTI DEL SERVIZIO SANITARIO REGIONALE**DETERMINAZIONE** *(con firma digitale)***N.** G11687 **del** 30/09/2021**Proposta n.** 33843 **del** 29/09/2021**Oggetto:**

gara comunitaria centralizzata a procedura aperta finalizzata alla stipula di una convenzione per la fornitura di medicazioni generali da destinare alle Aziende Sanitarie ed Ospedaliere della Regione Lazio. Determina a contrarre. Approvazione schemi atti e indizione gara. Numero gara 8280478.

**Proponente:**

Estensore	MELIA GIORGIA	_____firma elettronica_____
Responsabile del procedimento	MELIA GIORGIA	_____firma elettronica_____
Responsabile dell' Area	P. LEONE	_____firma digitale_____
Direttore Regionale	A. SABBADINI	_____firma digitale_____

Firma di Concerto

**OGGETTO:** gara comunitaria centralizzata a procedura aperta finalizzata alla stipula di una convenzione per la fornitura di medicazioni generali da destinare alle Aziende Sanitarie ed Ospedaliere della Regione Lazio. Determina a contrarre. Approvazione schemi atti e indizione gara. Numero gara 8280478.

## **IL DIRETTORE DELLA DIREZIONE REGIONALE CENTRALE ACQUISTI**

### **Su proposta del Dirigente dell'Area Pianificazione e Gare per Enti del SSR**

**VISTA** la Legge Costituzionale 18 ottobre 2001, n. 3;

**VISTA** la Legge Statutaria 11 novembre 2004, n. 1, “Nuovo Statuto della Regione Lazio”;

**VISTA** la Legge Regionale 18 febbraio 2002, n. 6, “Disciplina del sistema organizzativo della Giunta e del Consiglio e disposizioni relative alla dirigenza ed al personale regionale” e ss.mm.ii.;

**VISTO** il Regolamento Regionale 6 settembre 2002, n. 1, “Regolamento di organizzazione degli uffici e dei servizi della Giunta regionale” e ss.mm.ii.;

**VISTO** il Regolamento Regionale 28 marzo 2013, n. 2, concernente: “Modifiche al regolamento regionale 6 settembre 2002, n. 1 (“Regolamento di organizzazione degli uffici e dei servizi della Giunta regionale”) ed in particolare l’articolo 7, comma 2, che modifica la l’articolo 20, comma 1, lettera b), del R.R. n. 1/2002 e che, tra l’altro, istituisce la Direzione Regionale Centrale Acquisti;

**VISTO** il Regolamento Regionale 13 giugno 2013, n. 9 concernente “Modifiche al regolamento regionale 6 settembre 2002, n.1” che introduce, norme in materia di razionalizzazione degli acquisti di beni e servizi e definisce le competenze attribuite alla Direzione regionale Centrale Acquisti, tra l’altro, in materia di acquisti centralizzati per conto delle strutture della Giunta regionale e degli Enti del Servizio Sanitario Regionale;

**VISTO** il D.L. 24 aprile 2014, n. 66, convertito in legge 23 giugno 2014, n. 89, che al comma 1 prevede nell'ambito dell'Anagrafe unica delle stazioni appaltanti operante presso l'ANAC l’istituzione dell'elenco dei soggetti aggregatori di cui fanno parte Consip S.p.A. e una centrale di committenza per ciascuna regione e al comma 3 prevede che con decreto del Presidente del Consiglio dei Ministri sono individuate le categorie di beni e di servizi, nonché le soglie al superamento delle quali è obbligatorio il ricorso a Consip S.p.A. o agli altri soggetti aggregatori per lo svolgimento delle relative procedure e per tali categorie di beni e servizi, l'ANAC non rilascerà più il codice identificativo gara (CIG) alle stazioni appaltanti che non ricorrano a Consip S.p.A. o ad altro soggetto aggregatore;

**VISTA** la Deliberazione dell’Autorità Nazionale Anticorruzione n. 58 del 22 luglio 2015 con la quale la Direzione Regionale Centrale Acquisti è stata iscritta nell’elenco dei soggetti aggregatori ai sensi dell’articolo 9 del D. L. n. 66/2014, così come confermato nella delibera n. 784 del 20

luglio 2016, nella Delibera numero 31 del 17 gennaio 2018 e nella delibera n. 781 del 04 settembre 2019;

**VISTO** l'atto di organizzazione n. G10585 del 01 agosto 2019 con il quale è stato definito l'assetto organizzativo della Direzione regionale Centrale Acquisti, modificato e integrato con l'atto organizzativo n. G16720 del 4 dicembre 2019, n. G03585 del 01/04/2021 e n. GR1200-000018 del 10/09/2021;

**VISTA** la Deliberazione di Giunta regionale n. 605 dell'8 settembre 2020 che ha conferito l'incarico di Direttore della Direzione regionale Centrale Acquisti al Dott. Andrea Sabbadini;

**VISTO** l'atto di organizzazione n. G07808 del 10 giugno 2019 che ha conferito l'incarico di dirigente dell'Area Pianificazione e Gare per gli Enti del Servizio Sanitario Regionale della Direzione Regionale Centrale Acquisti al Dott. Pietro Leone;

**VISTA** la DGR 1045 del 30 dicembre 2020 avente ad oggetto *“Adozione del Piano biennale 2021-2022 degli acquisti di beni e servizi ai sensi dell'articolo 498-bis del Capo I del Titolo X del regolamento regionale 1/2002 così come modificato dalla DGR 512/2020”* e, in particolare, Allegato A - *“Piano delle gare centralizzate relativo al biennio 2021-2022”* in cui è presente, tra le iniziative in programmazione per l'anno 2021, l'iniziativa finalizzata alla fornitura di medicazioni generali da destinare alle Aziende Sanitarie ed Ospedaliere della Regione Lazio;

**VISTO** il Decreto Legislativo 18 aprile 2016, n. 50 concernente *“Codice dei contratti pubblici”* e ss.mm. e ii.;

**VISTA** la Determinazione n. G03061 del 19 marzo 2021 con la quale è stato costituito il Gruppo Tecnico di Progettazione di supporto alla Direzione regionale Centrale Acquisti per la predisposizione degli atti di gara relativi all'iniziativa finalizzata all'affidamento della fornitura di medicazioni generali da destinare alle Aziende Sanitarie della Regione Lazio;

**VISTA** la nota prot. 385077 del 29 aprile 2021 con la quale è stato richiesto a tutte le Aziende Sanitarie del Lazio di esprimere il proprio fabbisogno rispetto all'elenco dei prodotti individuati e definiti dal Gruppo Tecnico di Progettazione;

**PRESO ATTO** dei riscontri pervenuti dalle Aziende Sanitarie ed Ospedaliere del Lazio relativamente ai fabbisogni espressi rispetto ai prodotti individuati e definiti dal Gruppo Tecnico di Progettazione;

**CONSIDERATO** che, a seguito della valutazione dei dati comunicati dalle Aziende Sanitarie ed Ospedaliere del Lazio, il Gruppo Tecnico di Progettazione ha definito il Capitolato Tecnico e l'elenco dei lotti da mettere a gara, individuando, per ciascun prodotto, le caratteristiche essenziali e le specifiche tecniche minime, come da verbale del 17 settembre 2021, conservato agli atti dell'Area Pianificazione e Gare per Enti del SSR della Direzione regionale Centrale Acquisti;

**TENUTO CONTO** che il valore complessivo dell'appalto risulta superiore alla soglia di rilevanza comunitaria di cui all'art. 35, comma 1, lett. c), del D. Lgs. 50/2016;

**RITENUTO**, altresì, che la procedura da indire verrà aggiudicata prevalentemente con il criterio dell'offerta economicamente più vantaggiosa, individuato sulla base del miglior rapporto qualità-prezzo, ai sensi dell'art. 95, comma 3, del Codice e, per un numero residuale di lotti, con applicazione del criterio del minor prezzo, ai sensi dell'art. 95, comma 4, lett. b) del Codice, trattandosi di prodotti con caratteristiche standardizzate di cui sono state puntualmente definite le caratteristiche essenziali e le caratteristiche tecniche minime.

**VISTO** l'art. 58 del Codice Appalti, ai sensi del quale le Stazioni Appaltanti ricorrono a procedure di gara interamente gestite con sistemi telematici;

**VISTO** l'art. 3, comma 4-bis, Legge Regionale n. 12/2016, come modificato dall'articolo 6, comma 4, lett. a) della Legge Regionale n. 13/2018, il quale sancisce l'obbligo di esperire tutte le procedure di gara esclusivamente sulla piattaforma regionale S.TEL.LA, a partire dal 01/10/2019;

**CONSIDERATO**, quindi, che per lo svolgimento della presente procedura di gara la Regione Lazio utilizzerà il sistema di E-Procurement "Sistema Telematico Acquisti Regione Lazio – S.TEL.LA" accessibile all'indirizzo <http://www.regione.lazio.it/rl/centraleacquisti/#> nella sezione "Bandi Regione Lazio";

**RITENUTO**, pertanto, di indire una procedura aperta, sopra soglia comunitaria, finalizzata alla stipula di una convenzione per la fornitura di medicazioni generali da destinare alle Aziende Sanitarie ed Ospedaliere della Regione Lazio i cui requisiti essenziali vengono di seguito riportati:

- suddivisione in 50 lotti descritti all'Allegato 5 al Disciplinare "Specifiche tecniche minime";
- durata della convenzione pari a 24 mesi (ventiquattro) mesi a decorrere dalla sottoscrizione della stessa, con eventuale rinnovo di ulteriori 12 mesi;
- durata degli ordinativi di fornitura pari a 48 mesi dall'emissione dell'ordinativo;
- importo complessivo a base d'asta pari ad € 30.871.556,45, oltre IVA;
- aggiudicazione con il criterio prevalente dell'offerta economicamente più vantaggiosa, individuata sulla base del miglior rapporto qualità-prezzo, ai sensi dell'art. 95, comma 3, del Codice - con l'attribuzione di massimo 70 punti per il punteggio tecnico e di massimo 30 punti per il punteggio economico - e, per un numero residuale di lotti, con applicazione del criterio del minor prezzo, ai sensi dell'art. 95, comma 4, lett. b) del Codice, trattandosi di prodotti con caratteristiche standardizzate di cui sono state puntualmente definite le caratteristiche essenziali e le caratteristiche tecniche minime;

- sottoscrizione di una convenzione tra la Regione Lazio e gli Operatori Economici aggiudicatari di ogni lotto;
- procedura telematica interamente svolta attraverso l'utilizzo del "Sistema Acquisti Telematici della Regione Lazio – S.TEL.LA", conforme alle prescrizioni di cui al D. Lgs. n. 50/2016 (Codice dei contratti pubblici) e nel rispetto delle disposizioni di cui al D. Lgs. n. 82/2005 (Codice dell'Amministrazione Digitale);

**RITENUTO**, pertanto, di approvare gli schemi degli atti di gara allegati alla presente determinazione e di seguito elencati:

- 1- Progetto Tecnico;
- 2- Disciplinare di gara;
- 3- Allegato 1 - Domanda di partecipazione e schema dichiarazioni amministrative;
- 4- Allegato 2 – DGUE – Operatori Economici (presente sul Sistema);
- 5- Allegato 3 – Schema Offerta Tecnica (caratteristiche tecniche minime e migliorative);
- 6- Allegato 4 – Capitolato tecnico;
- 7- Allegato 5 – Specifiche tecniche minime
- 8- Allegato 6 – Schema di Convenzione;
- 9- Allegato 7 – Modelli per verifiche ex articolo 80;
- 10- Allegato 8 – Attestazione imposta pagamento di bollo;

**RITENUTO** di nominare quale Responsabile Unico del Procedimento ai sensi dell'articolo 31, comma 14, del D.lgs. 50/2016, la Dott.ssa Giorgia Melia, in possesso delle competenze necessarie allo svolgimento dei compiti ad essa affidati;

**RITENUTO**, altresì, di costituire, data la complessità dell'appalto, uno staff tecnico-amministrativo a supporto del RUP per la gestione delle attività tecnico-amministrative, nelle persone di:

- Responsabile del Procedimento: Giorgia Melia
- Collaboratore: Giuseppina Mastronardi

Nonché di dare atto che con successivi atti amministrativi saranno dettagliate e quantificate le attività espletate come previsto dal R. R. n. 1/2001 e si procederà all'individuazione del creditore e a impegnare le somme necessarie al pagamento degli incentivi al personale dipendente, previste dall'art. 113, del D. Lgs. 50/16 e disciplinato dagli articoli 383 bis e seguenti del Regolamento Regionale 6 settembre 2002 n.1;

**PRESO ATTO** che nei confronti del R.U.P. e del Dirigente dell'Area non sussistono cause di inconferibilità e/o incompatibilità dell'incarico ai sensi di legge, né ipotesi di conflitto di interesse previste dall'articolo 42, comma 2, del D. Lgs. 50/2016;

**TENUTO CONTO** che le singole Aziende Sanitarie sosterranno le spese di gestione e di esecuzione degli ordinativi emessi rispetto alla Convenzione che sarà stipulata a valle dell'aggiudicazione della gara e nomineranno, come specificato negli atti di gara, un proprio Responsabile del Procedimento per la fase di esecuzione e un Direttore dell'Esecuzione;

**VISTO** il combinato disposto del comma 1 dell'art. 29 del D. Lgs. n. 50/2016 e dell'art. 37 del D. Lgs. n. 33/2013, che prevede l'obbligo della pubblicazione sul profilo committente nella sezione "Amministrazione trasparente", per adempiere alle prescrizioni normative in materia di trasparenza;

**VISTO**, l'art. 72 del D.lgs. 50/2016, il quale prevede che i bandi di gara relativi ad appalti sopra soglia comunitaria devono essere trasmessi all'Ufficio delle pubblicazioni dell'Unione europea;

**VISTO** l'articolo 216, comma 11, del d.lgs. 50/2016 il quale prevede che, fino alla data che sarà indicata nel decreto di cui all'articolo 73, comma 4, gli avvisi e i bandi devono anche essere pubblicati sulla Gazzetta ufficiale della Repubblica italiana (d'ora in avanti G.U.R.I.), serie speciale relativa ai contratti;

**VISTO** il Decreto del M.I.T. del 2 dicembre 2016 che, in attuazione di tale previsione normativa, ha confermato l'obbligo di pubblicazione dal 1 gennaio 2017, per estratto, su almeno due dei principali quotidiani a diffusione nazionale e su almeno due a maggiore diffusione locale nel luogo ove si eseguono i contratti, dei bandi di gara relativi ad appalti sopra soglia comunitaria, nonché l'obbligo della pubblicazione sulla G.U.R.I., fino all'entrata in funzionamento della piattaforma ANAC;

**CONSIDERATO** che il servizio di pubblicità legale del bando di gara da pubblicare sulla GURI e l'avviso per estratto da pubblicare su 2 quotidiani a diffusione nazionale e 2 a diffusione locale sarà svolto dalla società Vivenda S.r.l. a seguito dell'affidamento a suo favore, con Determinazione n. G04027 del 14 aprile 2021, del "Servizio di pubblicazioni legali dei bandi e avvisi di gara della Regione Lazio";

**VISTO**, altresì, l'articolo 5, comma 2, del D.M. 2 dicembre 2016, il quale prevede che le spese per la pubblicazione obbligatoria degli avvisi e dei bandi di gara sono rimborsate alla Stazione Appaltante dall'Aggiudicatario entro il termine di sessanta giorni dall'aggiudicazione;

Tutto ciò premesso, da considerarsi parte integrante del presente atto

**DETERMINA**

1. Di indire una procedura aperta sopra soglia comunitaria, finalizzata alla stipula di una convenzione per la fornitura di medicazioni generali da destinare alle Aziende Sanitarie ed Ospedaliere della Regione Lazio i cui requisiti essenziali vengono di seguito riportati:
  - suddivisione in 50 lotti descritti all'Allegato 5 al Disciplinare "Specifiche tecniche minime";
  - durata della convenzione pari a 24 mesi (ventiquattro) mesi a decorrere dalla sottoscrizione della stessa, con eventuale rinnovo di ulteriori 12 mesi;
  - durata degli ordinativi di fornitura pari a 48 mesi dall'emissione dell'ordinativo;
  - importo complessivo a base d'asta pari ad € 30.871.556,45, oltre IVA;
  - aggiudicazione con il criterio prevalente dell'offerta economicamente più vantaggiosa, individuata sulla base del miglior rapporto qualità-prezzo, ai sensi dell'art. 95, comma 3, del Codice - con l'attribuzione di massimo 70 punti per il punteggio tecnico e di massimo 30 punti per il punteggio economico - e, per un numero residuale di lotti, con applicazione del criterio del minor prezzo, ai sensi dell'art. 95, comma 4, lett. b) del Codice, trattandosi di prodotti con caratteristiche standardizzate di cui sono state puntualmente definite le caratteristiche essenziali e le caratteristiche tecniche minime;
  - sottoscrizione di una convenzione tra la Regione Lazio e gli Operatori Economici aggiudicatari di ogni lotto;
  - procedura telematica interamente svolta attraverso l'utilizzo del "Sistema Acquisti Telematici della Regione Lazio – S.TEL.LA", conforme alle prescrizioni di cui al D. Lgs. n. 50/2016 (Codice dei contratti pubblici) e nel rispetto delle disposizioni di cui al D. Lgs. n. 82/2005 (Codice dell'Amministrazione Digitale);
2. di approvare gli schemi degli atti di gara allegati alla presente determinazione di seguito elencati:
  - 1- Progetto Tecnico;
  - 2- Disciplinare di gara;
  - 3- Allegato 1 - Domanda di partecipazione e schema dichiarazioni amministrative;
  - 4- Allegato 2 – DGUE – Operatori Economici (presente sul Sistema);
  - 5- Allegato 3 – Schema Offerta Tecnica (caratteristiche tecniche minime e migliorative);
  - 6- Allegato 4 – Capitolato tecnico;



- 7- Allegato 5 – Specifiche tecniche minime
  - 8- Allegato 6 – Schema di Convenzione;
  - 9- Allegato 7 – Modelli per verifiche ex articolo 80;
  - 10- Allegato 8 – Attestazione imposta pagamento di bollo;
3. di nominare, ai sensi dell'art. 31, comma 14, del D. Lgs. 50/2016, quale Responsabile Unico del Procedimento, la Dott.ssa Giorgia Melia, in possesso delle competenze necessarie allo svolgimento dei compiti ad essa affidati;
  4. di costituire, data la complessità dell'appalto, uno staff tecnico-amministrativo a supporto del RUP per la gestione delle attività tecnico-amministrative, nelle persone di:
    - Responsabile del Procedimento: Giorgia Melia
    - Collaboratore: Giuseppina Mastronardi
  5. di dare atto che con successivi atti amministrativi saranno dettagliate e quantificate le attività espletate come previsto dal R. R. n. 1/2001 e si procederà all'individuazione del creditore e a impegnare le somme necessarie al pagamento degli incentivi al personale dipendente, previste dall'art. 113, del D. Lgs. 50/16 e disciplinato dagli articoli 383 bis e seguenti del Regolamento Regionale 6 settembre 2002 n.1;
  6. di dare atto che le singole Aziende Sanitarie sosterranno le spese di gestione e di esecuzione degli ordinativi emessi rispetto alla Convenzione che sarà stipulata a valle dell'aggiudicazione della gara e nomineranno, come specificato negli atti di gara, un proprio Responsabile del Procedimento per la fase di esecuzione e un Direttore dell'Esecuzione;
  7. di rendere disponibili gli atti di gara sulla piattaforma di e-procurement S.TEL.LA della Regione Lazio [www.regione.lazio.it](http://www.regione.lazio.it), nella sezione "*Bandi di Gara*";
  8. di pubblicare la presente determinazione sul BURL, sul sito istituzionale Sezione "Amministrazione Trasparente" nella sezione Bandi di gara, sulla GUUE, sulla GURI, su due quotidiani a diffusione nazionale e su due a maggiore diffusione locale, sul Sitalr e su Servizi Contratti Pubblici;

Il Direttore

Andrea Sabbadini





**GARA COMUNITARIA CENTRALIZZATA A PROCEDURA APERTA FINALIZZATA ALLA  
STIPULA DI UNA CONVENZIONE PER LA FORNITURA DI MEDICAZIONI GENERALI DA  
DESTINARE ALLE AZIENDE SANITARIE ED OSPEDALIERE DELLA REGIONE LAZIO**

**PROGETTO TECNICO**

**INDICE**

1. PREMESSA.....	2
2. PRINCIPALI ELEMENTI DELLA PROCEDURA DI GARA .....	2
3. ANALISI DELLA DOMANDA .....	3
4. ANALISI DELL'OFFERTA .....	4
5. REQUISITI DI PARTECIPAZIONE.....	4
6. FORMULAZIONE DELL'OFFERTA ECONOMICA E TECNICA .....	5
7. CRITERI DI AGGIUDICAZIONE .....	5
8. ANALISI DEI PREZZI .....	6
9. SOGGETTI ADERENTI .....	8
10. DURATA .....	8
11. COSTO DEL LAVORO E DELLA SICUREZZA .....	9
12. CALCOLO DEL COSTO DEL DUVRI .....	9

## 1. PREMESSA

Al fine di individuare le tipologie di medicazioni classiche oggetto della presente procedura, il Gruppo Tecnico di Progettazione, costituito con Determinazione n. G03061 del 19/03/2021, è partito dall'analisi degli articoli acquistati in virtù dell'aggiudicazione di una precedente edizione di gara centralizzata *“Appalto Specifico nell'ambito del Sistema dinamico di acquisizione della Pubblica Amministrazione (SdaPa) per la fornitura di dispositivi per medicazioni generali e specialistiche”*, suddivisa in 68 lotti, di cui 60 aggiudicati nel novembre 2018.

A partire da tale attività, il Gruppo Tecnico di Progettazione ha rilevato le seguenti esigenze:

- circoscrizione della nuova procedura di gara alle sole medicazioni generali, in quanto le medicazioni specialistiche sono state oggetto di acquisizione mediante altre procedure di gara centralizzate;
- circoscrizione della nuova procedura di gara alle sole medicazioni destinate ad un utilizzo in ambito ospedaliero e non territoriale;
- standardizzazione dei fabbisogni sulla base delle esigenze comuni degli Enti Sanitari in termini di prodotti e misure;
- perfezionamento delle specifiche tecniche minime dei prodotti e dei criteri premiali;
- eliminazione di prodotti a ridotto utilizzo e/o di misure similari;
- perfezionamento del Capitolato Tecnico anche in considerazione dei chiarimenti di natura tecnica pervenuti nella precedente iniziativa.

## 2. PRINCIPALI ELEMENTI DELLA PROCEDURA DI GARA

L'affidamento avverrà mediante procedura aperta ai sensi dell'art. 60 del D.lgs. n. 50 del 2016 e s.m.i. per rispondere alle esigenze di fornitura delle Aziende Sanitarie e Ospedaliere della Regione Lazio.

Tutti i prodotti ricompresi nella presente procedura rientrano tra le categorie merceologiche di cui al DPCM dell'11 luglio 2018 per cui vige l'obbligo di ricorso ai Soggetti Aggregatori, ai sensi dell'articolo 9, comma 3, del decreto-legge 24 aprile 2014, n. 66 convertito, con modificazioni, dalla legge 23 luglio 2014, n. 89.

A seguito dell'aggiudicazione della presente procedura di gara, verrà stipulata per ciascun lotto una

Convenzione con durata di 24 mesi a decorrere dalla sottoscrizione della stessa, eventualmente rinnovabile per ulteriori 12 mesi.

Gli Ordinativi di Fornitura che verranno stipulati da parte degli Enti Sanitari avranno una durata di 48 mesi: l'estensione della durata, rispetto a quanto previsto nella precedente iniziativa, è connesso al basso tasso di innovazione, variabilità e utilizzo nel tempo dei prodotti oggetto di acquisizione.

### 3. ANALISI DELLA DOMANDA

L'analisi della domanda è stata condotta svolgendo i seguenti approfondimenti:

- ✓ rilevazione dei fabbisogni di acquisto dei seguenti Enti del SSR, in termini di prodotti, gamma di misure richieste e quantitativi annui stimati:

NOME ENTE
ASL ROMA 1
ASL ROMA 2
ASL ROMA 3
ASL ROMA 4
ASL ROMA 5
ASL ROMA 6
ASL FROSINONE
ASL RIETI
ASL VITERBO
ASL LATINA
AZIENDA OSPEDALIERA SANT'ANDREA
AZIENDA OSPEDALIERA SAN GIOVANNI
AZIENDA OSPEDALIERA SAN CAMILLO
POLICLINICO UMBERTO I
POLICLINICO TOR VERGATA
IFO – ISTITUTI FISIOTERAPICI OSPITALIERI
INMI LAZZARO SPALLANZANI
ARES – AZIENDA REGIONALE EMERGENZA SANITARIA 118

Hanno risposto alla richiesta dei fabbisogni tutti gli Enti del SSR indicati in tabella. La rilevazione dei fabbisogni ha consentito anche di identificare il perimetro di gara in termini di prodotti oggetto della presente iniziativa, unità di misura e gamme di misure nonché quantitativi complessivi stimati.

- ✓ analisi dei dati di spesa storica e dei prezzi unitari attualmente corrisposti da ciascun Ente del SSR;
- ✓ rilevazione delle date di scadenza dei contratti attualmente per ciascun Ente del SSR.

#### 4. ANALISI DELL'OFFERTA

L'analisi del mercato di riferimento è stata condotta mediante lo studio:

- ✓ delle risultanze della precedente iniziativa di gara regionale, analizzando il portafoglio *offering* degli O.E. partecipanti sulla base del numero dei lotti per cui avevano presentato offerta e le specifiche tecniche minime dei prodotti offerti sulla base delle schede tecniche presentate;
- ✓ di iniziative di gara svolte da altri Soggetti Aggregatori regionali, quali a titolo esemplificativo e non esaustivo, EGAS (Ente per la Gestione Accentrata dei Servizi Condivisi della Regione autonoma Friuli Venezia Giulia), Intercent-er (Agenzia per lo sviluppo dei mercati telematici della Regione Emilia Romagna), ARIA (Azienda Regionale per l'Innovazione e gli Acquisti S.p.A. della Regione Lombardia), SORESA (Società Regionale per la Sanità S.p.A. della Regione Campania), ALISA (Azienda Ligure Sanitaria della Regione Liguria) e da Enti del SSR quali ASL Roma 3 (Azienda Sanitaria Locale della Regione Lazio). Tale approfondimento ha riguardato, in particolare, le scelte di aggregazione in lotti degli articoli nonché le specifiche tecniche minime degli stessi.

Le risultanze dell'analisi dell'offerta sono state utilizzate da parte del Gruppo Tecnico di Progettazione quale elemento di partenza per la definizione:

- ✓ delle specifiche tecniche minime di ciascun articolo incluso nel perimetro di gara,
- ✓ della suddivisione della procedura in lotti merceologici, al fine di consentire la più ampia partecipazione degli Operatori Economici.

#### 5. REQUISITI DI PARTECIPAZIONE

Si richiede agli Operatori Economici partecipanti il possesso della Certificazione di qualità UNI EN ISO 9001:2015 del produttore o del distributore, rilasciata da un organismo di certificazione accreditato ai sensi della norma *UNI CEI EN ISO/IEC 17021-1*, quale requisito di capacità tecnica e professionale.

Allo scopo di favorire la massima partecipazione, non sono invece stati previsti requisiti minimi di

partecipazione relativamente alla capacità economica e finanziaria.

Gli Operatori Economici partecipanti dovranno altresì presentare in sede di gara la campionatura gratuita per ciascun lotto per cui intende partecipare, al fine di consentire alla Commissione la comprova dei requisiti dichiarati per l'attribuzione dei punteggi tecnici migliorativi.

## **6. FORMULAZIONE DELL'OFFERTA ECONOMICA E TECNICA**

Per ciascun lotto cui intende partecipare, l'Operatore Economico dovrà presentare la seguente documentazione tecnica:

- Scheda Tecnica dei prodotti offerti ed ogni altra documentazione necessaria a comprovare il rispetto delle specifiche tecniche minime richieste dal Capitolato Tecnico;
- Relazione tecnica ed ogni altra documentazione necessaria alla valutazione dei prodotti offerti sotto il profilo qualitativo, sulla base dei criteri tecnici di valutazione previsti;
- Schema di Offerta Tecnica dove indicare per ciascuna specifica richiesta dal Capitolato e ciascun valore dichiarato in sede di offerta il riferimento puntuale del documento a cui la Commissione dovrà far riferimento per la comprova.

Inoltre, l'Operatore Economico dovrà indicare il prezzo unitario per ciascun articolo che compone il singolo lotto; tale valore, che moltiplicato per la quantità quadriennale, determinerà l'importo complessivo offerto.

## **7. CRITERI DI AGGIUDICAZIONE**

L'affidamento avverrà con applicazione prevalentemente del criterio dell'offerta economicamente più vantaggiosa individuata sulla base del miglior rapporto qualità-prezzo, ai sensi dell'art. 95, comma 3 del Codice, con la previsione di un mix di punteggio tecnico ed economico pari a 70/30.

Per un numero di lotti residuali, come individuati al paragrafo 17 del Disciplinare di gara, l'aggiudicazione avverrà con applicazione del criterio del minor prezzo, ai sensi dell'art. 95, comma 4, lett. b) del Codice.

Tale scelta è stata determinata in ragione:

- ✓ dell'individuazione di prodotti con caratteristiche altamente standardizzate, in relazione ai quali la previsione di eventuali criteri premiali non avrebbe consentito la selezione di prodotti con maggiori livelli qualitativi;
- ✓ dell'osservazione del medesimo comportamento da parte di altri soggetti aggregatori, a seguito dell'analisi di benchmark di gare similari effettuata.

## 8. ANALISI DEI PREZZI


L'analisi dei prezzi, funzionale alla determinazione della base d'asta, è stata condotta sulla base della rilevazione:


- ✓ dei prezzi unitari attualmente pagati da parte di ciascun Ente del SSR, comunicati in sede di rilevazione di fabbisogni;
- ✓ dei prezzi unitari estratti dal flusso DIME;
- ✓ dei prezzi unitari di aggiudicazione delle procedure bandite da parte di altri Soggetti Aggregatori;
- ✓ dei prezzi a base d'asta e di aggiudicazione della precedente gara regionale.

In esito alle valutazioni relative a quanto sopra, per ciascun lotto, sono state definite le basi d'asta come di seguito riportato:

#	Denominazione lotto	Valore complessivo a base d'asta (48 mesi, €, IVA esclusa)
1	Ovatta di cotone idrofilo qualità oro, non sterile	885.168,00
2	Ovatta di Germania ortopedica sintetica, non gommata, non sterile, composta da fibre naturali e sintetiche	237.422,25
3	Garza in cotone tagliata, senza filo radiopaco, sterile	1.548.537,50
4	Garza in cotone tagliata, senza filo radiopaco, non sterile	5.858.847,00
5	Garza laparotomica in cotone cucite, con filo radiopaco, sterile	105.055,00
6	Garza laparotomica in cotone cucite, con filo radiopaco, sterile	4.928.900,71
7	Garza in tampone in cotone sterile, con filo di bario, forma rotonda	182.571,50
8	Garza in tampone in cotone non sterile, con o senza filo di bario, forma rotonda	36.862,80
9	Garza in cotone sterile, con filo di bario, piegata a 16 strati	86.364,00
10	Garza in cotone non sterile, con o senza filo di bario, piegata a 16 strati	45.735,96



<div>  <div> <b>REGIONE</b>  <b>LAZIO</b> </div> </div> <div> <b>PROGETTO TECNICO</b>            Gara comunitaria centralizzata a procedura aperta finalizzata alla stipula di una Convenzione per la fornitura di medicazioni generali da destinare alle Aziende Sanitarie ed Ospedaliere della Regione Lazio         </div>		
#	Denominazione lotto	Valore complessivo a base d'asta (48 mesi, €, IVA esclusa)
11	Garza medicata paraffinata sterile	137.436,15
12	Garza medicata paraffinata sterile	135.225,00
13	Garza in tessuto non tessuto, piegata in 4 strati, sterile	104.280,00
14	Benda in garza idrofila, orlata, non sterile	210.642,40
15	Benda in garza idrofila, orlata, non sterile	285.625,00
16	Benda medicata con ossido di zinco, non sterile, elastica	574.525,00
17	Benda medicata con ossido di zinco, non sterile, elastica	23.120,00
18	Benda medicata con ossido di zinco, non sterile, anaelastica	55.200,00
19	Benda elastica di fissaggio o protezione monouso, non sterile, non adesiva, biestensibile	154.872,00
20	Benda elastica di fissaggio o protezione monouso, non sterile, adesiva, biestensibile	413.955,50
21	Rete tubolare elasticizzata non sterile	1.111.484,33
22	Maglia tubolare in cotone non sterile, bioestensibile, in rotoli	472.227,50
23	Benda elastica compressiva, non adesiva, non sterile	68.650,00
24	Benda elastica compressiva, non adesiva, non sterile	130.722,00
25	Benda elastica compressiva, coesiva, non sterile	624.396,00
26	Benda elastica compressiva, coesiva, non sterile	331.740,00
27	Benda elastica compressiva, adesiva, non sterile	898.177,50
28	Benda elastica compressiva, adesiva, non sterile	337.485,00
29	Benda premifistola sterile	105.084,00
30	Calze autoreggenti di tipo antitrombo a compressione differenziata, non sterili	620.136,00
31	Bendaggi pronti (tutore) per immobilizzazione di SPALLA, BRACCIO, CLAVICOLA - pediatrico	408.025,00
32	Bendaggi pronti (tutore) per immobilizzazione di SPALLA, BRACCIO, CLAVICOLA - adulto	456.073,68
33	Benda in gesso naturale a presa rapida, non sterile	91.857,65
34	Benda in gesso naturale a presa rapida, non sterile	362.630,00
35	Benda in gesso naturale a presa rapida, non sterile	1.006.725,00
36	Sistema di trazione cutanea non sterile	184.280,70
37	Salvapelle in schiuma poliuretanica elastica, non sterile	86.082,50
38	Stecca di Zimmer in alluminio flessibili o altre leghe similari, non sterili	53.380,00
39	Splint non sterile	10.969,13

 <b>REGIONE LAZIO</b>		<b>PROGETTO TECNICO</b> Gara comunitaria centralizzata a procedura aperta finalizzata alla stipula di una Convenzione per la fornitura di medicazioni generali da destinare alle Aziende Sanitarie ed Ospedaliere della Regione Lazio	
#	Denominazione lotto	Valore complessivo a base d’asta (48 mesi, €, IVA esclusa)	
40	Cerotti su rocchetto (a nastro) in TNT, non sterile	461.672,99	
41	Cerotti su rocchetto (a nastro) in seta artificiale, non sterile	1.929.464,45	
42	Cerotti su rocchetto (a nastro) in tela naturale, non sterile	256.870,50	
43	Cerottino medicato in TNT, sterile	117.186,40	
44	Cerotto estensibili (in rotolo) in TNT, non sterile, per fissaggio su aree estese	1.398.194,00	
45	Medicazione di fissaggio cateteri venosi centrali e periferici in poliuretano, sterile, forma ovale	1.653.862,20	
46	Medicazione tracheostomica in schiuma di poliuretano non adesiva, sterile	205.610,00	
47	Medicazione tracheostomica in TNT alluminizzato, sterile	110.654,00	
48	Medicazione oftalmica in compressa oculare in cotone o TNT, sterile	66.087,50	
49	Bastoncino oftalmico sterile	13.770,00	
50	Medicazione in TNT adesivo con compressa assorbente sterile	1.277.317,40	
<b>TOTALE</b>		<b>30.861.161,20</b>	

L'importo complessivo a base d'asta per i 48 mesi di durata degli Ordinativi di Fornitura è di € **30.861.161,20** (IVA esclusa).

## 9. AMMINISTRAZIONI ADERENTI

Potranno aderire alle Convenzioni stipulate con gli Operatori Economici aggiudicatari di ciascun lotto tutti gli Enti del Servizio Sanitario della Regione Lazio.

## 10. DURATA

Fermo restando l'importo massimo spendibile di ogni Convenzione, eventualmente incrementato in conformità a quanto previsto dall'art. 106, comma 12, del D.lgs. n. 50 del 2016, la stessa avrà durata di durata di 24 mesi a decorrere dalla sottoscrizione della stessa, eventualmente rinnovabile per ulteriori 12 mesi.

Le Amministrazioni aderenti potranno stipulare Ordinativi di Fornitura della durata di 48 mesi dalla data di emissione degli stessi.

**PROGETTO TECNICO**

Gara comunitaria centralizzata a procedura aperta finalizzata alla stipula di una Convenzione per la fornitura di medicazioni generali da destinare alle Aziende Sanitarie ed Ospedaliere della Regione Lazio

Gli Ordinativi di Fornitura potranno essere prorogati nelle more della individuazione da parte della Regione Lazio del nuovo Fornitore, come previsto dal Disciplinare di gara.

**11. COSTO DEL LAVORO E DELLA SICUREZZA**

La procedura ha ad oggetto una mera fornitura di prodotti senza posa in opera, pertanto, ai sensi dell'art. 95, comma 10, del d.lgs. 50/2016, l'Operatore Economico partecipante non dovrà indicare i propri costi della manodopera e gli oneri aziendali concernenti l'adempimento delle disposizioni in materia di salute e sicurezza sui luoghi di lavoro.

**12. CALCOLO DEL COSTO DEL DUVRI**

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

Resta inteso che qualora l'Amministrazione aderente ritenga che, con specifico riferimento ai luoghi in cui si svolge la singola prestazione, possano sussistere rischi da interferenza (ad esempio nel caso di eventuali servizi relativi ai dispositivi di somministrazione previsti in gara), procederà alla redazione del documento che, sottoscritto per accettazione dal Fornitore, integrerà l'Ordinativo di Fornitura.



**GARA COMUNITARIA CENTRALIZZATA A PROCEDURA APERTA  
FINALIZZATA ALLA STIPULA DI UNA CONVENZIONE PER LA  
FORNITURA DI MEDICAZIONI GENERALI DA DESTINARE ALLE  
AZIENDE SANITARIE ED OSPEDALIERE DELLA REGIONE LAZIO**

**DISCIPLINARE DI GARA**

**DISCIPLINARE DI GARA**

*Gara comunitaria centralizzata a procedura aperta finalizzata alla stipula di una convenzione per la fornitura di medicazioni generali da destinare alle Aziende Sanitarie ed Ospedaliere della Regione Lazio*

**INDICE**

<b>1.</b>	<b>PREMESSE .....</b>	<b>4</b>
<b>2.</b>	<b>DOCUMENTAZIONE DI GARA, CHIARIMENTI E COMUNICAZIONI .....</b>	<b>5</b>
2.1	Documenti di gara .....	5
2.2	Chiarimenti.....	6
2.3	Comunicazioni .....	6
2.4	Registrazione degli Operatori Economici e dotazione informatica per la presentazione dell'Offerta.....	7
<b>3.</b>	<b>OGGETTO DELL'APPALTO, IMPORTO E SUDDIVISIONE IN LOTTI .....</b>	<b>9</b>
<b>4.</b>	<b>DURATA DELL'APPALTO, OPZIONI E RINNOVI.....</b>	<b>12</b>
4.1	Durata.....	12
4.2	Opzioni e rinnovi.....	13
<b>5.</b>	<b>SOGGETTI AMMESSI IN FORMA SINGOLA E ASSOCIATA E CONDIZIONI DI PARTECIPAZIONE .....</b>	<b>13</b>
<b>6.</b>	<b>REQUISITI GENERALI .....</b>	<b>16</b>
<b>7.</b>	<b>REQUISITI SPECIALI E MEZZI DI PROVA .....</b>	<b>16</b>
7.1	Requisiti di idoneità .....	16
7.2	Requisiti di capacità economica e finanziaria .....	17
7.3	Requisiti di capacità tecnica e professionale .....	17
<b>8.</b>	<b>AVVALIMENTO.....</b>	<b>19</b>
<b>9.</b>	<b>SUBAPPALTO.....</b>	<b>20</b>
<b>10.</b>	<b>GARANZIA PROVVISORIA.....</b>	<b>21</b>
<b>11.</b>	<b>PAGAMENTO DEL CONTRIBUTO A FAVORE DELL'ANAC .....</b>	<b>25</b>
<b>12.</b>	<b>MODALITÀ DI PRESENTAZIONE DELL'OFFERTA E SOTTOSCRIZIONE DEI DOCUMENTI DI GARA .....</b>	<b>28</b>
<b>13.</b>	<b>SOCCORSO ISTRUTTORIO .....</b>	<b>30</b>
<b>14.</b>	<b>CONTENUTO DELLA BUSTA A – DOCUMENTAZIONE AMMINISTRATIVA .....</b>	<b>32</b>
14.1	Domanda di Partecipazione.....	33
14.2	Documento di Gara Unico Europeo .....	35
14.3	Dichiarazioni integrative e documentazione a corredo .....	38

**DISCIPLINARE DI GARA**

*Gara comunitaria centralizzata a procedura aperta finalizzata alla stipula di una convenzione per la fornitura di medicazioni generali da destinare alle Aziende Sanitarie ed Ospedaliere della Regione Lazio*

<b>15</b>	<b>CONTENUTO DELLA BUSTA B – OFFERTA TECNICA.....</b>	<b>42</b>
15.1	Fornitura della campionatura.....	44
<b>16</b>	<b>CONTENUTO DELLA BUSTA C – OFFERTA ECONOMICA .....</b>	<b>47</b>
<b>17</b>	<b>CRITERIO DI AGGIUDICAZIONE DELL'APPALTO .....</b>	<b>49</b>
17.1	Criteri di valutazione dell'Offerta Tecnica.....	51
17.2	Metodo di attribuzione del coefficiente per il calcolo del punteggio dell'Offerta Tecnica .....	132
17.3	Metodo di attribuzione del coefficiente per il calcolo del punteggio dell'Offerta Economica .....	135
17.4	Metodo per il calcolo dei punteggi totali.....	136
<b>18</b>	<b>SVOLGIMENTO DELLE OPERAZIONI DI GARA: APERTURA DELLA BUSTA A – VERIFICA DELLA DOCUMENTAZIONE AMMINISTRATIVA</b>	<b>136</b>
<b>19</b>	<b>COMMISSIONE GIUDICATRICE.....</b>	<b>137</b>
<b>20</b>	<b>APERTURA DELLE BUSTE B E C – VALUTAZIONE DELLE OFFERTE TECNICHE ED ECONOMICHE .....</b>	<b>138</b>
<b>21</b>	<b>VERIFICA DI ANOMALIA DELLE OFFERTE .....</b>	<b>139</b>
<b>22</b>	<b>AGGIUDICAZIONE DELL'APPALTO, STIPULA DELLA CONVENZIONE ED EMISSIONE DEGLI ORDINATIVI DI FORNITURA.....</b>	<b>140</b>
<b>23</b>	<b>DEFINIZIONE DELLE CONTROVERSIE.....</b>	<b>143</b>
<b>24</b>	<b>TRATTAMENTO DEI DATI PERSONALI.....</b>	<b>144</b>

**DISCIPLINARE DI GARA**

*Gara comunitaria centralizzata a procedura aperta finalizzata alla stipula di una convenzione per la fornitura di medicazioni generali da destinare alle Aziende Sanitarie ed Ospedaliere della Regione Lazio*

**1. PREMESSE**

Il presente documento disciplina le modalità di svolgimento della procedura, indetta dalla Regione Lazio con **Determina n. \_\_\_\_\_ del \_\_\_\_\_**, per l'affidamento della **fornitura di medicazioni generali occorrenti alle Aziende Sanitarie ed Ospedaliere della Regione Lazio**, di cui al Bando trasmesso per la pubblicazione sulla Gazzetta Ufficiale dell'Unione Europea in data **\_\_\_/\_\_\_/2021**.

L'affidamento avverrà mediante procedura aperta, ai sensi dell'art. 60 del D. Lgs. n. 50/2016 e s.m.i. (di seguito anche "*Codice*"), con applicazione prevalentemente del criterio dell'offerta economicamente più vantaggiosa individuata sulla base del miglior rapporto qualità-prezzo, ai sensi dell'art. 95, comma 2 del Codice.

Per un numero di lotti residuali, come individuati al successivo paragrafo 17, l'aggiudicazione avverrà con applicazione del criterio del minor prezzo, ai sensi dell'art. 95, comma 4, lett. b) del Codice, trattandosi di prodotti con caratteristiche standardizzate, di cui sono state puntualmente definite le caratteristiche essenziali e le specifiche tecniche minime.

Il luogo di consegna della fornitura è l'intero territorio regionale (codice NUTS ITE4).

Ai sensi dell'art. 58 del Codice, la presente procedura è interamente svolta attraverso l'utilizzo del sistema "Sistema Acquisti Telematici della Regione Lazio – S.TEL.LA" (d'ora in poi anche "*Sistema*"), conforme alle prescrizioni di cui al D. Lgs. n. 50/2016 e s.m.i. (Codice dei contratti pubblici) e nel rispetto delle disposizioni di cui al D. Lgs. n. 82/2005 (Codice dell'Amministrazione Digitale), accessibile all'indirizzo <https://stella.regione.lazio.it/Portale/> (d'ora in poi anche "*Sito*"). Le modalità di accesso ed utilizzo del sistema sono indicate nel presente Disciplinare di gara e nelle istruzioni operative per lo svolgimento della procedura, scaricabili nella sezione "*Help*" - "*Manuali Operativi*" – "*Manuali per le Imprese*".

Il Responsabile del Procedimento, nominato dalla Stazione Appaltante ai sensi dell'articolo 31 del Codice, è la dott.ssa Giorgia Melia.

La Regione Lazio, in qualità di Stazione Appaltante e di Soggetto Aggregatore, ai sensi dell'articolo 9 del D.L. 24 aprile 2014, n. 66, è responsabile della pubblicazione e successiva aggiudicazione dell'appalto, nonché della sottoscrizione – per ciascun lotto – della Convenzione.



**DISCIPLINARE DI GARA**

*Gara comunitaria centralizzata a procedura aperta finalizzata alla stipula di una convenzione per la fornitura di medicazioni generali da destinare alle Aziende Sanitarie ed Ospedaliere della Regione Lazio*

Con il Fornitore Aggiudicatario di ciascun lotto, la Centrale Acquisti della Regione Lazio provvederà a stipulare una Convenzione secondo le modalità specificate nell'allegato "Schema Convenzione", con il quale il Fornitore medesimo si obbliga ad accettare gli Ordinativi di fornitura (i.e. contratti), emessi dalle Aziende Sanitarie ed Ospedaliere contraenti per l'erogazione della fornitura oggetto della presente gara.

Nel periodo di validità della Convenzione, le singole Amministrazioni interessate, previa registrazione sul Sistema, potranno emettere Ordinativi di Fornitura sottoscritti da persona autorizzata ad impegnare la spesa dell'Amministrazione contraente stessa fino a concorrenza dell'importo massimo spendibile pari al valore complessivo aggiudicato.

All'atto dell'emissione di ciascun Ordinativo di Fornitura, l'Amministrazione contraente nominerà il proprio Responsabile del Procedimento il quale, in coordinamento con l'eventuale Direttore dell'Esecuzione, assume i compiti di cura, controllo e vigilanza nella fase di esecuzione contrattuale, nonché nella fase di verifica della conformità delle prestazioni.


I Codici Identificativi di Gara (CIG) dei lotti che costituiscono la procedura in oggetto, così come indicati nel Bando di gara, sono riportati nel successivo paragrafo 3.

## **2. DOCUMENTAZIONE DI GARA, CHIARIMENTI E COMUNICAZIONI**

### **2.1 Documenti di gara**

La documentazione di gara comprende ai sensi dell'art.23, commi 14 e 15, del Codice:

- 1) Disciplinare di gara, comprensivo dei seguenti allegati:
  - Allegato 1 – Domanda di partecipazione e Schema di dichiarazioni amministrative
  - Allegato 2 – DGUE – Operatori Economici (presente sul Sistema)
  - Allegato 3 – Schema Offerta Tecnica (caratteristiche tecniche minime e migliorative)
  - Allegato 4 – Capitolato Tecnico
  - Allegato 5 – Specifiche tecniche minime
  - Allegato 6 – Schema di Convenzione
  - Allegato 7 – Modelli per verifiche ex articolo 80

 <b>REGIONE LAZIO</b>	<p align="center"><b>DISCIPLINARE DI GARA</b></p> <p align="center"><i>Gara comunitaria centralizzata a procedura aperta finalizzata alla stipula di una convenzione per la fornitura di medicazioni generali da destinare alle Aziende Sanitarie ed Ospedaliere della Regione Lazio</i></p>
--	--

- Allegato 8 – Attestazione imposta pagamento di bollo

La documentazione di gara comprende, altresì, il bando di gara che verrà redatto e pubblicato in conformità agli artt. 72 e 73 del D.lgs. 50/2016.

La documentazione di gara completa è disponibile all'indirizzo <https://stella.regione.lazio.it/Portale/>.

## 2.2 Chiarimenti

Le richieste di chiarimenti e/o di ulteriori informazioni legate alla procedura di gara e relative ad elementi amministrativi e tecnici, da parte degli Operatori Economici interessati, dovranno essere inviati alla Stazione Appaltante tramite la sezione “*Chiarimenti*”, disponibile sul Sistema.

**Sarà possibile inoltrare richieste di chiarimenti entro i termini riportati a Sistema.** Le richieste pervenute oltre il termine indicato non saranno prese in considerazione. Non verranno evase le richieste di chiarimento pervenute in modo difforme a quanto previsto nel presente paragrafo. Le richieste di chiarimenti devono essere formulate esclusivamente in lingua italiana. Non sono ammessi chiarimenti telefonici.

Ai sensi dell'art. 74, comma 4 del Codice, le risposte a tutte le richieste presentate in tempo utile verranno fornite almeno sei giorni prima della scadenza del termine fissato per la presentazione delle offerte, tramite il Sistema e mediante pubblicazione in forma anonima nella parte inferiore della sezione “*Chiarimenti*” concernente la procedura in oggetto.

**Tale pubblicazione avrà valore di notifica e, pertanto, è onere degli Operatori Economici interessati verificarne periodicamente gli aggiornamenti sul Sistema.**

## 2.3 Comunicazioni

Conformemente a quanto previsto dall'art. 52 del Codice, tutte le comunicazioni e gli scambi di informazioni relative alla procedura, anche con riferimento a quelle di cui all'art. 76 del Codice, inclusi i verbali del seggio di gara e/o della Commissione Giudicatrice, saranno effettuati per via telematica, mediante il Sistema, all'indirizzo PEC dichiarato dal Fornitore in fase di registrazione nonché all'indirizzo dell'utente che ha sottoposto l'offerta, nella sezione “*Comunicazioni*”.

**DISCIPLINARE DI GARA**

*Gara comunitaria centralizzata a procedura aperta finalizzata alla stipula di una convenzione per la fornitura di medicazioni generali da destinare alle Aziende Sanitarie ed Ospedaliere della Regione Lazio*

**Tali comunicazioni avranno valore di notifica e, pertanto, è onere dell'Operatore Economico verificarne il contenuto fino al termine di presentazione delle offerte e durante tutto l'espletamento della gara.**

È onere degli Operatori Economici provvedere tempestivamente a modificare i recapiti secondo le modalità esplicitate nelle Istruzioni di gara “*Registrazione e funzioni base*” e “*Gestione anagrafica*” reperibili presso la sezione dedicata del Sistema. Diversamente, la Stazione Appaltante declina ogni responsabilità per il tardivo o mancato recapito delle comunicazioni.

In caso di raggruppamenti temporanei, GEIE, aggregazioni di imprese di rete o consorzi ordinari, anche se non ancora costituiti formalmente, la comunicazione recapitata al mandatario si intende validamente resa a tutti gli operatori economici raggruppati, aggregati o consorziati.

In caso di consorzi di cui all'art. 45, comma 2, lett. b e c, del Codice, la comunicazione recapitata al consorzio si intende validamente resa a tutte le consorziate.

In caso di avvalimento, la comunicazione recapitata all'offerente si intende validamente resa a tutti gli operatori economici ausiliari.

Nelle comunicazioni di aggiudicazione definitiva e di esclusione sarà indicata la scadenza del termine dilatorio per la stipula della Convenzione. La comunicazione di avvenuta sottoscrizione della Convenzione si intende attuata, ad ogni effetto di legge, con la pubblicazione della medesima a Sistema.

#### **2.4 Registrazione degli Operatori Economici e dotazione informatica per la presentazione dell'Offerta**

**Ai fini della partecipazione alla presente procedura è indispensabile essere registrati al Sistema.**

La registrazione a Sistema secondo le modalità esplicitate nei Manuali e di seguito sintetizzate.

La registrazione al Sistema deve essere richiesta unicamente dal Legale rappresentante e/o procuratore generale o speciale e/o dal soggetto dotato dei necessari poteri per richiedere la registrazione e impegnare l'Operatore Economico medesimo.

L'Operatore Economico, con la registrazione e, comunque, con la presentazione dell'offerta, dà per valido e riconosce senza contestazione alcuna quanto posto in essere all'interno del Sistema dall'*account* riconducibile all'Operatore Economico medesimo; ogni azione inerente l'*account*

**DISCIPLINARE DI GARA**

*Gara comunitaria centralizzata a procedura aperta finalizzata alla stipula di una convenzione per la fornitura di medicazioni generali da destinare alle Aziende Sanitarie ed Ospedaliere della Regione Lazio*

all'interno del Sistema si intenderà, pertanto, direttamente e incontrovertibilmente imputabile all'Operatore Economico registrato.

L'accesso, l'utilizzo del Sistema e la partecipazione alla procedura comportano l'accettazione incondizionata di tutti i termini, le condizioni di utilizzo e le avvertenze contenute nel presente Disciplinare di gara, nei relativi allegati e nei Manuali presenti sul Sito, nonché di quanto portato a conoscenza degli utenti tramite la pubblicazione nel Sistema.

Al fine della partecipazione alla presente procedura è indispensabile:

- un **personal computer** collegato ad internet e dotato di un browser;
- una **firma digitale rilasciata da un certificatore accreditato** e generata mediante un dispositivo per la creazione di una firma sicura, ai sensi di quanto previsto dall'articolo 1, comma 1, lettera s), D. Lgs.7 marzo 2005 n° 82;
- uno tra i seguenti **strumenti di autenticazione**:
  - SPID (Sistema Pubblico di Identità Digitale);
  - CIE (Carta di Identità Elettronica);
  - TS-CNS (Tessera Sanitaria - Carta Nazionale dei Servizi).

Per gli operatori economici esteri eventualmente impossibilitati ad utilizzare i predetti strumenti è necessario acquisire le credenziali di accesso al sistema regionale tramite interazione con la Direzione Regionale Centrale Acquisti, Area E-Procurement, Controlli e Acquisti ICT, che provvederà alla registrazione dell'operatore nel sistema di Identity ed Access Management (IAM) della Regione Lazio.

- la **registrazione al Sistema** con le modalità e in conformità alle indicazioni di cui al presente Disciplinare;
- un **indirizzo di posta elettronica certificata** abilitata a ricevere anche e-mail non certificate.

Con il primo accesso al portale, l'Operatore Economico deve compilare un questionario di registrazione; salvando i dati inseriti nel questionario l'operatore riceverà via e-mail all'indirizzo PEC indicato le credenziali per accedere al Sistema.

**DISCIPLINARE DI GARA**

*Gara comunitaria centralizzata a procedura aperta finalizzata alla stipula di una convenzione per la fornitura di medicazioni generali da destinare alle Aziende Sanitarie ed Ospedaliere della Regione Lazio*

A tal fine, l'Operatore Economico ha l'obbligo di comunicare in modo veritiero e corretto, i dati richiesti e ogni informazione ritenuta necessaria o utile per la propria identificazione secondo le modalità indicate nei Manuali.

Per informazioni relative alle modalità tecnico-operative di presentazione della domanda di abilitazione sul Sistema è possibile contattare la casella di posta elettronica **supporto.stella@regione.lazio.it** ovvero contattare l'Help Desk al numero **06 997744**.

In caso di R.T.I. o Consorzio o Rete d'Impresa o GEIE, la registrazione deve essere effettuata da tutte le imprese partecipanti al Raggruppamento Temporaneo di Impresa o del Consorzio di cui all'articolo 45, comma 2, lettere b) e c), D. Lgs. n. 50/2016 o del Consorzio Ordinario/GEIE già costituiti.


Gli Operatori Economici che partecipano alla procedura esonerano espressamente la Stazione appaltante da ogni responsabilità relativa a qualsivoglia malfunzionamento o difetto relativo ai servizi di connettività necessari a raggiungere, attraverso la rete pubblica di telecomunicazioni, il Sistema. La Stazione Appaltante si riserva, comunque, di adottare i provvedimenti che riterrà necessari nel caso di malfunzionamento del Sistema.

### 3. OGGETTO DELL'APPALTO, IMPORTO E SUDDIVISIONE IN LOTTI

L'appalto ha per oggetto la fornitura di medicazioni generali occorrenti alle Aziende Sanitarie ed Ospedaliere della Regione Lazio, con le caratteristiche di cui al Capitolato tecnico.


Di seguito si riportano i **50 lotti** in cui è suddivisa la presente procedura, il cui dettaglio è riportato nell'Allegato 5 – Specifiche tecniche minime:

#	Denominazione lotto	Valore complessivo a base d'asta (48 mesi, €, IVA esclusa)	CPV	P (principale) S (secondaria)	CIG
1	Ovatta di cotone idrofilo qualità oro, non sterile	885.168,00	33141000	P	8899317CB3
2	Ovatta di Germania ortopedica sintetica, non gommata, non sterile, composta da fibre naturali e sintetiche	245.328,00	33141000	P	8899340FAD
3	Garza in cotone tagliata, senza filo radiopaco, sterile	1.548.537,50	33141000	P	8899356CE2

 <b>REGIONE LAZIO</b>	<b>DISCIPLINARE DI GARA</b> <i>Gara comunitaria centralizzata a procedura aperta finalizzata alla stipula di una convenzione per la fornitura di medicazioni generali da destinare alle Aziende Sanitarie ed Ospedaliere della Regione Lazio</i>
--	---


#	Denominazione lotto	Valore complessivo a base d'asta (48 mesi, €, IVA esclusa)	CPV	P (principale) S (secondaria)	CIG
4	Garza in cotone tagliata, senza filo radiopaco, non sterile	5.858.847,00	33141000	P	889936437F
5	Garza laparotomica in cotone cucite, con filo radiopaco, sterile	107.544,50	33141000	P	8899373AEA
6	Garza laparotomica in cotone cucite, con filo radiopaco, sterile	4.928.900,71	33141000	P	8899379FDC
7	Garza in tampone in cotone sterile, con filo di bario, forma rotonda	182.571,50	33141000	P	88993908F2
8	Garza in tampone in cotone non sterile, con o senza filo di bario, forma rotonda	36.862,80	33141000	P	8899394C3E
9	Garza in cotone sterile, con filo di bario, piegata a 16 strati	86.364,00	33141000	P	8899398F8A
10	Garza in cotone non sterile, con o senza filo di bario, piegata a 16 strati	45.735,96	33141000	P	88994033AE
11	Garza medicata paraffinata sterile	137.436,15	33141000	P	8899417F38
12	Garza medicata paraffinata sterile	135.225,00	33141000	P	8899424502
13	Garza in tessuto non tessuto, piegata in 4 strati, sterile	104.280,00	33141000	P	8899429921
14	Benda in garza idrofila, orlata, non sterile	210.642,40	33141000	P	8899436EE6
15	Benda in garza idrofila, orlata, non sterile	285.625,00	33141000	P	8899453CEE
16	Benda medicata con ossido di zinco, non sterile, elastica	574.525,00	33141000	P	88994667AA
17	Benda medicata con ossido di zinco, non sterile, elastica	23.120,00	33141000	P	8899473D6F
18	Benda medicata con ossido di zinco, non sterile, anaelastica	55.200,00	33141000	P	88994835B2
19	Benda elastica di fissaggio o protezione monouso, non sterile, non adesiva, biestensibile	154.872,00	33141000	P	889949606E
20	Benda elastica di fissaggio o protezione monouso, non sterile, adesiva, biestensibile	413.955,50	33141000	P	88995068AC
21	Rete tubolare elasticizzata non sterile	1.111.484,33	33141000	P	889952150E
22	Maglia tubolare in cotone non sterile, bioestensibile, in rotoli	472.227,50	33141000	P	8899532E1F
23	Benda elastica compressiva, non adesiva, non sterile	68.650,00	33141000	P	8899542662
24	Benda elastica compressiva, non adesiva, non sterile	130.722,00	33141000	P	8899550CFA
25	Benda elastica compressiva, coesiva, non sterile	624.396,00	33141000	P	88995572C4
26	Benda elastica compressiva, coesiva, non sterile	331.740,00	33141000	P	8899571E4E



 <b>REGIONE LAZIO</b>	<b>DISCIPLINARE DI GARA</b> <i>Gara comunitaria centralizzata a procedura aperta finalizzata alla stipula di una convenzione per la fornitura di medicazioni generali da destinare alle Aziende Sanitarie ed Ospedaliere della Regione Lazio</i>
--	---

#	Denominazione lotto	Valore complessivo a base d'asta (48 mesi, €, IVA esclusa)	CPV	P (principale) S (secondaria)	CIG
27	Benda elastica compressiva, adesiva, non sterile	898.177,50	33141000	P	8899572F21
28	Benda elastica compressiva, adesiva, non sterile	337.485,00	33141000	P	8899578418
29	Benda premifistola sterile	105.084,00	33141000	P	889958490A
30	Calze autoreggenti di tipo antitrombo a compressione differenziata, non sterili	620.136,00	33141000	P	8899586AB0
31	Bendaggi pronti (tutore) per immobilizzazione di SPALLA, BRACCIO, CLAVICOLA - pediatrico	408.025,00	33141000	P	889963317C
32	Bendaggi pronti (tutore) per immobilizzazione di SPALLA, BRACCIO, CLAVICOLA - adulto	456.073,68	33141000	P	8899640741
33	Benda in gesso naturale a presa rapida, non sterile	91.857,65	33141000	P	8899646C33
34	Benda in gesso naturale a presa rapida, non sterile	362.630,00	33141000	P	889965212A
35	Benda in gesso naturale a presa rapida, non sterile	1.006.725,00	33141000	P	889965861C
36	Sistema di trazione cutanea non sterile	184.280,70	33141000	P	8899663A3B
37	Salvapelle in schiuma poliuretana elastica, non sterile	86.082,50	33141000	P	8899667D87
38	Stecca di Zimmer in alluminio flessibili o altre leghe similari, non sterili	53.380,00	33141000	P	8899675424
39	Splint non sterile	10.969,13	33141000	P	8899679770
40	Cerotti su rocchetto (a nastro) in TNT, non sterile	461.672,99	33141000	P	8899684B8F
41	Cerotti su rocchetto (a nastro) in seta artificiale, non sterile	1.929.464,45	33141000	P	88997165F9
42	Cerotti su rocchetto (a nastro) in tela naturale, non sterile	256.870,50	33141000	P	8899720945
43	Cerottino medicato in TNT, sterile	117.186,40	33141000	P	8899722AEB
44	Cerotto estensibili (in rotolo) in TNT, non sterile, per fissaggio su aree estese	1.398.194,00	33141000	P	8899728FDD
45	Medicazione di fissaggio cateteri venosi centrali e periferici in poliuretano, sterile, forma ovale	1.653.862,20	33141000	P	889973125B
46	Medicazione tracheostomica in schiuma di poliuretano non adesiva, sterile	205.610,00	33141000	P	88997344D4
47	Medicazione tracheostomica in TNT alluminizzato, sterile	110.654,00	33141000	P	88997409C6
48	Medicazione oftalmica in compressa oculare in cotone o TNT, sterile	66.087,50	33141000	P	8899741A99
49	Bastoncino oftalmico sterile	13.770,00	33141000	P	8899743C3F



 <b>REGIONE LAZIO</b>	<p align="center"><b>DISCIPLINARE DI GARA</b></p> <p align="center"><i>Gara comunitaria centralizzata a procedura aperta finalizzata alla stipula di una convenzione per la fornitura di medicazioni generali da destinare alle Aziende Sanitarie ed Ospedaliere della Regione Lazio</i></p>
--	--

#	Denominazione lotto	Valore complessivo a base d'asta (48 mesi, €, IVA esclusa)	CPV	P (principale) S (secondaria)	CIG
50	Medicazione in TNT adesivo con compressa assorbente sterile	1.277.317,40	33141000	P	88997512DC
<b>TOTALE</b>		<b>30.871.556,45</b>			

L'importo complessivo a base di gara è pari ad € **30.871.556,45** al netto di Iva e/o di altre imposte e contributi di legge.

Si precisa che il valore dell'appalto è frutto di una stima relativa al presumibile fabbisogno delle Aziende Sanitarie ed Ospedaliere destinatarie della fornitura nell'arco temporale di durata della Convenzione.

I fabbisogni di ciascuna voce relativa ai singoli lotti sono riportati nell'Allegato 5 – Specifiche tecniche minime.

Poiché la procedura di gara ha ad oggetto mere forniture, ai sensi del comma 3-bis dell'art. 26 del D.Lgs. n. 81/2008 e s.m.i, non è stato redatto il documento di valutazione dei rischi da interferenza, in quanto non sussiste l'obbligo di cui al comma 3 dell'art. 26 del Decreto sopracitato. È comunque onere di ciascun fornitore elaborare, relativamente ai costi della sicurezza afferenti all'esercizio della propria attività, il documento di valutazione dei rischi e di provvedere all'attuazione delle misure di sicurezza necessarie per eliminare o ridurre al minimo i rischi specifici connessi all'attività svolta dallo stesso.

L'appalto è finanziato con fonti di finanziamento proprie delle Aziende Sanitarie ed Ospedaliere interessate.

#### **4. DURATA DELL'APPALTO, OPZIONI E RINNOVI**

##### **4.1 Durata**

Fermo restando l'importo massimo spendibile di ogni Convenzione, eventualmente incrementato in conformità a quanto previsto dall'art. 106 comma 12 del D.lgs. n. 50 del 2016, la Convenzione avrà una durata di **24 mesi** a decorrere dalla data di sottoscrizione della stessa.

**DISCIPLINARE DI GARA**

*Gara comunitaria centralizzata a procedura aperta finalizzata alla stipula di una convenzione per la fornitura di medicazioni generali da destinare alle Aziende Sanitarie ed Ospedaliere della Regione Lazio*

Per durata della Convenzione si intende il periodo entro il quale le Aziende Sanitarie ed Ospedaliere possono emettere Ordinativi di fornitura, vale a dire stipulare contratti con il Fornitore.

Gli ordinativi di fornitura avranno durata massima di **48 mesi** dalla data di emissione.

La Regione Lazio si riserva la facoltà di risolvere la Convenzione in qualunque momento, senza ulteriori oneri per la Regione medesima, qualora disposizioni legislative, regolamentari ed autorizzative non ne consentano la prosecuzione in tutto o in parte, ovvero negli altri casi stabiliti nella Convenzione medesima.

#### **4.2 Opzioni e rinnovi**

Qualora alla scadenza della durata della Convenzione, il valore dei relativi Ordinativi di Fornitura non abbia raggiunto l'importo massimo spendibile, la durata della stessa potrà essere **rinnovata fino ad ulteriori 12 mesi**, su comunicazione scritta della Regione Lazio che verrà inviata al Fornitore a mezzo PEC, con almeno 15 giorni di anticipo rispetto alla scadenza del termine.

Le Amministrazioni contraente si riservano, qualora prima della scadenza della presente Convenzione non sia stato possibile individuare il nuovo aggiudicatario con procedura ad evidenza pubblica, di disporre la proroga dell'Ordinativo di Fornitura alle condizioni originarie, per il periodo strettamente necessario alla definizione della nuova procedura ad evidenza pubblica, e comunque non superiore a 6 mesi.

In tal caso il contraente sarà tenuto all'esecuzione delle prestazioni previste nella Convenzione agli stessi prezzi, patti e condizioni o più favorevoli per il Committente.

La proroga è subordinata a condizione risolutiva che ne limiti l'efficacia al periodo antecedente all'intervenuta efficacia del provvedimento di aggiudicazione del nuovo affidamento, fatta comunque salva la garanzia della continuità del servizio.

## **5. SOGGETTI AMMESSI IN FORMA SINGOLA E ASSOCIATA E CONDIZIONI DI PARTECIPAZIONE**

Gli Operatori Economici, anche stabiliti in altri Stati membri, possono partecipare alla presente gara in forma singola o associata, secondo le disposizioni dell'art. 45 del Codice, purché in possesso dei requisiti prescritti dai successivi articoli.

**DISCIPLINARE DI GARA**

*Gara comunitaria centralizzata a procedura aperta finalizzata alla stipula di una convenzione per la fornitura di medicazioni generali da destinare alle Aziende Sanitarie ed Ospedaliere della Regione Lazio*

Ai soggetti costituiti in forma associata si applicano le disposizioni di cui agli artt. 47 e 48 del Codice.

**È vietato** ai concorrenti di partecipare alla procedura in più di un Raggruppamento Temporaneo o Consorzio ordinario di concorrenti o aggregazione di imprese aderenti al contratto di Rete (nel prosieguo, “*Aggregazione di imprese di Rete*”).

**È vietato** al concorrente che partecipa alla procedura in Raggruppamento o Consorzio ordinario di concorrenti, di partecipare anche in forma individuale.

**È vietato** al concorrente che partecipa alla procedura in Aggregazione di imprese di Rete, di partecipare anche in forma individuale. Le imprese retiste non partecipanti alla gara possono presentare offerta, per la medesima gara, in forma singola o associata.

I consorzi di cui all’articolo 45, comma 2, lettere b) e c), sono tenuti ad indicare, in sede di offerta, per quali consorziati il consorzio concorre; qualora il consorziato designato sia, a sua volta, un consorzio di cui all’articolo 45, comma 2, lettera b), è tenuto anch’esso a indicare, in sede di offerta, i consorziati per i quali concorre; a questi ultimi è fatto **divieto** di partecipare, in qualsiasi altra forma, alla medesima gara; in caso di violazione sono esclusi dalla gara sia il consorzio sia il consorziato; in caso di inosservanza di tale divieto si applica l’articolo 353 del codice penale.

Nel caso di consorzi di cui all’articolo 45, comma 2, lettere b) e c) del Codice, le consorziate designate dal Consorzio per l’esecuzione del contratto non possono, a loro volta, a cascata, indicare un altro soggetto per l’esecuzione.

Le Aggregazioni tra imprese aderenti al contratto di Rete di cui all’art. 45, comma 2, lett. f), del Codice, rispettano la disciplina prevista per i raggruppamenti temporanei di imprese in quanto compatibile. In particolare:

- a) nel caso in cui la Rete sia dotata di organo comune con potere di rappresentanza e soggettività giuridica (cd. Rete - soggetto), l’aggregazione di imprese di Rete partecipa a mezzo dell’organo comune, che assumerà il ruolo della mandataria, qualora in possesso dei relativi requisiti. L’organo comune potrà indicare anche solo alcune tra le imprese retiste per la partecipazione alla gara ma dovrà obbligatoriamente far parte di queste;
- b) nel caso in cui la Rete sia dotata di organo comune con potere di rappresentanza ma priva di soggettività giuridica (cd. Rete-contratto), l’aggregazione di imprese di Rete partecipa a

**DISCIPLINARE DI GARA**

*Gara comunitaria centralizzata a procedura aperta finalizzata alla stipula di una convenzione per la fornitura di medicazioni generali da destinare alle Aziende Sanitarie ed Ospedaliere della Regione Lazio*

mezzo dell'organo comune, che assumerà il ruolo della mandataria, qualora in possesso dei requisiti previsti per la mandataria e qualora il contratto di Rete rechi mandato allo stesso a presentare domanda di partecipazione o offerta per determinate tipologie di procedure di gara. L'organo comune potrà indicare anche solo alcune tra le imprese retiste per la partecipazione alla gara ma dovrà obbligatoriamente far parte di queste;

- c) nel caso in cui la Rete sia dotata di organo comune privo di potere di rappresentanza ovvero sia sprovvista di organo comune, oppure se l'organo comune è privo dei requisiti di qualificazione, l'aggregazione di imprese di Rete partecipa nella forma del Raggruppamento costituito o costituendo, con applicazione integrale delle relative regole (cfr. Determinazione ANAC n. 3 del 23 aprile 2013).

Per tutte le tipologie di Rete, la partecipazione congiunta alle gare deve risultare individuata nel contratto di Rete come uno degli scopi strategici inclusi nel programma comune, mentre la durata dello stesso dovrà essere commisurata ai tempi di realizzazione dell'appalto.

Il ruolo di mandante/mandataria di un Raggruppamento Temporaneo di imprese può essere assunto anche da un Consorzio di cui all'art. 45, comma 1, lett. b), c) ovvero da una sub-associazione, nelle forme di un RTI o Consorzio ordinario costituito oppure di un'Aggregazioni di imprese di Rete.

A tal fine, se la Rete è dotata di organo comune con potere di rappresentanza (con o senza soggettività giuridica), tale organo assumerà la veste di mandataria della sub-associazione; se, invece, la Rete è dotata di organo comune privo del potere di rappresentanza o è sprovvista di organo comune, il ruolo di mandataria della sub-associazione è conferito dalle imprese retiste partecipanti alla gara, mediante mandato ai sensi dell'art. 48, comma 12, del Codice, dando evidenza della ripartizione delle quote di partecipazione.

Ai sensi dell'art. 186-bis, comma 6 del R.D. 16 marzo 1942, n. 267, l'impresa in concordato preventivo con continuità aziendale può concorrere anche riunita in RTI purché non rivesta la qualità di mandataria e sempre che le altre imprese aderenti al RTI non siano assoggettate ad una procedura concorsuale.

**DISCIPLINARE DI GARA**

*Gara comunitaria centralizzata a procedura aperta finalizzata alla stipula di una convenzione per la fornitura di medicazioni generali da destinare alle Aziende Sanitarie ed Ospedaliere della Regione Lazio*

## 6. REQUISITI GENERALI

Sono **esclusi** dalla gara gli Operatori Economici per i quali sussistono cause di esclusione di cui all'art. 80 del Codice.

Le fattispecie di cui all'art. 80, comma 5, lett. c, del Codice sono, altresì, quelle indicate nelle Linee Guida n. 6/2016 e s.m.i. dell'A.N.A.C.

Al ricorrere di fattispecie rilevanti e nel caso siano state adottate **misure di self-cleaning**, dovranno essere prodotti tutti i documenti pertinenti (ivi inclusi a titolo meramente esemplificativo gli eventuali provvedimenti di condanna) al fine di consentire alla Stazione Appaltante ogni opportuna valutazione.

## 7. REQUISITI SPECIALI E MEZZI DI PROVA

Gli Operatori, **a pena di esclusione**, devono essere in possesso dei requisiti previsti nei seguenti sotto paragrafi.

I documenti richiesti agli operatori economici ai fini della dimostrazione dei requisiti devono essere trasmessi mediante AVCPass in conformità alla delibera ANAC n. 157 del 17 febbraio 2016

Ai sensi dell'art. 59, comma 4, lett. b), del Codice, sono **inammissibili** le offerte prive della qualificazione richiesta dal presente Disciplinare.

### 7.1 Requisiti di idoneità

I Concorrenti devono essere in possesso dei seguenti requisiti:

- a. Iscrizione nel registro tenuto dalla Camera di commercio** industria, artigianato e agricoltura oppure nel registro delle commissioni provinciali per l'artigianato per attività coerenti con quelle oggetto della presente procedura di gara.

Il concorrente non stabilito in Italia ma in altro Stato Membro o in uno dei Paesi di cui all'art. 83, comma 3 del Codice, presenta dichiarazione giurata o secondo le modalità vigenti nello Stato nel quale è stabilito.

Per la comprova del requisito la Stazione Appaltante acquisisce d'ufficio i documenti in possesso di pubbliche amministrazioni, previa indicazione, da parte dell'operatore economico, degli elementi indispensabili per il reperimento delle informazioni o dei dati richiesti.

**DISCIPLINARE DI GARA**

*Gara comunitaria centralizzata a procedura aperta finalizzata alla stipula di una convenzione per la fornitura di medicazioni generali da destinare alle Aziende Sanitarie ed Ospedaliere della Regione Lazio*

- b. Mancata conclusione di contratti di lavoro subordinato o autonomo** e comunque mancato conferimento di incarichi ad ex dipendenti che hanno esercitato poteri autoritativi o negoziali per conto della Stazione Appaltante nei propri confronti per il triennio successivo alla cessazione del rapporto.

La comprova del requisito è fornita mediante autocertificazione.

- c. Possesso dei requisiti di idoneità tecnico-professionale necessari per la corretta esecuzione della fornitura**, ai sensi dell'articolo 26, comma 1, lettera a), punto 2), d.lgs. 81/2008.

Per la comprova del requisito la Stazione Appaltante acquisisce d'ufficio i documenti in possesso di Pubbliche Amministrazioni, previa indicazione da parte dell'Operatore Economico, degli elementi indispensabili per il reperimento delle informazioni o dei dati richiesti.

## **7.2 Requisiti di capacità economica e finanziaria**

Per la fornitura in esame non sono previsti requisiti minimi di capacità economica e finanziaria.


## **7.3 Requisiti di capacità tecnica e professionale**

I Concorrenti devono essere in possesso dei seguenti requisiti:

- a) Possesso della certificazione del Sistema di Gestione della Qualità (SGQ), del produttore o del distributore, di conformità alla norma EN ISO 9001:2015** o equivalente, rilasciata da un organismo di certificazione accreditato ai sensi della norma *UNI CEI EN ISO/IEC 17021-1*.  
La comprova del requisito è fornita mediante la produzione del certificato di conformità alla norma.

Al ricorrere delle condizioni di cui all'articolo 87, comma 1 del Codice, la Stazione Appaltante accetta anche altre prove relative all'impiego di misure equivalenti, valutando l'adeguatezza delle medesime agli standard sopra indicati.

Il concorrente, nel caso in cui abbia in corso il processo di certificazione al momento della presentazione dell'offerta, dovrà prestare idonea dichiarazione, fermo restando che il possesso della certificazione dovrà essere dimostrato prima della stipula della Convenzione, pena la decadenza dell'aggiudicazione.

 <b>REGIONE LAZIO</b>	<p align="center"><b>DISCIPLINARE DI GARA</b></p> <p align="center"><i>Gara comunitaria centralizzata a procedura aperta finalizzata alla stipula di una convenzione per la fornitura di medicazioni generali da destinare alle Aziende Sanitarie ed Ospedaliere della Regione Lazio</i></p>
--	--

Il suddetto requisito dovrà essere specificato nell'Allegato 2 – DGUE Parte IV lettera D.

Il possesso della predetta certificazione è documentato mediante copia del certificato da inserire nella Busta A – *Documentazione Amministrativa*.

**b) Presentazione della campionatura** nelle modalità indicate al successivo paragrafo 15.1.

### **Indicazioni per i raggruppamenti temporanei, consorzi ordinari, Aggregazioni di imprese di Rete, GEIE**

I soggetti di cui all' art. 45, comma 3, lettere d), e), f) e g) del Codice devono possedere i requisiti di partecipazione nei termini di seguito indicati.

Alle Aggregazioni di imprese aderenti al Contratto di Rete, ai Consorzi Ordinari ed ai GEIE si applica la disciplina prevista per i raggruppamenti temporanei di imprese, in quanto compatibile. Nei consorzi ordinari la consorziata che assume la quota maggiore di attività esecutive riveste il ruolo di capofila che deve essere assimilata alla mandataria.

Nel caso in cui la mandante/mandataria di un Raggruppamento Temporaneo di imprese sia una sub-associazione, nelle forme di un RTI costituito oppure di un' Aggregazioni di imprese di Rete, i relativi requisiti di partecipazione sono soddisfatti secondo le medesime modalità indicate per i raggruppamenti.

I requisiti di **idoneità di cui al paragrafo 6.1 e di capacità tecnica-professionale di cui al paragrafo 6.3 lett. a)** devono essere posseduti da:

- ciascuna delle imprese raggruppate/raggruppande, consorziate/consorziande o GEIE, *oppure* ciascuna delle imprese aderenti al contratto di Rete indicate come esecutrici e dalla Rete medesima nel caso in cui questa abbia soggettività giuridica.

### **Indicazioni per i consorzi di cooperative e di imprese artigiane e i consorzi stabili**

I soggetti di cui all'art. 45, comma 2, lettere b) e c) del Codice devono possedere i requisiti di partecipazione nei termini di seguito indicati.



**DISCIPLINARE DI GARA**

*Gara comunitaria centralizzata a procedura aperta finalizzata alla stipula di una convenzione per la fornitura di medicazioni generali da destinare alle Aziende Sanitarie ed Ospedaliere della Regione Lazio*

**I requisiti di idoneità di cui al paragrafo 6.1 e di capacità tecnica e professionale di cui al paragrafo 6.3 lett. a)** devono essere posseduti e dichiarati, oltre che dal Consorzio, anche da ognuna delle imprese consorziate indicate come esecutrici.

## **8. AVVALIMENTO**

L'avvalimento è consentito nei limiti e secondo le disposizioni dell'art. 89 del Codice.

Non è consentito l'avvalimento per la dimostrazione dei requisiti generali e di idoneità professionale.

**Il requisito tecnico-professionale di cui al paragrafo 6.3 lett. a) del presente disciplinare, può essere oggetto di avvalimento solo alla condizione che l'ausiliaria metta a disposizione dell'ausiliata l'intera organizzazione aziendale, comprensiva di tutti i fattori della produzione e di tutte le risorse che, complessivamente considerate, le hanno consentito di acquisire la certificazione di qualità richiesta.**

Ai sensi dell'art. 89, comma 1, del Codice, il contratto di avvalimento contiene, **a pena di nullità**, la specificazione dei requisiti forniti e delle risorse messe a disposizione dall'ausiliaria.

Il Fornitore e l'Ausiliaria sono responsabili in solido nei confronti della Stazione Appaltante in relazione alle prestazioni oggetto del contratto.

È ammesso l'avvalimento di più Ausiliarie. L'Ausiliaria non può avvalersi a sua volta di altro soggetto.

Ai sensi dell'art. 89, comma 7, del Codice, **a pena di esclusione**, non è consentito che l'Ausiliaria presti avvalimento per più di un Fornitore e che partecipino alla medesima procedura sia l'Ausiliaria che l'Operatore Economico che si avvale dei requisiti.

L'Ausiliaria può assumere il ruolo di subappaltatore nei limiti dei requisiti prestati.

Nel caso di dichiarazioni mendaci si procede all'esclusione del concorrente e all'escussione della garanzia ai sensi dell'art. 89, comma 1, ferma restando l'applicazione dell'art. 80, comma 12, del Codice.

Ad eccezione dei casi in cui sussistano dichiarazioni mendaci, qualora per l'Ausiliaria sussistano motivi obbligatori di esclusione o laddove essa non soddisfi i pertinenti criteri di selezione, la

**DISCIPLINARE DI GARA**

*Gara comunitaria centralizzata a procedura aperta finalizzata alla stipula di una convenzione per la fornitura di medicazioni generali da destinare alle Aziende Sanitarie ed Ospedaliere della Regione Lazio*

Stazione Appaltante impone, ai sensi dell'art. 89, comma 3, del Codice, al Fornitore di sostituire l'Ausiliaria.

In qualunque fase della gara sia necessaria la sostituzione dell'ausiliaria, la Commissione comunica l'esigenza al RUP, il quale richiede per iscritto – secondo le modalità di cui al paragrafo 1 “Comunicazioni” – all' Operatore Economico la sostituzione dell'Ausiliaria, assegnando un termine congruo per l'adempimento, decorrente dal ricevimento della richiesta. Il Fornitore, entro tale termine, deve produrre i documenti dell'Ausiliaria subentrante (nuove dichiarazioni di avvalimento da parte del concorrente, il DGUE della nuova ausiliaria nonché il nuovo contratto di avvalimento). In caso di inutile decorso del termine, ovvero in caso di mancata richiesta di proroga del medesimo, la Stazione Appaltante procede all'esclusione dell'Operatore Economico dalla procedura.

È sanabile, mediante soccorso istruttorio, la mancata produzione della dichiarazione di avvalimento o del contratto di avvalimento, a condizione che i citati elementi siano preesistenti e comprovabili con documenti di data certa, anteriore al termine di presentazione dell'Offerta.

La mancata indicazione dei requisiti e delle risorse messi a disposizione dall'Ausiliaria non è sanabile in quanto causa di nullità del contratto di avvalimento.

## 9. SUBAPPALTO

L'Operatore Economico indica all'atto dell'offerta le parti del servizio che intende subappaltare o concedere in cottimo, in conformità a quanto previsto dall'art. 105 del Codice. Resta ferma la possibilità per gli Operatori Economici di indicare, nell'apposita sezione del DGUE, la quota che intendono subappaltare.

In mancanza di espressa indicazione in sede di offerta l'affidatario **non potrà** ricorrere al subappalto.

Al ricorrere delle condizioni di cui all'art. 105 del Codice, la Stazione Appaltante provvede al rilascio dell'autorizzazione al subappalto.

Non si configurano come attività affidate in subappalto quelle di cui all'art. 105, comma 3, del Codice.

**DISCIPLINARE DI GARA**

*Gara comunitaria centralizzata a procedura aperta finalizzata alla stipula di una convenzione per la fornitura di medicazioni generali da destinare alle Aziende Sanitarie ed Ospedaliere della Regione Lazio*

**10. GARANZIA PROVVISORIA**

L'Offerta deve essere corredata da:

- 1) **una garanzia provvisoria**, ai sensi dall'art. 93 del Codice, pari al 2% (due per cento) dell'importo posto del valore complessivo di ciascun lotto, al netto del valore delle opzioni previste, comprensivo del valore per oneri per la sicurezza dovuti a rischi da interferenze, salvo quanto previsto all'art. 93, comma 7, del Codice.
- 2) **una dichiarazione di impegno**, da parte di un istituto bancario o assicurativo o altro soggetto di cui all'art. 93, comma 3, del Codice, anche diverso da quello che ha rilasciato la garanzia provvisoria, **a rilasciare una garanzia fideiussoria definitiva** ai sensi dell'articolo 93, comma 8, del Codice, qualora l'Operatore Economico risulti affidatario. Tale dichiarazione di impegno non è richiesta alle micro-imprese, piccole e medie imprese e ai raggruppamenti temporanei o consorzi ordinari esclusivamente dalle medesime costituiti.

Ai sensi dell'art. 93, comma 6, del Codice, la garanzia provvisoria copre la mancata sottoscrizione della Convenzione, dopo l'aggiudicazione, dovuta ad ogni fatto riconducibile all'affidatario o all'adozione di informazione antimafia interdittiva emessa ai sensi degli articoli 84 e 91 del D. Lgs. 6 settembre 2011, n. 159. Sono fatti riconducibili all'affidatario, tra l'altro, la mancata prova del possesso dei requisiti generali e speciali e la mancata produzione della documentazione richiesta e necessaria per la stipula della Convenzione.

L'eventuale esclusione dalla gara prima dell'aggiudicazione, al di fuori dei casi di cui all'art. 89 comma 1 del Codice, non comporterà l'escussione della garanzia provvisoria.

La garanzia provvisoria copre, ai sensi dell'art. 89, comma 1, del Codice, anche le dichiarazioni mendaci rese nell'ambito dell'avvalimento.

La **garanzia provvisoria è costituita**, a scelta del concorrente:

- a. in titoli del debito pubblico garantiti dallo Stato depositati presso una sezione di tesoreria provinciale o presso le aziende autorizzate, a titolo di pegno, a favore della stazione appaltante; il valore deve essere al corso del giorno del deposito;
- b. fermo restando il limite all'utilizzo del contante di cui all'articolo 49, comma 1 del Decreto Legislativo 21 novembre 2007 n. 231, in contanti, con bonifico, in assegni circolari, con

**DISCIPLINARE DI GARA**

*Gara comunitaria centralizzata a procedura aperta finalizzata alla stipula di una convenzione per la fornitura di medicazioni generali da destinare alle Aziende Sanitarie ed Ospedaliere della Regione Lazio*

versamento presso la Unicredit filiale Roma 151 (Tesoreria) IBAN IT03M0200805255000400000292, specificando la causale del versamento;

- c. fideiussione bancaria o assicurativa rilasciata da imprese bancarie o assicurative che rispondano ai requisiti di cui all'art. 93, comma 3, del D. Lgs. 50/2016. In ogni caso, la garanzia fideiussoria deve essere conforme allo schema tipo di cui all'art. 103, comma 9, del D. Lgs. 50/2016.

Gli Operatori Economici, prima di procedere alla sottoscrizione della garanzia, sono tenuti a verificare che il soggetto garante sia in possesso dell'autorizzazione al rilascio di garanzie mediante accesso ai seguenti siti internet:

- <http://www.bancaditalia.it/compiti/vigilanza/intermediari/index.html>
- <http://www.bancaditalia.it/compiti/vigilanza/avvisi-pub/garanzie-finanziarie/>
- [http://www.bancaditalia.it/compiti/vigilanza/avvisi-pub/soggetti-non-legittimati/Intermediari\\_non\\_abilitati.pdf](http://www.bancaditalia.it/compiti/vigilanza/avvisi-pub/soggetti-non-legittimati/Intermediari_non_abilitati.pdf)
- [http://www.ivass.it/ivass/imprese\\_jsp/HomePage.jsp](http://www.ivass.it/ivass/imprese_jsp/HomePage.jsp)

In caso di prestazione di **garanzia fideiussoria**, questa dovrà:

- 1) contenere espressa menzione dell'oggetto e del soggetto garantito;
- 2) essere intestata a tutti gli Operatori Economici del costituito/constituendo Raggruppamento Temporaneo o Consorzio ordinario o GEIE, ovvero a tutte le imprese retiste che partecipano alla gara ovvero, in caso di consorzi di cui all'art. 45, comma 2, lett. b) e c), del Codice, al solo Consorzio;
- 3) essere conforme allo schema tipo approvato con decreto del Ministro dello sviluppo economico di concerto con il Ministro delle Infrastrutture e dei Trasporti e previamente concordato con le banche e le assicurazioni o loro rappresentanze;
- 4) essere conforme agli schemi di polizza tipo di cui al comma 4 dell'art. 127 del Regolamento di attuazione del Decreto di cui al punto precedente (nelle more dell'approvazione dei nuovi schemi di polizza-tipo, la fideiussione redatta secondo lo schema tipo previsto dal Decreto del Ministero delle attività produttive del 23 marzo 2004, n. 123, dovrà essere integrata mediante la previsione espressa della rinuncia all'eccezione di cui all'art. 1957, comma 2, del codice

**DISCIPLINARE DI GARA**

*Gara comunitaria centralizzata a procedura aperta finalizzata alla stipula di una convenzione per la fornitura di medicazioni generali da destinare alle Aziende Sanitarie ed Ospedaliere della Regione Lazio*

- civile, mentre ogni riferimento all'art. 30 della l. 11 febbraio 1994, n. 109 deve intendersi sostituito con l'art. 93 del Codice);
- 5) avere validità per **240 giorni** dal termine ultimo per la presentazione dell'offerta, eventualmente prorogabile a richiesta della Stazione Appaltante;
  - 6) prevedere espressamente:
    - a. la rinuncia al beneficio della preventiva escussione del debitore principale di cui all'art. 1944 del Codice civile, volendo ed intendendo restare obbligata in solido con il debitore;
    - b. la rinuncia ad eccepire la decorrenza dei termini di cui all'art. 1957 del codice civile;
    - c. la loro operatività entro quindici giorni, a semplice richiesta scritta della Stazione Appaltante;
  - 7) contenere l'impegno a rilasciare la garanzia definitiva, ove rilasciata dal medesimo garante;
  - 8) essere corredata da una dichiarazione sostitutiva di atto notorio del fideiussore che attesti il potere di impegnare con la sottoscrizione la società fideiussore nei confronti della Stazione Appaltante.

La garanzia fideiussoria e la dichiarazione di impegno devono essere sottoscritte da un soggetto in possesso dei poteri necessari per impegnare il garante ed essere prodotte, tramite Sistema, in una delle seguenti forme:

- documento informatico, ai sensi dell'art. 1, lett. p) del D.Lgs. 7 marzo 2005 n. 82, sottoscritto con firma digitale dal soggetto in possesso dei poteri necessari per impegnare il garante corredato da: i) autodichiarazione sottoscritta con firma digitale e resa, ai sensi degli articoli 46 e 76 del D.P.R. 445/2000 con la quale il sottoscrittore dichiara di essere in possesso dei poteri per impegnare il garante; ii) ovvero, da autentica notarile sotto forma di documento informatico, sottoscritto con firma digitale ai sensi del D. Lgs. n. 82/2005;
- copia informatica di documento analogico (scansione di documento cartaceo) secondo le modalità previste dall'art. 22, commi 1 e 2, del d.lgs. 82/2005. Il documento dovrà essere costituito: i) dalla cauzione sottoscritta dal soggetto in possesso dei poteri necessari per impegnare il garante; ii) da autodichiarazione resa, ai sensi degli articoli 46 e 76 del D.P.R. 445/2000 con la quale il sottoscrittore dichiara di essere in possesso dei poteri per impegnare il garante; iii) ovvero, in luogo dell'autodichiarazione, da autentica notarile. In tali ultimi casi la conformità del documento all'originale dovrà essere attestata dal pubblico ufficiale mediante

**DISCIPLINARE DI GARA**

*Gara comunitaria centralizzata a procedura aperta finalizzata alla stipula di una convenzione per la fornitura di medicazioni generali da destinare alle Aziende Sanitarie ed Ospedaliere della Regione Lazio*

apposizione di firma digitale (art. 22, comma 1, del d.lgs. 82/2005) ovvero da apposita dichiarazione di autenticità sottoscritta con firma digitale dal notaio o dal pubblico ufficiale (art. 22, comma 2 del d.lgs. 82/2005).

Il documento in formato digitale deve essere inserito nella apposita sezione del Sistema, come allegato alla **Busta A – Documentazione Amministrativa**.

In caso di richiesta di estensione di durata e di validità dell'offerta e della garanzia fideiussoria, l'Operatore Economico potrà produrre una nuova garanzia provvisoria di altro garante, in sostituzione della precedente, a condizione che abbia espressa decorrenza dalla data di presentazione dell'offerta.

L'importo della garanzia e del suo eventuale rinnovo è ridotto secondo le misure e le modalità di cui all'art. 93, comma 7 del Codice. Per fruire di dette riduzioni l'Operatore Economico segnala e documenta nell'offerta il possesso dei relativi requisiti fornendo copia dei certificati posseduti.

In caso di partecipazione in forma associata, la riduzione del 50% per il possesso della certificazione del sistema di qualità di cui all'articolo 93, comma 7, si ottiene:

- a. in caso di partecipazione dei soggetti di cui all'art. 45, comma 2, lett. d), e), f), g), del Codice solo se tutte le imprese che costituiscono il Raggruppamento, Consorzio ordinario o GEIE, o tutte le imprese retiste che partecipano alla gara siano in possesso della predetta certificazione;
- b. in caso di partecipazione in Consorzio di cui all'art. 45, comma 2, lett. b) e c), del Codice, solo se la predetta certificazione sia posseduta dal Consorzio e/o dalle consorziate.

Le altre riduzioni previste dall'art. 93, comma 7, del Codice si ottengono nel caso di possesso da parte di una sola associata oppure, per i consorzi di cui all'art. 45, comma 2, lett. b) e c), del Codice, da parte del Consorzio e/o delle consorziate.

È sanabile, mediante soccorso istruttorio, la mancata presentazione della garanzia provvisoria e/o dell'impegno a rilasciare garanzia fideiussoria definitiva solo a condizione che siano stati già costituiti prima della presentazione dell'offerta. È onere dell'Operatore Economico dimostrare che tali documenti siano costituiti in data non successiva al termine di scadenza della presentazione delle offerte. Ai sensi dell'art. 20 del D.Lgs. 82/2005, la data e l'ora di formazione del documento informatico sono opponibili ai terzi se apposte in conformità alle regole tecniche sulla validazione (es.: marcatura temporale).



**DISCIPLINARE DI GARA**

*Gara comunitaria centralizzata a procedura aperta finalizzata alla stipula di una convenzione per la fornitura di medicazioni generali da destinare alle Aziende Sanitarie ed Ospedaliere della Regione Lazio*

È sanabile, altresì, la presentazione di una garanzia di valore inferiore o priva di una o più caratteristiche tra quelle sopra indicate (intestazione solo ad alcuni partecipanti al RTI, carenza delle clausole obbligatorie, etc.).

Non è sanabile - e quindi è **causa di esclusione** - la sottoscrizione della garanzia provvisoria da parte di un soggetto non legittimato a rilasciare la garanzia o non autorizzato ad impegnare il garante.


## 11. PAGAMENTO DEL CONTRIBUTO A FAVORE DELL'ANAC

I concorrenti effettuano, **a pena di esclusione**, il pagamento del contributo previsto dalla legge in favore dell'Autorità Nazionale Anticorruzione, secondo le modalità di cui alla delibera ANAC n. 1121 del 29 dicembre 2020, Gazzetta Ufficiale n.37 del 13 febbraio 2021, pubblicata sul sito dell'ANAC nella sezione "Contributi in sede di gara" e allegano la ricevuta nella Busta A – Documentazione Amministrativa.


Il contributo è dovuto per ciascun lotto per il quale si presente offerta, secondo gli importi previsti dalla predetta delibera ANAC e di seguito riepilogati:

#	Denominazione lotto	Importo del contributo ANAC
1	Ovatta di cotone idrofilo qualità oro, non sterile	80,00 €
2	Ovatta di Germania ortopedica sintetica, non gommata, non sterile, composta da fibre naturali e sintetiche	20,00 €
3	Garza in cotone tagliata, senza filo radiopaco, sterile	140,00 €
4	Garza in cotone tagliata, senza filo radiopaco, non sterile	200,00 €
5	Garza laparotomica in cotone cucite, con filo radiopaco, sterile	ESENTE
6	Garza laparotomica in cotone cucite, con filo radiopaco, sterile	140,00 €
7	Garza in tampone in cotone sterile, con filo di bario, forma rotonda	20,00 €
8	Garza in tampone in cotone non sterile, con o senza filo di bario, forma rotonda	ESENTE
9	Garza in cotone sterile, con filo di bario, piegata a 16 strati	ESENTE
10	Garza in cotone non sterile, con o senza filo di bario, piegata a 16 strati	ESENTE
11	Garza medicata paraffinata sterile	ESENTE
12	Garza medicata paraffinata sterile	ESENTE



 <b>REGIONE LAZIO</b>	<p align="center"><b>DISCIPLINARE DI GARA</b></p> <p align="center"><i>Gara comunitaria centralizzata a procedura aperta finalizzata alla stipula di una convenzione per la fornitura di medicazioni generali da destinare alle Aziende Sanitarie ed Ospedaliere della Regione Lazio</i></p>
--	--

#	Denominazione lotto	Importo del contributo ANAC
13	Garza in tessuto non tessuto, piegata in 4 strati, sterile	ESENTE
14	Benda in garza idrofila, orlata, non sterile	20,00 €
15	Benda in garza idrofila, orlata, non sterile	20,00 €
16	Benda medicata con ossido di zinco, non sterile, elastica	70,00 €
17	Benda medicata con ossido di zinco, non sterile, elastica	ESENTE
18	Benda medicata con ossido di zinco, non sterile, anaelastica	ESENTE
19	Benda elastica di fissaggio o protezione monouso, non sterile, non adesiva, biestensibile	20,00 €
20	Benda elastica di fissaggio o protezione monouso, non sterile, adesiva, biestensibile	35,00 €
21	Rete tubolare elasticizzata non sterile	140,00 €
22	Maglia tubolare in cotone non sterile, bioestensibile, in rotoli	35,00 €
23	Benda elastica compressiva, non adesiva, non sterile	ESENTE
24	Benda elastica compressiva, non adesiva, non sterile	ESENTE
25	Benda elastica compressiva, coesiva, non sterile	70,00 €
26	Benda elastica compressiva, coesiva, non sterile	35,00 €
27	Benda elastica compressiva, adesiva, non sterile	80,00 €
28	Benda elastica compressiva, adesiva, non sterile	35,00 €
29	Benda premifistola sterile	ESENTE
30	Calze autoreggenti di tipo antitrombo a compressione differenziata, non sterili	70,00 €
31	Bendaggi pronti (tutore) per immobilizzazione di SPALLA, BRACCIO, CLAVICOLA - pediatrico	35,00 €
32	Bendaggi pronti (tutore) per immobilizzazione di SPALLA, BRACCIO, CLAVICOLA - adulto	35,00 €
33	Benda in gesso naturale a presa rapida, non sterile	ESENTE
34	Benda in gesso naturale a presa rapida, non sterile	35,00 €
35	Benda in gesso naturale a presa rapida, non sterile	140,00 €
36	Sistema di trazione cutanea non sterile	20,00 €
37	Salvapelle in schiuma poliuretanica elastica, non sterile	ESENTE
38	Stecca di Zimmer in alluminio flessibili o altre leghe similari, non sterili	ESENTE
39	Splint non sterile	ESENTE
40	Cerotti su rocchetto (a nastro) in TNT, non sterile	35,00 €

 <b>REGIONE LAZIO</b>	<p align="center"><b>DISCIPLINARE DI GARA</b></p> <p align="center"><i>Gara comunitaria centralizzata a procedura aperta finalizzata alla stipula di una convenzione per la fornitura di medicazioni generali da destinare alle Aziende Sanitarie ed Ospedaliere della Regione Lazio</i></p>
--	--

#	Denominazione lotto	Importo del contributo ANAC
41	Cerotti su rocchetto (a nastro) in seta artificiale, non sterile	140,00 €
42	Cerotti su rocchetto (a nastro) in tela naturale, non sterile	20,00 €
43	Cerottino medicato in TNT, sterile	ESENTE
44	Cerotto estensibili (in rotolo) in TNT, non sterile, per fissaggio su aree estese	140,00 €
45	Medicazione di fissaggio cateteri venosi centrali e periferici in poliuretano, sterile, forma ovale	140,00 €
46	Medicazione tracheostomica in schiuma di poliuretano non adesiva, sterile	20,00 €
47	Medicazione tracheostomica in TNT alluminizzato, sterile	ESENTE
48	Medicazione oftalmica in compressa oculare in cotone o TNT, sterile	ESENTE
49	Bastoncino oftalmico sterile	ESENTE
50	Medicazione in TNT adesivo con compressa assorbente sterile	140,00 €

\*\*\*

Al fine di agevolare i concorrenti si riportano di seguito le modalità di presentazione della documentazione a comprova dell'avvenuto pagamento del contributo all'ANAC:

- in caso di versamento on line mediante carta di credito dei circuiti Visa, MasterCard, Diners, American Express, copia della ricevuta, trasmessa dal “sistema di riscossione”, del versamento del contributo;
- in caso di versamento in contanti – mediante il modello di pagamento rilasciato dal Servizio di riscossione e attraverso i punti vendita della rete dei tabaccai abilitati -, copia dello scontrino rilasciato dal punto vendita corredata da dichiarazione di conformità all'originale, sottoscritta con firma digitale del legale rappresentante o soggetto munito dei necessari poteri del concorrente;
- in caso di versamento attraverso bonifico bancario internazionale da parte di Operatore Economico straniero copia della ricevuta del bonifico bancario corredata da dichiarazione di conformità all'originale, sottoscritta con firma digitale del legale rappresentante o soggetto munito dei necessari poteri del concorrente.

Si precisa che, in caso di R.T.I., il versamento dovrà essere effettuato dall'impresa mandataria o designata tale, e dal Consorzio di cui alle lettere b) e c) del richiamato art. 45, comma 2 del Codice.

**DISCIPLINARE DI GARA**

*Gara comunitaria centralizzata a procedura aperta finalizzata alla stipula di una convenzione per la fornitura di medicazioni generali da destinare alle Aziende Sanitarie ed Ospedaliere della Regione Lazio*

In caso di mancata presentazione della ricevuta la Stazione Appaltante accerta il pagamento mediante consultazione del sistema AVCpass.

Qualora il pagamento non risulti registrato nel sistema, la mancata presentazione della ricevuta potrà essere sanata ai sensi dell'art. 83, comma 9, del Codice, a condizione che il pagamento sia stato già effettuato prima della scadenza del termine di presentazione dell'offerta.

In caso di mancata dimostrazione dell'avvenuto pagamento, la Stazione Appaltante **esclude** il concorrente dalla procedura di gara, ai sensi dell'art. 1, comma 67, della l. 266/2005.

## **12. MODALITÀ DI PRESENTAZIONE DELL'OFFERTA E SOTTOSCRIZIONE DEI DOCUMENTI DI GARA**

**La presentazione della documentazione amministrativa, dell'offerta tecnica ed economica deve essere effettuata a Sistema**, secondo le modalità esplicitate nelle guide per l'utilizzo della piattaforma, accessibili dal sito <http://www.regione.lazio.it/rl/centraleacquisti/manuali-e-guide/>.

Si raccomanda di seguire pedissequamente la procedura guidata riportata nelle guide, eseguendo le operazioni richieste nella sequenza riportata nelle stesse.

**L'offerta deve essere collocata sul S.TEL.LA entro e non oltre il termine perentorio riportato in Piattaforma, pena la sua irricevibilità.**

È ammessa la presentazione di un'offerta successiva, purché entro il termine di scadenza, a sostituzione della precedente. Prima della scadenza del termine perentorio per la presentazione delle Offerte, l'Operatore Economico può sottoporre una nuova offerta che all'atto dell'invio invaliderà quella precedentemente inviata. A tale proposito si precisa che, qualora alla scadenza della gara risultino presenti a Sistema più offerte dello stesso fornitore, salvo diversa indicazione del fornitore stesso, verrà ritenuta valida l'offerta collocata temporalmente come ultima.

Ad avvenuta scadenza del sopradetto termine non sarà possibile inserire alcuna offerta, anche se sostitutiva di quella precedente.

**DISCIPLINARE DI GARA**

*Gara comunitaria centralizzata a procedura aperta finalizzata alla stipula di una convenzione per la fornitura di medicazioni generali da destinare alle Aziende Sanitarie ed Ospedaliere della Regione Lazio*

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

La presentazione dell'offerta mediante il Sistema è a totale ed esclusivo rischio del concorrente, il quale si assume qualsiasi rischio in caso di mancata o tardiva ricezione dell'offerta medesima, dovuta, a mero titolo esemplificativo e non esaustivo, a malfunzionamenti degli strumenti telematici utilizzati, a difficoltà di connessione e trasmissione, a lentezza dei collegamenti o a qualsiasi altro motivo, restando esclusa qualsivoglia responsabilità della Stazione Appaltante ove per ritardo o disguidi o motivi tecnici o di altra natura, l'offerta non pervenga entro il previsto termine perentorio di scadenza.

L'offerta dovrà essere inserita nelle apposite sezioni del portale di *e-procurement* relative alla presente procedura ed essere composta dai seguenti documenti:

- **Busta A – Documentazione Amministrativa**
- **Busta B – Offerta Tecnica**
- **Busta C – Offerta Economica**

Tutti i file relativi alla documentazione dovranno essere firmati digitalmente, potranno avere una dimensione massima cadauno di 100 Mb.

Tutte le dichiarazioni sostitutive rese ai sensi degli artt. 46 e 47 del D.P.R. 445/2000, ivi compreso il DGUE, la Domanda di partecipazione, l'Offerta Tecnica e l'Offerta Economica devono essere sottoscritte dal rappresentante legale del concorrente o suo procuratore.

Il dichiarante allega copia fotostatica di un documento di riconoscimento, in corso di validità (per ciascun dichiarante è sufficiente una sola copia del documento di riconoscimento anche in presenza di più dichiarazioni su più fogli distinti).

La documentazione, ove non richiesta espressamente in originale, potrà essere prodotta in copia autentica o in copia conforme ai sensi, rispettivamente, degli artt. 18 e 19 del D.P.R. 445/2000. Ove non diversamente specificato è ammessa la copia semplice. La stazione appaltante si riserva in ogni caso di richiedere al concorrente, in ogni momento della procedura, copia autentica o conforme all'originale della documentazione richiesta in sola copia semplice.

**DISCIPLINARE DI GARA**

*Gara comunitaria centralizzata a procedura aperta finalizzata alla stipula di una convenzione per la fornitura di medicazioni generali da destinare alle Aziende Sanitarie ed Ospedaliere della Regione Lazio*

In caso di Operatori Economici non stabiliti in Italia, la documentazione dovrà essere prodotta in modalità idonea equivalente secondo la legislazione dello Stato di appartenenza; si applicano gli articoli 83, comma 3, 86 e 90 del Codice.

Tutta la documentazione da produrre deve essere in lingua italiana o, se redatta in lingua straniera, deve essere corredata da traduzione in lingua italiana resa ai sensi del D.P.R. n.445 del 2000, sottoscritta con firma digitale dal legale rappresentante della ditta o da persona con comprovati poteri di firma la cui procura sia stata allegata a Sistema. In caso di contrasto tra testo in lingua straniera e testo in lingua italiana prevarrà la versione in lingua italiana, essendo a rischio del concorrente assicurare la fedeltà della traduzione.

In caso di mancanza, incompletezza o irregolarità della traduzione dei documenti contenuti nella Busta A, si applica l'art. 83, comma 9, del Codice.

Le offerte tardive **saranno escluse** in quanto irregolari ai sensi dell'art. 59, comma 3, lett. b), del Codice.


L'offerta vincolerà l'Operatore Economico ai sensi dell'art. 32, comma 4, del Codice per **240 giorni** dalla scadenza del termine indicato per la presentazione dell'offerta.

Nel caso in cui alla data di scadenza della validità delle offerte le operazioni di gara siano ancora in corso, la Stazione Appaltante potrà richiedere agli offerenti, ai sensi dell'art. 32, comma 4, del Codice, di confermare la validità dell'offerta sino alla data che sarà indicata e di produrre un apposito documento attestante la validità della garanzia prestata in sede di gara fino alla medesima data.

Il mancato riscontro alla richiesta della Stazione Appaltante sarà considerato come rinuncia del concorrente alla partecipazione alla gara.

### **13. SOCCORSO ISTRUTTORIO**

Le carenze di qualsiasi elemento formale della domanda, e in particolare, la mancanza, l'incompletezza e ogni altra irregolarità essenziali degli elementi e del DGUE, con esclusione di quelle afferenti all'offerta economica e all'offerta tecnica, possono essere sanate attraverso la procedura di soccorso istruttorio di cui all'art. 83, comma 9, del Codice.

 <b>REGIONE LAZIO</b>	<p style="text-align: center;"><b>DISCIPLINARE DI GARA</b></p> <p style="text-align: center;"><i>Gara comunitaria centralizzata a procedura aperta finalizzata alla stipula di una convenzione per la fornitura di medicazioni generali da destinare alle Aziende Sanitarie ed Ospedaliere della Regione Lazio</i></p>
--	--

L'irregolarità essenziale è sanabile laddove non si accompagni ad una carenza sostanziale del requisito alla cui dimostrazione la documentazione omessa o irregolarmente prodotta era finalizzata.

La successiva correzione o integrazione documentale è ammessa laddove consenta di attestare l'esistenza di circostanze preesistenti, vale a dire requisiti previsti per la partecipazione e documenti/elementi a corredo dell'offerta. Nello specifico valgono le seguenti regole:

- il mancato possesso dei prescritti requisiti di partecipazione non è sanabile mediante soccorso istruttorio e determina l'**esclusione** dalla procedura di gara;
- l'omessa o incompleta nonché irregolare presentazione delle dichiarazioni sul possesso dei requisiti di partecipazione e ogni altra mancanza, incompletezza o irregolarità del DGUE e della domanda, ivi compreso il difetto di sottoscrizione, sono sanabili, ad eccezione delle false dichiarazioni;
- la mancata produzione della dichiarazione di avvalimento o del contratto di avvalimento può essere oggetto di soccorso istruttorio solo se i citati elementi erano preesistenti e comprovabili con documenti di data certa anteriore al termine di presentazione dell'offerta;
- la mancata presentazione di elementi a corredo dell'offerta (es. garanzia provvisoria e impegno del fideiussore) ovvero di condizioni di partecipazione gara (es. mandato collettivo speciale o impegno a conferire mandato collettivo), entrambi aventi rilevanza in fase di gara, sono sanabili, solo se preesistenti e comprovabili con documenti di data certa, anteriore al termine di presentazione dell'offerta;
- la mancata presentazione di dichiarazioni e/o elementi a corredo dell'offerta, che hanno rilevanza in fase esecutiva (es. dichiarazione delle parti del servizio ai sensi dell'art. 48, comma 4, del Codice) sono sanabili;
- costituiscono irregolarità essenziali non sanabili le carenze della documentazione che non consentono l'individuazione del contenuto o del soggetto responsabile della stessa.

Ai fini della sanatoria la Stazione Appaltante assegna al concorrente un congruo termine - non superiore a dieci giorni - perché siano rese, integrate o regolarizzate le dichiarazioni necessarie, indicando il contenuto e i soggetti che le devono rendere.

**DISCIPLINARE DI GARA**

*Gara comunitaria centralizzata a procedura aperta finalizzata alla stipula di una convenzione per la fornitura di medicazioni generali da destinare alle Aziende Sanitarie ed Ospedaliere della Regione Lazio*

Ove l'Operatore Economico produca dichiarazioni o documenti non perfettamente coerenti con la richiesta, la Stazione Appaltante può chiedere ulteriori precisazioni o chiarimenti, fissando un termine perentorio a pena di esclusione.

In caso di inutile decorso del termine, la Stazione Appaltante procede all'**esclusione** del concorrente dalla procedura.

Al di fuori delle ipotesi di cui all'articolo 83, comma 9, del Codice è facoltà della Stazione Appaltante invitare, se necessario, i concorrenti a fornire chiarimenti in ordine al contenuto dei certificati, documenti e dichiarazioni presentati.

#### **14. CONTENUTO DELLA BUSTA A – DOCUMENTAZIONE AMMINISTRATIVA**

L'Operatore Economico dovrà produrre e inserire a Sistema, nella sezione denominata "*Busta documentazione*", la seguente documentazione:

- **Domanda di partecipazione** di cui al successivo paragrafo 14.1;
- **DGUE** di cui al successivo paragrafo 14.2;
- **Documentazione a corredo e/o dichiarazioni integrative**, di cui al successivo paragrafo 14.3.

La Documentazione Amministrativa deve essere priva, **a pena di esclusione dalla gara**, di qualsivoglia indicazione (diretta e/o indiretta) all'Offerta Economica. Si rammenta che la falsa dichiarazione:

- a) comporta le conseguenze, responsabilità e sanzioni civili e penali di cui agli articoli 75 e 76 del D.P.R. 445/2000;
- b) costituisce causa d'esclusione dalla partecipazione alla presente gara;
- c) comporta la segnalazione all'ANAC ai fini dell'avvio del relativo procedimento finalizzato all'iscrizione nel Casellario informatico ed alla conseguente sospensione dall'Operatore Economico dalla partecipazione alle gare;
- d) comporta altresì la segnalazione all'Autorità Giudiziaria territorialmente competente.



**DISCIPLINARE DI GARA**

*Gara comunitaria centralizzata a procedura aperta finalizzata alla stipula di una convenzione per la fornitura di medicazioni generali da destinare alle Aziende Sanitarie ed Ospedaliere della Regione Lazio*

**14.1 Domanda di Partecipazione**

La domanda di partecipazione è redatta, in bollo, per un importo unico pari a € 16 (sedici), conformemente al modello di cui all'Allegato 1 – *Domanda di partecipazione e Schema dichiarazioni amministrative* al Disciplinare e contiene tutte le informazioni e dichiarazioni di seguito indicate.

Nella compilazione della Domanda, l'Operatore Economico, anche ai sensi degli artt. 46 e 47 del D.P.R. 445/2000:

1. Indica i dati identificativi (nome, cognome, data e luogo di nascita, codice fiscale, comune di residenza etc.) dei soggetti di cui all'art. 80 comma 3, del Codice (*vedasi* Comunicato ANAC dell'8 novembre 2017), ovvero indica la banca dati ufficiale o il pubblico registro da cui i medesimi possono essere ricavati in modo aggiornato alla data di presentazione della Domanda;
2. Dichiarà di non aver affidato incarichi in violazione dell'art. 53, comma 16-ter, del D. Lgs. del 2001 n.165;

**Per gli Operatori Economici non residenti e privi di stabile organizzazione in Italia:**

3. si impegna ad uniformarsi alla disciplina di cui agli articoli 17, comma 2, e 53, comma 3, del d.p.r. 633/1972 e a comunicare alla Stazione Appaltante la nomina del proprio rappresentante fiscale, nelle forme di legge;
4. indica i seguenti dati: domicilio fiscale, codice fiscale, partita IVA;
5. attesta di essere informato, ai sensi e per gli effetti dell'articolo 13 del Regolamento UE 2016/679 che i dati personali raccolti saranno trattati, anche con strumenti informatici, esclusivamente nell'ambito della presente gara, nonché dell'esistenza dei diritti di cui al Capo III del medesimo Regolamento.

Le suddette dichiarazioni potranno essere rese sotto forma di sezioni interne alla domanda medesima debitamente compilate e sottoscritte dagli operatori dichiaranti nonché dal sottoscrittore della domanda di partecipazione.


**DISCIPLINARE DI GARA**

*Gara comunitaria centralizzata a procedura aperta finalizzata alla stipula di una convenzione per la fornitura di medicazioni generali da destinare alle Aziende Sanitarie ed Ospedaliere della Regione Lazio*

A valle dell'entrata in vigore della legge n. 55 del 14 giugno 2019 e del D.lgs. n. 14 del 12 gennaio 2019 gli Operatori Economici dovranno compilare la sezione **Allegato C** della domanda di ammissione ai fini dell'integrazione al DGUE strutturato compilato direttamente in piattaforma S.TEL.LA.

La domanda è sottoscritta:

- nel caso di raggruppamento temporaneo o consorzio ordinario costituiti, dalla mandataria/capofila;
- nel caso di raggruppamento temporaneo o consorzio ordinario non ancora costituiti, da tutti i soggetti che costituiranno il raggruppamento o consorzio;
- nel caso di aggregazioni di imprese aderenti al contratto di rete si fa riferimento alla disciplina prevista per i raggruppamenti temporanei di imprese, in quanto compatibile. In particolare:
  - a. **se la rete è dotata di un organo comune con potere di rappresentanza e con soggettività giuridica**, ai sensi dell'art. 3, comma 4-*quater*, del d.l. 10 febbraio 2009, n. 5, la domanda di partecipazione deve essere sottoscritta dal solo Operatore Economico che riveste la funzione di organo comune;
  - b. **se la rete è dotata di un organo comune con potere di rappresentanza ma è priva di soggettività giuridica**, ai sensi dell'art. 3, comma 4-*quater*, del d.l. 10 febbraio 2009, n. 5, la domanda di partecipazione deve essere sottoscritta dall'impresa che riveste le funzioni di organo comune nonché da ognuna delle imprese aderenti al contratto di rete che partecipano alla gara;
  - c. **se la rete è dotata di un organo comune privo del potere di rappresentanza o se la rete è sprovvista di organo comune, oppure se l'organo comune è privo dei requisiti di qualificazione richiesti per assumere la veste di mandataria**, la domanda di partecipazione deve essere sottoscritta dall'impresa aderente alla rete che riveste la qualifica di mandataria, ovvero, in caso di partecipazione nelle forme del raggruppamento da costituirsi, da ognuna delle imprese aderenti al contratto di rete che partecipa alla gara.

 <b>REGIONE LAZIO</b>	<p align="center"><b>DISCIPLINARE DI GARA</b></p> <p align="center"><i>Gara comunitaria centralizzata a procedura aperta finalizzata alla stipula di una convenzione per la fornitura di medicazioni generali da destinare alle Aziende Sanitarie ed Ospedaliere della Regione Lazio</i></p>
--	--

- Nel caso di consorzio di cooperative e imprese artigiane o di consorzio stabile di cui all'art. 45, comma 2, lett. b) e c), del Codice, la domanda è sottoscritta dal consorzio medesimo e dalle consorziate esecutrici.

La domanda deve essere redatta in bollo, per un importo di € 16 (sedici). Il bollo è dovuto da:

- gli operatori singoli;
- in caso di RTI/ConSORZI ordinari costituiti o costituendi e Aggregazioni di rete, dalla mandataria/capogruppo/organo comune;
- in caso di Consorzi di cui all'art. 45, comma 2, lettere b) e c) del Codice dal Consorzio.

Il concorrente allega:

- a) copia fotostatica di un documento d'identità del sottoscrittore;
- b) copia conforme all'originale / copia per immagine (scansione di documento cartaceo) della procura oppure nel solo caso in cui dalla visura camerale del concorrente risulti l'indicazione espressa dei poteri rappresentativi conferiti con la procura, la dichiarazione sostitutiva resa dal procuratore attestante la sussistenza dei poteri rappresentativi risultanti dalla visura.

#### **14.2 Documento di Gara Unico Europeo**

Il DGUE, una volta compilato a sistema, dovrà essere scaricato, firmato digitalmente e allegato all'interno della busta "*Documentazione amministrativa*".


L'Operatore Economico compila il modello di DGUE presente sul Sistema secondo quanto di seguito indicato:

**Parte I – Informazioni sulla procedura di appalto e sull'amministrazione aggiudicatrice o ente aggiudicatore.**

L'Operatore Economico rende tutte le informazioni richieste relative alla procedura di appalto.

**Parte II – Informazioni sull'Operatore Economico**

L'Operatore Economico rende tutte le informazioni richieste mediante la compilazione delle parti pertinenti.

 <b>REGIONE LAZIO</b>	<p align="center"><b>DISCIPLINARE DI GARA</b></p> <p align="center"><i>Gara comunitaria centralizzata a procedura aperta finalizzata alla stipula di una convenzione per la fornitura di medicazioni generali da destinare alle Aziende Sanitarie ed Ospedaliere della Regione Lazio</i></p>
--	--

**In caso di ricorso all'avvalimento si richiede la compilazione della sezione C:**


L'Operatore Economico indica la denominazione dell'Operatore Economico ausiliario e i requisiti oggetto di avvalimento.

L'Operatore Economico, per ciascuna ausiliaria, allega a Sistema:

- 1) il DGUE, a firma dell'Ausiliaria, contenente le informazioni di cui alla parte II, sezioni A e B, alla parte III, alla parte IV, in relazione ai requisiti oggetto di avvalimento, e alla parte VI;
- 2) una dichiarazione sostitutiva di cui all'art. 89, comma 1, del Codice, sottoscritta dall'ausiliaria, con la quale quest'ultima si obbliga, verso l'Operatore Economico e verso la Stazione Appaltante, a mettere a disposizione, per tutta la durata dell'appalto, le risorse necessarie di cui è carente l'Operatore Economico;
- 3) una dichiarazione sostitutiva di cui all'art. 89, comma 7, del Codice sottoscritta dall'ausiliaria con la quale quest'ultima attesta di non partecipare alla gara in proprio o come associata o consorziata;
- 4) copia per immagine (scansione di documento cartaceo) del contratto di avvalimento, in virtù del quale l'ausiliaria si obbliga, nei confronti del concorrente, a fornire i requisiti e a mettere a disposizione le risorse necessarie, che devono essere dettagliatamente descritte, per tutta la durata dell'appalto. A tal fine il contratto di avvalimento contiene, **a pena di nullità**, ai sensi dell'art. 89, comma 1, del Codice, la specificazione dei requisiti forniti e delle risorse messe a disposizione dall'ausiliaria;
- 5) il PASSOE dell'ausiliaria;

**In caso di ricorso al subappalto, si richiede la compilazione della sezione D**

L'Operatore Economico, pena l'impossibilità di ricorrere al subappalto, indica l'elenco delle prestazioni che intende subappaltare con la relativa quota percentuale dell'importo complessivo del contratto.

 <b>REGIONE LAZIO</b>	<p align="center"><b>DISCIPLINARE DI GARA</b></p> <p align="center"><i>Gara comunitaria centralizzata a procedura aperta finalizzata alla stipula di una convenzione per la fornitura di medicazioni generali da destinare alle Aziende Sanitarie ed Ospedaliere della Regione Lazio</i></p>
--	--

### **Parte III – Motivi di esclusione**

L'Operatore Economico dichiara di non trovarsi nelle condizioni previste dal paragrafo 5 del presente disciplinare (Sez. A-B-C-D).

Le dichiarazioni della sezione A si intendono riferite a tutti i soggetti di cui all'art. 80, comma 3, del Codice così come individuati dal Comunicato ANAC dell'8 novembre 2017.

### **Parte IV – Criteri di selezione**

L'Operatore Economico dichiara di possedere tutti i requisiti richiesti dai criteri di selezione barrando direttamente la sezione «a» ovvero compilando quanto segue:


- a) la sezione A per dichiarare il possesso del requisito di idoneità di cui al paragrafo 7.1 del presente Disciplinare;
- b) la sezione D per dichiarare il possesso del requisito relativo ai sistemi di garanzia della qualità di cui al par. 7.3 del presente Disciplinare.

### **Parte VI – Dichiarazioni finali**

L'Operatore Economico rende tutte le informazioni richieste mediante la compilazione delle parti pertinenti.

#### **Il DGUE deve essere compilato sul Sistema:**

- nel caso di raggruppamenti temporanei, consorzi ordinari, GEIE, da tutti gli operatori economici che partecipano alla procedura in forma congiunta;
- nel caso di Aggregazioni di imprese di Rete da ognuna delle imprese retiste, se l'intera Rete partecipa, ovvero dall'organo comune e dalle singole imprese retiste indicate;
- nel caso di consorzi di società cooperative, di consorzi artigiani e di consorzi stabili, dal Consorzio e dai consorziati per conto dei quali il Consorzio concorre;
- In caso di incorporazione, fusione societaria o cessione d'azienda, le dichiarazioni di cui all'art. 80, commi 1, 2 e 5, lett. 1), del D. Lgs. 50/2016, devono riferirsi anche ai soggetti di cui all'art. 80, comma 3, del D. Lgs. 50/2016 che hanno operato presso la società incorporata, fusasi o che ha ceduto l'azienda nell'anno antecedente la data di pubblicazione del bando di gara.

 <b>REGIONE LAZIO</b>	<p align="center"><b>DISCIPLINARE DI GARA</b></p> <p align="center"><i>Gara comunitaria centralizzata a procedura aperta finalizzata alla stipula di una convenzione per la fornitura di medicazioni generali da destinare alle Aziende Sanitarie ed Ospedaliere della Regione Lazio</i></p>
--	--

### 14.3 Dichiarazioni integrative e documentazione a corredo

#### 14.3.1 Documentazione a corredo dell'offerta

L'Operatore Economico allega:

- Copia del documento attestante l'attribuzione del **PASSOE** di cui all'art. 2, comma 3, lett. b), della delibera ANAC n. 157/2016, relativo all'Operatore Economico; in aggiunta, nel caso in cui l'Operatore Economico ricorra all'avvalimento ai sensi dell'art. 49 del Codice, anche il PASSOE relativo all'ausiliaria;
- **Il documento comprovante**, ai sensi dell'articolo 93 del D.Lgs. 50/2016, **la costituzione di una garanzia provvisoria** a corredo dell'Offerta con allegata dichiarazione di impegno di un fideiussore, come previsto dal paragrafo 9 del presente Disciplinare;
- *(Per gli Operatori Economici che presentano la cauzione in misura ridotta, ai sensi dell'art. 93, comma 7 del D. Lgs. 50/2016)* Originale informatico o copia conforme (copia per immagine, es. scansione di documento cartaceo, resa conforme con dichiarazione firmata digitalmente) della/e **certificazione/e** che giustifica/giustificano la riduzione dell'importo della cauzione;
- *(nel caso in cui l'Operatore Economico ricorra all'avvalimento)* ai sensi dell'art. 89 del Codice, la documentazione richiesta nel presente Disciplinare;
- Copia per immagine della ricevuta di pagamento del **contributo in favore dell'ANAC**, come previsto dal paragrafo 11 del presente Disciplinare;
- **attestazione di avvenuto pagamento dell'imposta di bollo**. Si ricorda che il pagamento della suddetta imposta dovrà avvenire in una delle modalità consentite dalla legge. A comprova del pagamento effettuato, l'Operatore Economico dovrà caricare a sistema, all'interno della Busta A, copia della documentazione attestante l'avvenuto pagamento, firmata digitalmente dal Legale rappresentante o da suo procuratore. Al fine di ottemperare a tale disposizione si riportano i seguenti dati:
  - ✓ Codice ufficio Agenzia Entrate: TJT,
  - ✓ Codice fiscale Regione Lazio: 80143490581,
  - ✓ Codice tributo: 456T, come precisato dalla Circolare n. 36/E del 6/12/2006 dell'Agenzia delle Entrate.

**DISCIPLINARE DI GARA**

*Gara comunitaria centralizzata a procedura aperta finalizzata alla stipula di una convenzione per la fornitura di medicazioni generali da destinare alle Aziende Sanitarie ed Ospedaliere della Regione Lazio*

Le restanti informazioni da inserire possono essere acquisite consultando il sito della Agenza delle Entrate.

- **Certificazione di qualità UNI EN ISO 9001:2015**, rilasciata da un organismo di certificazione accreditato ai sensi della norma *UNI CEI EN ISO/IEC 17021-1*;
- **Documentazione per le verifiche ex articolo 80**, redatta secondo il modello di cui all'Allegato 7;
- *(nel caso in cui gli Operatori Economici siano stati ammessi al concordato preventivo con continuità aziendale)* **Dichiarazione integrativa per gli operatori economici ammessi al concordato preventivo con continuità aziendale** di cui all'articolo 186 bis del R.D. 16 marzo 1942, n. 267.

Al verificarsi di tale fattispecie, il concorrente è tenuto altresì a dichiarare, ai sensi degli articoli 46 e 47 del decreto del Presidente della Repubblica n. 445/00 gli estremi del provvedimento di ammissione al concordato e del provvedimento di autorizzazione a partecipare alle gare, nonché dichiara di non partecipare alla gara quale mandataria di un raggruppamento temporaneo di imprese e che le altre imprese aderenti al raggruppamento non sono assoggettate ad una procedura concorsuale ai sensi dell'articolo 186-bis, comma 6 del Regio Decreto 16 marzo 1942, n. 267


#### **14.3.2 Documentazione e dichiarazioni ulteriori per i soggetti associati**

Le dichiarazioni di seguito richieste sono sottoscritte secondo le modalità di cui al paragrafo 13 e 13.1 del presente Disciplinare.

##### **Per i Raggruppamenti Temporanei già costituiti:**

- copia informatica/per immagine (scansione di documento cartaceo) del mandato collettivo irrevocabile con rappresentanza conferito alla mandataria per atto pubblico o scrittura privata autenticata del mandato collettivo irrevocabile con rappresentanza conferito alla mandataria per atto pubblico o scrittura privata autenticata;
- dichiarazione in cui si indicano, ai sensi dell'art. 48, comma 4, del Codice, le parti del servizio, ovvero la percentuale in caso di servizio/ indivisibile, che saranno eseguite dai singoli operatori economici riuniti o consorziati.



 <b>REGIONE LAZIO</b>	<p align="center"><b>DISCIPLINARE DI GARA</b></p> <p align="center"><i>Gara comunitaria centralizzata a procedura aperta finalizzata alla stipula di una convenzione per la fornitura di medicazioni generali da destinare alle Aziende Sanitarie ed Ospedaliere della Regione Lazio</i></p>
--	--

**Per i Consorzi o GEIE già costituiti:**

- copia informatica/per immagine (scansione di documento cartaceo) dell'atto costitutivo e statuto del Consorzio o GEIE, con indicazione del soggetto designato quale capofila.
- dichiarazione in cui si indicano, ai sensi dell'art. 48, comma 4, del Codice, le parti del servizio, ovvero la percentuale in caso di servizio indivisibile, che saranno eseguite dai singoli Operatori Economici consorziati.

**Per i Raggruppamenti Temporanei o Consorzi o GEIE non ancora costituiti:**

- dichiarazione attestante:
  - a. l'Operatore Economico al quale, in caso di aggiudicazione, sarà conferito mandato speciale con rappresentanza o funzioni di capogruppo;
  - b. l'impegno, in caso di aggiudicazione, ad uniformarsi alla disciplina vigente con riguardo ai raggruppamenti temporanei o consorzi o GEIE ai sensi dell'art. 48, comma 8, del Codice conferendo mandato collettivo speciale con rappresentanza all'Operatore Economico qualificato come mandataria che stipulerà il contratto in nome e per conto delle mandanti/consorziate;
  - c. dichiarazione in cui si indica, ai sensi dell'art. 48, comma 4, del Codice, le parti del servizio, ovvero la percentuale in caso di servizio indivisibile, che saranno eseguite dai singoli operatori economici riuniti o consorziati.

**Per le Aggregazioni di imprese aderenti al contratto di Rete: se la Rete è dotata di un organo comune con potere di rappresentanza e soggettività giuridica:**

- copia informatica/per immagine (scansione di documento cartaceo) del contratto di Rete, redatto per atto pubblico o scrittura privata autenticata, ovvero per atto firmato digitalmente a norma dell'art. 25 del d.lgs. 82/2005, con indicazione dell'organo comune che agisce in rappresentanza della Rete;
- dichiarazione, sottoscritta dal legale rappresentante dell'organo comune, che indichi per quali imprese la Rete concorre;

**DISCIPLINARE DI GARA**

*Gara comunitaria centralizzata a procedura aperta finalizzata alla stipula di una convenzione per la fornitura di medicazioni generali da destinare alle Aziende Sanitarie ed Ospedaliere della Regione Lazio*

- dichiarazione che indichi le parti del servizio, ovvero la percentuale in caso di servizio indivisibile, che saranno eseguite dai singoli operatori economici aggregati in Rete.

**Per le Aggregazioni di imprese aderenti al contratto di Rete: se la Rete è dotata di un organo comune con potere di rappresentanza ma è priva di soggettività giuridica:**

- copia informatica/per immagine (scansione di documento cartaceo) del contratto di Rete, redatto per atto pubblico o scrittura privata autenticata, ovvero per atto firmato digitalmente a norma dell'art. 25 del d.lgs. 82/2005, recante il mandato collettivo irrevocabile con rappresentanza conferito alla impresa mandataria; qualora il contratto di Rete sia stato redatto con mera firma digitale non autenticata ai sensi dell'art. 24 del d.lgs. 82/2005, il mandato nel contratto di Rete non può ritenersi sufficiente e sarà obbligatorio conferire un nuovo mandato nella forma della scrittura privata autenticata, anche ai sensi dell'art. 25 del d.lgs. 82/2005;
- dichiarazione che indichi le parti del servizio, ovvero la percentuale in caso di servizio indivisibile, che saranno eseguite dai singoli operatori economici aggregati in Rete.

**Per le Aggregazioni di imprese aderenti al contratto di Rete: se la Rete è dotata di un organo comune privo del potere di rappresentanza o se la Rete è sprovvista di organo comune, ovvero, se l'organo comune è privo dei requisiti di qualificazione richiesti, partecipa nelle forme del RTI costituito o costituendo:**

- **in caso di RTI costituito:** copia informatica/per immagine (scansione di documento cartaceo) del contratto di Rete, redatto per atto pubblico o scrittura privata autenticata ovvero per atto firmato digitalmente a norma dell'art. 25 del d.lgs. 82/2005 con allegato il mandato collettivo irrevocabile con rappresentanza conferito alla mandataria, recante l'indicazione del soggetto designato quale mandatario e delle parti del servizio, ovvero della percentuale in caso di servizio indivisibile, che saranno eseguite dai singoli operatori economici aggregati in Rete; qualora il contratto di Rete sia stato redatto con mera firma digitale non autenticata ai sensi dell'art. 24 del d.lgs. 82/2005, il mandato deve avere la forma dell'atto pubblico o della scrittura privata autenticata, anche ai sensi dell'art. 25 del d.lgs. 82/2005;
- **in caso di RTI costituendo:** copia informatica/per immagine (scansione di documento cartaceo) del contratto di Rete, redatto per atto pubblico o scrittura privata autenticata, ovvero

**DISCIPLINARE DI GARA**

*Gara comunitaria centralizzata a procedura aperta finalizzata alla stipula di una convenzione per la fornitura di medicazioni generali da destinare alle Aziende Sanitarie ed Ospedaliere della Regione Lazio*

per atto firmato digitalmente a norma dell'art. 25 del d.lgs. 82/2005, con allegate le dichiarazioni, rese da ciascun concorrente aderente al contratto di Rete, attestanti:

- a. a quale concorrente, in caso di aggiudicazione, sarà conferito mandato speciale con rappresentanza o funzioni di capogruppo;
- b. l'impegno, in caso di aggiudicazione, ad uniformarsi alla disciplina vigente in materia di raggruppamenti temporanei;
- c. le parti del servizio, ovvero la percentuale in caso di servizio indivisibile, che saranno eseguite dai singoli operatori economici aggregati in Rete.

Il mandato collettivo irrevocabile con rappresentanza potrà essere conferito alla mandataria con scrittura privata. Qualora il contratto di Rete sia stato redatto con mera firma digitale non autenticata ai sensi dell'art. 24 del d.lgs. 82/2005, il mandato dovrà avere la forma dell'atto pubblico o della scrittura privata autenticata, anche ai sensi dell'art. 25 del d.lgs. 82/2005.

Le dichiarazioni di cui al presente paragrafo potranno essere rese o sotto forma di allegati alla domanda di partecipazione ovvero quali sezioni interne alla domanda medesima.

## **15 CONTENUTO DELLA BUSTA B – OFFERTA TECNICA**

L'Operatore Economico, con riferimento a ciascun lotto cui intende partecipare, dovrà allegare nella busta "Offerta tecnica", la seguente documentazione tecnica:

- 1. Scheda tecnica dei prodotti offerti** ed ogni altra documentazione necessaria a comprovare il rispetto delle specifiche tecniche minime richieste dal Capitolato Tecnico;
- 2. Relazione tecnica ed ogni altra documentazione necessaria** alla valutazione dei prodotti offerti sotto il profilo qualitativo, strutturata in paragrafi corrispondenti ai diversi criteri tecnici di valutazione.

La relazione, redatta in lingua italiana, con una numerazione progressiva ed univoca delle pagine, dovrà essere presentata su fogli singoli di formato DIN A4, in carattere Times New Roman 12, interlinea multipla (min. 1,2), della lunghezza massima di 20 (venti) pagine solo fronte, esclusi eventuali allegati. Nel conteggio delle pagine non verranno computati la copertina e l'indice.

**DISCIPLINARE DI GARA**

*Gara comunitaria centralizzata a procedura aperta finalizzata alla stipula di una convenzione per la fornitura di medicazioni generali da destinare alle Aziende Sanitarie ed Ospedaliere della Regione Lazio*

Per allegati si fa riferimento, a titolo esemplificativo e non esaustivo, ai rapporti di prova svolti in conformità alla UNI EN 14079:2004, richiesti ai fini dell'attribuzione dei punteggi tecnici migliorativi.

3. **Schema di Offerta Tecnica (caratteristiche tecniche minime e migliorative)** redatta in conformità al modello fornito nell'Allegato 3, dove indicare per ciascuna specifica richiesta dal Capitolato e ciascun valore dichiarato in sede di offerta, il documento a cui far riferimento per la comprova, con l'indicazione puntuale di paragrafo e pagina.
4. *(eventuale)* **Dichiarazione motivata e comprovata in merito alle informazioni contenute nell'offerta (con riferimento a marchi, brevetti, know-how) che costituiscono segreti tecnici e commerciali**, pertanto ritenute coperte da riservatezza ai sensi dell'art. 53 del Codice, denominata "Segreti tecnici e commerciali".


In base a quanto disposto dall'articolo 53, comma 5, il diritto di accesso agli atti e ogni forma di divulgazione sono esclusi in relazione alle informazioni fornite dagli offerenti nell'ambito delle offerte che costituiscono, secondo motivata e comprovata dichiarazione dell'offerente, segreti tecnici o commerciali.

A tal proposito si chiarisce che i segreti industriali e commerciali non devono essere semplicemente asseriti ma devono essere effettivamente sussistenti e di ciò deve essere fornito un principio di prova da parte dell'offerente; la valutazione finale in merito all'effettiva sussistenza dei segreti industriali e commerciali spetta alla Stazione Appaltante.

La dichiarazione sulle parti dell'offerta coperte da riservatezza deve quindi essere accompagnata da idonea documentazione che:

- argomenti in modo approfondito e congruo le ragioni per le quali eventuali parti dell'offerta sono da secretare;
- fornisca un "principio di prova" atto a dimostrare la tangibile sussistenza di eventuali segreti tecnici e commerciali.

Non sono pertanto ammissibili generiche e non circostanziate indicazioni circa la presenza di ragioni di riservatezza. La Stazione Appaltante si riserva comunque di valutare la compatibilità dell'istanza di riservatezza presentata con il diritto di accesso dei soggetti interessati.

 <b>REGIONE LAZIO</b>	<p style="text-align: center;"><b>DISCIPLINARE DI GARA</b></p> <p style="text-align: center;"><i>Gara comunitaria centralizzata a procedura aperta finalizzata alla stipula di una convenzione per la fornitura di medicazioni generali da destinare alle Aziende Sanitarie ed Ospedaliere della Regione Lazio</i></p>
--	--

Inoltre:

- Non saranno accettate coperture integrali da riservatezza sull'offerta presentata da parte dell'Offerente;
- L'Offerente dovrà indicare specificatamente, con preciso riferimento alla pagina e al rigo, le parti dell'offerta che sono ritenute segreto tecnico e commerciale;
- L'Offerente avrà la facoltà di presentare una copia della relazione tecnica oscurata nelle parti ritenute riservate. Rimane comunque nella discrezione della Stazione Appaltante la valutazione in merito alla riservatezza dichiarata.

L'offerta tecnica deve rispettare le specifiche tecniche minime stabilite nel Capitolato tecnico, pena l'esclusione dalla procedura di gara, nel rispetto del principio di equivalenza di cui all'art. 68 del Codice.

La carenza sostanziale della documentazione tecnica complessivamente presentata dall'Operatore Economico, tale da non consentire la valutazione del servizio offerto da parte della Commissione giudicatrice, comporta l'**esclusione** dalla gara.


Tutta la documentazione contenuta nell'Offerta Tecnica deve essere firmata digitalmente da parte del titolare o legale rappresentante dell'operatore economico ovvero da persona munita di comprovati poteri di firma, la cui procura sia stata prodotta nella Documentazione Amministrativa.

Nel caso di concorrenti associati, l'Offerta dovrà essere sottoscritta con le modalità indicate per la sottoscrizione dell'offerta di cui al paragrafo 12 del presente Disciplinare.

L'Offerta Tecnica deve essere priva, **a pena di esclusione**, di qualsivoglia indicazione (diretta e/o indiretta) all'Offerta Economica.

### **15.1 Fornitura della campionatura**

Per ciascun lotto per cui si intende partecipare, **entro il medesimo termine stabilito per la presentazione delle offerte**, gli Operatori Economici devono obbligatoriamente presentare, a proprie spese, la campionatura nella quantità minima riportata nell'apposita colonna dell'Allegato 5 – Specifiche tecniche minime.

 <b>REGIONE LAZIO</b>	<p align="center"><b>DISCIPLINARE DI GARA</b></p> <p align="center"><i>Gara comunitaria centralizzata a procedura aperta finalizzata alla stipula di una convenzione per la fornitura di medicazioni generali da destinare alle Aziende Sanitarie ed Ospedaliere della Regione Lazio</i></p>
--	--

La suddetta campionatura dovrà pervenire al seguente indirizzo: Regione Lazio – Direzione Regionale Centrale Acquisti Via Cristoforo Colombo 212- 00145 Roma, piano terra.

Ciascun plico contenente la campionatura dovrà riportare all'esterno le seguenti indicazioni:

- gli estremi del mittente, comprensivi del domicilio eletto e del numero di telefono e indirizzo di Posta Elettronica Certificata ove inviare comunicazioni inerenti alla gara. Nel caso di concorrenti associati, già costituiti o da costituirsi, vanno riportati sul plico le informazioni di tutti i singoli partecipanti.
- gli estremi del destinatario, così come sopra specificati;
- la dicitura “*Gara comunitaria centralizzata a procedura aperta finalizzata alla stipula di una convenzione per la fornitura di medicazioni generali da destinare alle Aziende Sanitarie ed Ospedaliere della Regione Lazio – NON APRIRE*”;
- nel caso di presentazione di più plichi, la numerazione progressiva del plico (Es: 1 di “n”);
- indicazione del numero dei campioni presenti all'interno del plico e relativa descrizione;
- il codice CND del dispositivo.

I plichi, **a pena di esclusione**, devono essere timbrati e controfirmati sui lembi di chiusura e sigillati in modo tale da assicurarne l'integrità e da impedirne l'apertura senza lasciare manomissioni.

L'assenza sul plico della dicitura facente riferimento alla gara o al mittente, nonché la sua erronea o generica indicazione, tale da determinare l'assoluta incertezza sul fatto che lo stesso possa contenere campionatura attinente alla gara in oggetto o circa la sua provenienza, comporta l'irricevibilità dei plichi e l'**esclusione** della relativa offerta dalla gara.

La campionatura può essere inviata mediante servizio postale, a mezzo di raccomandata con avviso di ricevimento, o mediante corrieri privati o agenzie di recapito debitamente autorizzate, ovvero consegnato a mano da un incaricato dell'Operatore economico. Nei casi di consegna a mano, verrà rilasciata apposita ricevuta con l'indicazione dell'ora e della data di consegna. L'ufficio di accettazione della Regione Lazio esegue i seguenti turni di attività, nei seguenti orari: da lunedì a venerdì, la mattina dalle ore 8.00 alle ore 14.00, il pomeriggio dalle ore 14.30 alle ore 17.00. L'invio dei plichi è a totale ed esclusivo rischio del mittente; restando esclusa qualsivoglia responsabilità della Stazione Appaltante ove per disguidi postali o di altra natura, ovvero per qualsiasi motivo, i plichi non pervengano entro il previsto termine di scadenza all'indirizzo di destinazione.



**DISCIPLINARE DI GARA**

*Gara comunitaria centralizzata a procedura aperta finalizzata alla stipula di una convenzione per la fornitura di medicazioni generali da destinare alle Aziende Sanitarie ed Ospedaliere della Regione Lazio*

Si precisa che in caso di invio mediante corrieri privati o agenzie di recapito debitamente autorizzati, la dicitura “*Gara comunitaria centralizzata a procedura aperta finalizzata alla stipula di una convenzione per la fornitura di medicazioni generali da destinare alle Aziende Sanitarie ed Ospedaliere della Regione Lazio – NON APRIRE*”; nonché la denominazione dell’Operatore economico dovranno essere presenti anche sull’involucro all’interno del quale lo spedizioniere dovesse eventualmente porre la busta contenente la campionatura.

La firma all’atto del ricevimento della campionatura indica la mera corrispondenza del materiale inviato rispetto a quello riportato sul documento di trasporto. La quantità della campionatura sarà accertata dalla Stazione Appaltante in un secondo momento.

**Non saranno in alcun caso presi in considerazione** i plichi pervenuti oltre il predetto termine, anche indipendentemente dalla volontà del Concorrente ed anche se spediti prima del termine medesimo; ciò vale anche per i plichi inviati a mezzo raccomandata con avviso di ricevimento, a nulla valendo la data di spedizione risultante dal timbro postale dell’agenzia accettante. Detti plichi non verranno aperti e verranno considerati come non consegnati.

La campionatura deve corrispondere a quanto previsto nel Capitolato Tecnico, nei suoi allegati e a quanto dichiarato nell’offerta tecnica.

La campionatura presente all’interno del plico deve essere accompagnata da una distinta riepilogativa in duplice copia in cui saranno riportati i seguenti dati:

- ragione sociale del Concorrente;
- codice e descrizione breve del prodotto campionato;
- codice articolo della Concorrente o delle ditte produttrici se diverse;

Ciascun campione dovrà essere chiaramente identificabile con etichetta recante le suddette indicazioni.

La campionatura si intende trasmessa a titolo gratuito e, fermo restando l’obbligo di presentare la campionatura richiesta entro il termine di scadenza per la presentazione dell’offerta, qualora la Commissione giudicatrice ne ravvisasse la necessità, i Concorrenti devono rendersi disponibili a fornire, sempre a titolo gratuito, altri prodotti-campione, su indicazione della Commissione stessa, entro cinque giorni dalla richiesta, o nel diverso termine indicato.



**DISCIPLINARE DI GARA**

*Gara comunitaria centralizzata a procedura aperta finalizzata alla stipula di una convenzione per la fornitura di medicazioni generali da destinare alle Aziende Sanitarie ed Ospedaliere della Regione Lazio*

La campionatura dei prodotti presentati dalle ditte concorrenti aggiudicatrici della fornitura costituirà parametro di valutazione della fornitura stessa, nel corso della vigenza del rapporto contrattuale tra il Fornitore e l'Amministrazione contraente, al fine di verificare l'identità tra prodotto aggiudicato e quello consegnato durante la fornitura.

La campionatura presentata dalle ditte che non risulteranno aggiudicatrici potrà essere restituita alle medesime nelle condizioni in cui si trova. Le ditte dovranno provvedere al ritiro della campionatura, a proprie spese, entro il termine che verrà indicato dalla Stazione Appaltante.

## 16 CONTENUTO DELLA BUSTA C – OFFERTA ECONOMICA

Nella sezione denominata “*Caricamento Lotti/Prodotti*”, la compilazione della scheda di offerta economica per ciascun lotto al quale si intende partecipare deve essere effettuata attraverso il Sistema, secondo le modalità esplicitate nei Manuali.

Per la presentazione dell'Offerta Economica, l'Operatore Economico deve:

1. compilare a Sistema, per ciascun Lotto di interesse, l'elenco prodotti, inserendo le informazioni richieste e convalidandole facendo click sul comando “*Verifica Informazioni*” sopra la tabella dei prodotti;
2. indicare a Sistema, nell'apposito campo “Prezzo offerto per um”, il **prezzo unitario offerto per ciascuna voce del lotto al quale si intende partecipare**.

Il Sistema calcolerà automaticamente:

- l'equivalente “*Importo complessivo offerto per Lotto*”, equivalente al prodotto tra i quantitativi richiesti e il prezzo unitario offerto per articolo;
- l'equivalente “*Ribasso complessivo offerto per Lotto*”, equivalente alla differenza tra valore a base d'asta del Lotto e valore complessivo offerto per Lotto.

Si precisa inoltre che:

- i valori offerti devono essere espressi con un numero massimo di 5 (cinque) cifre decimali;
- i valori offerti devono essere indicati al netto di IVA;
- sono ammesse esclusivamente offerte a ribasso. Saranno pertanto escluse le offerte cui corrisponda un valore complessivo del lotto superiore a quello posto a base d'asta.

**DISCIPLINARE DI GARA**

*Gara comunitaria centralizzata a procedura aperta finalizzata alla stipula di una convenzione per la fornitura di medicazioni generali da destinare alle Aziende Sanitarie ed Ospedaliere della Regione Lazio*

Gli importi offerti si intendono comprensivi e compensativi:

- di tutti gli oneri, obblighi, spese e remunerazioni per l'esatto e puntuale adempimento di ogni obbligazione contrattuale e si intendono, altresì, fissi ed invariabili per tutta la durata della Convenzione, a norma del presente Disciplinare e di tutti i documenti in esso citati;
- delle spese generali sostenute dall'Aggiudicatario;
- dell'utile d'impresa, dei trasporti, dei costi di attrezzaggio nonché di tutte le attività necessarie, anche per quanto possa non essere dettagliatamente specificato o illustrato nel presente Disciplinare, per dare il servizio stesso perfettamente compiuto ed a regola d'arte e nel rispetto della normativa vigente applicabile all'intera attività.

I documenti allegati devono essere firmati digitalmente dal legale rappresentante o persona munita di comprovati poteri di firma, la cui procura sia stata prodotta nella Documentazione Amministrativa.

Nel caso di Concorrenti associati, dovranno essere sottoscritti con le modalità indicate per la sottoscrizione dell'offerta di cui al paragrafo 12 del presente Disciplinare.

L'Offerta Economica non dovrà contenere riserva alcuna, né condizioni diverse da quelle previste dal Capitolato Tecnico e dal Disciplinare. Non sono ammesse offerte indeterminate, parziali, condizionate o alternative.

L'Appalto verrà aggiudicato anche in presenza di una sola offerta purché ritenuta valida e congrua dalla Stazione Appaltante.

Nell'Offerta Economica, oltre a quanto sopra indicato, non dovrà essere inserito altro documento.

L'offerta è vincolante per il periodo di **240 (duecentoquaranta) giorni** dalla scadenza del termine per la sua presentazione. La Stazione Appaltante può chiedere agli offerenti il differimento di detto termine.

In caso di offerte anormalmente basse, troverà applicazione quanto stabilito all'art. 97, Codice.

Resta a carico dell'Aggiudicatario ogni imposta e tassa relativa all'appalto, esistente al momento dell'offerta e sopravvenuta in seguito, con l'esclusione dell'IVA che verrà corrisposta ai termini di legge.

**DISCIPLINARE DI GARA**

*Gara comunitaria centralizzata a procedura aperta finalizzata alla stipula di una convenzione per la fornitura di medicazioni generali da destinare alle Aziende Sanitarie ed Ospedaliere della Regione Lazio*

Le imprese offerenti rimarranno giuridicamente vincolate sin dalla presentazione dell'offerta, mentre la Stazione Appaltante non assumerà alcun obbligo se non quando sarà sottoscritta la Convenzione Quadro.

La Stazione Appaltante non è tenuta a rimborsare alcun onere o spesa sostenute dal Concorrente per la preparazione e la presentazione dell'Offerta medesima, anche nel caso di successiva adozione di provvedimenti in autotutela, che comportino la mancata aggiudicazione della presente gara e/o la mancata stipula della Convenzione.

L'Aggiudicatario dell'Appalto resta vincolato anche in pendenza della stipula della Convenzione, qualora si rifiutasse di stipularla, saranno applicate le sanzioni di legge, nel rispetto dei limiti statuiti dall'articolo 32, comma 8, D. Lgs. n. 50/2016.

L'offerta economica, a pena di esclusione, è sottoscritta con le modalità indicate per la sottoscrizione della domanda di cui al paragrafo 12.


## 17 CRITERIO DI AGGIUDICAZIONE DELL'APPALTO

L'aggiudicazione avverrà con applicazione prevalentemente del criterio dell'offerta economicamente più vantaggiosa individuata sulla base del miglior rapporto qualità-prezzo, ai sensi dell'art. 95, comma 3 del Codice e, in via residuale, con applicazione del criterio del minor prezzo, ai sensi dell'art. 95, comma 4, lett. b) del Codice come di seguito indicato:

Criterio di aggiudicazione	Lotti
Offerta economicamente più vantaggiosa	1, 2, 3, 4, 5, 6, 7, 8, 9, 10, 11, 12, 13, 16, 17, 18, 19, 20, 23, 24, 25, 26, 27, 28, 29, 31, 32, 33, 34, 35, 37, 40, 41, 42, 43, 44, 45, 46, 47, 48, 50
Minor Prezzo	14, 15, 21, 22, 30, 36, 38, 39, 49

Per i lotti aggiudicati sulla base del criterio dell'**offerta economicamente più vantaggiosa individuata sulla base del miglior rapporto qualità-prezzo**, la valutazione dell'offerta tecnica e dell'offerta economica sarà effettuata in base ai seguenti punteggi:

CRITERIO	PUNTEGGIO MASSIMO
PUNTEGGIO TECNICO	70

 <b>REGIONE LAZIO</b>	<b>DISCIPLINARE DI GARA</b> <i>Gara comunitaria centralizzata a procedura aperta finalizzata alla stipula di una convenzione per la fornitura di medicazioni generali da destinare alle Aziende Sanitarie ed Ospedaliere della Regione Lazio</i>
--	---

PUNTEGGIO ECONOMICO	<b>30</b>
<b>TOTALE</b>	<b>100</b>

Copia

### 17.1 Criteri di valutazione dell'Offerta Tecnica

Per i lotti aggiudicati sulla base del criterio dell'offerta economicamente più vantaggiosa individuata sulla base del miglior rapporto qualità-prezzo, il punteggio dell'offerta tecnica è attribuito sulla base dei criteri di valutazione di seguito elencati, con la relativa ripartizione dei punteggi.

Nella colonna “*Tipologia*” vengono indicati:

- con la lettera T i “Punteggi tabellari”, vale a dire i punteggi fissi e predefiniti che saranno attribuiti o non attribuiti in ragione dell'offerta o mancata offerta di quanto specificamente richiesto;
- con la lettera Q i “Punteggi quantitativi”, vale a dire i punteggi il cui coefficiente è attribuito mediante applicazione di una formula matematica;
- con la lettera D i “Punteggi discrezionali”, vale a dire i punteggi il cui coefficiente è attribuito in ragione dell'esercizio della discrezionalità spettante alla Commissione giudicatrice.

#### Lotto 1

GRIGLIA CRITERI LOTTO 1				
#	Tipologia	Criterio di valutazione	Modalità di attribuzione del punteggio	Punteggio max
1	D	Qualità del confezionamento primario	Saranno oggetto di valutazione la qualità della sigillatura del confezionamento, la facilità di apertura e la modalità di richiudibilità dello stesso.	2
2	T	Soluzioni per la riduzione dell'impatto dei confezionamenti secondari e/o di trasporto	Sarà oggetto di valutazione positiva l'utilizzo di imballaggi secondari e terziari costituiti in materiale riciclato (in conformità a quanto previsto dal DM 24 dicembre 2015, in G.U. N. 16 del 21 gennaio 2016) nelle percentuali di seguito indicate rispetto al peso totale dei confezionamenti:	2

**GRIGLIA CRITERI LOTTO 1**

#	Tipologia	Criterio di valutazione	Modalità di attribuzione del punteggio	Punteggio max
			<p>≥ al 90% in peso se in carta o cartone</p> <p>≥ al 60% in peso se plastica</p> <p>Il punteggio sarà attribuito in questo modo:</p> <p>Utilizzo di imballaggi con le caratteristiche riportate =2</p> <p>Non utilizzo di imballaggi con le caratteristiche riportate =0</p> <p>La presenza del requisito dovrà evincersi dalla scheda tecnica del prodotto offerto o da altra documentazione allegata.</p>	
3	D	Completezza e visibilità dell'etichetta e chiarezza delle indicazioni tecniche atte ad individuare le caratteristiche del prodotto	Saranno oggetto di valutazione la completezza, chiarezza e visibilità dell'etichetta e la presenza di indicazioni chiare ed utili all'utilizzo quali nr. di lotto, data di fabbricazione, data di scadenza, pittogrammi, marchio CE, tali da consentire facilmente l'individuazione della destinazione d'uso ed impiego del prodotto.	2
4	D	Bassa resistenza alla tensione per lacerazione	Sarà oggetto di valutazione positiva la bassa resistenza alla tensione per la lacerazione del tessuto, intesa come la facilità di strappo.	9
5	D	Assenza di nodi o fibre estranee	Sarà oggetto di valutazione positiva la mancanza di nodi o fibre estranee nella composizione dell'ovatta.	8
6	D	Consistenza uniforme	Sarà oggetto di valutazione positiva la consistenza uniforme dell'ovatta.	8
7	D	Bassa dispersione di fibre e polveri durante la manipolazione	Sarà oggetto di valutazione positiva il minor grado di dispersione di fibre e polveri nell'ambiente durante l'utilizzo e la manipolazione dell'ovatta.	8
8	D	Maneggevolezza e morbidezza durante l'applicazione	Sarà oggetto di valutazione la maneggevolezza e la morbidezza dell'ovatta durante l'utilizzo e l'applicazione della stessa.	9

**GRIGLIA CRITERI LOTTO 1**

#	Tipologia	Criterio di valutazione	Modalità di attribuzione del punteggio	Punteggio max
9	Q	Tempo di assorbimento	<p>Sarà oggetto di valutazione il tempo di immersione necessario per l'assorbimento, espresso in secondi, come risultante dalla Scheda Tecnica del prodotto o altra documentazione allegata. Il valore espresso per il tempo di immersione dovrà essere comprovato allegando copia del rapporto di prova secondo la UNI EN 14079:2004 o normativa equivalente. Il punteggio sarà attribuito sulla base della seguente formula:</p> $Va = (Rmin/Ra) * Pmax$ <p>in cui:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- Va: coefficiente attribuito all'offerta del Concorrente "a",</li> <li>- Rmin: tempo minimo di immersione tra le soluzioni offerte da tutti i Concorrenti,</li> <li>- Ra: tempo di immersione dichiarato dal Concorrente "a",</li> <li>- Pmax: punteggio massimo attribuibile per il criterio.</li> </ul>	<b>8</b>



**GRIGLIA CRITERI LOTTO 1**

#	Tipologia	Criterio di valutazione	Modalità di attribuzione del punteggio	Punteggio max
10	Q	Capacità di assorbenza	<p>Sarà oggetto di valutazione la capacità di assorbimento dell'acqua, espressa mediante il coefficiente gH2O/g, come risultante dalla Scheda Tecnica del prodotto o altra documentazione allegata. Il valore espresso per il tempo di immersione dovrà essere comprovato allegando copia del rapporto di prova secondo la UNI EN 14079:2004 o normativa equivalente.</p> <p>Il punteggio sarà attribuito sulla base della seguente formula:  <math>Va = (Ra/Rmax) * Pmax</math>  in cui:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- Va: coefficiente attribuito all'offerta del Concorrente "a",</li> <li>- Ra: coefficiente di assorbimento dichiarato dal Concorrente "a",</li> <li>- Rmax: coefficiente massimo di assorbimento tra le soluzioni offerte da tutti i Concorrenti,</li> <li>- Pmax: punteggio massimo attribuibile per il criterio.</li> </ul>	8
11	T	Possesso della certificazione ISO 13845:2016 «Dispositivi Medici - Sistema di Gestione per la qualità – Requisiti per scopi regolamentari» o equivalente	<p>Il punteggio verrà attribuito in base alla presenza del requisito, come risultante dalla documentazione allegata.</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- PRESENZA requisito: 2 punti</li> <li>- ASSENZA requisito: 0 punti</li> </ul>	2
12	T	Possesso della certificazione ambientale UNI EN ISO 14001: 2015 "Environmental management systems" o equivalente	<p>Il punteggio verrà attribuito in base alla presenza del requisito, come risultante dalla documentazione allegata.</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- PRESENZA requisito: 2 punti</li> <li>- ASSENZA requisito: 0 punti</li> </ul>	2

**GRIGLIA CRITERI LOTTO 1**

#	Tipologia	Criterio di valutazione	Modalità di attribuzione del punteggio	Punteggio max
13	T	Possesso della Certificazione SA 8000 "Gestione Aziendale socialmente responsabile" o equivalente	Il punteggio verrà attribuito in base alla presenza del requisito, come risultante dalla documentazione allegata. - PRESENZA requisito: 2 punti - ASSENZA requisito: 0 punti	2
<b>TOTALE</b>				<b>70</b>

**Lotto 2**

**GRIGLIA CRITERI LOTTO 2**

#	Tipologia	Criterio di valutazione	Modalità di attribuzione del punteggio	Punteggio max
1	D	Qualità del confezionamento primario	Saranno oggetto di valutazione la qualità della sigillatura del confezionamento, la facilità di apertura e la modalità di richiudibilità dello stesso.	2
2	T	Soluzioni per la riduzione dell'impatto dei confezionamenti secondari e/o di trasporto	<p>Sarà oggetto di valutazione positiva l'utilizzo di imballaggi secondari e terziari costituiti in materiale riciclato (in conformità a quanto previsto dal DM 24 dicembre 2015, in G.U. N. 16 del 21 gennaio 2016) nelle percentuali di seguito indicate rispetto al peso totale dei confezionamenti:</p> <p>≥ al 90% in peso se in carta o cartone          ≥ al 60% in peso se plastica</p> <p>Il punteggio sarà attribuito in questo modo:          Utilizzo di imballaggi con le caratteristiche riportate =2          Non utilizzo di imballaggi con le caratteristiche riportate =0</p> <p>La presenza del requisito dovrà evincersi dalla scheda tecnica del prodotto offerto o da altra documentazione allegata.</p>	2
3	D	Completezza e visibilità dell'etichetta e chiarezza delle indicazioni tecniche atte ad individuare le caratteristiche del prodotto	Saranno oggetto di valutazione la completezza, chiarezza e visibilità dell'etichetta e la presenza di indicazioni chiare ed utili all'utilizzo quali nr. di lotto, data di fabbricazione, data di scadenza, pittogrammi, marchio CE, tali da consentire facilmente l'individuazione della destinazione d'uso ed impiego del prodotto.	2
4	D	Bassa resistenza alla tensione per lacerazione	Sarà oggetto di valutazione positiva la bassa resistenza alla tensione per la lacerazione del tessuto, intesa come la facilità di strappo.	10
5	D	Facilità di srotolamento	Sarà oggetto di valutazione la facilità di srotolamento dell'ovatta dalla falda unica.	10

6	D	Assenza di nodi o fibre estranee	Sarà oggetto di valutazione positiva la mancanza di nodi o fibre estranee nella composizione dell'ovatta.	<b>8</b>
7	D	Consistenza uniforme	Sarà oggetto di valutazione positiva la consistenza uniforme dell'ovatta.	<b>8</b>
8	D	Bassa dispersione di fibre e polveri durante la manipolazione	Sarà oggetto di valutazione positiva il minor grado di dispersione di fibre e polveri nell'ambiente durante l'utilizzo e la manipolazione dell'ovatta.	<b>8</b>
9	D	Maneggevolezza e morbidezza durante l'applicazione	Sarà oggetto di valutazione la maneggevolezza e la morbidezza dell'ovatta durante l'utilizzo e l'applicazione della stessa.	<b>10</b>
10	T	Possibilità di sterilizzabilità del prodotto	Sarà oggetto di valutazione la possibilità di sterilizzare l'ovatta, come risultante dalla Scheda Tecnica del prodotto. L'O.E. dovrà altresì indicare nella Relazione Tecnica il metodo da utilizzare per la sterilizzabilità dell'ovatta offerta. Il punteggio sarà attribuito in questo modo: - Si: 4 punti, - No: 0 punti.	<b>4</b>
11	T	Possesso della certificazione ISO 13845:2016 «Dispositivi Medici - Sistema di Gestione per la qualità – Requisiti per scopi regolamentari» o equivalente	Il punteggio verrà attribuito in base alla presenza del requisito, come risultante dalla documentazione allegata. - PRESENZA requisito: 2 punti - ASSENZA requisito: 0 punti	<b>2</b>
12	T	Possesso della certificazione ambientale UNI EN ISO 14001: 2015 "Environmental management systems" o equivalente	Il punteggio verrà attribuito in base alla presenza del requisito, come risultante dalla documentazione allegata. - PRESENZA requisito: 2 punti - ASSENZA requisito: 0 punti	<b>2</b>
13	T	Possesso della Certificazione SA 8000 "Gestione Aziendale socialmente responsabile" o equivalente	Il punteggio verrà attribuito in base alla presenza del requisito, come risultante dalla documentazione allegata. - PRESENZA requisito: 2 punti - ASSENZA requisito: 0 punti	<b>2</b>



**DISCIPLINARE DI GARA**

*Gara comunitaria centralizzata a procedura aperta finalizzata alla stipula di una convenzione per la fornitura di medicazioni generali da destinare alle Aziende Sanitarie ed Ospedaliere della Regione Lazio*

**TOTALE**

**70**

**Lotto 3**

**GRIGLIA CRITERI LOTTO 3**

#	Tipologia	Criterio di valutazione	Modalità di attribuzione del punteggio	Punteggio max
1	D	Qualità del confezionamento primario	Sarà oggetto di valutazione la maneggevolezza e la facilità di apertura del confezionamento primario.	2
2	T	Soluzioni per la riduzione dell'impatto dei confezionamenti secondari e/o di trasporto	<p>Sarà oggetto di valutazione positiva l'utilizzo di imballaggi secondari e terziari costituiti in materiale riciclato (in conformità a quanto previsto dal DM 24 dicembre 2015, in G.U. N. 16 del 21 gennaio 2016) nelle percentuali di seguito indicate rispetto al peso totale dei confezionamenti:</p> <p>≥ al 90% in peso se in carta o cartone          ≥ al 60% in peso se plastica</p> <p>Il punteggio sarà attribuito in questo modo:          Utilizzo di imballaggi con le caratteristiche riportate =2          Non utilizzo di imballaggi con le caratteristiche riportate =0</p> <p>La presenza del requisito dovrà evincersi dalla scheda tecnica del prodotto offerto o da altra documentazione allegata.</p>	2
3	D	Completezza e visibilità dell'etichetta e chiarezza delle indicazioni tecniche atte ad individuare le caratteristiche del prodotto	Saranno oggetto di valutazione la completezza, chiarezza e visibilità dell'etichetta e la presenza di indicazioni chiare ed utili all'utilizzo quali nr. di lotto, data di fabbricazione, data di scadenza, pittogrammi, marchio CE, tali da consentire facilmente l'individuazione della destinazione d'uso ed impiego del prodotto.	2
4	D	Mancanza di sfilacciature e residui durante l'applicazione	Sarà oggetto di valutazione positiva l'assenza di sfilacciature del tessuto e il mancato rilascio di eccessivi residui durante l'utilizzo e l'applicazione della garza.	10
5	D	Bassa dispersione di fibre e polveri durante la manipolazione	Sarà oggetto di valutazione positiva il minor grado di dispersione di fibre e polveri nell'ambiente durante l'utilizzo e la manipolazione della garza.	10

6	D	Maneggevolezza e conformabilità durante l'applicazione	Sarà oggetto di valutazione la maneggevolezza e la conformabilità della medicazione alla morfologia del distretto da medicare, durante l'utilizzo e l'applicazione della stessa.	<b>10</b>
7	D	Regolarità della tessitura	Sarà oggetto di valutazione il grado di regolarità della tessitura e l'assenza di impurità visibili ad occhio nudo.	<b>10</b>
8	D	Regolarità del taglio ortogonale	Sarà oggetto di valutazione la regolarità del taglio ortogonale.	<b>10</b>
9	Q	Capacità di assorbenza	<p>Sarà oggetto di valutazione la capacità di assorbimento dell'acqua, espressa mediante il coefficiente gH20/g, come risultante dalla Scheda Tecnica del prodotto o altra documentazione allegata. Il valore espresso per il tempo di immersione dovrà essere comprovato allegando copia del rapporto di prova secondo la UNI EN 14079:2004 o normativa equivalente.</p> <p>Il punteggio sarà attribuito sulla base della seguente formula:  <math>Va = (Ra/Rmax) * Pmax</math>  in cui:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- Va: coefficiente attribuito all'offerta del Concorrente "a",</li> <li>- Ra: coefficiente di assorbimento dichiarato dal Concorrente "a",</li> <li>- Rmax: coefficiente massimo di assorbimento tra le soluzioni offerte da tutti i Concorrenti,</li> <li>- Pmax: punteggio massimo attribuibile per il criterio.</li> </ul>	<b>8</b>
10	T	Possesso della certificazione ISO 13845:2016 «Dispositivi Medici - Sistema di Gestione per la qualità – Requisiti per scopi regolamentari» o equivalente	<p>Il punteggio verrà attribuito in base alla presenza del requisito, come risultante dalla documentazione allegata.</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- PRESENZA requisito: 2 punti</li> <li>- ASSENZA requisito: 0 punti</li> </ul>	<b>2</b>



11	T	Possesso della certificazione ambientale UNI EN ISO 14001: 2015 "Environmental management systems" o equivalente	Il punteggio verrà attribuito in base alla presenza del requisito, come risultante dalla documentazione allegata. - PRESENZA requisito: 2 punti - ASSENZA requisito: 0 punti	<b>2</b>
12	T	Possesso della Certificazione SA 8000 "Gestione Aziendale socialmente responsabile" o equivalente	Il punteggio verrà attribuito in base alla presenza del requisito, come risultante dalla documentazione allegata. - PRESENZA requisito: 2 punti - ASSENZA requisito: 0 punti	<b>2</b>
<b>TOTALE</b>				<b>70</b>

#### **Lotto 4**

<b>GRIGLIA CRITERI LOTTO 4</b>				
#	Tipologia	Criterio di valutazione	Modalità di attribuzione del punteggio	Punteggio max
1	D	Qualità del confezionamento primario	Sarà oggetto di valutazione la resistenza del confezionamento primario	<b>2</b>
2	D	Confezionamento con dispenser a presa facilitata	Sarà oggetto di valutazione la disponibilità di un confezionamento con dispenser a presa facilitata	<b>2</b>

**GRIGLIA CRITERI LOTTO 4**

#	Tipologia	Criterio di valutazione	Modalità di attribuzione del punteggio	Punteggio max
3	T	Soluzioni per la riduzione dell'impatto dei confezionamenti secondari e/o di trasporto	<p>Sarà oggetto di valutazione positiva l'utilizzo di imballaggi secondari e terziari costituiti in materiale riciclato (in conformità a quanto previsto dal DM 24 dicembre 2015, in G.U. N. 16 del 21 gennaio 2016) nelle percentuali di seguito indicate rispetto al peso totale dei confezionamenti:</p> <p>≥ al 90% in peso se in carta o cartone          ≥ al 60% in peso se plastica</p> <p>Il punteggio sarà attribuito in questo modo:          Utilizzo di imballaggi con le caratteristiche riportate =2          Non utilizzo di imballaggi con le caratteristiche riportate =0</p> <p>La presenza del requisito dovrà evincersi dalla scheda tecnica del prodotto offerto o da altra documentazione allegata.</p>	2
4	D	Completezza e visibilità dell'etichetta e chiarezza delle indicazioni tecniche atte ad individuare le caratteristiche del prodotto	Saranno oggetto di valutazione la completezza, chiarezza e visibilità dell'etichetta e la presenza di indicazioni chiare ed utili all'utilizzo quali nr. di lotto, data di fabbricazione, data di scadenza, pittogrammi, marchio CE, tali da consentire facilmente l'individuazione della destinazione d'uso ed impiego del prodotto.	2
5	D	Mancanza di sfilaccature e residui durante l'applicazione	Sarà oggetto di valutazione positiva l'assenza di sfilaccature del tessuto e il mancato rilascio di eccessivi residui durante l'utilizzo e l'applicazione della garza.	10
6	D	Bassa dispersione di fibre e polveri durante la manipolazione	Sarà oggetto di valutazione positiva il minor grado di dispersione di fibre e polveri nell'ambiente durante l'utilizzo e la manipolazione della garza.	10
7	D	Maneggevolezza e conformabilità durante l'applicazione	Sarà oggetto di valutazione la maneggevolezza e la conformabilità della medicazione alla morfologia del distretto da medicare, durante l'utilizzo e l'applicazione della stessa.	10

**GRIGLIA CRITERI LOTTO 4**

#	Tipologia	Criterio di valutazione	Modalità di attribuzione del punteggio	Punteggio max
8	D	Regolarità della tessitura	Sarà oggetto di valutazione il grado di regolarità della tessitura e l'assenza di impurità visibili ad occhio nudo.	<b>8</b>
9	D	Regolarità del taglio ortogonale	Sarà oggetto di valutazione la regolarità del taglio ortogonale.	<b>8</b>
10	Q	Capacità di assorbenza	<p>Sarà oggetto di valutazione la capacità di assorbimento dell'acqua, espressa mediante il coefficiente gH20/g, come risultante dalla Scheda Tecnica del prodotto o altra documentazione allegata. Il valore espresso per il tempo di immersione dovrà essere comprovato allegando copia del rapporto di prova secondo la UNI EN 14079:2004 o normativa equivalente.</p> <p>Il punteggio sarà attribuito sulla base della seguente formula:  <math>Va = (Ra/Rmax) * Pmax</math>  in cui:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- Va: coefficiente attribuito all'offerta del Concorrente "a",</li> <li>- Ra: coefficiente di assorbimento dichiarato dal Concorrente "a",</li> <li>- Rmax: coefficiente massimo di assorbimento tra le soluzioni offerte da tutti i Concorrenti,</li> <li>- Pmax: punteggio massimo attribuibile per il criterio.</li> </ul>	<b>10</b>
11	T	Possesso della certificazione ISO 13845:2016 «Dispositivi Medici - Sistema di Gestione per la qualità – Requisiti per scopi regolamentari» o equivalente	<p>Il punteggio verrà attribuito in base alla presenza del requisito, come risultante dalla documentazione allegata.</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- PRESENZA requisito: 2 punti</li> <li>- ASSENZA requisito: 0 punti</li> </ul>	<b>2</b>

**GRIGLIA CRITERI LOTTO 4**

#	Tipologia	Criterio di valutazione	Modalità di attribuzione del punteggio	Punteggio max
12	T	Possesso della certificazione ambientale UNI EN ISO 14001: 2015 "Environmental management systems" o equivalente	Il punteggio verrà attribuito in base alla presenza del requisito, come risultante dalla documentazione allegata. - PRESENZA requisito: 2 punti - ASSENZA requisito: 0 punti	2
13	T	Possesso della Certificazione SA 8000 "Gestione Aziendale socialmente responsabile" o equivalente	Il punteggio verrà attribuito in base alla presenza del requisito, come risultante dalla documentazione allegata. - PRESENZA requisito: 2 punti - ASSENZA requisito: 0 punti	2
<b>TOTALE</b>				<b>70</b>

**Lotti 5, 6, 7 e 9**
**GRIGLIA CRITERI LOTTI 5, 6, 7 e 9**

#	Tipologia	Criterio di valutazione	Modalità di attribuzione del punteggio	Punteggio max
1	D	Qualità del confezionamento primario	Sarà oggetto di valutazione la maneggevolezza e la facilità di apertura del confezionamento primario.	3

**GRIGLIA CRITERI LOTTI 5, 6, 7 e 9**

#	Tipologia	Criterio di valutazione	Modalità di attribuzione del punteggio	Punteggio max
2	T	Soluzioni per la riduzione dell'impatto dei confezionamenti secondari e/o di trasporto	<p>Sarà oggetto di valutazione positiva l'utilizzo di imballaggi secondari e terziari costituiti in materiale riciclato (in conformità a quanto previsto dal DM 24 dicembre 2015, in G.U. N. 16 del 21 gennaio 2016) nelle percentuali di seguito indicate rispetto al peso totale dei confezionamenti:</p> <p>≥ al 90% in peso se in carta o cartone          ≥ al 60% in peso se plastica</p> <p>Il punteggio sarà attribuito in questo modo:          Utilizzo di imballaggi con le caratteristiche riportate = 2          Non utilizzo di imballaggi con le caratteristiche riportate = 0</p> <p>La presenza del requisito dovrà evincersi dalla scheda tecnica del prodotto offerto o da altra documentazione allegata.</p>	2
3	D	Completezza e visibilità dell'etichetta e chiarezza delle indicazioni tecniche atte ad individuare le caratteristiche del prodotto	Saranno oggetto di valutazione la completezza, chiarezza e visibilità dell'etichetta e la presenza di indicazioni chiare ed utili all'utilizzo quali nr. di lotto, data di fabbricazione, data di scadenza, pittogrammi, marchio CE, tali da consentire facilmente l'individuazione della destinazione d'uso ed impiego del prodotto.	2
4	D	Mancanza di sfilaccature e residui durante l'applicazione	Sarà oggetto di valutazione positiva l'assenza di sfilaccature del tessuto e il mancato rilascio di eccessivi residui durante l'utilizzo e l'applicazione della garza.	11
5	D	Bassa dispersione di fibre e polveri durante la manipolazione	Sarà oggetto di valutazione positiva il minor grado di dispersione di fibre e polveri nell'ambiente durante l'utilizzo e la manipolazione della garza.	11
6	D	Maneggevolezza e conformabilità durante l'applicazione	Sarà oggetto di valutazione la maneggevolezza e la conformabilità della medicazione alla morfologia del distretto da medicare, durante l'utilizzo e l'applicazione della stessa.	12

**GRIGLIA CRITERI LOTTI 5, 6, 7 e 9**

#	Tipologia	Criterio di valutazione	Modalità di attribuzione del punteggio	Punteggio max
7	D	Regolarità della tessitura	Sarà oggetto di valutazione il grado di regolarità della tessitura e l'assenza di impurità visibili ad occhio nudo.	<b>9</b>
8	Q	Capacità di assorbenza	<p>Sarà oggetto di valutazione la capacità di assorbimento dell'acqua, espressa mediante il coefficiente gH2O/g, come risultante dalla Scheda Tecnica del prodotto o altra documentazione allegata. Il valore espresso per il tempo di immersione dovrà essere comprovato allegando copia del rapporto di prova secondo la UNI EN 14079:2004 o normativa equivalente.</p> <p>Il punteggio sarà attribuito sulla base della seguente formula:  <math>Va = (Ra/Rmax) * Pmax</math>  in cui:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- Va: coefficiente attribuito all'offerta del Concorrente "a",</li> <li>- Ra: coefficiente di assorbimento dichiarato dal Concorrente "a",</li> <li>- Rmax: coefficiente massimo di assorbimento tra le soluzioni offerte da tutti i Concorrenti,</li> <li>- Pmax: punteggio massimo attribuibile per il criterio.</li> </ul>	<b>11</b>
10	T	Possesso della certificazione ISO 13845:2016 «Dispositivi Medici - Sistema di Gestione per la qualità – Requisiti per scopi regolamentari» o equivalente	<p>Il punteggio verrà attribuito in base alla presenza del requisito, come risultante dalla documentazione allegata.</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- PRESENZA requisito: 3 punti</li> <li>- ASSENZA requisito: 0 punti</li> </ul>	<b>3</b>

**GRIGLIA CRITERI LOTTI 5, 6, 7 e 9**

#	Tipologia	Criterio di valutazione	Modalità di attribuzione del punteggio	Punteggio max
11	T	Possesso della certificazione ambientale UNI EN ISO 14001: 2015 "Environmental management systems" o equivalente	Il punteggio verrà attribuito in base alla presenza del requisito, come risultante dalla documentazione allegata. - PRESENZA requisito: 3 punti - ASSENZA requisito: 0 punti	3
12	T	Possesso della Certificazione SA 8000 "Gestione Aziendale socialmente responsabile" o equivalente	Il punteggio verrà attribuito in base alla presenza del requisito, come risultante dalla documentazione allegata. - PRESENZA requisito: 3 punti - ASSENZA requisito: 0 punti	3
<b>TOTALE</b>				<b>70</b>

**Lotto 8**
**GRIGLIA CRITERI LOTTO 8**

#	Tipologia	Criterio di valutazione	Modalità di attribuzione del punteggio	Punteggio max
1	D	Qualità del confezionamento primario	Sarà oggetto di valutazione la resistenza del confezionamento primario.	2



**GRIGLIA CRITERI LOTTO 8**

#	Tipologia	Criterio di valutazione	Modalità di attribuzione del punteggio	Punteggio max
2	T	Soluzioni per la riduzione dell'impatto dei confezionamenti secondari e/o di trasporto	<p>Sarà oggetto di valutazione positiva l'utilizzo di imballaggi secondari e terziari costituiti in materiale riciclato (in conformità a quanto previsto dal DM 24 dicembre 2015, in G.U. N. 16 del 21 gennaio 2016) nelle percentuali di seguito indicate rispetto al peso totale dei confezionamenti:</p> <p>≥ al 90% in peso se in carta o cartone          ≥ al 60% in peso se plastica</p> <p>Il punteggio sarà attribuito in questo modo:          Utilizzo di imballaggi con le caratteristiche riportate =2          Non utilizzo di imballaggi con le caratteristiche riportate =0</p> <p>La presenza del requisito dovrà evincersi dalla scheda tecnica del prodotto offerto o da altra documentazione allegata.</p>	2
3	D	Completezza e visibilità dell'etichetta e chiarezza delle indicazioni tecniche atte ad individuare le caratteristiche del prodotto	Saranno oggetto di valutazione la completezza, chiarezza e visibilità dell'etichetta e la presenza di indicazioni chiare ed utili all'utilizzo quali nr. di lotto, data di fabbricazione, data di scadenza, pittogrammi, marchio CE, tali da consentire facilmente l'individuazione della destinazione d'uso ed impiego del prodotto.	2
4	D	Mancanza di sfilaccature e residui durante l'applicazione	Sarà oggetto di valutazione positiva l'assenza di sfilaccature del tessuto e il mancato rilascio di eccessivi residui durante l'utilizzo e l'applicazione della garza.	10
5	D	Bassa dispersione di fibre e polveri durante la manipolazione	Sarà oggetto di valutazione positiva il minor grado di dispersione di fibre e polveri nell'ambiente durante l'utilizzo e la manipolazione della garza.	10
6	D	Maneggevolezza e conformabilità durante l'applicazione	Sarà oggetto di valutazione la maneggevolezza e la conformabilità della medicazione alla morfologia del distretto da medicare, durante l'utilizzo e l'applicazione della stessa.	10

**GRIGLIA CRITERI LOTTO 8**

#	Tipologia	Criterio di valutazione	Modalità di attribuzione del punteggio	Punteggio max
7	D	Regolarità della tessitura	Sarà oggetto di valutazione il grado di regolarità della tessitura e l'assenza di impurità visibili ad occhio nudo.	<b>10</b>
8	Q	Capacità di assorbenza	<p>Sarà oggetto di valutazione la capacità di assorbimento dell'acqua, espressa mediante il coefficiente gH20/g, come risultante dalla Scheda Tecnica del prodotto o altra documentazione allegata. Il valore espresso per il tempo di immersione dovrà essere comprovato allegando copia del rapporto di prova secondo la UNI EN 14079:2004 o normativa equivalente.</p> <p>Il punteggio sarà attribuito sulla base della seguente formula:  <math>Va = (Ra/Rmax) * Pmax</math>  in cui:  - Va: coefficiente attribuito all'offerta del Concorrente "a",  - Ra: coefficiente di assorbimento dichiarato dal Concorrente "a",  - Rmax: coefficiente massimo di assorbimento tra le soluzioni offerte da tutti i Concorrenti,  - Pmax: punteggio massimo attribuibile per il criterio.</p>	<b>10</b>
9	T	Possibilità di sterilizzabilità del prodotto	<p>Sarà oggetto di valutazione la possibilità di sterilizzare la medicazione, come risultante dalla Scheda Tecnica del prodotto. L'O.E. dovrà altresì indicare nella Relazione Tecnica il metodo da utilizzare per la sterilizzabilità della medicazione offerta.</p> <p>Il punteggio sarà attribuito in questo modo:  - Si: 8 punti,  - No: 0 punti.</p>	<b>8</b>

**GRIGLIA CRITERI LOTTO 8**

#	Tipologia	Criterio di valutazione	Modalità di attribuzione del punteggio	Punteggio max
10	T	Possesso della certificazione ISO 13845:2016 «Dispositivi Medici - Sistema di Gestione per la qualità – Requisiti per scopi regolamentari» o equivalente	Il punteggio verrà attribuito in base alla presenza del requisito, come risultante dalla documentazione allegata. - PRESENZA requisito: 2 punti - ASSENZA requisito: 0 punti	2
11	T	Possesso della certificazione ambientale UNI EN ISO 14001: 2015 "Environmental management systems" o equivalente	Il punteggio verrà attribuito in base alla presenza del requisito, come risultante dalla documentazione allegata. - PRESENZA requisito: 2 punti - ASSENZA requisito: 0 punti	2
12	T	Possesso della Certificazione SA 8000 "Gestione Aziendale socialmente responsabile" o equivalente	Il punteggio verrà attribuito in base alla presenza del requisito, come risultante dalla documentazione allegata. - PRESENZA requisito: 2 punti - ASSENZA requisito: 0 punti	2
<b>TOTALE</b>				<b>70</b>

**Lotto 10**

**GRIGLIA CRITERI LOTTO 10**

#	Tipologia	Criterio di valutazione	Modalità di attribuzione del punteggio	Punteggio max
1	D	Qualità del confezionamento primario	Sarà oggetto di valutazione la resistenza del confezionamento primario	<b>2</b>
2	T	Soluzioni per la riduzione dell'impatto dei confezionamenti secondari e/o di trasporto	<p>Sarà oggetto di valutazione positiva l'utilizzo di imballaggi secondari e terziari costituiti in materiale riciclato (in conformità a quanto previsto dal DM 24 dicembre 2015, in G.U. N. 16 del 21 gennaio 2016) nelle percentuali di seguito indicate rispetto al peso totale dei confezionamenti:</p> <p>≥ al 90% in peso se in carta o cartone          ≥ al 60% in peso se plastica</p> <p>Il punteggio sarà attribuito in questo modo:          Utilizzo di imballaggi con le caratteristiche riportate =2          Non utilizzo di imballaggi con le caratteristiche riportate =0</p> <p>La presenza del requisito dovrà evincersi dalla scheda tecnica del prodotto offerto o da altra documentazione allegata.</p>	<b>2</b>
3	D	Completezza e visibilità dell'etichetta e chiarezza delle indicazioni tecniche atte ad individuare le caratteristiche del prodotto	Saranno oggetto di valutazione la completezza, chiarezza e visibilità dell'etichetta e la presenza di indicazioni chiare ed utili all'utilizzo quali nr. di lotto, data di fabbricazione, data di scadenza, pittogrammi, marchio CE, tali da consentire facilmente l'individuazione della destinazione d'uso ed impiego del prodotto.	<b>2</b>
4	D	Mancanza di sfilacciature e residui durante l'applicazione	Sarà oggetto di valutazione positiva l'assenza di sfilacciature del tessuto e il mancato rilascio di eccessivi residui durante l'utilizzo e l'applicazione della garza.	<b>12</b>
5	D	Bassa dispersione di fibre e polveri durante la manipolazione	Sarà oggetto di valutazione positiva il minor grado di dispersione di fibre e polveri nell'ambiente durante l'utilizzo e la manipolazione della garza.	<b>11</b>
6	D	Maneggevolezza e conformabilità durante l'applicazione	Sarà oggetto di valutazione la maneggevolezza e la conformabilità della medicazione alla morfologia del distretto da medicare, durante l'utilizzo e l'applicazione della stessa.	<b>12</b>

**GRIGLIA CRITERI LOTTO 10**

#	Tipologia	Criterio di valutazione	Modalità di attribuzione del punteggio	Punteggio max
7	D	Regolarità della tessitura	Sarà oggetto di valutazione il grado di regolarità della tessitura e l'assenza di impurità visibili ad occhio nudo.	<b>10</b>
8	Q	Capacità di assorbenza	<p>Sarà oggetto di valutazione la capacità di assorbimento dell'acqua, espressa mediante il coefficiente gH20/g, come risultante dalla Scheda Tecnica del prodotto o altra documentazione allegata. Il valore espresso per il tempo di immersione dovrà essere comprovato allegando copia del rapporto di prova secondo la UNI EN 14079:2004 o normativa equivalente.</p> <p>Il punteggio sarà attribuito sulla base della seguente formula:  <math>Va = (Ra/Rmax) * Pmax</math>  in cui:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- Va: coefficiente attribuito all'offerta del Concorrente "a",</li> <li>- Ra: coefficiente di assorbimento dichiarato dal Concorrente "a",</li> <li>- Rmax: coefficiente massimo di assorbimento tra le soluzioni offerte da tutti i Concorrenti,</li> <li>- Pmax: punteggio massimo attribuibile per il criterio.</li> </ul>	<b>10</b>
9	T	Possesso della certificazione ISO 13845:2016 «Dispositivi Medici - Sistema di Gestione per la qualità – Requisiti per scopi regolamentari» o equivalente	<p>Il punteggio verrà attribuito in base alla presenza del requisito, come risultante dalla documentazione allegata.</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- PRESENZA requisito: 3 punti</li> <li>- ASSENZA requisito: 0 punti</li> </ul>	<b>3</b>

**GRIGLIA CRITERI LOTTO 10**

#	Tipologia	Criterio di valutazione	Modalità di attribuzione del punteggio	Punteggio max
10	T	Possesso della certificazione ambientale UNI EN ISO 14001: 2015 "Environmental management systems" o equivalente	Il punteggio verrà attribuito in base alla presenza del requisito, come risultante dalla documentazione allegata. - PRESENZA requisito: 3 punti - ASSENZA requisito: 0 punti	3
11	T	Possesso della Certificazione SA 8000 "Gestione Aziendale socialmente responsabile" o equivalente	Il punteggio verrà attribuito in base alla presenza del requisito, come risultante dalla documentazione allegata. - PRESENZA requisito: 3 punti - ASSENZA requisito: 0 punti	3
<b>TOTALE</b>				<b>70</b>

**Lotti 11 e 12**
**GRIGLIA CRITERI LOTTI 11 e 12**

#	Tipologia	Criterio di valutazione	Modalità di attribuzione del punteggio	Punteggio max
1	D	Qualità del confezionamento primario	Sarà oggetto di valutazione la maneggevolezza e la facilità di apertura del confezionamento primario.	2

<b>GRIGLIA CRITERI LOTTI 11 e 12</b>				
#	Tipologia	Criterio di valutazione	Modalità di attribuzione del punteggio	Punteggio max
2	T	Soluzioni per la riduzione dell'impatto dei confezionamenti secondari e/o di trasporto	<p>Sarà oggetto di valutazione positiva l'utilizzo di imballaggi secondari e terziari costituiti in materiale riciclato (in conformità a quanto previsto dal DM 24 dicembre 2015, in G.U. N. 16 del 21 gennaio 2016) nelle percentuali di seguito indicate rispetto al peso totale dei confezionamenti:</p> <p>≥ al 90% in peso se in carta o cartone          ≥ al 60% in peso se plastica</p> <p>Il punteggio sarà attribuito in questo modo:          Utilizzo di imballaggi con le caratteristiche riportate =2          Non utilizzo di imballaggi con le caratteristiche riportate =0</p> <p>La presenza del requisito dovrà evincersi dalla scheda tecnica del prodotto offerto o da altra documentazione allegata.</p>	2
3	D	Completezza e visibilità dell'etichetta e chiarezza delle indicazioni tecniche atte ad individuare le caratteristiche del prodotto	Saranno oggetto di valutazione la completezza, chiarezza e visibilità dell'etichetta e la presenza di indicazioni chiare ed utili all'utilizzo quali nr. di lotto, data di fabbricazione, data di scadenza, pittogrammi, marchio CE, tali da consentire facilmente l'individuazione della destinazione d'uso ed impiego del prodotto.	2
4	D	Mancanza di sfilacciature e residui durante l'applicazione	Sarà oggetto di valutazione positiva l'assenza di sfilacciature del tessuto e il mancato rilascio di eccessivi residui durante l'utilizzo e l'applicazione della garza.	8
5	D	Maneggevolezza e conformabilità durante l'applicazione	Sarà oggetto di valutazione la maneggevolezza e la conformabilità della medicazione alla morfologia del distretto da medicare, durante l'utilizzo e l'applicazione della stessa.	8
6	D	Regolarità della tessitura	Sarà oggetto di valutazione il grado di regolarità della tessitura e l'assenza di impurità visibili ad occhio nudo.	8



<b>GRIGLIA CRITERI LOTTI 11 e 12</b>				
#	Tipologia	Criterio di valutazione	Modalità di attribuzione del punteggio	Punteggio max
7	Q	Quantitativo di paraffina e/o vasellina	<p>Sarà oggetto di valutazione positiva il maggior quantitativo di impregnante presente sulla medicazione (paraffina e/o vasellina), espresso in gr/m2, come risultante dalla Scheda Tecnica del prodotto offerto.</p> <p>Il punteggio sarà attribuito sulla base della seguente formula:  <math>Va = (Ra/Rmax) * Pmax</math>  in cui:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- Va: coefficiente attribuito all'offerta del Concorrente "a",</li> <li>- Ra: quantitativo di impregnante utilizzato, dichiarato dal Concorrente "a",</li> <li>- Rmax: maggior quantitativo di impregnante utilizzato, tra le soluzioni offerte da tutti i Concorrenti,</li> <li>- Pmax: punteggio massimo attribuibile per il criterio.</li> </ul>	<b>12</b>
8	D	Distribuzione dell'impregnante	Sarà oggetto di valutazione il grado di uniformità nella distribuzione della massa impregnante sulla medicazione.	<b>12</b>
9	D	Facilità di rimozione della medicazione	Sarà oggetto di valutazione la facilità di rimozione della medicazione, senza creare aderenze e rilasciare residui sulla morfologia del distretto medicato.	<b>10</b>
10	T	Possesso della certificazione ISO 13845:2016 «Dispositivi Medici - Sistema di Gestione per la qualità – Requisiti per scopi regolamentari» o equivalente	<p>Il punteggio verrà attribuito in base alla presenza del requisito, come risultante dalla documentazione allegata.</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- PRESENZA requisito: 2 punti</li> <li>- ASSENZA requisito: 0 punti</li> </ul>	<b>2</b>
11	T	Possesso della certificazione ambientale UNI EN ISO 14001: 2015 "Environmental management systems" o equivalente	<p>Il punteggio verrà attribuito in base alla presenza del requisito, come risultante dalla documentazione allegata.</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- PRESENZA requisito: 2 punti</li> <li>- ASSENZA requisito: 0 punti</li> </ul>	<b>2</b>

**GRIGLIA CRITERI LOTTI 11 e 12**

#	Tipologia	Criterio di valutazione	Modalità di attribuzione del punteggio	Punteggio max
12	T	Possesso della Certificazione SA 8000 "Gestione Aziendale socialmente responsabile" o equivalente	Il punteggio verrà attribuito in base alla presenza del requisito, come risultante dalla documentazione allegata. - PRESENZA requisito: 2 punti - ASSENZA requisito: 0 punti	2
<b>TOTALE</b>				<b>70</b>

**Lotto 13**
**GRIGLIA CRITERI LOTTO 13**

#	Tipologia	Criterio di valutazione	Modalità di attribuzione del punteggio	Punteggio max
1	D	Qualità del confezionamento primario	Sarà oggetto di valutazione la maneggevolezza e la facilità di apertura del confezionamento primario.	3
2	D	Confezionamento con dispenser a presa facilitata	Sarà oggetto di valutazione la disponibilità di un confezionamento con dispenser a presa facilitata	2

**GRIGLIA CRITERI LOTTO 13**

#	Tipologia	Criterio di valutazione	Modalità di attribuzione del punteggio	Punteggio max
3	T	Soluzioni per la riduzione dell'impatto dei confezionamenti secondari e/o di trasporto	<p>Sarà oggetto di valutazione positiva l'utilizzo di imballaggi secondari e terziari costituiti in materiale riciclato (in conformità a quanto previsto dal DM 24 dicembre 2015, in G.U. N. 16 del 21 gennaio 2016) nelle percentuali di seguito indicate rispetto al peso totale dei confezionamenti:</p> <p>≥ al 90% in peso se in carta o cartone          ≥ al 60% in peso se plastica</p> <p>Il punteggio sarà attribuito in questo modo:          Utilizzo di imballaggi con le caratteristiche riportate =2          Non utilizzo di imballaggi con le caratteristiche riportate =0</p> <p>La presenza del requisito dovrà evincersi dalla scheda tecnica del prodotto offerto o da altra documentazione allegata.</p>	2
4	D	Completezza e visibilità dell'etichetta e chiarezza delle indicazioni tecniche atte ad individuare le caratteristiche del prodotto	Saranno oggetto di valutazione la completezza, chiarezza e visibilità dell'etichetta e la presenza di indicazioni chiare ed utili all'utilizzo quali nr. di lotto, data di fabbricazione, data di scadenza, pittogrammi, marchio CE, tali da consentire facilmente l'individuazione della destinazione d'uso ed impiego del prodotto.	2
5	D	Mancanza di sfilaccature e residui durante l'applicazione	Sarà oggetto di valutazione positiva l'assenza di sfilaccature del tessuto e il mancato rilascio di eccessivi residui durante l'utilizzo e l'applicazione della garza.	11
6	D	Maneggevolezza e conformabilità durante l'applicazione	Sarà oggetto di valutazione la maneggevolezza e la conformabilità della medicazione alla morfologia del distretto da medicare, durante l'utilizzo e l'applicazione della stessa.	12
7	D	Regolarità della tessitura	Sarà oggetto di valutazione il grado di regolarità della tessitura e l'assenza di impurità visibili ad occhio nudo.	10
8	D	Regolarità del taglio ortogonale	Sarà oggetto di valutazione la regolarità del taglio ortogonale.	10

**GRIGLIA CRITERI LOTTO 13**

#	Tipologia	Criterio di valutazione	Modalità di attribuzione del punteggio	Punteggio max
9	Q	Capacità di assorbenza	<p>Sarà oggetto di valutazione la capacità di assorbimento dell'acqua, espressa mediante il coefficiente gH<sub>2</sub>O/g, come risultante dalla Scheda Tecnica del prodotto o altra documentazione allegata. Il valore espresso per il tempo di immersione dovrà essere comprovato allegando copia del rapporto di prova secondo la UNI EN 14079:2004 o normativa equivalente.</p> <p>Il punteggio sarà attribuito sulla base della seguente formula:  <math>Va = (Ra/Rmax) * Pmax</math>  in cui:  - Va: coefficiente attribuito all'offerta del Concorrente "a",  - Ra: coefficiente di assorbimento dichiarato dal Concorrente "a",  - Rmax: coefficiente massimo di assorbimento tra le soluzioni offerte da tutti i Concorrenti,  - Pmax: punteggio massimo attribuibile per il criterio.</p>	<b>12</b>
10	T	Possesso della certificazione ISO 13845:2016 «Dispositivi Medici - Sistema di Gestione per la qualità – Requisiti per scopi regolamentari» o equivalente	<p>Il punteggio verrà attribuito in base alla presenza del requisito, come risultante dalla documentazione allegata.</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- PRESENZA requisito: 2 punti</li> <li>- ASSENZA requisito: 0 punti</li> </ul>	<b>2</b>
11	T	Possesso della certificazione ambientale UNI EN ISO 14001: 2015 "Environmental management systems" o equivalente	<p>Il punteggio verrà attribuito in base alla presenza del requisito, come risultante dalla documentazione allegata.</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- PRESENZA requisito: 2 punti</li> <li>- ASSENZA requisito: 0 punti</li> </ul>	<b>2</b>

**GRIGLIA CRITERI LOTTO 13**

#	Tipologia	Criterio di valutazione	Modalità di attribuzione del punteggio	Punteggio max
12	T	Possesso della Certificazione SA 8000 "Gestione Aziendale socialmente responsabile" o equivalente	Il punteggio verrà attribuito in base alla presenza del requisito, come risultante dalla documentazione allegata. - PRESENZA requisito: 2 punti - ASSENZA requisito: 0 punti	2
<b>TOTALE</b>				<b>70</b>

**Lotti 16, 17 e 18**
**CRIGLIA CRITERI LOTTI 16, 17 e 18**

#	Tipologia	Criterio di valutazione	Modalità di attribuzione del punteggio	Punteggio max
1	D	Qualità del confezionamento primario	Sarà oggetto di valutazione la resistenza del confezionamento primario.	3
2	D	Confezionamento con dispenser a presa facilitata	Sarà oggetto di valutazione la disponibilità di un confezionamento con dispenser a presa facilitata	4

<b>CRIGLIA CRITERI LOTTI 16, 17 e 18</b>				
#	Tipologia	Criterio di valutazione	Modalità di attribuzione del punteggio	Punteggio max
3	T	Soluzioni per la riduzione dell'impatto dei confezionamenti secondari e/o di trasporto	<p>Sarà oggetto di valutazione positiva l'utilizzo di imballaggi secondari e terziari costituiti in materiale riciclato (in conformità a quanto previsto dal DM 24 dicembre 2015, in G.U. N. 16 del 21 gennaio 2016) nelle percentuali di seguito indicate rispetto al peso totale dei confezionamenti:</p> <p>≥ al 90% in peso se in carta o cartone          ≥ al 60% in peso se plastica</p> <p>Il punteggio sarà attribuito in questo modo:          Utilizzo di imballaggi con le caratteristiche riportate = 3          Non utilizzo di imballaggi con le caratteristiche riportate = 0</p> <p>La presenza del requisito dovrà evincersi dalla scheda tecnica del prodotto offerto o da altra documentazione allegata.</p>	3
4	D	Completezza e visibilità dell'etichetta e chiarezza delle indicazioni tecniche atte ad individuare le caratteristiche del prodotto	Saranno oggetto di valutazione la completezza, chiarezza e visibilità dell'etichetta e la presenza di indicazioni chiare ed utili all'utilizzo quali nr. di lotto, data di fabbricazione, data di scadenza, pittogrammi, marchio CE, tali da consentire facilmente l'individuazione della destinazione d'uso ed impiego del prodotto.	4
5	D	Facilità di applicazione e conformabilità del bendaggio	Sarà oggetto la facilità di applicazione e la conformabilità del bendaggio alla morfologia del distretto da medicare, durantel'applicazione dello stesso.	14
6	D	Facilità di rimozione del bendaggio	Sarà oggetto di valutazione la facilità di rimozione del bendaggio, senza creare aderenze e rilasciare residui sulla morfologia del distretto medicato	14
7	D	Distribuzione della pasta	Sarà oggetto di valutazione il grado di omogeneità ed uniformità nella distribuzione della pasta lungo tutta la lunghezza del bendaggio.	16

<b>CRIGLIA CRITERI LOTTI 16, 17 e 18</b>				
#	Tipologia	Criterio di valutazione	Modalità di attribuzione del punteggio	Punteggio max
8	T	Possesso della certificazione ISO 13845:2016 «Dispositivi Medici - Sistema di Gestione per la qualità – Requisiti per scopi regolamentari» o equivalente	Il punteggio verrà attribuito in base alla presenza del requisito, come risultante dalla documentazione allegata. - PRESENZA requisito: 4 punti - ASSENZA requisito: 0 punti	4
9	T	Possesso della certificazione ambientale UNI EN ISO 14001: 2015 "Environmental management systems" o equivalente	Il punteggio verrà attribuito in base alla presenza del requisito, come risultante dalla documentazione allegata. - PRESENZA requisito: 4 punti - ASSENZA requisito: 0 punti	4
10	T	Possesso della Certificazione SA 8000 "Gestione Aziendale socialmente responsabile" o equivalente	Il punteggio verrà attribuito in base alla presenza del requisito, come risultante dalla documentazione allegata. - PRESENZA requisito: 4 punti - ASSENZA requisito: 0 punti	4
<b>TOTALE</b>				<b>70</b>

### **Lotto 19**



**GRIGLIA CRITERI LOTTO 19**

#	Tipologia	Criterio di valutazione	Modalità di attribuzione del punteggio	Punteggio max
1	D	Qualità del confezionamento primario	Sarà oggetto di valutazione la resistenza del confezionamento primario	<b>2</b>
2	D	Confezionamento con dispenser a presa facilitata	Sarà oggetto di valutazione la disponibilità di un confezionamento con dispenser a presa facilitata	<b>2</b>
3	T	Soluzioni per la riduzione dell'impatto dei confezionamenti secondari e/o di trasporto	<p>Sarà oggetto di valutazione positiva l'utilizzo di imballaggi secondari e terziari costituiti in materiale riciclato (in conformità a quanto previsto dal DM 24 dicembre 2015, in G.U. N. 16 del 21 gennaio 2016) nelle percentuali di seguito indicate rispetto al peso totale dei confezionamenti:</p> <p>≥ al 90% in peso se in carta o cartone          ≥ al 60% in peso se plastica</p> <p>Il punteggio sarà attribuito in questo modo:          Utilizzo di imballaggi con le caratteristiche riportate =2          Non utilizzo di imballaggi con le caratteristiche riportate =0</p> <p>La presenza del requisito dovrà evincersi dalla scheda tecnica del prodotto offerto o da altra documentazione allegata.</p>	<b>2</b>
4	D	Completezza e visibilità dell'etichetta e chiarezza delle indicazioni tecniche atte ad individuare le caratteristiche del prodotto	Saranno oggetto di valutazione la completezza, chiarezza e visibilità dell'etichetta e la presenza di indicazioni chiare ed utili all'utilizzo quali nr. di lotto, data di fabbricazione, data di scadenza, pittogrammi, marchio CE, tali da consentire facilmente l'individuazione della destinazione d'uso ed impiego del prodotto.	<b>2</b>
5	D	Facilità di applicazione e conformabilità del bendaggio	Sarà oggetto la facilità di applicazione e la conformabilità del bendaggio alla morfologia del distretto da medicare, durantel'applicazione dello stesso.	<b>11</b>
6	D	Qualità dei bordi	Sarà oggetto di valutazione la morbidezza dei bordi e la loro capacità di non lacerarsi sotto tensione.	<b>11</b>

**GRIGLIA CRITERI LOTTO 19**

#	Tipologia	Criterio di valutazione	Modalità di attribuzione del punteggio	Punteggio max
7	T	Definizione dei bordi longitudinali	Sarà oggetto di valutazione la definizione dei bordi longitudinali, che devono essere regolari e senza sfilacciature e fili sporgenti.	<b>10</b>
8	D	Elasticità della benda	Sarà oggetto di valutazione la capacità della benda di riprendere la sua forma originale dopo l'estensione	<b>12</b>
9	D	Estensibilità della benda	Sarà oggetto di valutazione la capacità di allungamento della benda se sottoposta a stiramento	<b>12</b>
10	T	Possesso della certificazione ISO 13845:2016 «Dispositivi Medici - Sistema di Gestione per la qualità – Requisiti per scopi regolamentari» o equivalente	Il punteggio verrà attribuito in base alla presenza del requisito, come risultante dalla documentazione allegata. - PRESENZA requisito: 2 punti - ASSENZA requisito: 0 punti	<b>2</b>
11	T	Possesso della certificazione ambientale UNI EN ISO 14001: 2015 "Environmental management systems" o equivalente	Il punteggio verrà attribuito in base alla presenza del requisito, come risultante dalla documentazione allegata. - PRESENZA requisito: 2 punti - ASSENZA requisito: 0 punti	<b>2</b>
12	T	Possesso della Certificazione SA 8000 "Gestione Aziendale socialmente responsabile" o equivalente	Il punteggio verrà attribuito in base alla presenza del requisito, come risultante dalla documentazione allegata. - PRESENZA requisito: 2 punti - ASSENZA requisito: 0 punti	<b>2</b>
<b>TOTALE</b>				<b>70</b>

**Lotto 20**

<b>GRIGLIA CRITERI LOTTO 20</b>				
#	Tipologia	Criterio di valutazione	Modalità di attribuzione del punteggio	Punteggio max
1	D	Qualità del confezionamento primario	Sarà oggetto di valutazione la resistenza del confezionamento primario	2
2	D	Confezionamento con dispenser a presa facilitata	Sarà oggetto di valutazione la disponibilità di un confezionamento con dispenser a presa facilitata	2
3	T	Soluzioni per la riduzione dell'impatto dei confezionamenti secondari e/o di trasporto	<p>Sarà oggetto di valutazione positiva l'utilizzo di imballaggi secondari e terziari costituiti in materiale riciclato (in conformità a quanto previsto dal DM 24 dicembre 2015, in G.U. N. 16 del 21 gennaio 2016) nelle percentuali di seguito indicate rispetto al peso totale dei confezionamenti:</p> <p>≥ al 90% in peso se in carta o cartone          ≥ al 60% in peso se plastica</p> <p>Il punteggio sarà attribuito in questo modo:          Utilizzo di imballaggi con le caratteristiche riportate =2          Non utilizzo di imballaggi con le caratteristiche riportate =0</p> <p>La presenza del requisito dovrà evincersi dalla scheda tecnica del prodotto offerto o da altra documentazione allegata.</p>	2
4	D	Completezza e visibilità dell'etichetta e chiarezza delle indicazioni tecniche atte ad individuare le caratteristiche del prodotto	Saranno oggetto di valutazione la completezza, chiarezza e visibilità dell'etichetta e la presenza di indicazioni chiare ed utili all'utilizzo quali nr. di lotto, data di fabbricazione, data di scadenza, pittogrammi, marchio CE, tali da consentire facilmente l'individuazione della destinazione d'uso ed impiego del prodotto.	2
5	D	Facilità di applicazione e conformabilità del bendaggio	Sarà oggetto la facilità di applicazione e la conformabilità del bendaggio alla morfologia del distretto da medicare, durantel'applicazione dello stesso.	8

**GRIGLIA CRITERI LOTTO 20**

#	Tipologia	Criterio di valutazione	Modalità di attribuzione del punteggio	Punteggio max
7	D	Qualità dei bordi	Sarà oggetto di valutazione la morbidezza dei bordi e la loro capacità di non lacerarsi sotto tensione.	<b>7</b>
8	T	Definizione dei bordi longitudinali	Sarà oggetto di valutazione la definizione dei bordi longitudinali. Il punteggio sarà attribuito in questo modo: - offerta di benda con bordi regolari e senza sfilacciature e fili sporgenti: 5 punti, - offerta di benda con bordi non regolari e con sfilacciature e fili sporgenti: 0 punti.	<b>7</b>
9	D	Elasticità della benda	Sarà oggetto di valutazione la capacità della benda di riprendere la sua forma originale dopo l'estensione	<b>8</b>
10	D	Estensibilità della benda	Sarà oggetto di valutazione la capacità di allungamento della benda se sottoposta a stiramento	<b>8</b>
11	D	Qualità del collante	Sarà oggetto di valutazione la qualità dell'adesività del collante utilizzato.	<b>10</b>

**GRIGLIA CRITERI LOTTO 20**

#	Tipologia	Criterio di valutazione	Modalità di attribuzione del punteggio	Punteggio max
12	Q	Range di temperatura in cui è garantita la stabilità del collante	<p>Sarà oggetto di valutazione l'ampiezza del range di temperatura, espressa in gradi, entro il quale è garantita la stabilità del collante utilizzato, come risultante dalla Scheda Tecnica del prodotto o altra documentazione allegata.</p> <p>Il punteggio sarà attribuito sulla base della seguente formula:  <math>Va = (Ra/Rmax) * Pmax</math>  in cui:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- Va: coefficiente attribuito all'offerta del Concorrente "a",</li> <li>- Ra: ampiezza del range di temperatura dichiarato dal Concorrente "a" (es. nel caso di un range pari a 20°-30°, l'ampiezza considerata sarà pari a 10)</li> <li>- Rmax: ampiezza massima del range di temperatura tra le soluzioni offerte da tutti i Concorrenti,</li> <li>- Pmax: punteggio massimo attribuibile per il criterio.</li> </ul>	<b>8</b>
13	T	Possesso della certificazione ISO 13845:2016 «Dispositivi Medici - Sistema di Gestione per la qualità – Requisiti per scopi regolamentari» o equivalente	<p>Il punteggio verrà attribuito in base alla presenza del requisito, come risultante dalla documentazione allegata.</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- PRESENZA requisito: 2 punti</li> <li>- ASSENZA requisito: 0 punti</li> </ul>	<b>2</b>
14	T	Possesso della certificazione ambientale UNI EN ISO 14001: 2015 "Environmental management systems" o equivalente	<p>Il punteggio verrà attribuito in base alla presenza del requisito, come risultante dalla documentazione allegata.</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- PRESENZA requisito: 2 punti</li> <li>- ASSENZA requisito: 0 punti</li> </ul>	<b>2</b>

**GRIGLIA CRITERI LOTTO 20**

#	Tipologia	Criterio di valutazione	Modalità di attribuzione del punteggio	Punteggio max
16	T	Possesso della Certificazione SA 8000 "Gestione Aziendale socialmente responsabile" o equivalente	Il punteggio verrà attribuito in base alla presenza del requisito, come risultante dalla documentazione allegata. - PRESENZA requisito: 2 punti - ASSENZA requisito: 0 punti	2
<b>TOTALE</b>				<b>70</b>

**Lotti 23 e 24**
**GRIGLIE CRITERI LOTTI 23 e 24**

#	Tipologia	Criterio di valutazione	Modalità di attribuzione del punteggio	Punteggio max
1	D	Qualità del confezionamento primario	Sarà oggetto di valutazione la resistenza del confezionamento primario	3

<b>GRIGLIE CRITERI LOTTI 23 e 24</b>				
#	Tipologia	Criterio di valutazione	Modalità di attribuzione del punteggio	Punteggio max
2	T	Soluzioni per la riduzione dell'impatto dei confezionamenti secondari e/o di trasporto	<p>Sarà oggetto di valutazione positiva l'utilizzo di imballaggi secondari e terziari costituiti in materiale riciclato (in conformità a quanto previsto dal DM 24 dicembre 2015, in G.U. N. 16 del 21 gennaio 2016) nelle percentuali di seguito indicate rispetto al peso totale dei confezionamenti:</p> <p>≥ al 90% in peso se in carta o cartone          ≥ al 60% in peso se plastica</p> <p>Il punteggio sarà attribuito in questo modo:          Utilizzo di imballaggi con le caratteristiche riportate = 3          Non utilizzo di imballaggi con le caratteristiche riportate = 0</p> <p>La presenza del requisito dovrà evincersi dalla scheda tecnica del prodotto offerto o da altra documentazione allegata.</p>	3
3	D	Completezza e visibilità dell'etichetta e chiarezza delle indicazioni tecniche atte ad individuare le caratteristiche del prodotto	Saranno oggetto di valutazione la completezza, chiarezza e visibilità dell'etichetta e la presenza di indicazioni chiare ed utili all'utilizzo quali nr. di lotto, data di fabbricazione, data di scadenza, pittogrammi, marchio CE, tali da consentire facilmente l'individuazione della destinazione d'uso ed impiego del prodotto.	3
4	D	Facilità di applicazione/srotolamento e conformabilità del bendaggio	Sarà oggetto la facilità di applicazione e la conformabilità del bendaggio alla morfologia del distretto da medicare, durantel'applicazione dello stesso.	12
5	D	Regolarità della tessitura	Sarà oggetto di valutazione il grado di regolarità della tessitura e capacità di non creare pieghe durante l'utilizzo	12



<b>GRIGLIE CRITERI LOTTI 23 e 24</b>				
#	Tipologia	Criterio di valutazione	Modalità di attribuzione del punteggio	Punteggio max
6	Q	Potere di compressione	<p>Sarà oggetto di valutazione il potere di compressione, espresso in mm/Hg, inteso come valore della pressione a riposo e risultante dalla Scheda Tecnica del prodotto offerto.</p> <p>Il punteggio sarà attribuito sulla base della seguente formula:  <math>Va = (Ra/Rmax) * Pmax</math>  in cui:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- Va: coefficiente attribuito all'offerta del Concorrente "a",</li> <li>- Ra: valore di compressione dichiarato dal Concorrente "a",</li> <li>- Rmax: maggior valore di compressione tra le soluzioni offerte da tutti i Concorrenti,</li> <li>- Pmax: punteggio massimo attribuibile per il criterio.</li> </ul>	<b>14</b>
7	Q	Percentuale di cotone utilizzato	<p>Sarà oggetto di valutazione il maggior valore percentuale di cotone utilizzato nella benda, risultante dalla Scheda Tecnica del prodotto offerto.</p> <p>Il punteggio sarà attribuito sulla base della seguente formula:  <math>Va = (Ra/Rmax) * Pmax</math>  in cui:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- Va: coefficiente attribuito all'offerta del Concorrente "a",</li> <li>- Ra: % di cotone dichiarata dal Concorrente "a",</li> <li>- Rmax: maggiore % di cotone dichiarata tra le soluzioni offerte da tutti i Concorrenti,</li> <li>- Pmax: punteggio massimo attribuibile per il criterio.</li> </ul>	<b>14</b>
8	T	Possesso della certificazione ISO 13845:2016 «Dispositivi Medici - Sistema di Gestione per la qualità – Requisiti per scopi regolamentari» o equivalente	<p>Il punteggio verrà attribuito in base alla presenza del requisito, come risultante dalla documentazione allegata.</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- PRESENZA requisito: 3 punti</li> <li>- ASSENZA requisito: 0 punti</li> </ul>	<b>3</b>

**GRIGLIE CRITERI LOTTI 23 e 24**

#	Tipologia	Criterio di valutazione	Modalità di attribuzione del punteggio	Punteggio max
9	T	Possesso della certificazione ambientale UNI EN ISO 14001: 2015 "Environmental management systems" o equivalente	Il punteggio verrà attribuito in base alla presenza del requisito, come risultante dalla documentazione allegata. - PRESENZA requisito: 3 punti - ASSENZA requisito: 0 punti	3
10	T	Possesso della Certificazione SA 8000 "Gestione Aziendale socialmente responsabile" o equivalente	Il punteggio verrà attribuito in base alla presenza del requisito, come risultante dalla documentazione allegata. - PRESENZA requisito: 3 punti - ASSENZA requisito: 0 punti	3
<b>TOTALE</b>				<b>70</b>

**Lotti 25 e 26**
**GRIGLIA CRITERI LOTTI 25 e 26**

#	Tipologia	Criterio di valutazione	Modalità di attribuzione del punteggio	Punteggio max
1	D	Qualità del confezionamento primario	Sarà oggetto di valutazione la resistenza del confezionamento primario	2

<b>GRIGLIA CRITERI LOTTI 25 e 26</b>				
#	Tipologia	Criterio di valutazione	Modalità di attribuzione del punteggio	Punteggio max
2	T	Soluzioni per la riduzione dell'impatto dei confezionamenti secondari e/o di trasporto	<p>Sarà oggetto di valutazione positiva l'utilizzo di imballaggi secondari e terziari costituiti in materiale riciclato (in conformità a quanto previsto dal DM 24 dicembre 2015, in G.U. N. 16 del 21 gennaio 2016) nelle percentuali di seguito indicate rispetto al peso totale dei confezionamenti:</p> <p>≥ al 90% in peso se in carta o cartone          ≥ al 60% in peso se plastica</p> <p>Il punteggio sarà attribuito in questo modo:          Utilizzo di imballaggi con le caratteristiche riportate =2          Non utilizzo di imballaggi con le caratteristiche riportate =0</p> <p>La presenza del requisito dovrà evincersi dalla scheda tecnica del prodotto offerto o da altra documentazione allegata.</p>	2
3	D	Completezza e visibilità dell'etichetta e chiarezza delle indicazioni tecniche atte ad individuare le caratteristiche del prodotto	Saranno oggetto di valutazione la completezza, chiarezza e visibilità dell'etichetta e la presenza di indicazioni chiare ed utili all'utilizzo quali nr. di lotto, data di fabbricazione, data di scadenza, pittogrammi, marchio CE, tali da consentire facilmente l'individuazione della destinazione d'uso ed impiego del prodotto.	2
4	D	Facilità di applicazione/srotolamento e conformabilità del bendaggio	Sarà oggetto la facilità di applicazione e la conformabilità del bendaggio alla morfologia del distretto da medicare, durantel'applicazione dello stesso.	9
5	D	Regolarità della tessitura	Sarà oggetto di valutazione il grado di regolarità della tessitura e capacità di non creare pieghe durante l'utilizzo	8

GRIGLIA CRITERI LOTTI 25 e 26				
#	Tipologia	Criterio di valutazione	Modalità di attribuzione del punteggio	Punteggio max
7	Q	Potere di compressione	<p>Sarà oggetto di valutazione il potere di compressione, espresso in mm/Hg, inteso come valore della pressione a riposo e risultante dalla Scheda Tecnica del prodotto offerto.</p> <p>Il punteggio sarà attribuito sulla base della seguente formula:</p> $V_a = (R_a/R_{max}) * P_{max}$ <p>in cui:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- <math>V_a</math>: coefficiente attribuito all'offerta del Concorrente "a",</li> <li>- <math>R_a</math>: valore di compressione dichiarato dal Concorrente "a",</li> <li>- <math>R_{max}</math>: maggior valore di compressione tra le soluzioni offerte da tutti i Concorrenti,</li> <li>- <math>P_{max}</math>: punteggio massimo attribuibile per il criterio.</li> </ul>	<b>14</b>
8	D	Coesività	Sarà oggetto di valutazione la capacità della benda di aderire su se stessa e non sulla cute.	<b>14</b>

<b>GRIGLIA CRITERI LOTTI 25 e 26</b>				
#	Tipologia	Criterio di valutazione	Modalità di attribuzione del punteggio	Punteggio max
9	Q	Percentuale di cotone utilizzato	<p>Sarà oggetto di valutazione il maggior valore percentuale di cotone utilizzato nella benda, risultante dalla Scheda Tecnica del prodotto offerto.</p> <p>Il punteggio sarà attribuito sulla base della seguente formula:  <math>Va = (Ra/Rmax) * Pmax</math>  in cui:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- Va: coefficiente attribuito all'offerta del Concorrente "a",</li> <li>- Ra: % di cotone dichiarata dal Concorrente "a",</li> <li>- Rmax: maggiore % di cotone dichiarata tra le soluzioni offerte da tutti i Concorrenti,</li> <li>- Pmax: punteggio massimo attribuibile per il criterio.</li> </ul>	<b>10</b>
10	T	Possesso della certificazione ISO 13845:2016 «Dispositivi Medici - Sistema di Gestione per la qualità – Requisiti per scopi regolamentari» o equivalente	<p>Il punteggio verrà attribuito in base alla presenza del requisito, come risultante dalla documentazione allegata.</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- PRESENZA requisito: 3 punti</li> <li>- ASSENZA requisito: 0 punti</li> </ul>	<b>3</b>
11	T	Possesso della certificazione ambientale UNI EN ISO 14001: 2015 "Environmental management systems" o equivalente	<p>Il punteggio verrà attribuito in base alla presenza del requisito, come risultante dalla documentazione allegata.</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- PRESENZA requisito: 3 punti</li> <li>- ASSENZA requisito: 0 punti</li> </ul>	<b>3</b>
12	T	Possesso della Certificazione SA 8000 "Gestione Aziendale socialmente responsabile" o equivalente	<p>Il punteggio verrà attribuito in base alla presenza del requisito, come risultante dalla documentazione allegata.</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- PRESENZA requisito: 3 punti</li> <li>- ASSENZA requisito: 0 punti</li> </ul>	<b>3</b>
<b>TOTALE</b>				<b>70</b>

**Lotti 27 e 28**

<b>GRIGLIA CRITERI LOTTI 27 e 28</b>				
#	Tipologia	Criterio di valutazione	Modalità di attribuzione del punteggio	Punteggio max
1	D	Qualità del confezionamento primario	Sarà oggetto di valutazione la resistenza del confezionamento primario	<b>2</b>
2	T	Soluzioni per la riduzione dell'impatto dei confezionamenti secondari e/o di trasporto	<p>Sarà oggetto di valutazione positiva l'utilizzo di imballaggi secondari e terziari costituiti in materiale riciclato (in conformità a quanto previsto dal DM 24 dicembre 2015, in G.U. N. 16 del 21 gennaio 2016) nelle percentuali di seguito indicate rispetto al peso totale dei confezionamenti:</p> <p>≥ al 90% in peso se in carta o cartone</p> <p>≥ al 60% in peso se plastica</p> <p>Il punteggio sarà attribuito in questo modo:</p> <p>Utilizzo di imballaggi con le caratteristiche riportate =2</p> <p>Non utilizzo di imballaggi con le caratteristiche riportate =0</p> <p>La presenza del requisito dovrà evincersi dalla scheda tecnica del prodotto offerto o da altra documentazione allegata.</p>	<b>2</b>
3	D	Completezza e visibilità dell'etichetta e chiarezza delle indicazioni tecniche atte ad individuare le caratteristiche del prodotto	Saranno oggetto di valutazione la completezza, chiarezza e visibilità dell'etichetta e la presenza di indicazioni chiare ed utili all'utilizzo quali nr. di lotto, data di fabbricazione, data di scadenza, pittogrammi, marchio CE, tali da consentire facilmente l'individuazione della destinazione d'uso ed impiego del prodotto.	<b>2</b>
4	D	Facilità di applicazione/srotolamento e conformabilità del bendaggio	Sarà oggetto la facilità di applicazione e la conformabilità del bendaggio alla morfologia del distretto da medicare, durantel'applicazione dello stesso.	<b>8</b>

<b>GRIGLIA CRITERI LOTTI 27 e 28</b>				
#	Tipologia	Criterio di valutazione	Modalità di attribuzione del punteggio	Punteggio max
5	D	Regolarità della tessitura	Sarà oggetto di valutazione il grado di regolarità della tessitura e capacità di non creare pieghe durante l'utilizzo	<b>8</b>
7	Q	Potere di compressione	<p>Sarà oggetto di valutazione il potere di compressione, espresso in mm/Hg, inteso come valore della pressione a riposo e risultante dalla Scheda Tecnica del prodotto offerto.</p> <p>Il punteggio sarà attribuito sulla base della seguente formula:  <math>Va = (Ra/Rmax) * Pmax</math>  in cui:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- Va: coefficiente attribuito all'offerta del Concorrente "a",</li> <li>- Ra: valore di compressione dichiarato dal Concorrente "a",</li> <li>- Rmax: maggior valore di compressione tra le soluzioni offerte da tutti i Concorrenti,</li> <li>- Pmax: punteggio massimo attribuibile per il criterio.</li> </ul>	<b>12</b>
8	D	Qualità del collante	Sarà oggetto di valutazione la qualità dell'adesività del collante utilizzato.	<b>12</b>



<b>GRIGLIA CRITERI LOTTI 27 e 28</b>				
#	Tipologia	Criterio di valutazione	Modalità di attribuzione del punteggio	Punteggio max
9	Q	Range di temperatura in cui è garantita la stabilità del collante	<p>Sarà oggetto di valutazione l'ampiezza del range di temperatura, espressa in gradi, entro il quale è garantita la stabilità del collante utilizzato, come risultante dalla Scheda Tecnica del prodotto o altra documentazione allegata.</p> <p>Il punteggio sarà attribuito sulla base della seguente formula:  <math>Va = (Ra/Rmax) * Pmax</math>  in cui:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- Va: coefficiente attribuito all'offerta del Concorrente "a",</li> <li>- Ra: ampiezza del range di temperatura dichiarato dal Concorrente "a" (es. nel caso di un range pari a 20°-30°, l'ampiezza considerata sarà pari a 10)</li> <li>- Rmax: ampiezza massima del range di temperatura tra le soluzioni offerte da tutti i Concorrenti,</li> <li>- Pmax: punteggio massimo attribuibile per il criterio.</li> </ul>	<b>10</b>
10	Q	Percentuale di cotone utilizzato	<p>Sarà oggetto di valutazione il maggior valore percentuale di cotone utilizzato nella benda, risultante dalla Scheda Tecnica del prodotto offerto.</p> <p>Il punteggio sarà attribuito sulla base della seguente formula:  <math>Va = (Ra/Rmax) * Pmax</math>  in cui:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- Va: coefficiente attribuito all'offerta del Concorrente "a",</li> <li>- Ra: % di cotone dichiarata dal Concorrente "a",</li> <li>- Rmax: maggiore % di cotone dichiarata tra le soluzioni offerte da tutti i Concorrenti,</li> <li>- Pmax: punteggio massimo attribuibile per il criterio.</li> </ul>	<b>8</b>

<b>GRIGLIA CRITERI LOTTI 27 e 28</b>				
#	Tipologia	Criterio di valutazione	Modalità di attribuzione del punteggio	Punteggio max
11	T	Possesso della certificazione ISO 13845:2016 «Dispositivi Medici - Sistema di Gestione per la qualità – Requisiti per scopi regolamentari» o equivalente	Il punteggio verrà attribuito in base alla presenza del requisito, come risultante dalla documentazione allegata. - PRESENZA requisito: 2 punti - ASSENZA requisito: 0 punti	2
12	T	Possesso della certificazione ambientale UNI EN ISO 14001: 2015 "Environmental management systems" o equivalente	Il punteggio verrà attribuito in base alla presenza del requisito, come risultante dalla documentazione allegata. - PRESENZA requisito: 2 punti - ASSENZA requisito: 0 punti	2
13	T	Possesso della Certificazione SA 8000 "Gestione Aziendale socialmente responsabile" o equivalente	Il punteggio verrà attribuito in base alla presenza del requisito, come risultante dalla documentazione allegata. - PRESENZA requisito: 2 punti - ASSENZA requisito: 0 punti	2
<b>TOTALE</b>				<b>70</b>

### **Lotto 29**

**GRIGLIA CRITERI LOTTO 29**

#	Tipologia	Criterio di valutazione	Modalità di attribuzione del punteggio	Punteggio max
1	D	Qualità del confezionamento primario	Sarà oggetto di valutazione la maneggevolezza e la facilità di apertura del confezionamento primario.	<b>4</b>
2	T	Soluzioni per la riduzione dell'impatto dei confezionamenti secondari e/o di trasporto	<p>Sarà oggetto di valutazione positiva l'utilizzo di imballaggi secondari e terziari costituiti in materiale riciclato (in conformità a quanto previsto dal DM 24 dicembre 2015, in G.U. N. 16 del 21 gennaio 2016) nelle percentuali di seguito indicate rispetto al peso totale dei confezionamenti:</p> <p>≥ al 90% in peso se in carta o cartone          ≥ al 60% in peso se plastica</p> <p>Il punteggio sarà attribuito in questo modo:          Utilizzo di imballaggi con le caratteristiche riportate = 4          Non utilizzo di imballaggi con le caratteristiche riportate = 0</p> <p>La presenza del requisito dovrà evincersi dalla scheda tecnica del prodotto offerto o da altra documentazione allegata.</p>	<b>4</b>
3	D	Completezza e visibilità dell'etichetta e chiarezza delle indicazioni tecniche atte ad individuare le caratteristiche del prodotto	Saranno oggetto di valutazione la completezza, chiarezza e visibilità dell'etichetta e la presenza di indicazioni chiare ed utili all'utilizzo quali nr. di lotto, data di fabbricazione, data di scadenza, pittogrammi, marchio CE, tali da consentire facilmente l'individuazione della destinazione d'uso ed impiego del prodotto.	<b>4</b>
4	D	Facilità di applicazione e conformabilità del bendaggio	Sarà oggetto la facilità di applicazione e la conformabilità del bendaggio alla morfologia del distretto da medicare, durantel'applicazione dello stesso.	<b>14</b>
5	D	Rimozione atraumatica	Saranno oggetto di valutazione le caratteristiche della medicazione in termini di atraumaticità durante la rimozione	<b>14</b>
7	D	Coesività	Sarà oggetto di valutazione la capacità della benda di aderire su se stessa e non sulla cute.	<b>18</b>

**GRIGLIA CRITERI LOTTO 29**

#	Tipologia	Criterio di valutazione	Modalità di attribuzione del punteggio	Punteggio max
8	T	Possesso della certificazione ISO 13845:2016 «Dispositivi Medici - Sistema di Gestione per la qualità – Requisiti per scopi regolamentari» o equivalente	Il punteggio verrà attribuito in base alla presenza del requisito, come risultante dalla documentazione allegata. - PRESENZA requisito: 4 punti - ASSENZA requisito: 0 punti	4
9	T	Possesso della certificazione ambientale UNI EN ISO 14001: 2015 "Environmental management systems" o equivalente	Il punteggio verrà attribuito in base alla presenza del requisito, come risultante dalla documentazione allegata. - PRESENZA requisito: 4 punti - ASSENZA requisito: 0 punti	4
10	T	Possesso della Certificazione SA 8000 "Gestione Aziendale socialmente responsabile" o equivalente	Il punteggio verrà attribuito in base alla presenza del requisito, come risultante dalla documentazione allegata. - PRESENZA requisito: 4 punti - ASSENZA requisito: 0 punti	4
<b>TOTALE</b>				<b>70</b>

**Lotti 31 e 32**

<b>GRIGLIA CRITERI LOTTI 31 e 32</b>				
#	Tipologia	Criterio di valutazione	Modalità di attribuzione del punteggio	Punteggio max
1	T	Soluzioni per la riduzione dell'impatto dei confezionamenti secondari e/o di trasporto	<p>Sarà oggetto di valutazione positiva l'utilizzo di imballaggi secondari e terziari costituiti in materiale riciclato (in conformità a quanto previsto dal DM 24 dicembre 2015, in G.U. N. 16 del 21 gennaio 2016) nelle percentuali di seguito indicate rispetto al peso totale dei confezionamenti:</p> <p>≥ al 90% in peso se in carta o cartone          ≥ al 60% in peso se plastica</p> <p>Il punteggio sarà attribuito in questo modo:          Utilizzo di imballaggi con le caratteristiche riportate =2          Non utilizzo di imballaggi con le caratteristiche riportate =0</p> <p>La presenza del requisito dovrà evincersi dalla scheda tecnica del prodotto offerto o da altra documentazione allegata.</p>	2
2	D	Completezza e visibilità dell'etichetta e chiarezza delle indicazioni tecniche atte ad individuare le caratteristiche del prodotto	Saranno oggetto di valutazione la completezza, chiarezza e visibilità dell'etichetta e la presenza di indicazioni chiare ed utili all'utilizzo quali nr. di lotto, data di fabbricazione, data di scadenza, pittogrammi, marchio CE, tali da consentire facilmente l'individuazione della destinazione d'uso ed impiego del prodotto.	2
3	D	Conformabilità del bendaggio	Sarà oggetto la conformabilità del bendaggio alla morfologia del distretto da medicare, durante l'applicazione dello stesso.	12
4	D	Adattabilità dell'imbottitura	Sarà oggetto di valutazione la morbidezza e la adattabilità dell'imbottitura del bendaggio al segmento corporeo.	12
5	D	Utilizzo di finiture antidecubito	Sarà oggetto di valutazione l'utilizzo di finiture antidecubito rispetto al materiale utilizzato e/o alla presenza di cuciture non a contatto con la cute.	14

<b>GRIGLIA CRITERI LOTTI 31 e 32</b>				
#	Tipologia	Criterio di valutazione	Modalità di attribuzione del punteggio	Punteggio max
6	D	Resistenza delle chiusure	Sarà oggetto di valutazione la resistenza delle chiusure che dovranno essere sicure in modo da non slacciarsi facilmente.	8
7	D	Capacità di sostegno	Sarà oggetto di valutazione la capacità di sostegno del bendaggio e la sua permanenza in posizione.	14
8	T	Possesso della certificazione ISO 13845:2016 «Dispositivi Medici - Sistema di Gestione per la qualità – Requisiti per scopi regolamentari» o equivalente	Il punteggio verrà attribuito in base alla presenza del requisito, come risultante dalla documentazione allegata. - PRESENZA requisito: 2 punti - ASSENZA requisito: 0 punti	2
9	T	Possesso della certificazione ambientale UNI EN ISO 14001: 2015 "Environmental management systems" o equivalente	Il punteggio verrà attribuito in base alla presenza del requisito, come risultante dalla documentazione allegata. - PRESENZA requisito: 2 punti - ASSENZA requisito: 0 punti	2
10	T	Possesso della Certificazione SA 8000 "Gestione Aziendale socialmente responsabile" o equivalente	Il punteggio verrà attribuito in base alla presenza del requisito, come risultante dalla documentazione allegata. - PRESENZA requisito: 2 punti - ASSENZA requisito: 0 punti	2
<b>TOTALE</b>				<b>70</b>

### **Lotti 33, 34 e 35**

**GRIGLIA CRITERI LOTTI 33, 34 E 35**

#	Tipologia	Criterio di valutazione	Modalità di attribuzione del punteggio	Punteggio max
1	D	Qualità del confezionamento primario	Sarà oggetto di valutazione la resistenza del confezionamento primario	<b>3</b>
2	T	Soluzioni per la riduzione dell'impatto dei confezionamenti secondari e/o di trasporto	<p>Sarà oggetto di valutazione positiva l'utilizzo di imballaggi secondari e terziari costituiti in materiale riciclato (in conformità a quanto previsto dal DM 24 dicembre 2015, in G.U. N. 16 del 21 gennaio 2016) nelle percentuali di seguito indicate rispetto al peso totale dei confezionamenti:</p> <p>≥ al 90% in peso se in carta o cartone          ≥ al 60% in peso se plastica</p> <p>Il punteggio sarà attribuito in questo modo:          Utilizzo di imballaggi con le caratteristiche riportate =2          Non utilizzo di imballaggi con le caratteristiche riportate =0</p> <p>La presenza del requisito dovrà evincersi dalla scheda tecnica del prodotto offerto o da altra documentazione allegata.</p>	<b>2</b>
3	D	Completezza e visibilità dell'etichetta e chiarezza delle indicazioni tecniche atte ad individuare le caratteristiche del prodotto	Saranno oggetto di valutazione la completezza, chiarezza e visibilità dell'etichetta e la presenza di indicazioni chiare ed utili all'utilizzo quali nr. di lotto, data di fabbricazione, data di scadenza, pittogrammi, marchio CE, tali da consentire facilmente l'individuazione della destinazione d'uso ed impiego del prodotto.	<b>3</b>
4	D	Facilità di applicazione/srotolamento e conformabilità del bendaggio	Sarà oggetto la facilità di applicazione e la conformabilità del bendaggio alla morfologia del distretto da medicare, durantel'applicazione dello stesso.	<b>10</b>
5	D	Distribuzione della massa gessata	Sarà oggetto di valutazione il grado di omogeneità ed uniformità della spalmatura della massa gessata lungo tutta la lunghezza della benda	<b>12</b>



6	D	Cremosità e modellabilità della benda	Sarà oggetto di valutazione il grado di cremosità e modellabilità della benda.	<b>12</b>
7	Q	Permeabilità al vapore acqueo	<p>Sarà oggetto di valutazione la capacità della medicazione di essere permeabile al vapore acqueo. L'Operatore Economico dovrà indicare il valore di permeabilità MVTR, espresso in gr/m2/24h, come risultante da Scheda Tecnica.</p> <p>Il punteggio sarà attribuito sulla base della seguente formula:  <math>Va = (Ra/Rmax) * Pmax</math>  in cui:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- Va: coefficiente attribuito all'offerta del Concorrente "a",</li> <li>- Ra: valore di permeabilità dichiarato dal Concorrente "a",</li> <li>- Rmax: maggior valore di permeabilità tra le soluzioni offerte da tutti i Concorrenti,</li> <li>- Pmax: punteggio massimo attribuibile per il criterio.</li> </ul>	<b>10</b>
8	Q	Minor perdita di gesso nella fase di imbibizione	<p>Sarà oggetto di valutazione la quantità puntuale di dispersione del gesso, espressa in % con due valori decimali, rispetto al quantitativo complessivo, durante la fase di imbibizione a 20/25° per 5 secondi, come indicato nella Scheda Tecnica.</p> <p>Il punteggio sarà attribuito sulla base della seguente formula:  <math>Va = (Rmin/Ra) * Pmax</math>  in cui:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- Va: coefficiente attribuito all'offerta del Concorrente "a",</li> <li>- Rmin: minore percentuale di perdita di gesso tra le soluzioni offerte da tutti i Concorrenti,</li> <li>- Ra: percentuale di perdita di gesso dichiarata dal Concorrente "a",</li> <li>- Pmax: punteggio massimo attribuibile per il criterio.</li> </ul>	<b>12</b>

9	T	Possesso della certificazione ISO 13845:2016 «Dispositivi Medici - Sistema di Gestione per la qualità – Requisiti per scopi regolamentari» o equivalente	Il punteggio verrà attribuito in base alla presenza del requisito, come risultante dalla documentazione allegata. - PRESENZA requisito: 2 punti - ASSENZA requisito: 0 punti	<b>2</b>
10	T	Possesso della certificazione ambientale UNI EN ISO 14001: 2015 "Environmental management systems" o equivalente	Il punteggio verrà attribuito in base alla presenza del requisito, come risultante dalla documentazione allegata. - PRESENZA requisito: 2 punti - ASSENZA requisito: 0 punti	<b>2</b>
11	T	Possesso della Certificazione SA 8000 "Gestione Aziendale socialmente responsabile" o equivalente	Il punteggio verrà attribuito in base alla presenza del requisito, come risultante dalla documentazione allegata. - PRESENZA requisito: 2 punti - ASSENZA requisito: 0 punti	<b>2</b>
<b>TOTALE</b>				<b>70</b>

**Lotto 37**

<b>GRIGLIA CRITERI LOTTO 37</b>				
#	Tipologia	Criterio di valutazione	Modalità di attribuzione del punteggio	Punteggio max
1	D	Qualità del confezionamento primario	Sarà oggetto di valutazione la resistenza del confezionamento primario	<b>4</b>

**GRIGLIA CRITERI LOTTO 37**

#	Tipologia	Criterio di valutazione	Modalità di attribuzione del punteggio	Punteggio max
2	T	Soluzioni per la riduzione dell'impatto dei confezionamenti secondari e/o di trasporto	<p>Sarà oggetto di valutazione positiva l'utilizzo di imballaggi secondari e terziari costituiti in materiale riciclato (in conformità a quanto previsto dal DM 24 dicembre 2015, in G.U. N. 16 del 21 gennaio 2016) nelle percentuali di seguito indicate rispetto al peso totale dei confezionamenti:</p> <p>≥ al 90% in peso se in carta o cartone          ≥ al 60% in peso se plastica</p> <p>Il punteggio sarà attribuito in questo modo:          Utilizzo di imballaggi con le caratteristiche riportate = 4          Non utilizzo di imballaggi con le caratteristiche riportate = 0</p> <p>La presenza del requisito dovrà evincersi dalla scheda tecnica del prodotto offerto o da altra documentazione allegata.</p>	<b>4</b>
3	D	Completezza e visibilità dell'etichetta e chiarezza delle indicazioni tecniche atte ad individuare le caratteristiche del prodotto	Saranno oggetto di valutazione la completezza, chiarezza e visibilità dell'etichetta e la presenza di indicazioni chiare ed utili all'utilizzo quali nr. di lotto, data di fabbricazione, data di scadenza, pittogrammi, marchio CE, tali da consentire facilmente l'individuazione della destinazione d'uso ed impiego del prodotto.	<b>3</b>
4	D	Facilità di applicazione e conformabilità del bendaggio	Sarà oggetto di valutazione la facilità di applicazione e la conformabilità del bendaggio alla morfologia del distretto da medicare, durante l'applicazione dello stesso.	<b>15</b>
5	D	Traspirabilità	Sarà oggetto di valutazione il maggior grado di porosità del bendaggio, come risultante da Scheda Tecnica	<b>15</b>

**GRIGLIA CRITERI LOTTO 37**

#	Tipologia	Criterio di valutazione	Modalità di attribuzione del punteggio	Punteggio max
6	D	Definizione dei bordi al momento del taglio	Sarà oggetto di valutazione la definizione dei bordi al momento del taglio, senza sfilacciature e fili sporgenti.	<b>14</b>
7	T	Possesso della certificazione ISO 13845:2016 «Dispositivi Medici - Sistema di Gestione per la qualità – Requisiti per scopi regolamentari» o equivalente	Il punteggio verrà attribuito in base alla presenza del requisito, come risultante dalla documentazione allegata. - PRESENZA requisito: 5 punti - ASSENZA requisito: 0 punti	<b>5</b>
8	T	Possesso della certificazione ambientale UNI EN ISO 14001: 2015 "Environmental management systems" o equivalente	Il punteggio verrà attribuito in base alla presenza del requisito, come risultante dalla documentazione allegata. - PRESENZA requisito: 5 punti - ASSENZA requisito: 0 punti	<b>5</b>
9	T	Possesso della Certificazione SA 8000 "Gestione Aziendale socialmente responsabile" o equivalente	Il punteggio verrà attribuito in base alla presenza del requisito, come risultante dalla documentazione allegata. - PRESENZA requisito: 5 punti - ASSENZA requisito: 0 punti	<b>5</b>
<b>TOTALE</b>				<b>70</b>

**Lotti 40, 41 e 42**

**GRIGLIE CRITERI LOTTI 40, 41 E 42**

#	Tipologia	Criterio di valutazione	Modalità di attribuzione del punteggio	Punteggio max
1	D	Qualità del confezionamento primario	Sarà oggetto di valutazione la resistenza del confezionamento primario	<b>2</b>
2	T	Soluzioni per la riduzione dell'impatto dei confezionamenti secondari e/o di trasporto	<p>Sarà oggetto di valutazione positiva l'utilizzo di imballaggi secondari e terziari costituiti in materiale riciclato (in conformità a quanto previsto dal DM 24 dicembre 2015, in G.U. N. 16 del 21 gennaio 2016) nelle percentuali di seguito indicate rispetto al peso totale dei confezionamenti:</p> <p>≥ al 90% in peso se in carta o cartone          ≥ al 60% in peso se plastica</p> <p>Il punteggio sarà attribuito in questo modo:          Utilizzo di imballaggi con le caratteristiche riportate =2          Non utilizzo di imballaggi con le caratteristiche riportate =0</p> <p>La presenza del requisito dovrà evincersi dalla scheda tecnica del prodotto offerto o da altra documentazione allegata.</p>	<b>2</b>
3	D	Completezza e visibilità dell'etichetta e chiarezza delle indicazioni tecniche atte ad individuare le caratteristiche del prodotto	Saranno oggetto di valutazione la completezza, chiarezza e visibilità dell'etichetta e la presenza di indicazioni chiare ed utili all'utilizzo quali nr. di lotto, data di fabbricazione, data di scadenza, pittogrammi, marchio CE, tali da consentire facilmente l'individuazione della destinazione d'uso ed impiego del prodotto.	<b>2</b>
4	D	Facilità di srotolamento	Sarà oggetto di valutazione la facilità di srotolamento del cerotto dal rocchetto.	<b>9</b>
5	D	Conformabilità del cerotto	Sarà oggetto di valutazione la conformabilità del cerotto alla morfologia del distretto da medicare, durante l'applicazione dello stesso.	<b>9</b>
6	D	Facilità di rimozione del cerotto	Sarà oggetto di valutazione la facilità di rimozione del cerotto, senza creare aderenze	<b>8</b>

**GRIGLIE CRITERI LOTTI 40, 41 E 42**

#	Tipologia	Criterio di valutazione	Modalità di attribuzione del punteggio	Punteggio max
7	D	Qualità del collante	Sarà oggetto di valutazione la qualità e l'adesività del collante utilizzato.	<b>12</b>
8	T	Anallergicità del collante	Sarà oggetto di valutazione l'utilizzo di collante anallergico, come risultante dalla Scheda Tecnica del prodotto offerto. Il punteggio sarà attribuito in questo modo: - offerta di cerotto con collante anallergico: 12 punti, - offerta di cerotto con collante non anallergico: 0 punti.	<b>12</b>
9	D	Assenza di residui collosi dopo la rimozione	Sarà oggetto di valutazione l'offerta di prodotti il cui materiali e la struttura della medicazione siano idonei a garantire l'assenza di residui collosi e residui di secrezioni sulla morfologia del distretto medicato a seguito della rimozione della medicazione. Tale aspetto deve essere desumibile dalla Scheda Tecnica del prodotto o da altra documentazione a comprova.	<b>8</b>
10	T	Possesso della certificazione ISO 13845:2016 «Dispositivi Medici - Sistema di Gestione per la qualità – Requisiti per scopi regolamentari» o equivalente	Il punteggio verrà attribuito in base alla presenza del requisito, come risultante dalla documentazione allegata. - PRESENZA requisito: 2 punti - ASSENZA requisito: 0 punti	<b>2</b>
11	T	Possesso della certificazione ambientale UNI EN ISO 14001: 2015 "Environmental management systems" o equivalente	Il punteggio verrà attribuito in base alla presenza del requisito, come risultante dalla documentazione allegata. - PRESENZA requisito: 2 punti - ASSENZA requisito: 0 punti	<b>2</b>

**GRIGLIE CRITERI LOTTI 40, 41 E 42**

#	Tipologia	Criterio di valutazione	Modalità di attribuzione del punteggio	Punteggio max
12	T	Possesso della Certificazione SA 8000 "Gestione Aziendale socialmente responsabile" o equivalente	Il punteggio verrà attribuito in base alla presenza del requisito, come risultante dalla documentazione allegata. - PRESENZA requisito: 2 punti - ASSENZA requisito: 0 punti	2
<b>TOTALE</b>				<b>70</b>

**Lotto 43**
**GRIGLIA CRITERI LOTTO 43**

#	Tipologia	Criterio di valutazione	Modalità di attribuzione del punteggio	Punteggio max
1	D	Qualità del confezionamento primario	Sarà oggetto di valutazione la maneggevolezza e la facilità di apertura del confezionamento primario.	2



**GRIGLIA CRITERI LOTTO 43**

#	Tipologia	Criterio di valutazione	Modalità di attribuzione del punteggio	Punteggio max
2	T	Soluzioni per la riduzione dell'impatto dei confezionamenti secondari e/o di trasporto	<p>Sarà oggetto di valutazione positiva l'utilizzo di imballaggi secondari e terziari costituiti in materiale riciclato (in conformità a quanto previsto dal DM 24 dicembre 2015, in G.U. N. 16 del 21 gennaio 2016) nelle percentuali di seguito indicate rispetto al peso totale dei confezionamenti:</p> <p>≥ al 90% in peso se in carta o cartone          ≥ al 60% in peso se plastica</p> <p>Il punteggio sarà attribuito in questo modo:          Utilizzo di imballaggi con le caratteristiche riportate =2          Non utilizzo di imballaggi con le caratteristiche riportate =0</p> <p>La presenza del requisito dovrà evincersi dalla scheda tecnica del prodotto offerto o da altra documentazione allegata.</p>	2
3	D	Completezza e visibilità dell'etichetta e chiarezza delle indicazioni tecniche atte ad individuare le caratteristiche del prodotto	Saranno oggetto di valutazione la completezza, chiarezza e visibilità dell'etichetta e la presenza di indicazioni chiare ed utili all'utilizzo quali nr. di lotto, data di fabbricazione, data di scadenza, pittogrammi, marchio CE, tali da consentire facilmente l'individuazione della destinazione d'uso ed impiego del prodotto.	2
4	D	Dimensione del tampone	Sarà oggetto di valutazione la dimensione del tampone rispetto alla dimensione complessiva del cerotto.	7
5	D	Conformabilità del cerotto	Sarà oggetto di valutazione la conformabilità del cerotto alla morfologia del distretto da medicare, durante l'applicazione dello stesso.	8
6	D	Facilità di rimozione del cerotto	Sarà oggetto di valutazione la facilità di rimozione del cerotto, senza creare aderenze	8

**GRIGLIA CRITERI LOTTO 43**

#	Tipologia	Criterio di valutazione	Modalità di attribuzione del punteggio	Punteggio max
7	D	Facilità di rimozione del foglio di protezione	Sarà oggetto di valutazione la facilità di rimozione del foglio di protezione dal lato adesivo su cui è adeso, senza che ciò comporti il rischio di contaminazione del cerotto alterandone la sterilità.	<b>9</b>
8	D	Qualità del collante	Sarà oggetto di valutazione la qualità e l'adesività del collante utilizzato.	<b>9</b>
9	T	Anallergicità del collante	Sarà oggetto di valutazione l'utilizzo di collante anallergico, come risultante dalla Scheda Tecnica del prodotto offerto. Il punteggio sarà attribuito in questo modo: - offerta di cerotto con collante anallergico: 10 punti, - offerta di cerotto con collante non anallergico: 0 punti.	<b>9</b>
10	D	Assenza di residui collosi dopo la rimozione	Sarà oggetto di valutazione l'offerta di prodotti il cui materiali e la struttura della medicazione siano idonei a garantire l'assenza di residui collosi e residui di secrezioni sulla morfologia del distretto medicato a seguito della rimozione della medicazione. Tale aspetto deve essere desumibile dalla Scheda Tecnica del prodotto o da altra documentazione a comprova.	<b>8</b>
11	T	Possesso della certificazione ISO 13845:2016 «Dispositivi Medici - Sistema di Gestione per la qualità – Requisiti per scopi regolamentari» o equivalente	Il punteggio verrà attribuito in base alla presenza del requisito, come risultante dalla documentazione allegata. - PRESENZA requisito: 2 punti - ASSENZA requisito: 0 punti	<b>2</b>
12	T	Possesso della certificazione ambientale UNI EN ISO 14001: 2015 "Environmental management systems" o equivalente	Il punteggio verrà attribuito in base alla presenza del requisito, come risultante dalla documentazione allegata. - PRESENZA requisito: 2 punti - ASSENZA requisito: 0 punti	<b>2</b>

**GRIGLIA CRITERI LOTTO 43**

#	Tipologia	Criterio di valutazione	Modalità di attribuzione del punteggio	Punteggio max
13	T	Possesso della Certificazione SA 8000 "Gestione Aziendale socialmente responsabile" o equivalente	Il punteggio verrà attribuito in base alla presenza del requisito, come risultante dalla documentazione allegata. - PRESENZA requisito: 2 punti - ASSENZA requisito: 0 punti	2
<b>TOTALE</b>				<b>70</b>

**Lotto 44**
**GRIGLIE CRITERI LOTTO 44**

#	Tipologia	Criterio di valutazione	Modalità di attribuzione del punteggio	Punteggio max
1	D	Qualità del confezionamento primario	Sarà oggetto di valutazione la resistenza del confezionamento primario	2

**GRIGLIE CRITERI LOTTO 44**

#	Tipologia	Criterio di valutazione	Modalità di attribuzione del punteggio	Punteggio max
2	T	Soluzioni per la riduzione dell'impatto dei confezionamenti secondari e/o di trasporto	<p>Sarà oggetto di valutazione positiva l'utilizzo di imballaggi secondari e terziari costituiti in materiale riciclato (in conformità a quanto previsto dal DM 24 dicembre 2015, in G.U. N. 16 del 21 gennaio 2016) nelle percentuali di seguito indicate rispetto al peso totale dei confezionamenti:</p> <p>≥ al 90% in peso se in carta o cartone          ≥ al 60% in peso se plastica</p> <p>Il punteggio sarà attribuito in questo modo:          Utilizzo di imballaggi con le caratteristiche riportate =2          Non utilizzo di imballaggi con le caratteristiche riportate =0</p> <p>La presenza del requisito dovrà evincersi dalla scheda tecnica del prodotto offerto o da altra documentazione allegata.</p>	2
3	D	Completezza e visibilità dell'etichetta e chiarezza delle indicazioni tecniche atte ad individuare le caratteristiche del prodotto	Saranno oggetto di valutazione la completezza, chiarezza e visibilità dell'etichetta e la presenza di indicazioni chiare ed utili all'utilizzo quali nr. di lotto, data di fabbricazione, data di scadenza, pittogrammi, marchio CE, tali da consentire facilmente l'individuazione della destinazione d'uso ed impiego del prodotto.	2
4	D	Facilità di srotolamento	Sarà oggetto di valutazione la facilità di srotolamento del cerotto dal rocchetto.	8
5	D	Conformabilità del cerotto	Sarà oggetto di valutazione la conformabilità del cerotto alla morfologia del distretto da medicare, durante l'applicazione dello stesso.	8
6	D	Facilità di rimozione del cerotto	Sarà oggetto di valutazione la facilità di rimozione del cerotto, senza creare aderenze	8
7	D	Qualità del collante	Sarà oggetto di valutazione la qualità e l'adesività del collante utilizzato.	10

**GRIGLIE CRITERI LOTTO 44**

#	Tipologia	Criterio di valutazione	Modalità di attribuzione del punteggio	Punteggio max
8	T	Anallergicità del collante	Sarà oggetto di valutazione l'utilizzo di collante anallergico, come risultante dalla Scheda Tecnica del prodotto offerto. Il punteggio sarà attribuito in questo modo: - offerta di cerotto con collante anallergico: 10 punti, - offerta di cerotto con collante non anallergico: 0 punti.	<b>10</b>
9	D	Assenza di residui collosi dopo la rimozione	Sarà oggetto di valutazione l'offerta di prodotti il cui materiali e la struttura della medicazione siano idonei a garantire l'assenza di residui collosi e residui di secrezioni sulla morfologia del distretto medicato a seguito della rimozione della medicazione. Tale aspetto deve essere desumibile dalla Scheda Tecnica del prodotto o da altra documentazione a comprova.	<b>8</b>
10	T	Presenza di facilitatore di taglio sul foglio di protezione	Sarà oggetto di valutazione positiva la presenza di un facilitatore di taglio sul foglio di protezione. Il punteggio sarà attribuito in questo modo: - presenza: 6 punti, - assenza: 0 punti.	<b>6</b>
11	T	Possesso della certificazione ISO 13845:2016 «Dispositivi Medici - Sistema di Gestione per la qualità – Requisiti per scopi regolamentari» o equivalente	Il punteggio verrà attribuito in base alla presenza del requisito, come risultante dalla documentazione allegata. - PRESENZA requisito: 2 punti - ASSENZA requisito: 0 punti	<b>2</b>

**GRIGLIE CRITERI LOTTO 44**

#	Tipologia	Criterio di valutazione	Modalità di attribuzione del punteggio	Punteggio max
12	T	Possesso della certificazione ambientale UNI EN ISO 14001: 2015 "Environmental management systems" o equivalente	Il punteggio verrà attribuito in base alla presenza del requisito, come risultante dalla documentazione allegata. - PRESENZA requisito: 2 punti - ASSENZA requisito: 0 punti	2
13	T	Possesso della Certificazione SA 8000 "Gestione Aziendale socialmente responsabile" o equivalente	Il punteggio verrà attribuito in base alla presenza del requisito, come risultante dalla documentazione allegata. - PRESENZA requisito: 2 punti - ASSENZA requisito: 0 punti	2
<b>TOTALE</b>				<b>70</b>

**Lotto 45**
**GRIGLIA CRITERI LOTTO 45**

#	Tipologia	Criterio di valutazione	Modalità di attribuzione del punteggio	Punteggio max
1	D	Qualità del confezionamento primario	Sarà oggetto di valutazione la maneggevolezza e la facilità di apertura del confezionamento primario.	2

**GRIGLIA CRITERI LOTTO 45**

#	Tipologia	Criterio di valutazione	Modalità di attribuzione del punteggio	Punteggio max
2	T	Soluzioni per la riduzione dell'impatto dei confezionamenti secondari e/o di trasporto	<p>Sarà oggetto di valutazione positiva l'utilizzo di imballaggi secondari e terziari costituiti in materiale riciclato (in conformità a quanto previsto dal DM 24 dicembre 2015, in G.U. N. 16 del 21 gennaio 2016) nelle percentuali di seguito indicate rispetto al peso totale dei confezionamenti:</p> <p>≥ al 90% in peso se in carta o cartone          ≥ al 60% in peso se plastica</p> <p>Il punteggio sarà attribuito in questo modo:          Utilizzo di imballaggi con le caratteristiche riportate =2          Non utilizzo di imballaggi con le caratteristiche riportate =0</p> <p>La presenza del requisito dovrà evincersi dalla scheda tecnica del prodotto offerto o da altra documentazione allegata.</p>	2
3	D	Completezza e visibilità dell'etichetta e chiarezza delle indicazioni tecniche atte ad individuare le caratteristiche del prodotto	Saranno oggetto di valutazione la completezza, chiarezza e visibilità dell'etichetta e la presenza di indicazioni chiare ed utili all'utilizzo quali nr. di lotto, data di fabbricazione, data di scadenza, pittogrammi, marchio CE, tali da consentire facilmente l'individuazione della destinazione d'uso ed impiego del prodotto.	2
4	D	Conformabilità della medicazione	Sarà oggetto di valutazione la conformabilità della medicazione e morbidezza, durante l'applicazione dello stesso.	8
5	D	Facilità di applicazione	Sarà oggetto la facilità di applicazione	8
6	D	Facilità di rimozione della medicazione	Sarà oggetto di valutazione la facilità di rimozione del cerotto, senza creare aderenze	8



**GRIGLIA CRITERI LOTTO 45**

#	Tipologia	Criterio di valutazione	Modalità di attribuzione del punteggio	Punteggio max
7	D	Assenza di residui collosi dopo la rimozione	Sarà oggetto di valutazione l'offerta di prodotti il cui materiali e la struttura della medicazione siano idonei a garantire l'assenza di residui collosi e residui di secrezioni sulla morfologia del distretto medicato a seguito della rimozione della medicazione. Tale aspetto deve essere desumibile dalla Scheda Tecnica del prodotto o da altra documentazione a comprova.	8
8	Q	Permeabilità al vapore acqueo	<p>Sarà oggetto di valutazione la capacità della medicazione di essere permeabile al vapore acqueo. L'Operatore Economico dovrà indicare il valore di permeabilità MVTR, espresso in gr/m2/24h, come risultante da Scheda Tecnica.</p> <p>Il punteggio sarà attribuito sulla base della seguente formula:  <math>Va = (Ra/Rmax) * Pmax</math>  in cui:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- Va: coefficiente attribuito all'offerta del Concorrente "a",</li> <li>- Ra: valore di permeabilità dichiarato dal Concorrente "a",</li> <li>- Rmax: maggior valore di permeabilità tra le soluzioni offerte da tutti i Concorrenti,</li> <li>- Pmax: punteggio massimo attribuibile per il criterio.</li> </ul>	8

**GRIGLIA CRITERI LOTTO 45**

#	Tipologia	Criterio di valutazione	Modalità di attribuzione del punteggio	Punteggio max
9	Q	Durata dell'adesività	<p>Sarà oggetto di valutazione la capacità della medicazione di rimanere adesiva alla cute per più giorni, con un minimo di 7, come risultante dalla Scheda Tecnica del prodotto offerto.</p> <p>Il punteggio sarà attribuito sulla base della seguente formula:  <math>Va = (Ra/Rmax) * Pmax</math>  in cui:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- Va: coefficiente attribuito all'offerta del Concorrente "a",</li> <li>- Ra: nr. di giorni dichiarato dal Concorrente "a",</li> <li>- Rmax: maggior nr. di giorni tra le soluzioni offerte da tutti i Concorrenti,</li> <li>- Pmax: punteggio massimo attribuibile per il criterio.</li> </ul>	<b>10</b>
10	T	Impermeabilità ai liquidi	<p>Sarà oggetto di valutazione la capacità della medicazione di essere impermeabile ai liquidi, come risultante dalla Scheda Tecnica del prodotto offerto.</p> <p>Il punteggio sarà attribuito in questo modo:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- si: 8 punti,</li> <li>- no: 0 punti.</li> </ul>	<b>8</b>
11	T	Possesso della certificazione ISO 13845:2016 «Dispositivi Medici - Sistema di Gestione per la qualità – Requisiti per scopi regolamentari» o equivalente	<p>Il punteggio verrà attribuito in base alla presenza del requisito, come risultante dalla documentazione allegata.</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- PRESENZA requisito: 2 punti</li> <li>- ASSENZA requisito: 0 punti</li> </ul>	<b>2</b>
12	T	Possesso della certificazione ambientale UNI EN ISO 14001: 2015 "Environmental management systems" o equivalente	<p>Il punteggio verrà attribuito in base alla presenza del requisito, come risultante dalla documentazione allegata.</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- PRESENZA requisito: 2 punti</li> <li>- ASSENZA requisito: 0 punti</li> </ul>	<b>2</b>

**GRIGLIA CRITERI LOTTO 45**

#	Tipologia	Criterio di valutazione	Modalità di attribuzione del punteggio	Punteggio max
13	T	Possesso della Certificazione SA 8000 "Gestione Aziendale socialmente responsabile" o equivalente	Il punteggio verrà attribuito in base alla presenza del requisito, come risultante dalla documentazione allegata. - PRESENZA requisito: 2 punti - ASSENZA requisito: 0 punti	2
<b>TOTALE</b>				<b>70</b>

**Lotti 46 e 47**
**GRIGLIA CRITERI LOTTI 46 E 47**

#	Tipologia	Criterio di valutazione	Modalità di attribuzione del punteggio	Punteggio max
1	D	Qualità del confezionamento primario	Sarà oggetto di valutazione la maneggevolezza e la facilità di apertura del confezionamento primario.	2

<b>GRIGLIA CRITERI LOTTI 46 E 47</b>				
#	Tipologia	Criterio di valutazione	Modalità di attribuzione del punteggio	Punteggio max
2	T	Soluzioni per la riduzione dell'impatto dei confezionamenti secondari e/o di trasporto	<p>Sarà oggetto di valutazione positiva l'utilizzo di imballaggi secondari e terziari costituiti in materiale riciclato (in conformità a quanto previsto dal DM 24 dicembre 2015, in G.U. N. 16 del 21 gennaio 2016) nelle percentuali di seguito indicate rispetto al peso totale dei confezionamenti:</p> <p>≥ al 90% in peso se in carta o cartone          ≥ al 60% in peso se plastica</p> <p>Il punteggio sarà attribuito in questo modo:          Utilizzo di imballaggi con le caratteristiche riportate =2          Non utilizzo di imballaggi con le caratteristiche riportate =0</p> <p>La presenza del requisito dovrà evincersi dalla scheda tecnica del prodotto offerto o da altra documentazione allegata.</p>	2
3	D	Completezza e visibilità dell'etichetta e chiarezza delle indicazioni tecniche atte ad individuare le caratteristiche del prodotto	Saranno oggetto di valutazione la completezza, chiarezza e visibilità dell'etichetta e la presenza di indicazioni chiare ed utili all'utilizzo quali nr. di lotto, data di fabbricazione, data di scadenza, pittogrammi, marchio CE, tali da consentire facilmente l'individuazione della destinazione d'uso ed impiego del prodotto.	2
4	D	Conformabilità della medicazione	Sarà oggetto di valutazione la conformabilità della medicazione alla morfologia del distretto da medicare, durante l'applicazione dello stesso.	8
5	D	Facilità di applicazione della medicazione	Sarà oggetto di valutazione la facilità di applicazione della medicazione	8
6	D	Facilità di rimozione della medicazione	Sarà oggetto di valutazione la facilità di rimozione della medicazione, senza creare aderenze.	8

<b>GRIGLIA CRITERI LOTTI 46 E 47</b>				
#	Tipologia	Criterio di valutazione	Modalità di attribuzione del punteggio	Punteggio max
7	D	Assenza di residui collosi dopo la rimozione	Sarà oggetto di valutazione l'offerta di prodotti il cui materiali e la struttura della medicazione siano idonei a garantire l'assenza di residui collosi e residui di secrezioni sulla morfologia del distretto medicato a seguito della rimozione della medicazione. Tale aspetto deve essere desumibile dalla Scheda Tecnica del prodotto o da altra documentazione a comprova.	<b>8</b>
8	T	Impermeabilità ai liquidi	Sarà oggetto di valutazione la capacità della medicazione di essere impermeabile ai liquidi, come risultante dalla Scheda Tecnica del prodotto offerto. Il punteggio sarà attribuito in questo modo: - si: 8 punti, - no: 0 punti.	<b>8</b>
9	Q	Permeabilità al vapore acqueo	Sarà oggetto di valutazione la capacità della medicazione di essere permeabile al vapore acqueo. L'Operatore Economico dovrà indicare il valore di permeabilità MVTR, espresso in gr/m2/24h, come risultante da Scheda Tecnica. Il punteggio sarà attribuito sulla base della seguente formula: $Va = (Ra/Rmax) * Pmax$ in cui: - Va: coefficiente attribuito all'offerta del Concorrente "a", - Ra: valore di permeabilità dichiarato dal Concorrente "a", - Rmax: maggior valore di permeabilità tra le soluzioni offerte da tutti i Concorrenti, - Pmax: punteggio massimo attribuibile per il criterio.	<b>8</b>

<b>GRIGLIA CRITERI LOTTI 46 E 47</b>				
#	Tipologia	Criterio di valutazione	Modalità di attribuzione del punteggio	Punteggio max
10	Q	Capacità di assorbenza	<p>Sarà oggetto di valutazione la capacità di assorbimento dell'acqua, espressa mediante il coefficiente gH20/g, come risultante dalla Scheda Tecnica del prodotto o altra documentazione allegata. Il valore espresso per il tempo di immersione dovrà essere comprovato allegando copia del rapporto di prova secondo la UNI EN 13726 o normativa equivalente.</p> <p>Il punteggio sarà attribuito sulla base della seguente formula:  <math>Va = (Ra/Rmax) * Pmax</math>                      in cui:                      - Va: coefficiente attribuito all'offerta del Concorrente "a",                      - Ra: coefficiente di assorbimento dichiarato dal Concorrente "a",                      - Rmax: coefficiente massimo di assorbimento tra le soluzioni offerte da tutti i Concorrenti,                      - Pmax: punteggio massimo attribuibile per il criterio.</p>	<b>10</b>
11	T	Possesso della certificazione ISO 13845:2016 «Dispositivi Medici - Sistema di Gestione per la qualità – Requisiti per scopi regolamentari» o equivalente	<p>Il punteggio verrà attribuito in base alla presenza del requisito, come risultante dalla documentazione allegata.</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- PRESENZA requisito: 2 punti</li> <li>- ASSENZA requisito: 0 punti</li> </ul>	<b>2</b>
12	T	Possesso della certificazione ambientale UNI EN ISO 14001: 2015 "Environmental management systems" o equivalente	<p>Il punteggio verrà attribuito in base alla presenza del requisito, come risultante dalla documentazione allegata.</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- PRESENZA requisito: 2 punti</li> <li>- ASSENZA requisito: 0 punti</li> </ul>	<b>2</b>

GRIGLIA CRITERI LOTTI 46 E 47				
#	Tipologia	Criterio di valutazione	Modalità di attribuzione del punteggio	Punteggio max
13	T	Possesso della Certificazione SA 8000 "Gestione Aziendale socialmente responsabile" o equivalente	Il punteggio verrà attribuito in base alla presenza del requisito, come risultante dalla documentazione allegata. - PRESENZA requisito: 2 punti - ASSENZA requisito: 0 punti	2
<b>TOTALE</b>				<b>70</b>

**Lotto 48**

GRIGLIA CRITERI LOTTO 48				
#	Tipologia	Criterio di valutazione	Modalità di attribuzione del punteggio	Punteggio max
1	D	Qualità del confezionamento primario	Sarà oggetto di valutazione la maneggevolezza e la facilità di apertura del confezionamento primario.	2

**GRIGLIA CRITERI LOTTO 48**

#	Tipologia	Criterio di valutazione	Modalità di attribuzione del punteggio	Punteggio max
2	T	Soluzioni per la riduzione dell'impatto dei confezionamenti secondari e/o di trasporto	<p>Sarà oggetto di valutazione positiva l'utilizzo di imballaggi secondari e terziari costituiti in materiale riciclato (in conformità a quanto previsto dal DM 24 dicembre 2015, in G.U. N. 16 del 21 gennaio 2016) nelle percentuali di seguito indicate rispetto al peso totale dei confezionamenti:</p> <p>≥ al 90% in peso se in carta o cartone          ≥ al 60% in peso se plastica</p> <p>Il punteggio sarà attribuito in questo modo:          Utilizzo di imballaggi con le caratteristiche riportate =2          Non utilizzo di imballaggi con le caratteristiche riportate =0</p> <p>La presenza del requisito dovrà evincersi dalla scheda tecnica del prodotto offerto o da altra documentazione allegata.</p>	2
3	D	Completezza e visibilità dell'etichetta e chiarezza delle indicazioni tecniche atte ad individuare le caratteristiche del prodotto	Saranno oggetto di valutazione la completezza, chiarezza e visibilità dell'etichetta e la presenza di indicazioni chiare ed utili all'utilizzo quali nr. di lotto, data di fabbricazione, data di scadenza, pittogrammi, marchio CE, tali da consentire facilmente l'individuazione della destinazione d'uso ed impiego del prodotto.	2
4	D	Conformabilità della medicazione	Sarà oggetto di valutazione la conformabilità della medicazione alla morfologia del distretto da medicare, durante l'applicazione dello stesso.	10
5	D	Facilità di applicazione della medicazione	Sarà oggetto di valutazione la facilità di applicazione della medicazione	9
6	D	Facilità di rimozione della medicazione	Sarà oggetto di valutazione la facilità di rimozione della medicazione, senza creare aderenze	9



**GRIGLIA CRITERI LOTTO 48**

#	Tipologia	Criterio di valutazione	Modalità di attribuzione del punteggio	Punteggio max
7	T	Impermeabilità ai liquidi	<p>Sarà oggetto di valutazione la capacità della medicazione di essere impermeabile ai liquidi, come risultante dalla Scheda Tecnica del prodotto offerto.</p> <p>Il punteggio sarà attribuito in questo modo:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- sì: 9 punti,</li> <li>- no: 0 punti.</li> </ul>	<b>9</b>
8	Q	Permeabilità al vapore acqueo	<p>Sarà oggetto di valutazione la capacità della medicazione di essere permeabile al vapore acqueo. L'Operatore Economico dovrà indicare il valore di permeabilità MVTR, espresso in gr/m2/24h, come risultante da Scheda Tecnica..</p> <p>Il punteggio sarà attribuito sulla base della seguente formula:</p> $Va = (Ra/Rmax) * Pmax$ <p>in cui:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- Va: coefficiente attribuito all'offerta del Concorrente "a",</li> <li>- Ra: valore di permeabilità dichiarato dal Concorrente "a",</li> <li>- Rmax: maggior valore di permeabilità tra le soluzioni offerte da tutti i Concorrenti,</li> <li>- Pmax: punteggio massimo attribuibile per il criterio.</li> </ul>	<b>9</b>

**GRIGLIA CRITERI LOTTO 48**

#	Tipologia	Criterio di valutazione	Modalità di attribuzione del punteggio	Punteggio max
9	Q	Capacità di assorbenza	<p>Sarà oggetto di valutazione la capacità di assorbimento dell'acqua, espressa mediante il coefficiente gH20/g, come risultante dalla Scheda Tecnica del prodotto o altra documentazione allegata. Il valore espresso per il tempo di immersione dovrà essere comprovato allegando copia del rapporto di prova secondo la UNI EN 13726 o normativa equivalente.</p> <p>Il punteggio sarà attribuito sulla base della seguente formula:  <math>Va = (Ra/Rmax) * Pmax</math>  in cui:  - Va: coefficiente attribuito all'offerta del Concorrente "a",  - Ra: coefficiente di assorbimento dichiarato dal Concorrente "a",  - Rmax: coefficiente massimo di assorbimento tra le soluzioni offerte da tutti i Concorrenti,  - Pmax: punteggio massimo attribuibile per il criterio.</p>	<b>12</b>
10	T	Possesso della certificazione ISO 13845:2016 «Dispositivi Medici - Sistema di Gestione per la qualità – Requisiti per scopi regolamentari» o equivalente	<p>Il punteggio verrà attribuito in base alla presenza del requisito, come risultante dalla documentazione allegata.</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- PRESENZA requisito: 2 punti</li> <li>- ASSENZA requisito: 0 punti</li> </ul>	<b>2</b>
11	T	Possesso della certificazione ambientale UNI EN ISO 14001: 2015 "Environmental management systems" o equivalente	<p>Il punteggio verrà attribuito in base alla presenza del requisito, come risultante dalla documentazione allegata.</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- PRESENZA requisito: 2 punti</li> <li>- ASSENZA requisito: 0 punti</li> </ul>	<b>2</b>

**GRIGLIA CRITERI LOTTO 48**

#	Tipologia	Criterio di valutazione	Modalità di attribuzione del punteggio	Punteggio max
12	T	Possesso della Certificazione SA 8000 "Gestione Aziendale socialmente responsabile" o equivalente	Il punteggio verrà attribuito in base alla presenza del requisito, come risultante dalla documentazione allegata. - PRESENZA requisito: 2 punti - ASSENZA requisito: 0 punti	2
<b>TOTALE</b>				<b>70</b>

**Lotto 50**
**GRIGLIA CRITERI LOTTO 50**

#	Tipologia	Criterio di valutazione	Modalità di attribuzione del punteggio	Punteggio max
1	D	Qualità del confezionamento primario	Sarà oggetto di valutazione la maneggevolezza e la facilità di apertura del confezionamento primario.	4

**GRIGLIA CRITERI LOTTO 50**

#	Tipologia	Criterio di valutazione	Modalità di attribuzione del punteggio	Punteggio max
2	T	Soluzioni per la riduzione dell'impatto dei confezionamenti secondari e/o di trasporto	<p>Sarà oggetto di valutazione positiva l'utilizzo di imballaggi secondari e terziari costituiti in materiale riciclato (in conformità a quanto previsto dal DM 24 dicembre 2015, in G.U. N. 16 del 21 gennaio 2016) nelle percentuali di seguito indicate rispetto al peso totale dei confezionamenti:</p> <p>≥ al 90% in peso se in carta o cartone          ≥ al 60% in peso se plastica</p> <p>Il punteggio sarà attribuito in questo modo:          Utilizzo di imballaggi con le caratteristiche riportate = 3          Non utilizzo di imballaggi con le caratteristiche riportate = 0</p> <p>La presenza del requisito dovrà evincersi dalla scheda tecnica del prodotto offerto o da altra documentazione allegata.</p>	3
3	D	Completezza e visibilità dell'etichetta e chiarezza delle indicazioni tecniche atte ad individuare le caratteristiche del prodotto	Saranno oggetto di valutazione la completezza, chiarezza e visibilità dell'etichetta e la presenza di indicazioni chiare ed utili all'utilizzo quali nr. di lotto, data di fabbricazione, data di scadenza, pittogrammi, marchio CE, tali da consentire facilmente l'individuazione della destinazione d'uso ed impiego del prodotto.	3
4	D	Conformabilità della medicazione	Sarà oggetto di valutazione la conformabilità della medicazione alla morfologia del distretto da medicare, durante l'applicazione dello stesso.	8
5	D	Facilità di rimozione della medicazione	Sarà oggetto di valutazione la facilità di rimozione della medicazione, senza creare aderenze e rilasciare residui sulla morfologia del distretto medicato	8
6	D	Facilità di rimozione del foglio di protezione	Sarà oggetto di valutazione la facilità di rimozione del foglio di protezione dal lato adesivo su cui è adeso, senza che ciò comporti il rischio di contaminazione del cerotto alterandone la sterilità.	8

**GRIGLIA CRITERI LOTTO 50**

#	Tipologia	Criterio di valutazione	Modalità di attribuzione del punteggio	Punteggio max
7	D	Qualità del collante	Sarà oggetto di valutazione la qualità e l'adesività del collante utilizzato.	<b>10</b>
8	Q	Capacità di assorbenza	<p>Sarà oggetto di valutazione la capacità di assorbimento dell'acqua, espressa mediante il coefficiente gH20/g, come risultante dalla Scheda Tecnica del prodotto o altra documentazione allegata. Il valore espresso per il tempo di immersione dovrà essere comprovato allegando copia del rapporto di prova secondo la UNI EN 13726 o normativa equivalente.</p> <p>Il punteggio sarà attribuito sulla base della seguente formula:  <math>Va = (Ra/Rmax) * Pmax</math>  in cui:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- Va: coefficiente attribuito all'offerta del Concorrente "a",</li> <li>- Ra: coefficiente di assorbimento dichiarato dal Concorrente "a",</li> <li>- Rmax: coefficiente massimo di assorbimento tra le soluzioni offerte da tutti i Concorrenti,</li> <li>- Pmax: punteggio massimo attribuibile per il criterio.</li> </ul>	<b>9</b>

**GRIGLIA CRITERI LOTTO 50**

#	Tipologia	Criterio di valutazione	Modalità di attribuzione del punteggio	Punteggio max
9	Q	Permeabilità al vapore acqueo	<p>Sarà oggetto di valutazione la capacità della medicazione di essere permeabile al vapore acqueo. L'Operatore Economico dovrà indicare il valore di permeabilità MVTR, espresso in gr/m2/24h, come risultante da Scheda Tecnica..</p> <p>Il punteggio sarà attribuito sulla base della seguente formula:  <math>Va = (Ra/Rmax) * Pmax</math>  in cui:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- Va: coefficiente attribuito all'offerta del Concorrente "a",</li> <li>- Ra: valore di permeabilità dichiarato dal Concorrente "a",</li> <li>- Rmax: maggior valore di permeabilità tra le soluzioni offerte da tutti i Concorrenti,</li> <li>- Pmax: punteggio massimo attribuibile per il criterio.</li> </ul>	<b>8</b>
10	T	Possesso della certificazione ISO 13845:2016 «Dispositivi Medici - Sistema di Gestione per la qualità – Requisiti per scopi regolamentari» o equivalente	<p>Il punteggio verrà attribuito in base alla presenza del requisito, come risultante dalla documentazione allegata.</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- PRESENZA requisito: 3 punti</li> <li>- ASSENZA requisito: 0 punti</li> </ul>	<b>3</b>
11	T	Possesso della certificazione ambientale UNI EN ISO 14001: 2015 "Environmental management systems" o equivalente	<p>Il punteggio verrà attribuito in base alla presenza del requisito, come risultante dalla documentazione allegata.</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- PRESENZA requisito: 3 punti</li> <li>- ASSENZA requisito: 0 punti</li> </ul>	<b>3</b>

**GRIGLIA CRITERI LOTTO 50**

#	Tipologia	Criterio di valutazione	Modalità di attribuzione del punteggio	Punteggio max
12	T	Possesso della Certificazione SA 8000 "Gestione Aziendale socialmente responsabile" o equivalente	Il punteggio verrà attribuito in base alla presenza del requisito, come risultante dalla documentazione allegata. - PRESENZA requisito: 3 punti - ASSENZA requisito: 0 punti	3
<b>TOTALE</b>				<b>70</b>

**DISCIPLINARE DI GARA**

*Gara comunitaria centralizzata a procedura aperta finalizzata alla stipula di una convenzione per la fornitura di medicazioni generali da destinare alle Aziende Sanitarie ed Ospedaliere della Regione Lazio*

**17.2 Metodo di attribuzione del coefficiente per il calcolo del punteggio dell'Offerta Tecnica**

Con riferimento all'Offerta Tecnica, il Punteggio Tecnico (Pt) della gara, è determinato dalla sommatoria dei punteggi attribuiti all'offerta in relazione ai singoli criteri di valutazione, effettuando le operazioni di seguito indicate.

L'attribuzione del punteggio tecnico avverrà sulla base del seguente metodo aggregativo compensatore:

$$Pt(a) = \sum_{i=1}^n (Wi * V(a)i)$$

dove:

Pt(a) = punteggio di valutazione tecnica per l'offerta "a";

Wi = punteggio massimo attribuibile all'elemento "i" (elencati nelle precedenti griglie);

V(a)i = coefficiente della prestazione dell'offerta "a" relativo all'elemento "i", variabile fra 0 e 1;

n = numero totale degli elementi.

In particolare:

**Per i criteri qualitativi cui è assegnato un punteggio discrezionale nella colonna "D" della tabella,** i singoli Commissari procederanno ad attribuire un coefficiente preliminare V(a)<sub>pi</sub> variabile da zero ad uno in conformità a quanto previsto dalla Linee Guida n. 2 di attuazione del Codice recanti offerta economicamente più vantaggiosa, approvate dal Consiglio dell'ANAC con Delibera n. 1005 del 21 settembre 2016. Il valore discrezionale sarà attribuito secondo i seguenti livelli di valutazione:

Giudizio	Eccellente	Ottimo	Distinto	Buono	Sufficiente	Insufficiente/ non valutabile
<b>Valore i-esimo preliminare assegnato (Vapi)</b>	1,00	0,80	0,60	0,40	0,20	0,00



**DISCIPLINARE DI GARA**

*Gara comunitaria centralizzata a procedura aperta finalizzata alla stipula di una convenzione per la fornitura di medicazioni generali da destinare alle Aziende Sanitarie ed Ospedaliere della Regione Lazio*

Successivamente, la Commissione calcola la media aritmetica dei coefficienti attribuiti dai singoli commissari all'Offerta in relazione al criterio discrezionale in esame, al fine di ottenere il coefficiente preliminare  $V_{(a)pi}$  da moltiplicare al punteggio massimo attribuibile per il medesimo criterio.

Per ogni elemento, il coefficiente preliminare –  $V_{(a)pi}$  – viene trasformato in coefficiente definitivo –  $V_{(a)i}$  – riportando ad uno il valore più alto e proporzionando ad esso gli altri, mediante la procedura di riparametrazione (re-scaling) di seguito indicata:

a) se  $V_{(max)pi} > 0$

$$V_{(a)i} = \frac{V_{(a)pi}}{V_{(max)pi}}$$

b) se  $V_{(max)pi} = 0$

$$V_{(a)pi} = 0$$

Dove:

$V_{(a)pi}$  = coefficiente ottenuto dall'impresa "a" per il criterio i-esimo prima della procedura di re-scaling;

$V_{(max)pi}$  = coefficiente massimo ottenuto da una impresa concorrente per il criterio i-esimo prima della procedura di re-scaling;

$V_{(a)i}$  = coefficiente ottenuto dall'impresa "a" per il criterio i-esimo.

**Per i criteri quantitativi cui è assegnato un punteggio nella colonna "Q" della tabella**, è attribuito un coefficiente, variabile tra zero e uno, sulla base della formula riportata nel criterio.

**Per i criteri tabellari i cui è assegnato un punteggio tabellare identificato dalla colonna "T" della tabella**, il relativo punteggio è assegnato, automaticamente e in valore assoluto, sulla base della presenza o assenza nell'offerta, dell'elemento richiesto.

I punteggi tecnici attribuiti in relazione a ciascun elemento di valutazione verranno arrotondati alla seconda cifra decimale, per difetto se la terza cifra decimale è compresa tra 0 e 4, e per eccesso se la terza cifra decimale è compresa tra 5 e 9. Ad esempio:

- 21,23567 viene arrotondato a 21,24;
- 21,23467 viene arrotondato a 21,23.

**DISCIPLINARE DI GARA**

*Gara comunitaria centralizzata a procedura aperta finalizzata alla stipula di una convenzione per la fornitura di medicazioni generali da destinare alle Aziende Sanitarie ed Ospedaliere della Regione Lazio*

**Il punteggio tecnico attribuito per il singolo elemento di valutazione sarà dato dal prodotto del coefficiente  $V_{(a)i}$  per il Punteggio massimo attribuito al criterio.**

**Il punteggio tecnico definitivo, per ciascuna offerta, sarà dato dalla somma dei punteggi ottenuti sui singoli elementi di valutazione.**

\*\*\*

Al fine della valutazione dei prodotti offerti e all'attribuzione dei punteggi tecnici migliorativi, si precisa quanto segue:

- l'omessa indicazione nello Schema di Offerta Tecnica, redatta in conformità al modello allegato al presente Disciplinare, di uno dei valori ivi richiesti, **comporterà la mancata attribuzione del punteggio per il relativo criterio di valutazione;**
- l'indicazione nello Schema di Offerta Tecnica di un valore in un'unità di misura diversa rispetto a quella richiesta nelle griglie di cui al precedente paragrafo 17.1, **comporterà la mancata attribuzione del punteggio per il relativo criterio di valutazione;**
- l'indicazione nello Schema di Offerta Tecnica di un elemento di valutazione non riscontrabile nelle Schede Tecniche dei prodotti offerti oppure nella Relazione Tecnica o in altra documentazione tecnica a comprova, **comporterà la mancata attribuzione del punteggio per il relativo criterio di valutazione;**
- per l'attribuzione dei punteggi connessi al possesso di certificazioni, nel caso di partecipazione di Operatori Economici in forma associata, **il punteggio sarà attribuito in proporzione alla quota di esecuzione della fornitura da parte di ciascuna impresa associata in possesso della certificazione secondo la seguente formula:**

$$Ptj^{a} = \sum_{i=1}^n (quota_{i^{a}}) \times Pmaxj$$

in cui:

-  $Ptj^{a}$ : punteggio tecnico attribuito al Concorrente "a" per il criterio "j"

**DISCIPLINARE DI GARA**

*Gara comunitaria centralizzata a procedura aperta finalizzata alla stipula di una convenzione per la fornitura di medicazioni generali da destinare alle Aziende Sanitarie ed Ospedaliere della Regione Lazio*

-  $quota_{i" a"}$  = quota di esecuzione della fornitura, espressa in percentuale, dell'Operatore Economico "i" facente parte del RTI/ Consorzio Concorrente "a", come risultante dalla documentazione amministrativa presentata. In tal caso, l'Operatore Economico è tenuto ad indicare anche nello Schema di Offerta Tecnica la percentuale di esecuzione della fornitura da parte di ciascuna impresa associata in possesso della certificazione.

-  $P_{maxj}$ : punteggio massimo attribuibile per il criterio "j" indicato nella griglia di valutazione.

Pertanto, al verificarsi della fattispecie sopra riportata, verrà attribuito il punteggio massimo previsto per ciascun criterio nell'ipotesi di possesso della stessa da parte di tutte le imprese associate.

### **17.3 Metodo di attribuzione del coefficiente per il calcolo del punteggio dell'Offerta Economica**

Il punteggio attribuito alle Offerte Economiche verrà calcolato, sulla base del ribasso unico percentuale che sarà applicato al valore complessivo posto a base d'asta del lotto a cui si partecipa, secondo la seguente formula:

$$PE_i = PE_{max} \times \left( \frac{R_i}{R_{max}} \right)^\alpha$$

dove:

$PE_i$  = Punteggio economico attribuito all'offerta del concorrente i-esimo;

$PE_{max}$  = Punteggio economico massimo assegnabile;

$R_i$  = valore dell'offerta (ribasso percentuale praticato nell'offerta) del concorrente i-esimo;

$R_{max}$  = valore dell'offerta (ribasso percentuale praticato nell'offerta) del concorrente che ha formulato la migliore offerta tra quelle ricevute;

$\alpha$  = esponente = 0,4.

Il punteggio economico verrà arrotondato dal Sistema alla seconda cifra decimale.

**DISCIPLINARE DI GARA**

*Gara comunitaria centralizzata a procedura aperta finalizzata alla stipula di una convenzione per la fornitura di medicazioni generali da destinare alle Aziende Sanitarie ed Ospedaliere della Regione Lazio*

**17.4 Metodo per il calcolo dei punteggi totali**

La Commissione, terminata l'attribuzione dei coefficienti agli elementi qualitativi e quantitativi di cui sopra, procederà, in relazione a ciascuna offerta, all'attribuzione dei punteggi totali.

Il Punteggio Totale ( $P_{TOT}$ ) attribuito a ciascuna offerta è uguale al punteggio tecnico ( $P_t$ ) sommato al punteggio economico ( $P_e$ ):

$$P_{TOT} = P_t + P_e$$

dove:

$P_t$  = somma dei punti tecnici;

$P_e$  = punteggio attribuito all'offerta economica.

## **18 SVOLGIMENTO DELLE OPERAZIONI DI GARA: APERTURA DELLA BUSTA A – VERIFICA DELLA DOCUMENTAZIONE AMMINISTRATIVA**

Le sedute pubbliche saranno effettuate attraverso la piattaforma S.TEL.LA e alle stesse potrà partecipare ogni ditta concorrente, collegandosi da remoto al sistema, tramite la propria infrastruttura informatica, secondo le modalità esplicitate nelle guide per l'utilizzo della piattaforma stessa.

La prima seduta virtuale avrà luogo nel giorno riportato a Sistema mentre le successive sedute virtuali saranno comunicate ai concorrenti a mezzo pubblicazione sul Sistema almeno 2 giorni prima della data fissata.

Il RUP, ovvero il seggio di gara istituito *ad hoc* procederà, nella prima seduta virtuale, a verificare quali offerte siano state inserite a Sistema entro il termine di scadenza per la presentazione delle offerte o eventuali ulteriori documenti di cui sia consentito l'invio in formato cartaceo, inviati dai concorrenti e, una volta aperta la Busta A, a controllare la completezza della documentazione amministrativa presentata.

Successivamente il RUP ovvero il seggio di gara istituito *ad hoc* procederà a:

- a) verificare la conformità della documentazione di cui alla **Busta A – Documentazione Amministrativa** a quanto richiesto nel presente Disciplinare;

**DISCIPLINARE DI GARA**

*Gara comunitaria centralizzata a procedura aperta finalizzata alla stipula di una convenzione per la fornitura di medicazioni generali da destinare alle Aziende Sanitarie ed Ospedaliere della Regione Lazio*

- b) redigere apposito verbale relativo alle attività svolte;
- c) attivare la procedura di soccorso istruttorio di cui al precedente paragrafo 13;
- d) adottare il provvedimento che determina le esclusioni e le ammissioni dalla procedura di gara, provvedendo altresì agli adempimenti di cui all'art. 29, comma 1, del Codice.

La tutela del principio di segretezza delle offerte nell'ambito della procedura è garantita dall'utilizzo del Sistema.

Ai sensi dell'art. 85, comma 5, primo periodo, del Codice, la Stazione Appaltante si riserva di chiedere agli Operatori Economici, in qualsiasi momento nel corso della procedura, di presentare tutti i documenti complementari o parte di essi, qualora questo sia necessario per assicurare il corretto svolgimento della procedura.

Tale verifica avverrà, ai sensi degli artt. 81 e 216, comma 13, del Codice, attraverso l'utilizzo del sistema AVCPass, reso disponibile dall'ANAC, con le modalità di cui alla delibera n. 157/2016.

## **19 COMMISSIONE GIUDICATRICE**

La Commissione giudicatrice è nominata, ai sensi dell'art. 77, commi 2 e 7 del Codice, dopo la scadenza del termine per la presentazione delle Offerte ed è composta da un numero dispari di n. 3 membri, esperti nello specifico settore cui si riferisce l'oggetto dell'appalto.

La Stazione Appaltante individuerà i componenti della commissione secondo quanto stabilito dal Capo VII Bis, Disciplina dei criteri di nomina delle commissioni Giudicatrici di gara nei contratti di appalto o di concessione aggiudicati con il criterio dell'offerta economicamente più vantaggiosa-Istituzione dell'elenco regionale dei commissari e modalità di composizione dell'elenco, del Regolamento di organizzazione degli uffici e dei servizi della Giunta regionale 6 settembre 2002, n. 1, così come modificato dalla Deliberazione n.512 del 2020.

In capo ai commissari non devono sussistere cause ostative alla nomina ai sensi dell'art. 77, commi 4, 5, 6 e 9, del Codice. A tal fine i medesimi rilasciano apposita dichiarazione alla Stazione Appaltante.

**DISCIPLINARE DI GARA**

*Gara comunitaria centralizzata a procedura aperta finalizzata alla stipula di una convenzione per la fornitura di medicazioni generali da destinare alle Aziende Sanitarie ed Ospedaliere della Regione Lazio*

La Stazione Appaltante pubblica, sul profilo di Committente, nella sezione “*Amministrazione Trasparente*” la composizione della Commissione giudicatrice e i curricula dei componenti, ai sensi dell’art. 29, comma 1, del Codice.

La Commissione giudicatrice è responsabile della valutazione delle offerte tecniche ed economiche dei concorrenti e fornisce ausilio al RUP nella valutazione della congruità delle offerte tecniche (cfr. Linee guida n. 3 del 26 ottobre 2016).

In considerazione dell’emergenza COVID-19, l’attività di valutazione delle offerte tecniche potrà anche essere svolta singolarmente e in autonomia da ciascun commissario. Le sedute virtuali e riservate finalizzate alla condivisione dell’attività di istruttoria svolta e alla definitiva attribuzione dei punteggi, potranno essere effettuate anche da remoto, con l’ausilio di apposite piattaforme di teleconferenza.

## **20 APERTURA DELLE BUSTE B E C – VALUTAZIONE DELLE OFFERTE TECNICHE ED ECONOMICHE**

Una volta effettuato il controllo della Documentazione Amministrativa, la Commissione giudicatrice, in seduta virtuale, procederà all’apertura della busta concernente l’**Offerta Tecnica** ed alla verifica della presenza dei documenti richiesti dal presente Disciplinare.

In una o più sedute riservate, svolte anche in modalità telematica, la Commissione procederà all’esame ed alla valutazione delle Offerte Tecniche e all’assegnazione dei relativi punteggi applicando i criteri e le formule indicati nel Bando e nel presente Disciplinare.

Successivamente, in seduta virtuale, la Commissione inserisce in piattaforma i punteggi attribuiti alle singole offerte tecniche e dà atto delle eventuali esclusioni dalla gara dei concorrenti.

Nella medesima seduta, o in una seduta successiva, la Commissione procederà all’apertura dell’**Offerta Economica** e quindi alla relativa valutazione, che potrà avvenire anche in successiva seduta riservata, secondo i criteri e le modalità descritte al paragrafo 16 del presente Disciplinare.

Nel caso in cui le offerte di due o più concorrenti ottengano lo stesso punteggio complessivo, ma punteggi differenti per il prezzo e per tutti gli altri elementi di valutazione, sarà collocato primo in graduatoria l’Operatore Economico che ha ottenuto il miglior punteggio sull’Offerta Tecnica.

**DISCIPLINARE DI GARA**

*Gara comunitaria centralizzata a procedura aperta finalizzata alla stipula di una convenzione per la fornitura di medicazioni generali da destinare alle Aziende Sanitarie ed Ospedaliere della Regione Lazio*

Nel caso in cui le offerte di due o più concorrenti ottengano lo stesso punteggio complessivo e gli stessi punteggi parziali per il prezzo e per l'offerta tecnica, si procederà mediante sorteggio in seduta virtuale.

All'esito delle operazioni di cui sopra, la Commissione, in seduta virtuale, redige la graduatoria e procede ai sensi di quanto previsto al paragrafo 22.

Qualora individui offerte che superano la soglia di anomalia di cui all'art. 97, comma 3, del Codice, e in ogni altro caso in cui, in base a elementi specifici, l'offerta appaia anormalmente bassa, la Commissione, chiude la seduta pubblica dando comunicazione al RUP, che procederà secondo quanto indicato al successivo paragrafo 21.

In qualsiasi fase delle operazioni di valutazione delle Offerte Tecniche ed Economiche, la Commissione provvede a comunicare, tempestivamente al RUP ovvero il seggio di gara istituito *ad hoc* che procederà, sempre, ai sensi dell'art. 76, comma 5, lett. b), del Codice, i casi di **esclusione** da disporre per:

- mancata separazione dell'offerta economica dall'Offerta Tecnica, ovvero l'inserimento di elementi concernenti il prezzo in documenti contenuti nelle buste A e B;
- presentazione di offerte parziali, plurime, condizionate, alternative nonché irregolari, ai sensi dell'art. 59, comma 3, lett. a), b) e c) del Codice, in quanto non rispettano i documenti di gara, ivi comprese le specifiche tecniche;
- presentazione di offerte inammissibili, ai sensi dell'art. 59, comma 4, lett. a) e c), del Codice.

## **21 VERIFICA DI ANOMALIA DELLE OFFERTE**

Al ricorrere dei presupposti di cui all'art. 97, commi 3 e 7, del Codice, e in ogni altro caso in cui, in base a elementi specifici, l'Offerta appaia anormalmente bassa, il RUP, anche avvalendosi della Commissione, valuta la congruità, serietà, sostenibilità e realizzabilità delle offerte che appaiono anormalmente basse.

Si procede a verificare la prima migliore offerta anormalmente bassa. Qualora tale offerta risulti anomala, si procede con le stesse modalità nei confronti delle successive offerte, fino ad individuare



**DISCIPLINARE DI GARA**

*Gara comunitaria centralizzata a procedura aperta finalizzata alla stipula di una convenzione per la fornitura di medicazioni generali da destinare alle Aziende Sanitarie ed Ospedaliere della Regione Lazio*

la migliore offerta ritenuta non anomala. È facoltà della Stazione Appaltante procedere contemporaneamente alla verifica di congruità di tutte le offerte anormalmente basse.

Il RUP richiede per iscritto all' Operatore Economico la presentazione, per iscritto, delle spiegazioni, se del caso indicando le componenti specifiche dell'offerta ritenute anomale.

A tal fine, assegna un termine non inferiore a quindici giorni dal ricevimento della richiesta.

Il RUP, con il supporto della Commissione, esamina in seduta riservata le spiegazioni fornite dall'offerente e, ove le ritenga non sufficienti ad escludere l'anomalia, può chiedere, anche mediante audizione orale, ulteriori chiarimenti, assegnando un termine massimo per il riscontro.

Il RUP esclude, ai sensi degli articoli 59, comma 3, lett. c) e 97, commi 5 e 6, del Codice, le offerte che, in base all'esame degli elementi forniti risultino, nel complesso, inaffidabili.

## **22 AGGIUDICAZIONE DELL'APPALTO, STIPULA DELLA CONVENZIONE ED EMISSIONE DEGLI ORDINATIVI DI FORNITURA**

All'esito delle operazioni di cui sopra la Commissione formulerà la proposta di aggiudicazione in favore del concorrente che ha presentato la migliore offerta, chiudendo le operazioni di gara e trasmettendo al RUP tutti gli atti e documenti della gara ai fini dei successivi adempimenti.

Qualora nessuna offerta risulti conveniente o idonea in relazione all'oggetto del contratto, la stazione appaltante si riserva la facoltà di non procedere all'aggiudicazione ai sensi dell'art. 95, comma 12, del Codice.

La verifica dei requisiti generali e speciali avverrà, ai sensi dell'art. 85, comma 5 Codice, sugli Operatori cui la Stazione Appaltante ha deciso di aggiudicare l'appalto per ciascun lotto.

Prima dell'aggiudicazione, la Stazione Appaltante, ai sensi dell'art. 85 comma 5 del Codice, richiede al concorrente, cui ha deciso di aggiudicare l'appalto, di presentare, entro il termine perentorio di giorni 10 (dieci) dalla data di ricezione della relativa richiesta, i documenti di cui all'art. 86 del Codice, ai fini della prova dell'assenza dei motivi di esclusione di cui all'art. 80 e del rispetto dei criteri di selezione di cui all'art. 83 del medesimo Codice.



**DISCIPLINARE DI GARA**

*Gara comunitaria centralizzata a procedura aperta finalizzata alla stipula di una convenzione per la fornitura di medicazioni generali da destinare alle Aziende Sanitarie ed Ospedaliere della Regione Lazio*

Tale verifica avverrà attraverso l'utilizzo del sistema AVCpass. Trova applicazione quanto disposto dall'art. 86 comma 2-bis del Dlgs 50/2016.

La stazione appaltante, previa verifica ed approvazione della proposta di aggiudicazione ai sensi degli artt. 32, comma 5 e 33, comma 1 del Codice, aggiudica l'appalto.

L'aggiudicazione diventa efficace, ai sensi dell'art. 32, comma 7 del Codice, all'esito positivo della verifica del possesso dei requisiti prescritti.

In caso di esito negativo delle verifiche, la Stazione Appaltante procederà alla revoca dell'aggiudicazione, alla segnalazione all'ANAC nonché all'incameramento della garanzia provvisoria. La stazione appaltante procederà quindi allo scorrimento della graduatoria procedendo altresì, alle verifiche nei termini sopra indicati.

La stipula della Convenzione è subordinata al positivo esito delle procedure previste dalla normativa vigente in materia di lotta alla mafia, fatto salvo quanto previsto dall'art. 88 comma 4-bis e 89 e dall'art. 92 comma 3 del d.lgs. 159/2011.

Ai sensi dell'art. 93, commi 6 e 9 del Codice, la garanzia provvisoria verrà svincolata, all'aggiudicatario, automaticamente al momento della stipula della Convenzione; agli altri concorrenti, verrà svincolata tempestivamente e comunque entro trenta giorni dalla comunicazione dell'avvenuta aggiudicazione.

Ai sensi dell'art. 3, comma 2, della legge 120/2020, la stazione appaltante procede alla stipula della Convenzione mediante il rilascio della informativa liberatoria provvisoria, immediatamente conseguente alla consultazione della Banca dati nazionale unica della documentazione antimafia ed alle risultanze delle banche dati di cui al comma 3 del medesimo articolo.

La Convenzione verrà stipulata sotto condizione risolutiva, ferme restando le ulteriori verifiche ai fini del rilascio della documentazione antimafia da completarsi entro sessanta giorni.

La Convenzione, ai sensi dell'art. 32, comma 9, del Codice, non potrà essere stipulata prima di 35 giorni dall'invio dell'ultima delle comunicazioni del provvedimento di aggiudicazione.

La stipula avrà luogo entro 60 giorni dall'intervenuta efficacia dell'aggiudicazione ai sensi dell'art. 32, comma 8 del Codice, salvo il differimento espressamente concordato con l'aggiudicatario, purché comunque giustificato dall'interesse alla sollecita esecuzione del contratto.

**DISCIPLINARE DI GARA**

*Gara comunitaria centralizzata a procedura aperta finalizzata alla stipula di una convenzione per la fornitura di medicazioni generali da destinare alle Aziende Sanitarie ed Ospedaliere della Regione Lazio*

All'atto della stipula della Convenzione, l'aggiudicatario deve aver presentato nel termine indicato dalla stazione appaltante, una garanzia definitiva, pari all'**1%** dell'importo dovuto ai sensi dell'art. 103 del Codice, da calcolare sull'importo complessivo della convenzione. La suddetta garanzia, **intestata a favore della Regione Lazio**, si intende costituita a garanzia dell'adempimento di tutti gli obblighi contrattuali, connessi alla stipula della Convenzione, derivanti dall'esecuzione della fornitura, copre gli oneri e le penali per il mancato od inesatto adempimento e cessa di avere effetto solo alla data di scadenza contrattuale.

L'Impresa aggiudicataria è tenuta in qualsiasi momento, su richiesta della Stazione Appaltante, ad integrare la cauzione qualora questa, durante l'espletamento della fornitura, sia in parte utilizzata a titolo di rimborso o di risarcimento danni per qualsiasi inosservanza degli obblighi contrattuali. Nessun interesse è dovuto sulle somme e sui valori costituenti la cauzione definitiva.

Il Fornitore di ciascun lotto è altresì obbligato a prestare, a garanzia delle obbligazioni contrattuali che verranno assunte dallo stesso nei confronti delle Amministrazioni contraenti con i singoli Ordinativi di fornitura e per tutta la durata del medesimo Ordinativo, una cauzione definitiva pari al **99%** dell'importo dovuto ai sensi dell'art. 103 del Codice, da calcolare sull'importo complessivo dell'Ordinativo. Tale cauzione deve essere prestata dal Fornitore a seguito dell'emissione dell'Ordinativo di Fornitura **a favore dell'Amministrazione contraente** a garanzia dell'adempimento di tutti gli obblighi contrattuali, connessi alla stipula del singolo Ordinativo di Fornitura, derivanti dall'esecuzione della fornitura e copre gli oneri e le penali per il mancato od inesatto adempimento e cessa di avere effetto solo alla data di scadenza dell'Ordinativo stesso.

La Convenzione sarà stipulata, in modalità elettronica, in forma pubblica amministrativa a cura dell'Ufficiale rogante.

La Convenzione è soggetta agli obblighi in tema di tracciabilità dei flussi finanziari di cui alla l. 13 agosto 2010, n. 136.

Nei casi di cui all'art. 110 comma 1 del Codice, la Stazione Appaltante interpella progressivamente i soggetti che hanno partecipato alla procedura di gara, risultanti dalla relativa graduatoria, al fine di stipulare una nuova Convenzione per l'affidamento della fornitura o del completamento della stessa.

**DISCIPLINARE DI GARA**

*Gara comunitaria centralizzata a procedura aperta finalizzata alla stipula di una convenzione per la fornitura di medicazioni generali da destinare alle Aziende Sanitarie ed Ospedaliere della Regione Lazio*

Le spese relative alla pubblicazione del bando e dell'avviso sui risultati della procedura di affidamento, ai sensi dell'art. 216, comma 11, del Codice e del d.m. 2 dicembre 2016 (GU 25.1.2017 n. 20), sono a carico dell'Aggiudicatario e dovranno essere rimborsate alla Stazione Appaltante entro il termine di 60 (sessanta) giorni dall'Aggiudicazione.

L'importo presunto delle spese di pubblicazioni è pari a € 3.500,00 (IVA ed oneri compresi). La Stazione Appaltante comunicherà all'Aggiudicatario l'importo effettivo delle suddette spese, nonché le relative modalità di pagamento.

Sono a carico dell'aggiudicatario tutte le spese contrattuali, gli oneri fiscali quali imposte e tasse - ivi comprese quelle di registro ove dovute - relative alla stipulazione della Convenzione quadro.

Con la stipula della Convenzione l'aggiudicatario si obbliga ad accettare, durante il periodo di validità della stessa, l'Ordinativo di fornitura per l'erogazione del servizio emesso dall'Azienda Sanitaria contraente.

Gli Ordinativi di fornitura possono essere stipulati esclusivamente mediante l'emissione di documenti informatici firmati digitalmente a Sistema, da parte di utenti abilitati quali "Punti ordinanti".

L'abilitazione delle persone autorizzate ad impegnare la spesa per ciascuna Amministrazione contraente non implica alcuna verifica da parte della Centrale Acquisti della Regione Lazio dei poteri d'acquisto di ciascun Punto ordinante; la Stazione Appaltante, pertanto, non risponde di Ordinativi di Fornitura sottoscritti da Punti ordinanti non autorizzati dalle Amministrazioni contraenti di appartenenza.

La gestione dell'Ordinativo avverrà mediante apposito modulo presente all'interno del Sistema.

## **23 DEFINIZIONE DELLE CONTROVERSIE**

Per le controversie derivanti dalla Convenzione è competente il Foro di Roma, rimanendo espressamente esclusa la compromissione in arbitri.

**DISCIPLINARE DI GARA**

*Gara comunitaria centralizzata a procedura aperta finalizzata alla stipula di una convenzione per la fornitura di medicazioni generali da destinare alle Aziende Sanitarie ed Ospedaliere della Regione Lazio*

**24 TRATTAMENTO DEI DATI PERSONALI**

I dati raccolti saranno trattati, anche con strumenti informatici, in conformità a quanto previsto dalla legge italiana vigente e dal Regolamento UE nr. 679/2016 (GDPR) esclusivamente nell'ambito della gara regolata dal presente disciplinare di gara.

Copia



**GARA COMUNITARIA CENTRALIZZATA A PROCEDURA APERTA FINALIZZATA  
ALLA STIPULA DI UNA CONVENZIONE PER LA FORNITURA DI MEDICAZIONI  
GENERALI DA DESTINARE ALLE AZIENDE SANITARIE ED OSPEDALIERE DELLA  
REGIONE LAZIO**

**ALLEGATO 1 AL DISCIPLINARE**

**DOMANDA DI PARTECIPAZIONE E  
SCHEMA DICHIARAZIONI AMMINISTRATIVE**



**REGIONE  
LAZIO**

**ALLEGATO 1 DOMANDA DI PARTECIPAZIONE E SCHEMA  
DICHIARAZIONI AMMINISTRATIVE**

Gara comunitaria centralizzata a procedura aperta finalizzata alla stipula di una convenzione per la fornitura di medicazioni generali da destinare alle Aziende Sanitarie ed Ospedaliere della Regione Lazio

Il/La sottoscritto/a \_\_\_\_\_, nato/a a \_\_\_\_\_,  
Prov. \_\_\_\_\_, il \_\_\_\_\_, domiciliato per la carica presso la sede legale sotto indicata, in  
qualità di \_\_\_\_\_ e legale rappresentante della \_\_\_\_\_,  
con sede in \_\_\_\_\_, Prov. \_\_\_\_\_, via \_\_\_\_\_, n. \_\_\_\_\_, CAP  
\_\_\_\_\_, codice fiscale n. \_\_\_\_\_ e partita IVA n. \_\_\_\_\_, di  
seguito denominata "impresa",

- ai sensi e per gli effetti degli articoli 46 e 47 del d.P.R. 445/2000, consapevole delle conseguenze amministrative e delle responsabilità penali previste in caso di dichiarazioni mendaci e/o formazione od uso di atti falsi, nonché in caso di esibizione di atti contenenti dati non più corrispondenti a verità, previste dagli articoli 75 e 76 del medesimo Decreto;

**CHIEDE**

di partecipare alla "Gara comunitaria centralizzata a procedura aperta finalizzata alla stipula di una convenzione per la fornitura di medicazioni generali da destinare alle Aziende Sanitarie ed Ospedaliere della Regione Lazio"

**E DICHIARA SOTTO LA PROPRIA RESPONSABILITA'**

- 1) di presentare offerta per i lotti: \_\_\_\_\_  
\_\_\_\_\_  
\_\_\_\_\_
- 2) che l'Impresa partecipa alla gara in qualità di:
  - ☐ impresa singola
  - ☐ consorzio stabile
  - ☐ consorzio tra imprese artigiane
  - ☐ consorzio tra società cooperative di produzione e lavoro
  - ☐ GEIE
  - ☐ capogruppo del RTI/consorzio ordinario/Rete d'impresa di concorrenti costituito da  
(compilare i successivi campi capogruppo e mandante, specificando per ognuna di esse  
ragione sociale, codice fiscale e sede)



**REGIONE  
LAZIO**

**ALLEGATO 1 DOMANDA DI PARTECIPAZIONE E SCHEMA  
DICHIARAZIONI AMMINISTRATIVE**

Gara comunitaria centralizzata a procedura aperta finalizzata alla stipula di una convenzione per la fornitura di medicazioni generali da destinare alle Aziende Sanitarie ed Ospedaliere della Regione Lazio

- ☐ mandante del RTI/consorzio ordinario/componente Rete d'impresa costituito da  
(*compilare i successivi campi capogruppo e mandante, specificando per ognuna di esse ragione sociale, codice fiscale e sede*)

· (capogruppo) \_\_\_\_\_

\_\_\_\_\_

· (mandante)

\_\_\_\_\_

· (mandante)

\_\_\_\_\_

· (mandante)

\_\_\_\_\_

3) relativamente alle fattispecie di cui all'art.80, comma 4 del Dlgs 50/2016

- ☐ **di aver soddisfatto** tutti gli obblighi relativi al pagamento di imposte o tasse, sia nel paese dove è stabilito sia nello Stato membro dell'amministrazione aggiudicatrice o dell'ente aggiudicatore, se diverso dal paese di stabilimento.
- ☐ **di NON aver soddisfatto** tutti gli obblighi relativi al pagamento di imposte o tasse, sia nel paese dove è stabilito sia nello Stato membro dell'amministrazione aggiudicatrice o dell'ente aggiudicatore, se diverso dal paese di stabilimento. [*in tal caso, ai sensi dell'art.80 comma 4 e al fine di consentire l'attività istruttoria, riportare le informazioni relative a tutte le fattispecie comprese quelle non definitivamente accertate*]

\_\_\_\_\_

\_\_\_\_\_

\_\_\_\_\_

4) di mantenere valida l'offerta per un tempo non inferiore a **240 giorni** dal termine fissato per la presentazione dell'offerta;

5) di considerare remunerativa l'offerta economica presentata giacché per la sua formulazione ha preso atto e tenuto conto:

- a) delle condizioni contrattuali e degli oneri compresi quelli eventuali relativi in materia di sicurezza, di assicurazione, di condizioni di lavoro e di previdenza e assistenza in vigore nel luogo dove deve essere svolto il servizio;



**REGIONE  
LAZIO**

**ALLEGATO 1 DOMANDA DI PARTECIPAZIONE E SCHEMA  
DICHIARAZIONI AMMINISTRATIVE**

Gara comunitaria centralizzata a procedura aperta finalizzata alla stipula di una convenzione per la fornitura di medicazioni generali da destinare alle Aziende Sanitarie ed Ospedaliere della Regione Lazio

- b) di tutte le circostanze generali, particolari e locali, nessuna esclusa ed eccettuata, che possono avere influito o influire sia sulla prestazione dei servizi, sia sulla determinazione della propria offerta;
- 6) di accettare, senza condizione o riserva alcuna, tutte le norme e disposizioni contenute nella documentazione gara;
- 7) qualora un partecipante alla gara eserciti la facoltà di “accesso agli atti”, di:
- ☐ autorizzare la stazione appaltante a rilasciare copia di tutta la documentazione presentata per la partecipazione alla gara,
- ovvero*
- ☐ non autorizzare, la stazione appaltante a rilasciare copia dell’offerta tecnica e delle spiegazioni che saranno eventualmente richieste in sede di verifica delle offerte anomale, in quanto coperte da segreto tecnico/commerciale. Tale dichiarazione dovrà essere successivamente, su richiesta della stazione appaltante, adeguatamente motivata e comprovata ai sensi dell’art. 53, comma 5, lett. a), del Codice.
- 8) di essere informato che i dati personali raccolti saranno trattati, anche con strumenti informatici, esclusivamente nell’ambito della presente gara, conformemente a quanto stabilito dal Regolamento UE nr. 679/2016 (GDPR) e dalla normativa italiana vigente.
- 9) *[in caso di operatori economici ammessi al concordato preventivo con continuità aziendale di cui all’art. 186 bis del R.D. 16 marzo 1942, n. 267]*
- ☐ di avere depositato il ricorso per l’ammissione alla procedura di concordato preventivo aziendale, di cui all’art. 186-bis R.D. 16 marzo 1942 n. 267, nonché di essere stato autorizzato alla partecipazione a procedure per l’affidamento di contratti pubblici dal Tribunale di \_\_\_\_\_, come da copia allegata, e che non si presenterà alle procedure di gara quale impresa mandataria di un raggruppamento di imprese/rete di imprese;
- ovvero*
- ☐ di trovarsi in stato di concordato preventivo, di cui all’art. 186-bis R.D. 16 marzo 1942 n. 267, giusto decreto del Tribunale di \_\_\_\_\_, come da copia allegata, nonché che non si presenterà alle procedure di gara quale impresa mandataria di un raggruppamento di imprese/rete di imprese.
- 10) *[In caso di R.T.I./Consorzio ordinario/GEIE]*





**REGIONE  
LAZIO**

**ALLEGATO 1 DOMANDA DI PARTECIPAZIONE E SCHEMA  
DICHIARAZIONI AMMINISTRATIVE**

Gara comunitaria centralizzata a procedura aperta finalizzata alla stipula di una convenzione per la fornitura di medicazioni generali da destinare alle Aziende Sanitarie ed Ospedaliere della Regione Lazio

- ☐ che l'R.T.I./Consorzio ordinario/GEIE è già costituito, come si evince dalla allegata copia per immagine (scansione di documento cartaceo)/informatica del mandato collettivo/atto costitutivo;

*ovvero*

- ☐ che è già stata individuata l'Impresa a cui, in caso di aggiudicazione, sarà conferito mandato collettivo speciale ed irrevocabile con rappresentanza, ovvero l'Impresa che, in caso di aggiudicazione, sarà designata quale referente responsabile del Consorzio e che vi è l'impegno ad uniformarsi alla disciplina prevista dall'articolo 48, comma 8, d.lgs. 50/2016, come si evince dalle/a dichiarazioni/dichiarazione congiunta **allegate/a**.

**11) [in caso di Rete d'Impresa]**

- ☐ che la Rete è dotata di soggettività giuridica, ai sensi dell'articolo 3, comma 4-quater, d.l. 5/2009, e dotata di un organo comune con potere di rappresentanza e che la stessa è stata costituita mediante contratto redatto per atto pubblico/scrittura privata autenticata ovvero atto firmato digitalmente a norma dell'articolo 25 del d.lgs. 82/2005, di cui si **allega** copia per immagine (scansione di documento cartaceo)/informatica,

*ovvero*

- ☐ che la Rete è priva di soggettività giuridica e dotata di organo comune con potere di rappresentanza ed è stata costituita mediante
- contratto redatto per atto pubblico/scrittura privata autenticata/atto firmato digitalmente a norma dell'articolo 25 del d.lgs. 82/2005, recante il mandato collettivo irrevocabile con rappresentanza conferito alla impresa mandataria, di cui si **allega** copia per immagine (scansione di documento cartaceo)/informatica

*ovvero*

- contratto redatto in altra forma *[indicare l'eventuale ulteriore forma di redazione del contratto di Rete]* \_\_\_\_\_ e che è già stato conferito mandato collettivo irrevocabile con rappresentanza alla impresa mandataria, nella forma della scrittura privata autenticata, anche ai sensi dell'art. 25 del d.lgs. 82/2005, come si evince dall'**allegato** documento prodotto in copia per immagine (Scansione di documento cartaceo)/informatica,

*ovvero [nelle ulteriori ipotesi di configurazione giuridica della Rete]*



**REGIONE  
LAZIO**

**ALLEGATO 1 DOMANDA DI PARTECIPAZIONE E SCHEMA  
DICHIARAZIONI AMMINISTRATIVE**

Gara comunitaria centralizzata a procedura aperta finalizzata alla stipula di una convenzione per la fornitura di medicazioni generali da destinare alle Aziende Sanitarie ed Ospedaliere della Regione Lazio

- ☐ che la Rete è dotata di organo comune privo del potere di rappresentanza/priva di organo comune di rappresentanza/dotata di organo comune privo dei requisiti di qualificazione richiesti, e che pertanto partecipa nelle forme di RTI:
- già costituito, come si evince dalla **allegata** copia per immagine (scansione di documento cartaceo)/informatica del contratto di rete, redatto per atto pubblico o scrittura privata autenticata ovvero per atto firmato digitalmente a norma dell'art. 25 del d.lgs. 82/2005 con **allegato** il mandato collettivo irrevocabile con rappresentanza conferito alla mandataria, recante l'indicazione del soggetto designato quale mandatario e delle parti del servizio o della fornitura, ovvero della percentuale in caso di servizio indivisibile, che saranno eseguite dai singoli operatori economici aggregati in rete ovvero, qualora il contratto di rete sia stato redatto con mera firma digitale non autenticata ai sensi dell'art. 24 del d.lgs. 82/2005, con **allegato** mandato avente forma dell'atto pubblico o della scrittura privata autenticata, anche ai sensi dell'art. 25 del d.lgs. 82/2005;
  - costituendo e che è già stata individuata l'Impresa a cui, in caso di aggiudicazione, sarà conferito mandato collettivo speciale ed irrevocabile con rappresentanza (con scrittura privata ovvero, qualora il contratto di rete sia stato redatto con mera firma digitale non autenticata ai sensi dell'art. 24 del d.lgs. 82/2005, nella forma dell'atto pubblico o della scrittura privata autenticata, anche ai sensi dell'art. 25 del d.lgs. 82/2005) e che vi è l'impegno ad uniformarsi alla disciplina prevista dall'articolo 48, comma 8, d.lgs. 50/2016, come si evince dalle/a dichiarazioni/dichiarazione congiunta **allegate/a**.

12) *[in caso di R.T.I./Consorzio ordinario/Rete d'Impresa/GEIE costituiti o costituendi]* che la ripartizione dell'oggetto contrattuale all'interno del R.T.I./Consorzio (fornitura e/o servizi che saranno eseguiti da ciascuna singola Impresa componente l'R.T.I./Consorzio) è la seguente:

Impresa _____	Attività e/o Servizi _____	% _____
Impresa _____	Attività e/o Servizi _____	% _____
Impresa _____	Attività e/o Servizi _____	% _____
Impresa _____	Attività e/o Servizi _____	% _____

13) *[in caso di R.T.I. o di Consorzi ordinari costituendi]* che in caso di aggiudicazione si impegna a costituire R.T.I./Consorzio conformandosi alla disciplina di cui all'art. 48 del D.Lgs. n. 50/2016 e s.m.i., conferendo mandato collettivo speciale con rappresentanza all'impresa qualificata mandataria la quale stipulerà la Convenzione in nome e per conto delle mandanti/consorziate;



**REGIONE  
LAZIO**

**ALLEGATO 1 DOMANDA DI PARTECIPAZIONE E SCHEMA  
DICHIARAZIONI AMMINISTRATIVE**

Gara comunitaria centralizzata a procedura aperta finalizzata alla stipula di una convenzione per la fornitura di medicazioni generali da destinare alle Aziende Sanitarie ed Ospedaliere della Regione Lazio

14) *[in caso Consorzio di cui all'art. 45, comma 2, lett. b) e c), del d.lgs. 50/2016 e di rete di imprese dotate di organo comune di rappresentanza e di soggettività giuridica<sup>1</sup>] che il Consorzio/Rete di impresa partecipa per le seguenti consorziate/Imprese:*

---

---

---

15) *[in caso Consorzio di cui all'art. 45, comma 2, lett. c), del d.lgs. 50/2016 che il Consorzio è composto dalle seguenti consorziate:*

---

---

---

16) di non aver concluso contratti di lavoro subordinato o autonomo e comunque di non aver conferito incarichi ad ex dipendenti che hanno esercitato poteri autoritativi o negoziali per conto delle Regione Lazio nei propri confronti per il triennio successivo alla cessazione del rapporto;

17) di indicare nell'**allegato A** alla presente dichiarazione i dati identificativi (nome, cognome, data e luogo di nascita, codice fiscale, comune di residenza) dei soggetti di cui all'art. 80, comma 3 del Codice, così come individuati dal Comunicato ANAC dell'8 novembre 2017, ovvero di indicare di seguito la banca dati ufficiale o il pubblico registro da cui i medesimi possono essere ricavati in modo aggiornato alla data di presentazione dell'offerta: -----

---

---

---

17) di indicare quanto riportato nel successivo **Allegato C**, in merito ai motivi di esclusione di cui all'art. 80 del D.lgs 50/2016, come modificato dalla legge 55/2019.

18) *Relativamente alle casistiche di cui all'art. 2359:*

- ☐ di trovarsi rispetto ad un altro partecipante alla medesima procedura di affidamento, in una situazione di controllo di cui all'articolo 2359 del codice civile o in una qualsiasi relazione,

<sup>1</sup> Nelle ulteriori ipotesi di configurazione giuridica della Rete il dato deve essere desumibile dalla documentazione richiesta ed allegata.


**REGIONE  
LAZIO**
**ALLEGATO 1 DOMANDA DI PARTECIPAZIONE E SCHEMA  
DICHIARAZIONI AMMINISTRATIVE**

Gara comunitaria centralizzata a procedura aperta finalizzata alla stipula di una convenzione per la fornitura di medicazioni generali da destinare alle Aziende Sanitarie ed Ospedaliere della Regione Lazio

anche di fatto, se la situazione di controllo o la relazione comporti che le offerte sono imputabili ad un unico centro decisionale (articolo 80, comma 5, lettera m);

- ☐ di non trovarsi in una situazione di controllo di cui all'articolo 2359 c.c. rispetto ad alcun soggetto e di aver formulato l'offerta autonomamente;

2

- ☐ di non essere a conoscenza della partecipazione alla presente procedura di gara di soggetti con cui si trova in una situazione di controllo di cui all'articolo 2359 c.c. rispetto ad alcun soggetto e di aver formulato l'offerta autonomamente;

3

- ☐ di essere a conoscenza della partecipazione alla gara di soggetti con cui si trova in una situazione di controllo di cui all'art. 2359 c.c. Pur sussistendo tale situazione, questa Impresa dichiara di avere formulato autonomamente l'offerta e di seguito chiarisce gli elementi precisi e concordanti che inducono a ritenere che nel caso debba essere esclusa l'unicità del centro decisionale:

19) che questa Impresa:

- ☐ intende ricorrere al subappalto, nei limiti di legge, per i lotti \_\_\_\_\_, in relazione alle seguenti prestazioni

lotto \_\_\_\_\_ prestazioni: \_\_\_\_\_

lotto \_\_\_\_\_ prestazioni: \_\_\_\_\_

- ☐ non intende ricorrere al subappalto

2 l'impresa concorrente è tenuta ad esplicitare se sussistono comunque connessioni, anche di fatto, diverse da quanto previsto dall'art. 2359 c.c. con altre imprese in gara. In tali casi a) e b) l'impresa concorrente dovrà in particolare attestare che non sussistono connessioni soggettive (rapporti di parentela tra persone fisiche che ricoprono ruoli di vertice; presenza della stessa persona fisica in più consigli d'amministrazione, ecc) od oggettive (intese o comunque collaborazioni tra società con riferimento alla politica commerciale; ecc.) rispetto ad altre imprese in gara, per quanto a sua conoscenza. Qualora sussistano tali connessioni, anche di fatto, il concorrente è tenuto a chiarire gli elementi precisi e concordanti che inducono a ritenere che nel caso debba essere esclusa l'unicità del centro decisionale.

3 Si veda nota 3

**REGIONE  
LAZIO****ALLEGATO 1 DOMANDA DI PARTECIPAZIONE E SCHEMA  
DICHIARAZIONI AMMINISTRATIVE**

Gara comunitaria centralizzata a procedura aperta finalizzata alla stipula di una convenzione per la fornitura di medicazioni generali da destinare alle Aziende Sanitarie ed Ospedaliere della Regione Lazio

- 20) che questa Impresa è in possesso dei requisiti di idoneità tecnico professionale necessari per la corretta esecuzione della fornitura/servizio, di cui all'art. 26, comma 1, lettera a), punto 2, del D.lgs. n. 81/2008 e s.m;
- 21) che questa Impresa si impegna ad eseguire l'appalto nei modi e nei termini stabiliti nel Capitolato Tecnico, nello Schema di Contratto e comunque nella documentazione di gara;
- 22) *[in caso di soggetto non residente e privo di stabile organizzazione in Italia]* che l'Impresa, in caso di aggiudicazione, si uniformerà alla disciplina di cui agli articoli 17, comma 2, e 53, comma 3, d.P.R. 633/1972 e comunicherà alla Stazione Appaltante la nomina del proprio rappresentante fiscale, nelle forme di legge.

\_\_\_\_\_, lì \_\_\_\_\_

*Il Documento deve essere firmato digitalmente*

Copia

Gara comunitaria centralizzata a procedura aperta finalizzata alla stipula di una convenzione per la fornitura di medicazioni generali da destinare alle Aziende Sanitarie ed Ospedaliere della Regione Lazio

[illegible]



**REGIONE  
LAZIO**

**ALLEGATO 1 DOMANDA DI PARTECIPAZIONE E SCHEMA  
DICHIARAZIONI AMMINISTRATIVE**

Gara comunitaria centralizzata a procedura aperta finalizzata alla stipula di una convenzione per la fornitura di medicazioni generali da destinare alle Aziende Sanitarie ed Ospedaliere della Regione Lazio

**ALLEGATO B**

**Ulteriori indicazioni necessarie all'effettuazione degli accertamenti relativi alle singole cause di esclusione**

Ufficio/sede dell'Agenzia delle Entrate:

Ufficio di \_\_\_\_\_, città \_\_\_\_\_, Prov. \_\_\_\_\_, via \_\_\_\_\_, n. \_\_\_\_\_, CAP \_\_\_\_\_ tel. \_\_\_\_\_, e-mail \_\_\_\_\_, PEC \_\_\_\_\_.

Ufficio della Provincia competente per la certificazione di cui alla legge 68/1999:

Provincia di \_\_\_\_\_, Ufficio \_\_\_\_\_, con sede in \_\_\_\_\_, via \_\_\_\_\_, n. \_\_\_\_\_, CAP \_\_\_\_\_, tel. \_\_\_\_\_, fax \_\_\_\_\_, e-mail \_\_\_\_\_, PEC \_\_\_\_\_.

\_\_\_\_\_, li \_\_\_\_\_

*Il Documento deve essere firmato digitalmente*



**REGIONE  
LAZIO**

**ALLEGATO 1 DOMANDA DI PARTECIPAZIONE E SCHEMA  
DICHIARAZIONI AMMINISTRATIVE**

Gara comunitaria centralizzata a procedura aperta finalizzata alla stipula di una convenzione per la fornitura di medicazioni generali da destinare alle Aziende Sanitarie ed Ospedaliere della Regione Lazio

**ALLEGATO C**

INTEGRAZIONI AL DGUE A VALLE DELL'ENTRATA IN VIGORE DELLA LEGGE 55/2019  
"CONVERSIONE IN LEGGE, CON MODIFICAZIONI, DEL DECRETO-LEGGE 18 APRILE 2019, N. 32,  
RECANTE DISPOSIZIONI URGENTI PER IL RILANCIO DEL SETTORE DEI CONTRATTI PUBBLICI,  
PER L'ACCELERAZIONE DEGLI INTERVENTI INFRASTRUTTURALI, DI RIGENERAZIONE URBANA E  
DI RICOSTRUZIONE A SEGUITO DI EVENTI SISMICI"

**Parte III: Motivi di esclusione (ARTICOLO 80 DEL CODICE)**

**A: MOTIVI LEGATI A CONDANNE PENALI**

**(N.B. NELLA DICHIARAZIONE DEVONO ESSERE RIPORTATE, OVE PRESENTI, TUTTE LE FATTISPECIE IVI COMPRESSE QUELLE PER LE QUALI IL SOGGETTO ABBA BENEFICIATO DELLA NON MENZIONE)**

L'articolo 57, paragrafo 1, della direttiva 2014/24/UE stabilisce i seguenti motivi di esclusione (Articolo 80, comma 1, del Codice):

- Partecipazione a un'organizzazione criminale (4)
- Corruzione(5)
- False comunicazioni sociali
- Frode(6);
- Reati terroristici o reati connessi alle attività terroristiche (7);
- Riciclaggio di proventi di attività criminose o finanziamento al terrorismo (8);
- Lavoro minorile e altre forme di tratta di esseri umani(9)

**CODICE**

- Ogni altro delitto da cui derivi, quale pena accessoria, l'incapacità di contrattare con la pubblica amministrazione (lettera g) articolo 80, comma 1, del Codice);

**Motivi legati a condanne penali ai sensi delle disposizioni nazionali di attuazione dei motivi stabiliti dall'articolo 57, paragrafo 1, della direttiva (articolo 80, comma 1, del Codice):**

**Risposta:**

<sup>(4)</sup> Quale definita all'articolo 2 della decisione quadro 2008/841/GAI del Consiglio, del 24 ottobre 2008, relativa alla lotta contro la criminalità organizzata (GU L 300 dell'11.11.2008, pag. 42).

<sup>(5)</sup> Quale definita all'articolo 3 della convenzione relativa alla lotta contro la corruzione nella quale sono coinvolti funzionari delle Comunità europee o degli Stati membri dell'Unione europea (GU C 195 del 25.6.1997, pag. 1) e all'articolo 2, paragrafo 1, della decisione quadro 2003/568/GAI del Consiglio, del 22 luglio 2003, relativa alla lotta contro la corruzione nel settore privato (GU L 192 del 31.7.2003, pag. 54). Questo motivo di esclusione comprende la corruzione così come definita nel diritto nazionale dell'amministrazione aggiudicatrice (o ente aggiudicatore) o dell'operatore economico.

<sup>(6)</sup> Ai sensi dell'articolo 1 della convenzione relativa alla tutela degli interessi finanziari delle Comunità europee (GU C 316 del 27.11.1995, pag. 48).

<sup>(7)</sup> Quali definiti agli articoli 1 e 3 della decisione quadro del Consiglio, del 13 giugno 2002, sulla lotta contro il terrorismo (GU L 164 del 22.6.2002, pag. 3). Questo motivo di esclusione comprende anche l'istigazione, il concorso, il tentativo di commettere uno di tali reati, come indicato all'articolo 4 di detta decisione quadro.

<sup>(8)</sup> Quali definiti all'articolo 1 della direttiva 2005/60/CE del Parlamento europeo e del Consiglio, del 26 ottobre 2005, relativa alla prevenzione dell'uso del sistema finanziario a scopo di riciclaggio dei proventi di attività criminose e di finanziamento del terrorismo (GU L 309 del 25.11.2005, pag. 15).

<sup>(9)</sup> Quali definiti all'articolo 2 della direttiva 2011/36/UE del Parlamento europeo e del Consiglio, del 5 aprile 2011, concernente la prevenzione e la repressione della tratta di esseri umani e la protezione delle vittime, e che sostituisce la decisione quadro del Consiglio 2002/629/GAI (GU L 101 del 15.4.2011, pag. 1).





**REGIONE  
LAZIO**

**ALLEGATO 1 DOMANDA DI PARTECIPAZIONE E SCHEMA  
DICHIARAZIONI AMMINISTRATIVE**

Gara comunitaria centralizzata a procedura aperta finalizzata alla stipula di una convenzione per la fornitura di medicazioni generali da destinare alle Aziende Sanitarie ed Ospedaliere della Regione Lazio

<p>I soggetti di cui all'art. 80, comma 3, del Codice sono stati <b>condannati con sentenza definitiva</b> o decreto penale di condanna divenuto irrevocabile o sentenza di applicazione della pena richiesta ai sensi dell'articolo 444 del Codice di procedura penale per uno dei motivi indicati sopra con sentenza pronunciata non più di cinque anni fa o, indipendentemente dalla data della sentenza, in seguito alla quale sia ancora applicabile un periodo di esclusione stabilito direttamente nella sentenza ovvero desumibile ai sensi dell'art. 80 comma 10 e 10-bis?</p>	<p>[ ] Sì [ ] No</p> <p>Se la documentazione pertinente è disponibile elettronicamente, indicare: (indirizzo web, autorità o organismo di emanazione, riferimento preciso della documentazione):</p> <p>[.....][.....][.....][..... .....] <sup>(10)</sup></p>
<p>In caso affermativo, indicare<sup>(11)</sup>:</p> <p>1) la data della condanna, del decreto penale di condanna o della sentenza di applicazione della pena su richiesta, la relativa durata e il reato commesso tra quelli riportati all'articolo 80, comma 1, lettera da a) a g) del Codice e i motivi di condanna,</p> <p>2) dati identificativi delle persone condannate [ ];</p> <p>3) se stabilita direttamente nella sentenza di condanna la durata della pena accessoria, indicare:</p>	<p>a) Data:[ ], durata [ ], lettera comma 1, articolo 80 [ ], motivi:[ ]</p> <p>b) [.....]</p> <p>c) durata del periodo d'esclusione [.....], lettera comma 1, articolo 80 [ ],</p>
<p>In caso di sentenze di condanna, l'operatore economico ha adottato misure sufficienti a dimostrare la sua affidabilità nonostante l'esistenza di un pertinente motivo di esclusione<sup>12</sup> (<b>autodisciplina o "Self-Cleaning", cfr. articolo 80, comma 7)?</b></p>	<p>[ ] Sì [ ] No</p>
<p><b>In caso affermativo</b>, indicare:</p> <p>1) la sentenza di condanna definitiva ha riconosciuto l'attenuante della collaborazione come definita dalle singole fattispecie di reato?</p> <p>2) Se la sentenza definitiva di condanna prevede una pena detentiva non superiore a 18 mesi?</p> <p>3) in caso di risposta affermativa per le ipotesi 1) e/o 2), i soggetti di cui all'art. 80, comma 3, del Codice:</p>	<p>[ ] Sì [ ] No</p> <p>[ ] Sì [ ] No</p>

<sup>(10)</sup> Ripetere tante volte quanto necessario.

<sup>(11)</sup> Ripetere tante volte quanto necessario.

<sup>(12)</sup> In conformità alle disposizioni nazionali di attuazione dell'articolo 57, paragrafo 6, della direttiva 2014/24/UE.


**REGIONE  
LAZIO**
**ALLEGATO 1 DOMANDA DI PARTECIPAZIONE E SCHEMA  
DICHIARAZIONI AMMINISTRATIVE**

Gara comunitaria centralizzata a procedura aperta finalizzata alla stipula di una convenzione per la fornitura di medicazioni generali da destinare alle Aziende Sanitarie ed Ospedaliere della Regione Lazio

<ul style="list-style-type: none"> <li>- hanno risarcito interamente il danno?</li> <li>- si sono impegnati formalmente a risarcire il danno?</li> </ul> <p>4) per le ipotesi 1) e 2) l'operatore economico ha adottato misure di carattere tecnico o organizzativo e relativi al personale idonei a prevenire ulteriori illeciti o reati?</p> <p>5) se le sentenze di condanne sono state emesse nei confronti dei soggetti cessati di cui all'art. 80 comma 3, indicare le misure che dimostrano la completa ed effettiva dissociazione dalla condotta penalmente sanzionata:</p>	<p>[ ] Sì [ ] No</p> <p>[ ] Sì [ ] No</p> <p>[ ] Sì [ ] No</p> <p>In caso affermativo elencare la documentazione pertinente [ ] e, se disponibile elettronicamente, indicare: (indirizzo web, autorità o organismo di emanazione, riferimento preciso della documentazione):</p> <p>[.....][.....][.....][.....]</p> <p>[.....]</p>
---	---

**B: MOTIVI LEGATI AL PAGAMENTO DI IMPOSTE O CONTRIBUTI PREVIDENZIALI**

<b>Pagamento di imposte, tasse o contributi previdenziali</b> (Articolo 80, comma 4, del Codice):	<b>Risposta:</b>	
L'operatore economico ha soddisfatto tutti <b>gli obblighi relativi al pagamento di imposte, tasse o contributi previdenziali</b> , sia nel paese dove è stabilito sia nello Stato membro dell'amministrazione aggiudicatrice o dell'ente aggiudicatore, se diverso dal paese di stabilimento?	<p>[ ] Sì [ ] No</p>	
<b>In caso negativo</b> (riportare anche le violazioni non definitivamente accertate), indicare:	<b>Imposte/tasse</b>	<b>Contributi previdenziali</b>
<p>a) Paese o Stato membro interessato</p> <p>b) Di quale importo si tratta</p> <p>c) Come è stata stabilita tale inottemperanza:</p> <p>1) Mediante una <b>decisione</b> giudiziaria o amministrativa:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- Tale decisione è definitiva e vincolante?</li> <li>- Indicare la data della sentenza di condanna o della decisione.</li> <li>- Nel caso di una sentenza di condanna, se stabilita direttamente nella</li> </ul>	<p>a) [.....]</p> <p>b) [.....]</p> <p>c1) [ ] Sì [ ] No</p> <p>[.....]</p>	<p>a) [.....]</p> <p>b) [.....]</p> <p>c1) [ ] Sì [ ] No</p> <p>[.....]</p>


**REGIONE  
LAZIO**
**ALLEGATO 1 DOMANDA DI PARTECIPAZIONE E SCHEMA  
DICHIARAZIONI AMMINISTRATIVE**

Gara comunitaria centralizzata a procedura aperta finalizzata alla stipula di una convenzione per la fornitura di medicazioni generali da destinare alle Aziende Sanitarie ed Ospedaliere della Regione Lazio

<b>sentenza di condanna</b> , la durata del periodo d'esclusione:  2) <b>In altro modo?</b> Specificare:  d) l'operatore economico ha ottemperato ai suoi obblighi, pagando o impegnandosi in modo vincolante a pagare le imposte o i contributi previdenziali dovuti, compresi eventuali interessi maturati o multe, avendo formalizzato il pagamento o l'impegno prima della scadenza del termine per la presentazione della domanda (Articolo 80, comma 4, ultimo periodo, del Codice)	[.....]  c2) [.....]  d) <input type="checkbox"/> Sì <input type="checkbox"/> No  <b>In caso affermativo</b> , fornire informazioni dettagliate: [.....]	[.....]  c2) [.....]  d) <input type="checkbox"/> Sì <input type="checkbox"/> No  <b>In caso affermativo</b> , fornire informazioni dettagliate: [.....]
Se la documentazione pertinente relativa al pagamento di imposte o contributi previdenziali è disponibile elettronicamente, indicare:	(indirizzo web, autorità o organismo di emanazione, riferimento preciso della documentazione) <sup>(13)</sup> : [.....][.....][.....]	

C: MOTIVI LEGATI A INSOLVENZA, CONFLITTO DI INTERESSI O ILLECITI PROFESSIONALI <sup>(14)</sup>

**Si noti che ai fini del presente appalto alcuni dei motivi di esclusione elencati di seguito potrebbero essere stati oggetto di una definizione più precisa nel diritto nazionale, nell'avviso o bando pertinente o nei documenti di gara. Il diritto nazionale può ad esempio prevedere che nel concetto di "grave illecito professionale" rientrino forme diverse di condotta.**

Informazioni su eventuali situazioni di insolvenza, conflitto di interessi o illeciti professionali	Risposta:
L'operatore economico ha violato, <b>per quanto di sua conoscenza, obblighi</b> applicabili in materia di salute e sicurezza sul lavoro, <b>di diritto ambientale, sociale e del lavoro</b> , <sup>(15)</sup> di cui all'articolo 80, comma 5, lett. a), del Codice ?  <b>In caso affermativo</b> , l'operatore economico ha adottato misure sufficienti a dimostrare la sua affidabilità nonostante l'esistenza di un pertinente motivo di esclusione (autodisciplina o "Self-Cleaning, cfr. articolo 80, comma 7)?  <b>In caso affermativo</b> , indicare: 1) L'operatore economico - ha risarcito interamente il danno?	<input type="checkbox"/> Sì <input type="checkbox"/> No          <input type="checkbox"/> Sì <input type="checkbox"/> No          <input type="checkbox"/> Sì <input type="checkbox"/> No <input type="checkbox"/> Sì <input type="checkbox"/> No

<sup>(13)</sup> Ripetere tante volte quanto necessario.

<sup>(14)</sup> Cfr. articolo 57, paragrafo 4, della direttiva 2014/24/UE.

<sup>(15)</sup> Così come stabiliti ai fini del presente appalto dalla normativa nazionale, dall'avviso o bando pertinente o dai documenti di gara ovvero dall'articolo 18, paragrafo 2, della direttiva 2014/24/UE.



**REGIONE  
LAZIO**

**ALLEGATO 1 DOMANDA DI PARTECIPAZIONE E SCHEMA  
DICHIARAZIONI AMMINISTRATIVE**

Gara comunitaria centralizzata a procedura aperta finalizzata alla stipula di una convenzione per la fornitura di medicazioni generali da destinare alle Aziende Sanitarie ed Ospedaliere della Regione Lazio

<p>- si è impegnato formalmente a risarcire il danno?</p> <p>2) l'operatore economico ha adottato misure di carattere tecnico o organizzativo e relativi al personale idonei a prevenire ulteriori illeciti o reati?</p>	<p>[ ] Sì [ ] No</p> <p>In caso affermativo elencare la documentazione pertinente [ ] e, se disponibile elettronicamente, indicare: (indirizzo web, autorità o organismo di emanazione, riferimento preciso della documentazione): [.....][.....][.....][.....]</p>
<p>L'operatore economico si trova in una delle seguenti situazioni oppure è sottoposto a un procedimento per l'accertamento di una delle seguenti situazioni di cui all'articolo 80, comma 5, lett. b), del Codice:</p> <p>a) liquidazione giudiziale</p> <p><b>In caso affermativo:</b></p> <p>- il curatore della procedura di liquidazione giudiziale è stato autorizzato all'esercizio d'impresa ed è stato autorizzato dal giudice delegato ad eseguire i contratti già stipulati dall'impresa sottoposta alla procedura di liquidazione giudiziale? (articolo 110, comma 3) del Codice)?</p> <p>b) liquidazione coatta</p> <p>c) concordato preventivo</p> <p>- concordato con continuità aziendale</p>	<p>[ ] Sì [ ] No</p> <p>[ ] Sì [ ] No</p> <p>In caso affermativo indicare gli estremi dei provvedimenti [.....] [.....]</p> <p>[ ] Sì [ ] No</p> <p>In caso affermativo indicare gli estremi del provvedimento di ammissione/autorizzazione [.....] rilasciato dal Tribunale [.....]</p> <p>[ ] Sì [ ] No</p> <p>In caso affermativo la partecipazione alla procedura di affidamento è stata subordinata ai sensi dell'art. 110, comma 6, all'avvalimento di altro operatore economico?</p>
<p>L'operatore economico si è reso colpevole di <b>gravi illeciti professionali</b><sup>(16)</sup> di cui all'art. 80</p>	<p>[ ] Sì [ ] No</p>

<sup>(16)</sup> Cfr., ove applicabile, il diritto nazionale, l'avviso o bando pertinente o i documenti di gara.



**REGIONE  
LAZIO**

**ALLEGATO 1 DOMANDA DI PARTECIPAZIONE E SCHEMA  
DICHIARAZIONI AMMINISTRATIVE**

Gara comunitaria centralizzata a procedura aperta finalizzata alla stipula di una convenzione per la fornitura di medicazioni generali da destinare alle Aziende Sanitarie ed Ospedaliere della Regione Lazio

<p>comma 5 lett. c), c-bis), c-ter) e c-quater) del Codice?</p> <p><b>In caso affermativo</b>, fornire informazioni dettagliate, specificando la tipologia di illecito:</p>	<p>[.....]</p>
<p><b>In caso affermativo</b>, l'operatore economico ha adottato misure di autodisciplina?</p> <p><b>In caso affermativo</b>, indicare:</p> <p>1) L'operatore economico:</p> <p>b) ha risarcito interamente il danno?</p> <p>c) si è impegnato formalmente a risarcire il danno?</p> <p>2) l'operatore economico ha adottato misure di carattere tecnico o organizzativo e relativi al personale idonei a prevenire ulteriori illeciti o reati?</p>	<p>[ ] Sì [ ] No</p> <p>[ ] Sì [ ] No</p> <p>[ ] Sì [ ] No</p> <p>[ ] Sì [ ] No</p> <p>In caso affermativo elencare la documentazione pertinente [ ] e, se disponibile elettronicamente, indicare: (indirizzo web, autorità o organismo di emanazione, riferimento preciso della documentazione):</p> <p>[.....][.....][.....][.....]</p>
<p><b>L'operatore economico è a conoscenza di qualsiasi conflitto di interessi<sup>(17)</sup></b> legato alla sua partecipazione alla procedura di appalto (articolo 80, comma 5, lett. d) del Codice)?</p> <p><b>In caso affermativo</b>, fornire informazioni dettagliate sulle modalità con cui è stato risolto il conflitto di interessi:</p>	<p>[ ] Sì [ ] No</p> <p>[.....]</p>
<p><b>L'operatore economico o un'impresa a lui collegata ha fornito consulenza all'amministrazione aggiudicatrice o all'ente aggiudicatore o ha altrimenti partecipato alla preparazione della procedura d'aggiudicazione</b> (articolo 80, comma 5, lett. e) del Codice?</p> <p><b>In caso affermativo</b>, fornire informazioni dettagliate sulle misure adottate per prevenire le possibili distorsioni della concorrenza:</p>	<p>[ ] Sì [ ] No</p> <p>[.....]</p>
<p>L'operatore economico può confermare di:</p> <p>a) <b>non essersi reso gravemente colpevole di false dichiarazioni</b> nel fornire le informazioni richieste per verificare l'assenza di motivi di esclusione o il rispetto dei criteri di selezione,</p>	<p>[ ] Sì [ ] No</p>

<sup>(17)</sup> Come indicato nel diritto nazionale, nell'avviso o bando pertinente o nei documenti di gara.

**REGIONE  
LAZIO****ALLEGATO 1 DOMANDA DI PARTECIPAZIONE E SCHEMA  
DICHIARAZIONI AMMINISTRATIVE**

Gara comunitaria centralizzata a procedura aperta finalizzata alla stipula di una convenzione per la fornitura di medicazioni generali da destinare alle Aziende Sanitarie ed Ospedaliere della Regione Lazio

**b) non avere occultato tali informazioni?**☐ Sì ☐ No

Copia



**REGIONE  
LAZIO**

**ALLEGATO 1 DOMANDA DI PARTECIPAZIONE E SCHEMA  
DICHIARAZIONI AMMINISTRATIVE**

Gara comunitaria centralizzata a procedura aperta finalizzata alla stipula di una convenzione per la fornitura di medicazioni generali da destinare alle Aziende Sanitarie ed Ospedaliere della Regione Lazio

**D: ALTRI MOTIVI DI ESCLUSIONE EVENTUALMENTE PREVISTI DALLA LEGISLAZIONE NAZIONALE DELLO STATO MEMBRO DELL'AMMINISTRAZIONE AGGIUDICATRICE O DELL'ENTE AGGIUDICATORE**

<b>Motivi di esclusione previsti esclusivamente dalla legislazione nazionale</b> (articolo 80, comma 2 e comma 5, lett. <i>f</i> ), <i>f-bis</i> ), <i>f-ter</i> ), <i>g</i> ), <i>h</i> ), <i>i</i> ), <i>l</i> ), <i>m</i> ) del Codice e art. 53 comma 16-ter del D. Lgs. 165/2001:	<b>Risposta:</b>
<p>Sussistono a carico dell'operatore economico cause di decadenza, di sospensione o di divieto previste dall'<u>articolo 67 del decreto legislativo 6 settembre 2011, n. 159</u> o di un tentativo di infiltrazione mafiosa di cui all'<u>articolo 84, comma 4, del medesimo decreto</u>, fermo restando quanto previsto dagli <u>articoli 88, comma 4-bis, e 92, commi 2 e 3, del decreto legislativo 6 settembre 2011, n. 159</u>, con riferimento rispettivamente alle comunicazioni antimafia e alle informazioni antimafia - nonché dall'art. 34-bis, commi 6 e 7 del d.lgs. 159/2011- (Articolo 80, comma 2, del Codice)?</p>	<p><input type="checkbox"/> Sì <input type="checkbox"/> No</p> <p>Se la documentazione pertinente è disponibile elettronicamente, indicare: (indirizzo web, autorità o organismo di emanazione, riferimento preciso della documentazione):</p> <p>[.....][.....][.....][..... .....]<sup>(18)</sup></p>
<p>L'operatore economico si trova in una delle seguenti situazioni?</p> <p>1) è stato soggetto alla sanzione interdittiva di cui all'<u>articolo 9, comma 2, lettera c) del decreto legislativo 8 giugno 2001, n. 231</u> o ad altra sanzione che comporta il divieto di contrarre con la pubblica amministrazione, compresi i provvedimenti interdittivi di cui all'<u>articolo 14 del decreto legislativo 9 aprile 2008, n. 81</u> (Articolo 80, comma 5, lettera <i>f</i>);</p> <p>2) ha presentato in procedure di gara e negli affidamenti di subappalti documentazione o dichiarazioni non veritiere (Articolo 80, comma 5, lettera <i>f-bis</i>)</p>	<p><input type="checkbox"/> Sì <input type="checkbox"/> No</p> <p>Se la documentazione pertinente è disponibile elettronicamente, indicare: indirizzo web, autorità o organismo di emanazione, riferimento preciso della documentazione):</p> <p>[.....][.....][.....]</p> <p><input type="checkbox"/> Sì <input type="checkbox"/> No</p> <p>Se la documentazione pertinente è disponibile elettronicamente, indicare: indirizzo web, autorità o organismo di emanazione, riferimento preciso della documentazione):</p> <p>[.....][.....][.....]</p> <p><input type="checkbox"/> Sì <input type="checkbox"/> No</p>

(18) Ripetere tante volte quanto necessario.



**REGIONE  
LAZIO**

**ALLEGATO 1 DOMANDA DI PARTECIPAZIONE E SCHEMA  
DICHIARAZIONI AMMINISTRATIVE**

Gara comunitaria centralizzata a procedura aperta finalizzata alla stipula di una convenzione per la fornitura di medicazioni generali da destinare alle Aziende Sanitarie ed Ospedaliere della Regione Lazio

<p>3) è iscritto nel casellario informatico tenuto dall'Osservatorio dell'ANAC per aver presentato false dichiarazioni o falsa documentazione nelle procedure di gara e negli affidamenti di subappalti (Articolo 80, comma 5, lettera f-ter)</p>	<p>Se la documentazione pertinente è disponibile elettronicamente, indicare: indirizzo web, autorità o organismo di emanazione, riferimento preciso della documentazione):</p> <p>[.....][.....][.....]</p>
<p>4) è iscritto nel casellario informatico tenuto dall'Osservatorio dell'ANAC per aver presentato false dichiarazioni o falsa documentazione ai fini del rilascio dell'attestazione di qualificazione, per il periodo durante il quale perdura l'iscrizione (Articolo 80, comma 5, lettera g);</p>	<p>[ ] Sì [ ] No</p> <p>Se la documentazione pertinente è disponibile elettronicamente, indicare: indirizzo web, autorità o organismo di emanazione, riferimento preciso della documentazione):</p> <p>[.....][.....][.....]</p>
<p>5) ha violato il divieto di intestazione fiduciaria di cui all'articolo 17 della legge 19 marzo 1990, n. 55 (Articolo 80, comma 5, lettera h)?</p>	<p>[ ] Sì [ ] No</p> <p>[.....][.....][.....]</p>
<p>In caso affermativo:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- indicare la data dell'accertamento definitivo e l'autorità o organismo di emanazione:</li> <li>- la violazione è stata rimossa?</li> </ul>	<p>[ ] Sì [ ] No</p> <p>Se la documentazione pertinente è disponibile elettronicamente, indicare: indirizzo web, autorità o organismo di emanazione, riferimento preciso della documentazione):</p> <p>[.....][.....][.....]</p>
<p>6) è in regola con le norme che disciplinano il diritto al lavoro dei disabili di cui alla legge 12 marzo 1999, n. 68 (Articolo 80, comma 5, lettera i);</p>	<p>[ ] Sì [ ] No [ ] Non è tenuto alla disciplina legge 68/1999</p> <p>Se la documentazione pertinente è disponibile elettronicamente, indicare: indirizzo web, autorità o organismo di emanazione, riferimento preciso della documentazione):</p>





**REGIONE  
LAZIO**

**ALLEGATO 1 DOMANDA DI PARTECIPAZIONE E SCHEMA  
DICHIARAZIONI AMMINISTRATIVE**

Gara comunitaria centralizzata a procedura aperta finalizzata alla stipula di una convenzione per la fornitura di medicazioni generali da destinare alle Aziende Sanitarie ed Ospedaliere della Regione Lazio

<p>7) è stato vittima dei reati previsti e puniti dagli articoli 317 e 629 del codice penale aggravati ai sensi dell'art.416 bis.1 del c.p.?</p> <p><b>In caso affermativo:</b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- ha denunciato i fatti all'autorità giudiziaria?</li> <li>- ricorrono i casi previsti all'articolo 4, primo comma, della Legge 24 novembre 1981, n. 689 (articolo 80, comma 5, lettera l) ?</li> </ul> <p>8) si trova rispetto ad un altro partecipante alla medesima procedura di affidamento, in una situazione di controllo di cui all'articolo 2359 del codice civile o in una qualsiasi relazione, anche di fatto, se la situazione di controllo o la relazione comporti che le offerte sono imputabili ad un unico centro decisionale (articolo 80, comma 5, lettera m)?</p>	<p>[.....][.....][.....]</p> <p>Nel caso in cui l'operatore non è tenuto alla disciplina legge 68/1999 indicare le motivazioni: (numero dipendenti e/o altro)</p> <p>[.....][.....][.....]</p> <p><input type="checkbox"/> Sì <input type="checkbox"/> No</p> <p><input type="checkbox"/> Sì <input type="checkbox"/> No</p> <p><input type="checkbox"/> Sì <input type="checkbox"/> No</p> <p>Se la documentazione pertinente è disponibile elettronicamente, indicare: indirizzo web, autorità o organismo di emanazione, riferimento preciso della documentazione):</p> <p>[.....][.....][.....]</p> <p><input type="checkbox"/> Sì <input type="checkbox"/> No</p>
<p>9) L'operatore economico si trova nella condizione prevista dall'art. 53 comma 16-ter del D.Lgs. 165/2001 (pantouflage o revolving door) in quanto ha concluso contratti di lavoro subordinato o autonomo e, comunque, ha attribuito incarichi ad ex dipendenti della stazione appaltante che hanno cessato il loro rapporto di lavoro da meno di tre anni e che negli ultimi tre anni di servizio hanno esercitato poteri autoritativi o negoziali per conto della stessa stazione appaltante nei confronti del medesimo operatore economico?</p>	<p><input type="checkbox"/> Sì <input type="checkbox"/> No</p>

**REGIONE  
LAZIO****ALLEGATO 1 DOMANDA DI PARTECIPAZIONE E SCHEMA  
DICHIARAZIONI AMMINISTRATIVE**

Gara comunitaria centralizzata a procedura aperta finalizzata alla stipula di una convenzione per la fornitura di medicazioni generali da destinare alle Aziende Sanitarie ed Ospedaliere della Regione Lazio

**ALLEGATO D*****DATI POSIZIONI CONTRIBUTIVE*****RAGIONE/DENOMINAZIONE SOCIALE**

---

**CCNL APPLICATO**

---

**DIMENSIONE AZIENDALE**

N. dipendenti \_\_\_\_\_

**DATI INAIL**

Codice ditta \_\_\_\_\_

PAT sede legale impresa \_\_\_\_\_

**DATI INPS**

matricola azienda \_\_\_\_\_

codice sede INPS \_\_\_\_\_

*Il Documento deve essere firmato  
digitalmente*

## FORMULARIO PER IL DOCUMENTO DI GARA UNICO EUROPEO (DGUE)

## Parte I: Informazioni sulla procedura di appalto e sull'amministrazione aggiudicatrice o ente aggiudicatore

Le informazioni richieste dalla parte I saranno acquisite automaticamente a condizione che per generare e compilare il DGUE sia utilizzato il servizio DGUE in formato elettronico. In caso contrario tali informazioni devono essere inserite dall'operatore economico.

## Informazioni sulla pubblicazione

*Per le procedure di appalto per le quali è stato pubblicato un avviso di indizione di gara nella Gazzetta ufficiale dell'Unione europea le informazioni richieste dalla parte I saranno acquisite automaticamente, a condizione che per generare e compilare il DGUE sia utilizzato il servizio DGUE elettronico (1). Riferimento della pubblicazione del pertinente avviso o bando (2) nella Gazzetta ufficiale dell'Unione europea:*

GU UE S Numero: Data Pagina Numero dell'avviso nella GU S: 

*Se non è pubblicato un avviso di indizione di gara nella GU UE, l'amministrazione aggiudicatrice o l'ente aggiudicatore deve compilare le informazioni in modo da permettere l'individuazione univoca della procedura di appalto:*

*Se non sussiste obbligo di pubblicazione di un avviso nella Gazzetta ufficiale dell'Unione europea, fornire altre informazioni in modo da permettere l'individuazione univoca della procedura di appalto (ad esempio il rimando ad una pubblicazione a livello nazionale):*

## Identità del committente

\*Denominazione \*Paese \*Codice Fiscale 

## Informazioni sulla procedura di appalto

\*Titolo \*Breve descrizione dell'appalto Numero di riferimento attribuito al fascicolo dall'amministrazione aggiudicatrice o dall'ente aggiudicatore (ove esistente): CIG CUP (ove previsto)

Tutte le altre informazioni in tutte le sezioni del DGUE devono essere inserite dall'operatore economico

## Parte II: Informazioni sull'operatore economico

### A: INFORMAZIONI SULL'OPERATORE ECONOMICO

#### *Dati Identificativi*

\*Nome/denominazione:

Partita IVA, se applicabile:

Se non è applicabile un numero di partita IVA indicare  
un altro numero di identificazione nazionale (es.  
Codice Fiscale), se richiesto e applicabile

#### *Indirizzo postale:*

\*Via e numero civico

\*Città

\*Paese

Indirizzo Internet o sito web (ove esistente):

#### **Persone di contatto: (Ripetere se necessario) #1**

\*Persona di contatto:

\*Telefono:

\*PEC o e-mail:

\*L'operatore economico è una microimpresa,  
oppure un'impresa piccola o media?

☐

si

☐

no

Se pertinente: l'operatore economico è iscritto in un  
elenco ufficiale di imprenditori, fornitori, o prestatori di  
servizi o possiede una certificazione rilasciata da  
organismi accreditati, ai sensi dell'articolo 90 del  
Codice ?

☐

si

☐

no

☐

Non applicabile

\*L'operatore economico partecipa alla  
procedura di appalto insieme ad altri?

☐

si

☐

no

*Se pertinente, indicare il lotto o i lotti per i quali l'operatore economico intende presentare un'offerta:*

Elenco Lotti

### B: INFORMAZIONI SUI RAPPRESENTANTI DELL'OPERATORE ECONOMICO

*Se pertinente, indicare nome e indirizzo delle persone abilitate ad agire come rappresentanti, ivi compresi procuratori e institori, dell'operatore economico ai fini della  
procedura di appalto in oggetto; se intervengono più legali rappresentanti ripetere tante volte quanto necessario*

#### **Legali rappresentanti #1**

\*Nome:

\*Cognome:

*Data di nascita:	<input type="text"/>	*Luogo di nascita:	<input type="text"/>
Atto n. G11687 del 30/09/2021			
Via e numero civico:	<input type="text"/>	E-mail:	<input type="text"/>
Codice postale:	<input type="text"/>	Telefono:	<input type="text"/>
Città:	<input type="text"/>	Posizione/Titolo ad agire:	<input type="text"/>
Paese:	<input type="text"/>		
Se necessario, fornire precisazioni sulla rappresentanza (forma, portata, scopo, firma congiunta): <input type="text"/>			

## C: INFORMAZIONI SULL'AFFIDAMENTO SULLE CAPACITÀ DI ALTRI SOGGETTI (Articolo 89 del Codice – Avvalimento)

L'operatore economico fa affidamento sulle capacità di altri soggetti per soddisfare i criteri di selezione della parte IV e rispettare i criteri e le regole (eventuali) della parte V?

☐ *si*

☐ *no*

*In caso affermativo, indicare la denominazione degli operatori economici di cui si intende avvalersi, i requisiti oggetto di avvalimento e presentare per ciascuna impresa ausiliaria un DGUE distinto, debitamente compilato e firmato dai soggetti interessati, con le informazioni richieste dalle sezioni A e B della presente parte, dalla parte III e dalla parte IV ove pertinente e dalla parte VI. Si noti che dovrebbero essere indicati anche i tecnici o gli organismi tecnici che non facciano parte integrante dell'operatore economico, in particolare quelli responsabili del controllo della qualità e, per gli appalti pubblici di lavori, quelli di cui l'operatore economico disporrà per l'esecuzione dell'opera.*

## D: INFORMAZIONI CONCERNENTI I SUBAPPALTATORI SULLE CUI CAPACITÀ L'OPERATORE ECONOMICO NON FA AFFIDAMENTO (Articolo 105 del Codice – Subappalto)

*(Tale sezione è da compilare solo se le informazioni sono esplicitamente richieste dall'amministrazione aggiudicatrice o dall'ente aggiudicatore).*

L'operatore economico intende subappaltare parte del contratto a terzi?

☐ *si*

☐ *no*

*Se l'amministrazione aggiudicatrice o l'ente aggiudicatore richiede esplicitamente queste informazioni in aggiunta alle informazioni della presente sezione, ognuno dei subappaltatori (o categorie di subappaltatori) interessati dovrà compilare un proprio D.G.U.E. fornendo le informazioni richieste dalle sezioni A e B della presente parte, dalla parte III, dalla parte IV ove pertinente e dalla parte VI.*

## PARTE III: MOTIVI DI ESCLUSIONE (Articolo 80 del Codice)

### A: MOTIVI LEGATI A CONDANNE PENALI

L'articolo 57, paragrafo 1, della direttiva 2014/24/UE stabilisce i seguenti motivi di esclusione (Articolo 80, comma 1, del Codice):

- a. Partecipazione a un'organizzazione criminale;
- b. Corruzione;
- c. Frode;
- d. Reati terroristici o reati connessi alle attività terroristiche;
- e. Riciclaggio di proventi di attività criminose o finanziamento al terrorismo;
- f. Lavoro minorile e altre forme di tratta di esseri umani;
- g. Ogni altro delitto da cui derivi, quale pena accessoria, l'incapacità di contrattare con la pubblica amministrazione.

\*I soggetti di cui all'art. 80, comma 3, del Codice sono stati condannati con sentenza definitiva o decreto penale di condanna divenuto irrevocabile o sentenza di

☐ *si*

☐ *no*

applicazione della pena richiesta ai sensi dell'articolo 444 del Codice di procedura penale per uno dei motivi indicati sopra, con sentenza pronunciata non più di cinque anni fa o in seguito alla quale sia ancora applicabile un periodo di esclusione stabilito direttamente nella sentenza ovvero desumibile ai sensi dell'art. 80 comma 10?

Atto n. G11687 del 30/09/2021

## B: MOTIVI LEGATI AL PAGAMENTO DI IMPOSTE O CONTRIBUTI PREVIDENZIALI

### *Pagamento di imposte, tasse (Art. 80 comma 4 del Codice)*

\*L'operatore economico ha violato obblighi relativi al pagamento di imposte o tasse, sia nel paese dove è stabilito sia nello Stato membro dell'amministrazione aggiudicatrice o dell'ente aggiudicatore, se diverso dal paese di stabilimento?

☐ *si* ☐ *no*

La documentazione pertinente relativa al pagamento di imposte o tasse è disponibile elettronicamente?

☐ *si* ☐ *no*

### *Pagamento di contributi previdenziali (Articolo 80, comma 4 del Codice)*

\*L'operatore economico ha violato obblighi relativi al pagamento di contributi previdenziali, sia nel paese dove è stabilito sia nello Stato membro dell'amministrazione aggiudicatrice o dell'ente aggiudicatore, se diverso dal paese di stabilimento?

☐ *si* ☐ *no*

La documentazione pertinente relativa al pagamento di contributi previdenziali è disponibile elettronicamente?

☐ *si* ☐ *no*

## C: MOTIVI LEGATI A INSOLVENZA, CONFLITTO DI INTERESSI O ILLECITI PROFESSIONALI

*Si noti che ai fini del presente appalto alcuni dei motivi di esclusione elencati di seguito potrebbero essere stati oggetto di una definizione più precisa nel diritto nazionale, nell'avviso o bando pertinente o nei documenti di gara. Il diritto nazionale può ad esempio prevedere che nel concetto di "grave illecito professionale" rientrino forme diverse di condotta.*

\*L'operatore economico ha violato, per quanto di sua conoscenza, obblighi applicabili in materia di salute e sicurezza sul lavoro?

☐ *si* ☐ *no*

\*L'operatore economico ha violato, per quanto di sua conoscenza, obblighi applicabili in materia di diritto ambientale?

☐ *si* ☐ *no*

\*L'operatore economico ha violato, per quanto di sua conoscenza, obblighi applicabili in materia di diritto sociale?

☐ *si* ☐ *no*

\*L'operatore economico ha violato, per quanto di sua conoscenza, obblighi applicabili in materia di diritto del lavoro?

☐ *si* ☐ *no*

*L'operatore economico si trova in una delle seguenti situazioni oppure è sottoposto a un procedimento per l'accertamento di una delle seguenti situazioni di cui all'articolo 80, comma 5, lett. b), del Codice :*

\*a) fallimento

☐ si ☐ no

Atto n. G11687 del 30/09/2021

\*b) liquidazione coatta

☐ si ☐ no

\*c) concordato preventivo

☐ si ☐ no

\*d) è ammesso a concordato con continuità aziendale

☐ si ☐ no

\*L'operatore economico si è reso colpevole di gravi illeciti professionali di cui all'art. 80 comma 5 lett. c) del Codice?

☐ si ☐ no

\*L'operatore economico è a conoscenza di qualsiasi conflitto di interessi legato alla sua partecipazione alla procedura di appalto (articolo 80, comma 5, lett. d) del Codice)?

☐ si ☐ no

\*L'operatore economico o un'impresa a lui collegata ha fornito consulenza all'amministrazione aggiudicatrice o all'ente aggiudicatore o ha altrimenti partecipato alla preparazione della procedura di aggiudicazione (articolo 80, comma 5, lett. e) del Codice)?

☐ si ☐ no

\*L'operatore economico può confermare di:  
a) non essersi reso gravemente colpevole di false dichiarazioni nel fornire le informazioni richieste per verificare l'assenza di motivi di esclusione o il rispetto dei criteri di selezione,

☐ si ☐ no

\*b) non avere occultato tali informazioni?

☐ si ☐ no

## D: ALTRI MOTIVI DI ESCLUSIONE EVENTUALMENTE PREVISTI DALLA LEGISLAZIONE NAZIONALE DELLO STATO MEMBRO DELL'AMMINISTRAZIONE AGGIUDICATRICE O DELL'ENTE AGGIUDICATORE

\*Sussistono a carico dell'operatore economico cause di decadenza, di sospensione o di divieto previste dall'articolo 67 del decreto legislativo 6 settembre 2011, n. 159 o di un tentativo di infiltrazione mafiosa di cui all'articolo 84, comma 4, del medesimo decreto, fermo restando quanto previsto dagli articoli 88, comma 4-bis, e 92, commi 2 e 3, del decreto legislativo 6 settembre 2011, n. 159, con riferimento rispettivamente alle comunicazioni antimafia e alle informazioni antimafia (Articolo 80, comma 2, del Codice)?

☐ si ☐ no

*L'operatore economico si trova in una delle seguenti situazioni ?*

\*1. è stato soggetto alla sanzione interdittiva di cui all'articolo 9, comma 2, lettera c) del decreto legislativo 8 giugno 2001, n. 231 o ad altra sanzione che comporta il divieto di contrarre con la pubblica amministrazione, compresi i provvedimenti interdittivi di cui all'articolo 14 del decreto legislativo 9 aprile 2008, n. 81 (Articolo 80, comma 5, lettera f);

☐ si ☐ no

\*2. è iscritto nel casellario informatico tenuto dall'Osservatorio dell'ANAC per aver presentato false dichiarazioni o falsa documentazione ai fini del rilascio dell'attestazione di qualificazione, per il

☐ si ☐ no

\*3. ha violato il divieto di intestazione fiduciaria di cui all'articolo 17 della legge 19 marzo 1990, n. 55. (Articolo 80, comma 5, lettera h)?

☐ *si* ☐ *no*

\*4. l'operatore economico è tenuto alla disciplina legge 68/1999?

☐ *si* ☐ *no*

\*5. è stato vittima dei reati previsti e puniti dagli articoli 317 e 629 del codice penale aggravati ai sensi dell'articolo 7 del decreto-legge 13 maggio 1991, n. 152, convertito, con modificazioni, dalla legge 12 luglio 1991, n. 203?

☐ *si* ☐ *no*

\*6. si trova rispetto ad un altro partecipante alla medesima procedura di affidamento, in una situazione di controllo di cui all'articolo 2359 del codice civile o in una qualsiasi relazione, anche di fatto, se la situazione di controllo o la relazione comporti che le offerte sono imputabili ad un unico centro decisionale (articolo 80, comma 5, lettera m).

☐ *si* ☐ *no*

\*7. L'operatore economico si trova nella condizione prevista dall'art. 53 comma 16-ter del D.Lgs. 165/2001 (pantouflage o revolving door) in quanto ha concluso contratti di lavoro subordinato o autonomo e, comunque, ha attribuito incarichi ad ex dipendenti della stazione appaltante che hanno cessato il loro rapporto di lavoro da meno di tre anni e che negli ultimi tre anni di servizio hanno esercitato poteri autoritativi o negoziali per conto della stessa stazione appaltante nei confronti del medesimo operatore economico ?

☐ *si* ☐ *no*

## PARTE IV: CRITERI DI SELEZIONE

In merito ai criteri di selezione (sezione a o sezioni da A a D della presente parte) l'operatore economico dichiara che:

### a: INDICAZIONE GLOBALE PER TUTTI I CRITERI DI SELEZIONE

L'operatore economico deve compilare questo campo solo se l'amministrazione aggiudicatrice o l'ente aggiudicatore ha indicato nell'avviso o bando pertinente o nei documenti di gara ivi citati che l'operatore economico può limitarsi a compilare la sezione a della parte IV senza compilare nessun'altra sezione della parte IV:

**Indicazione generale per tutti i criteri di selezione**

\*Soddisfa tutti i criteri di selezione richiesti

☐ *si* ☐ *no*

In merito ai criteri di selezione l'operatore economico dichiara che

### A: IDONEITÀ (ARTICOLO 83, COMMA 1, LETTERA A), DEL CODICE)

Tale Sezione è da compilare solo se le informazioni sono state richieste espressamente dall'amministrazione aggiudicatrice o dall'ente aggiudicatore nell'avviso o bando pertinente o nei documenti di gara.

\*È iscritto in un registro professionale tenuto nello Stato membro di stabilimento.

☐ *si* ☐ *no*

\*È iscritto in un registro commerciale tenuto nello Stato membro di stabilimento.

☐ *si* ☐ *no*



*Tale Sezione è da compilare solo se le informazioni sono state richieste espressamente dall'amministrazione aggiudicatrice o dall'ente aggiudicatore nell'avviso o bando pertinente o nei documenti di gara.*

2) Può disporre dei seguenti tecnici o organismi tecnici, citando in particolare quelli responsabili del controllo della qualità.

Queste informazioni sono disponibili elettronicamente?

☐ *si* ☐ *no*

7) L'operatore economico potrà applicare durante l'esecuzione dell'appalto le seguenti misure di gestione ambientale:

Queste informazioni sono disponibili elettronicamente?

☐ *si* ☐ *no*

10) L'operatore economico intende eventualmente subappaltare la seguente quota (espressa in percentuale) dell'appalto:

11) Per gli appalti pubblici di forniture: L'operatore economico fornirà i campioni, le descrizioni o le fotografie dei prodotti da fornire, non necessariamente accompagnati dalle certificazioni di autenticità, come richiesti.

se applicabile, l'operatore economico dichiara inoltre che provvederà a fornire le richieste certificazioni di autenticità

Queste informazioni sono disponibili elettronicamente?

☐ *si* ☐ *no*

12) Per gli appalti pubblici di forniture: L'operatore economico può fornire i richiesti certificati rilasciati da istituti o servizi ufficiali incaricati del controllo della qualità, di riconosciuta competenza, i quali attestino la conformità di prodotti ben individuati mediante riferimenti alle specifiche tecniche o norme indicate nell'avviso o bando pertinente o nei documenti di gara?

Queste informazioni sono disponibili elettronicamente?

☐ *si* ☐ *no*

## **D: SISTEMI DI GARANZIA DELLA QUALITÀ E NORME DI GESTIONE AMBIENTALE (Articolo 87 del Codice)**

*L'operatore economico deve fornire informazioni solo se i programmi di garanzia della qualità e/o le norme di gestione ambientale sono stati richiesti dall'amministrazione aggiudicatrice o dall'ente aggiudicatore nell'avviso o bando pertinente o nei documenti di gara ivi citati.*

**\*L'operatore economico potrà presentare certificati rilasciati da organismi indipendenti per attestare che egli soddisfa determinate norme di garanzia della qualità, compresa l'accessibilità per le persone con disabilità?**

Queste informazioni sono disponibili elettronicamente?

☐ *si* ☐ *no*

**\*L'operatore economico potrà presentare certificati rilasciati da organismi indipendenti per attestare che egli rispetta determinati sistemi o norme di gestione ambientale?**

Queste informazioni sono disponibili elettronicamente?

☐ *si* ☐ *no*

**PARTE V: RIDUZIONE DEL NUMERO DI CANDIDATI QUALIFICATI (ARTICOLO 91 DEL CODICE)**

*L'operatore economico deve fornire informazioni solo se l'amministrazione aggiudicatrice o l'ente aggiudicatore ha specificato i criteri e le regole obiettivi e non discriminatori da applicare per limitare il numero di candidati che saranno invitati a presentare un'offerta o a partecipare al dialogo. Tali informazioni, che possono essere accompagnate da condizioni relative ai (tipi di) certificati o alle forme di prove documentali da produrre eventualmente, sono riportate nell'avviso o bando pertinente o nei documenti di gara ivi citati.*

*Solo per le procedure ristrette, le procedure competitive con negoziazione, le procedure di dialogo competitivo e i partenariati per l'innovazione:*

L'operatore economico dichiara: di soddisfare i criteri e le regole obiettivi e non discriminatori da applicare per limitare il numero di candidati, come di seguito indicato:

***Se sono richiesti determinati certificati o altre forme di prove documentali, indicare per ciascun documento se l'operatore economico dispone dei documenti richiesti:***

***Documenti richiesti #1***

Descrizione

Disponibile

☐

sì

☐

no

Queste informazioni sono disponibili elettronicamente?

☐

sì

☐

no

**PARTE VI: DICHIARAZIONI FINALI**

*Il sottoscritto/i sottoscritti dichiara/dichiarano formalmente che le informazioni riportate nelle precedenti parti da II a V sono veritiere e corrette e che il sottoscritto/i sottoscritti è/sono consapevole/consapevoli delle conseguenze di una grave falsa dichiarazione, ai sensi dell'articolo 76 del DPR 445/2000.*

*Fermo restando le disposizioni degli articoli 40 e 46 del DPR 445/2000, il sottoscritto/i sottoscritti dichiara/dichiarano formalmente di essere in grado di produrre, su richiesta e senza indugio, i certificati e le altre forme di prove documentali del caso, con le seguenti eccezioni:*

*a) se l'amministrazione aggiudicatrice o l'ente aggiudicatore hanno la possibilità di acquisire direttamente la documentazione complementare accedendo a una banca dati nazionale che sia disponibile gratuitamente in un qualunque Stato membro, oppure*

*b) a decorrere al più tardi dal 18 aprile 2018, l'amministrazione aggiudicatrice o l'ente aggiudicatore sono già in possesso della documentazione in questione.*

*Il sottoscritto/i sottoscritti autorizza/autorizzano formalmente l'amministrazione aggiudicatrice o ente aggiudicatore di cui alla parte I, sezione A ad accedere ai documenti complementari alle informazioni del presente documento di gara unico europeo, ai fini della suddetta procedura di appalto.*

**Data e Luogo**

\*Data

Luogo





**GARA COMUNITARIA CENTRALIZZATA A PROCEDURA APERTA  
FINALIZZATA ALLA STIPULA DI UNA CONVENZIONE PER LA  
FORNITURA DI MEDICAZIONI GENERALI DA DESTINARE ALLE AZIENDE  
SANITARIE ED OSPEDALIERE DELLA REGIONE LAZIO**

**ALLEGATO 3**

**SCHEMA DI OFFERTA TECNICA**

## **NOTE PER LA COMPILAZIONE**

Il Concorrente dovrà compilare, per ciascun lotto al quale intende partecipare, la sezione “A” relativa alla dichiarazione di conformità dei prodotti offerti alle specifiche tecniche e ai criteri minimi previsti dal Capitolato Tecnico di gara e la sezione “B” relativa alla verifica del soddisfacimento dei criteri migliorativi per l’attribuzione dei punteggi tecnici qualitativi, nelle modalità di seguito riportate.

Il concorrente dovrà indicare:

- nella sezione “A”
  - nel campo “**Si/No**” in corrispondenza della specifica tecnica e/o criterio minimo richiesto,
  - nel campo “Rif. Offerta Tecnica” il riferimento puntuale al documento dell’Offerta nel quale è possibile riscontrare il possesso del requisito, precisando la denominazione del documento, il paragrafo e la pagina di riferimento.
- nella sezione “B”
  - nel campo “**Valore**” il soddisfacimento del criterio e/o il valore offerto per l’attribuzione del relativo punteggio;
  - nel campo “Rif. Offerta Tecnica” il riferimento puntuale al documento dell’Offerta nel quale è possibile riscontrare il possesso del requisito, precisando la denominazione del documento, il paragrafo e la pagina di riferimento.

**LOTTO 1: Ovatta di cotone idrofilo qualità oro, non sterile**

*Scheda A - Criteri minimi*

Caratteristica tecnica minima richiesta	Conformità del prodotto offerto	Riferimento nell'Offerta Tecnica
	(Indicare: Sì/No e valore richiesto)	(Indicare documento, pagina e riferimento puntuale per il riscontro)
<b>puro cotone idrofilo qualità oro</b>	<input type="checkbox"/> Sì <input type="checkbox"/> No	
<b>privo di polveri, fiocchi e impurezze</b>	<input type="checkbox"/> Sì <input type="checkbox"/> No	
<b>colore bianco</b>	<input type="checkbox"/> Sì <input type="checkbox"/> No	
<b>inodore</b>	<input type="checkbox"/> Sì <input type="checkbox"/> No	
<b>bioburden non superiore a 500 UFC/g</b>	<input type="checkbox"/> Sì <input type="checkbox"/> No	
	Indicare il valore di bioburden in UFC/g: _____	
<b>a forma di rotolo a falda unica di spessore</b>	<input type="checkbox"/> Sì <input type="checkbox"/> No	

Scheda B – Criteri tecnici migliorativi

#	(T/Q/D)	Criterio di valutazione	Descrizione del criterio di valutazione	Valore	Riferimento Offerta Tecnica (Indicare documento, pagina e riferimento puntuale per il riscontro)
1	D	<b>Qualità del confezionamento primario</b>	Saranno oggetto di valutazione la qualità della sigillatura del confezionamento, la facilità di apertura e la modalità di richiudibilità dello stesso.	Descrivere nella Relazione Tecnica	
2	T	<b>Soluzioni per la riduzione dell'impatto dei confezionamenti secondari e/o di trasporto</b>	Sarà oggetto di valutazione positiva l'utilizzo di imballaggi secondari e terziari costituiti in materiale riciclato (in conformità a quanto previsto dal DM 24 dicembre 2015, in G.U. N. 16 del 21 gennaio 2016) nelle percentuali indicate rispetto al peso totale dei confezionamenti. La presenza del requisito dovrà evincersi dalla scheda tecnica del prodotto offerto o da altra documentazione allegata.	Indicare se la percentuale di utilizzo di materiali riciclati rispetto al peso totale degli imballaggi è:  <input type="checkbox"/> $\geq$ al 90% in peso se in carta o cartone  <input type="checkbox"/> $\geq$ al 60% in peso se plastica  N.B. E' possibile barrare entrambe le opzioni	
3	D	<b>Completezza e visibilità dell'etichetta e chiarezza delle indicazioni tecniche atte ad individuare le caratteristiche del prodotto</b>	Saranno oggetto di valutazione la completezza, chiarezza e visibilità dell'etichetta e la presenza di indicazioni chiare ed utili all'utilizzo quali nr. di lotto, data di fabbricazione, data di scadenza, pittogrammi, marchio CE, tali da consentire facilmente l'individuazione della destinazione d'uso ed impiego del prodotto.	Descrivere nella Relazione Tecnica, fornendo una copia dell'etichetta	
4	D	<b>Bassa resistenza alla tensione per lacerazione</b>	Sarà oggetto di valutazione positiva la bassa resistenza alla tensione per la lacerazione del tessuto, intesa come la facilità di strappo.	Descrivere nella Relazione Tecnica	

#	(T/Q/D)	Criterio di valutazione	Descrizione del criterio di valutazione	Valore	Riferimento Offerta Tecnica (Indicare documento, pagina e riferimento puntuale per il riscontro)
5	D	<b>Assenza di nodi o fibre estranee</b>	Sarà oggetto di valutazione positiva la mancanza di nodi o fibre estranee nella composizione dell'ovatta.	<i>Descrivere nella Relazione Tecnica</i>	
6	D	<b>Consistenza uniforme</b>	Sarà oggetto di valutazione positiva la consistenza uniforme dell'ovatta.	<i>Descrivere nella Relazione Tecnica</i>	
7	D	<b>Bassa dispersione di fibre e polveri durante la manipolazione</b>	Sarà oggetto di valutazione positiva il minor grado di dispersione di fibre e polveri nell'ambiente durante l'utilizzo e la manipolazione dell'ovatta.	<i>Descrivere nella Relazione Tecnica</i>	
8	D	<b>Maneggevolezza e morbidezza durante l'applicazione</b>	Sarà oggetto di valutazione la maneggevolezza e la morbidezza dell'ovatta durante l'utilizzo e l'applicazione della stessa.	<i>Descrivere nella Relazione Tecnica</i>	
9	Q	<b>Tempo di assorbimento</b>	Sarà oggetto di valutazione il tempo di immersione necessario per l'assorbimento, espresso in secondi, come risultante dalla Scheda Tecnica del prodotto o altra documentazione allegata. Il valore espresso per il tempo di immersione dovrà essere comprovato allegando copia del rapporto di prova secondo la UNI EN 14079:2004 o normativa equivalente.	<i>Indicare il tempo di immersione necessario per l'assorbimento, espresso in secondi, del prodotto offerto: _____</i>	

#	(T/Q/D)	Criterio di valutazione	Descrizione del criterio di valutazione	Valore	Riferimento Offerta Tecnica (Indicare documento, pagina e riferimento puntuale per il riscontro)
10	Q	<b>Capacità di assorbenza</b>	Sarà oggetto di valutazione la capacità di assorbimento dell'acqua, espressa mediante il coefficiente gH20/g, come risultante dalla Scheda Tecnica del prodotto o altra documentazione allegata. Il valore espresso per il tempo di immersione dovrà essere comprovato allegando copia del rapporto di prova secondo la UNI EN 14079:2004 o normativa equivalente.	Indicare il valore del coefficiente gH20/g di assorbimento dell'acqua del prodotto offerto: _____	
11	T	<b>Possesso della certificazione ISO 13845:2016 "Dispositivi Medici - Sistema di Gestione per la qualità – Requisiti per scopi regolamentari" o equivalente</b>	Il punteggio verrà attribuito in base alla presenza del requisito, come risultante dalla documentazione allegata.	<p>Nel caso di partecipazione in forma singola, indicare:</p> <p><input type="checkbox"/> Sì</p> <p><input type="checkbox"/> No</p> <p>Nel caso di partecipazione in forma associata indicare, per ciascun O.E., la quota di esecuzione della fornitura e il possesso della certificazione:</p> <p>O.E. 1 _____</p> <p>Quota di partecipazione: _____%</p> <p><input type="checkbox"/> Sì    <input type="checkbox"/> No</p> <p>O.E. 2 _____</p> <p>Quota di partecipazione: _____%</p> <p><input type="checkbox"/> Sì    <input type="checkbox"/> No</p> <p>O.E. n _____</p> <p>Quota di partecipazione: _____%</p>	





#	(T/Q/D)	Criterio di valutazione	Descrizione del criterio di valutazione	Valore	Riferimento Offerta Tecnica (Indicare documento, pagina e riferimento puntuale per il riscontro)
				<input type="checkbox"/> Sì <input type="checkbox"/> No	
12	T	Possesso della certificazione ambientale UNI EN ISO 14001: 2015 "Environmental management systems" o equivalente	Il punteggio verrà attribuito in base alla presenza del requisito dalla documentazione allegata.	<p>Nel caso di partecipazione in forma singola, indicare:</p> <p><input type="checkbox"/> Sì</p> <p><input type="checkbox"/> No</p> <p>Nel caso di partecipazione in forma associata indicare, per ciascun O.E., la quota di esecuzione della fornitura e il possesso della certificazione:</p> <p>O.E. 1 _____</p> <p>Quota di partecipazione: _____%</p> <p><input type="checkbox"/> Sì <input type="checkbox"/> No</p> <p>O.E. 2 _____</p> <p>Quota di partecipazione: _____%</p> <p><input type="checkbox"/> Sì <input type="checkbox"/> No</p> <p>O.E. n _____</p> <p>Quota di partecipazione: _____%</p> <p><input type="checkbox"/> Sì <input type="checkbox"/> No</p>	



#	(T/Q/D)	Criterio di valutazione	Descrizione del criterio di valutazione	Valore	Riferimento Offerta Tecnica (Indicare documento, pagina e riferimento puntuale per il riscontro)
13	T	<b>Possesso della Certificazione SA 8000 "Gestione Aziendale socialmente responsabile" o equivalente</b>	Il punteggio verrà attribuito in base alla presenza del requisito dalla documentazione allegata.	<p>Nel caso di partecipazione in forma singola, indicare:</p> <p><input type="checkbox"/> Sì</p> <p><input type="checkbox"/> No</p> <p>Nel caso di partecipazione in forma associata indicare, per ciascun O.E., la quota di esecuzione della fornitura e il possesso della certificazione:</p> <p>O.E. 1 _____</p> <p>Quota di partecipazione: _____%</p> <p><input type="checkbox"/> Sì    <input type="checkbox"/> No</p> <p>O.E. 2 _____</p> <p>Quota di partecipazione: _____%</p> <p><input type="checkbox"/> Sì    <input type="checkbox"/> No</p> <p>O.E. n _____</p> <p>Quota di partecipazione: _____%</p> <p><input type="checkbox"/> Sì    <input type="checkbox"/> No</p>	

**LOTTO 2: Ovatta di Germania ortopedica sintetica, non gommata, non sterile, composta da fibre naturali e sintetiche**

*Scheda A - Criteri minimi*

Caratteristica tecnica minima richiesta	Conformità del prodotto offerto	Riferimento nell'Offerta Tecnica
	(Indicare: Sì/No e valore richiesto)	(Indicare documento, pagina e riferimento puntuale per il riscontro)
tessuto agugliato a falda unica	<input type="checkbox"/> Sì <input type="checkbox"/> No	
radiotrasparente	<input type="checkbox"/> Sì <input type="checkbox"/> No	
composto da fibre di origine sia naturali che sintetiche	<input type="checkbox"/> Sì <input type="checkbox"/> No	
colore bianco	<input type="checkbox"/> Sì <input type="checkbox"/> No	
inodore	<input type="checkbox"/> Sì <input type="checkbox"/> No	
ipoallergenico	<input type="checkbox"/> Sì <input type="checkbox"/> No	
idrofugo	<input type="checkbox"/> Sì <input type="checkbox"/> No	
bioburden non superiore a 500 UFC/g	<input type="checkbox"/> Sì <input type="checkbox"/> No	
	Indicare il valore di bioburden in UFC/g: _____	

Scheda B – Criteri tecnici migliorativi

#	(T/Q/D)	Criterio di valutazione	Descrizione del criterio di valutazione	Valore	Riferimento Offerta Tecnica (Indicare documento, pagina e riferimento puntuale per il riscontro)
1	D	<b>Qualità del confezionamento primario</b>	Saranno oggetto di valutazione la qualità della sigillatura del confezionamento, la facilità di apertura e la modalità di richiudibilità dello stesso.	<i>Descrivere nella Relazione Tecnica</i>	
2	T	<b>Soluzioni per la riduzione dell'impatto dei confezionamenti secondari e/o di trasporto</b>	Sarà oggetto di valutazione positiva l'utilizzo di imballaggi secondari e terziari costituiti in materiale riciclato (in conformità a quanto previsto dal DM 24 dicembre 2015, in G.U. N. 16 del 21 gennaio 2016) nelle percentuali indicate rispetto al peso totale dei confezionamenti. La presenza del requisito dovrà evincersi dalla scheda tecnica del prodotto offerto o da altra documentazione allegata.	<p><i>Indicare se la percentuale di utilizzo di materiali riciclati rispetto al peso totale degli imballaggi è:</i></p> <p><input type="checkbox"/> <i>≥ al 90% in peso se in carta o cartone</i></p> <p><input type="checkbox"/> <i>≥ al 60% in peso se plastica</i></p> <p><i>N.B. E' possibile barrare entrambe le opzioni</i></p>	
3	D	<b>Completezza e visibilità dell'etichetta e chiarezza delle indicazioni tecniche atte ad individuare le caratteristiche del prodotto</b>	Saranno oggetto di valutazione la completezza, chiarezza e visibilità dell'etichetta e la presenza di indicazioni chiare ed utili all'utilizzo quali nr. di lotto, data di fabbricazione, data di scadenza, pittogrammi, marchio CE, tali da consentire facilmente l'individuazione della destinazione d'uso ed impiego del prodotto.	<i>Descrivere nella Relazione Tecnica, fornendo una copia dell'etichetta</i>	
4	D	<b>Bassa resistenza alla tensione per lacerazione</b>	Sarà oggetto di valutazione positiva la bassa resistenza alla tensione per la lacerazione del tessuto, intesa come la facilità di strappo.	<i>Descrivere nella Relazione Tecnica</i>	

#	(T/Q/D)	Criterio di valutazione	Descrizione del criterio di valutazione	Valore	Riferimento Offerta Tecnica (Indicare documento, pagina e riferimento puntuale per il riscontro)
5	D	<b>Facilità di srotolamento</b>	Sarà oggetto di valutazione la facilità di srotolamento dell'ovatta dalla falda unica.	<i>Descrivere nella Relazione Tecnica</i>	
6	D	<b>Assenza di nodi o fibre estranee</b>	Sarà oggetto di valutazione positiva la mancanza di nodi o fibre estranee nella composizione dell'ovatta.	<i>Descrivere nella Relazione Tecnica</i>	
7	D	<b>Consistenza uniforme</b>	Sarà oggetto di valutazione positiva la consistenza uniforme dell'ovatta.	<i>Descrivere nella Relazione Tecnica</i>	
8	D	<b>Bassa dispersione di fibre e polveri durante la manipolazione</b>	Sarà oggetto di valutazione positiva il minor grado di dispersione di fibre e polveri nell'ambiente durante l'utilizzo e la manipolazione dell'ovatta.	<i>Descrivere nella Relazione Tecnica</i>	
9	D	<b>Maneggevolezza e morbidezza durante l'applicazione</b>	Sarà oggetto di valutazione la maneggevolezza e la morbidezza dell'ovatta durante l'utilizzo e l'applicazione della stessa.	<i>Descrivere nella Relazione Tecnica</i>	
10	T	<b>Possibilità di sterilizzabilità del prodotto</b>	Sarà oggetto di valutazione la possibilità di sterilizzare l'ovatta, come risultante dalla Scheda Tecnica del prodotto. L'O.E. dovrà altresì indicare nella Relazione Tecnica il metodo da utilizzare per la sterilizzabilità dell'ovatta offerta.	Indicare: <input type="checkbox"/> Sì <input type="checkbox"/> No	
11	T	<b>Possesso della certificazione ISO</b>	Il punteggio verrà attribuito in base alla presenza del requisito, come risultante dalla documentazione allegata.	<i>Nel caso di partecipazione in forma singola, indicare:</i>	



#	(T/Q/D)	Criterio di valutazione	Descrizione del criterio di valutazione	Valore	Riferimento Offerta Tecnica (Indicare documento, pagina e riferimento puntuale per il riscontro)
		13845:2016 "Dispositivi Medici - Sistema di Gestione per la qualità – Requisiti per scopi regolamentari" o equivalente		<input type="checkbox"/> Sì  <input type="checkbox"/> No  <i>Nel caso di partecipazione in forma associata indicare, per ciascun O.E., la quota di esecuzione della fornitura e il possesso della certificazione:</i>  O.E. 1 _____ Quota di partecipazione: _____%  <input type="checkbox"/> Sì <input type="checkbox"/> No  O.E. 2 _____ Quota di partecipazione: _____%  <input type="checkbox"/> Sì <input type="checkbox"/> No  O.E. n _____ Quota di partecipazione: _____%  <input type="checkbox"/> Sì <input type="checkbox"/> No	
12	T	Possesso della certificazione ambientale UNI EN ISO 14001: 2015 "Environmental management systems" o equivalente	Il punteggio verrà attribuito in base alla presenza del requisito, come risultante dalla documentazione allegata.	<i>Nel caso di partecipazione in forma singola, indicare:</i>  <input type="checkbox"/> Sì  <input type="checkbox"/> No	



#	(T/Q/D)	Criterio di valutazione	Descrizione del criterio di valutazione	Valore	Riferimento Offerta Tecnica (Indicare documento, pagina e riferimento puntuale per il riscontro)
				<p><i>Nel caso di partecipazione in forma associata indicare, per ciascun O.E., la quota di esecuzione della fornitura e il possesso della certificazione:</i></p> <p>O.E. 1 _____</p> <p>Quota di partecipazione: _____%</p> <p><input type="checkbox"/> Sì <input type="checkbox"/> No</p> <p>O.E. 2 _____</p> <p>Quota di partecipazione: _____%</p> <p><input type="checkbox"/> Sì <input type="checkbox"/> No</p> <p>O.E. n _____</p> <p>Quota di partecipazione: _____%</p> <p><input type="checkbox"/> Sì <input type="checkbox"/> No</p>	
13	T	<b>Possesso della Certificazione SA 8000 "Gestione Aziendale socialmente responsabile" o equivalente</b>	Il punteggio verrà attribuito in base alla presenza del requisito, come risultante dalla documentazione allegata.	<p><i>Nel caso di partecipazione in forma singola, indicare:</i></p> <p><input type="checkbox"/> Sì</p> <p><input type="checkbox"/> No</p> <p><i>Nel caso di partecipazione in forma associata indicare, per ciascun O.E., la quota di esecuzione della fornitura e il possesso della certificazione:</i></p>	



#	(T/Q/D)	Criterio di valutazione	Descrizione del criterio di valutazione	Valore	Riferimento Offerta Tecnica (Indicare documento, pagina e riferimento puntuale per il riscontro)
				O.E. 1 _____ Quota di partecipazione: _____% <input type="checkbox"/> Sì <input type="checkbox"/> No O.E. 2 _____ Quota di partecipazione: _____% <input type="checkbox"/> Sì <input type="checkbox"/> No O.E. n _____ Quota di partecipazione: _____% <input type="checkbox"/> Sì <input type="checkbox"/> No	



**LOTTO 3: Garza in cotone tagliata, senza filo radiopaco, sterile**

*Scheda A - Criteri minimi*

Caratteristica tecnica minima richiesta	Conformità del prodotto offerto	Riferimento nell'Offerta Tecnica
	(Indicare: Sì/No e valore richiesto)	(Indicare documento, pagina e riferimento puntuale per il riscontro)
composto da 25 veli di garza di tessuto rado	<input type="checkbox"/> Sì <input type="checkbox"/> No	
cotone al 100%	<input type="checkbox"/> Sì <input type="checkbox"/> No	
sbiancato e purificato	<input type="checkbox"/> Sì <input type="checkbox"/> No	
tessitura regolare, non obliqua	<input type="checkbox"/> Sì <input type="checkbox"/> No	
con bordi privi di sfilacciatura e cimosa	<input type="checkbox"/> Sì <input type="checkbox"/> No	
20 fili/cm2 (ovvero titolo 12/8) e filato pari a 32/40	<input type="checkbox"/> Sì <input type="checkbox"/> No	
bioburden non superiore a 500 UFC/g	<input type="checkbox"/> Sì <input type="checkbox"/> No	
	Indicare il valore di bioburden in UFC/g: _____	

Scheda B – Criteri tecnici migliorativi

#	(T/Q/D)	Criterio di valutazione	Descrizione del criterio di valutazione	Valore	Riferimento Offerta Tecnica (Indicare documento, pagina e riferimento puntuale per il riscontro)
1	D	<b>Qualità del confezionamento primario</b>	Sarà oggetto di valutazione la maneggevolezza e la facilità di apertura del confezionamento primario.	<i>Descrivere nella Relazione Tecnica</i>	
2	T	<b>Soluzioni per la riduzione dell'impatto dei confezionamenti secondari e/o di trasporto</b>	Sarà oggetto di valutazione positiva l'utilizzo di imballaggi secondari e terziari costituiti in materiale riciclato (in conformità a quanto previsto dal DM 24 dicembre 2015, in G.U. N. 16 del 21 gennaio 2016) nelle percentuali indicate rispetto al peso totale dei confezionamenti. La presenza del requisito dovrà evincersi dalla scheda tecnica del prodotto offerto o da altra documentazione allegata.	<p><i>Indicare se la percentuale di utilizzo di materiali riciclati rispetto al peso totale degli imballaggi è:</i></p> <p><input type="checkbox"/> <i>≥ al 90% in peso se in carta o cartone</i></p> <p><input type="checkbox"/> <i>≥ al 60% in peso se plastica</i></p> <p><i>N.B. E' possibile barrare entrambe le opzioni</i></p>	
3	D	<b>Completezza e visibilità dell'etichetta e chiarezza delle indicazioni tecniche atte ad individuare le caratteristiche del prodotto</b>	Saranno oggetto di valutazione la completezza, chiarezza e visibilità dell'etichetta e la presenza di indicazioni chiare ed utili all'utilizzo quali nr. di lotto, data di fabbricazione, data di scadenza, pittogrammi, marchio CE, tali da consentire facilmente l'individuazione della destinazione d'uso ed impiego del prodotto.	<i>Descrivere nella Relazione Tecnica, fornendo una copia dell'etichetta</i>	
4	D	<b>Mancanza di sfilacciature e residui durante l'applicazione</b>	Sarà oggetto di valutazione positiva l'assenza di sfilacciature del tessuto e il mancato rilascio di eccessivi residui durante l'utilizzo e l'applicazione della garza.	<i>Descrivere nella Relazione Tecnica</i>	

#	(T/Q/D)	Criterio di valutazione	Descrizione del criterio di valutazione	Valore	Riferimento Offerta Tecnica (Indicare documento, pagina e riferimento puntuale per il riscontro)
5	D	<b>Bassa dispersione di fibre e polveri durante la manipolazione</b>	Sarà oggetto di valutazione positiva il minor grado di dispersione di fibre e polveri nell'ambiente durante l'utilizzo e la manipolazione della garza.	<i>Descrivere nella Relazione Tecnica</i>	
6	D	<b>Maneggevolezza e conformabilità durante l'applicazione</b>	Sarà oggetto di valutazione la maneggevolezza e la conformabilità della medicazione alla morfologia del distretto da medicare, durante l'utilizzo e l'applicazione della stessa.	<i>Descrivere nella Relazione Tecnica</i>	
7	D	<b>Regolarità della tessitura</b>	Sarà oggetto di valutazione il grado di regolarità della tessitura e l'assenza di impurità visibili ad occhio nudo.	<i>Descrivere nella Relazione Tecnica</i>	
8	D	<b>Regolarità del taglio ortogonale</b>	Sarà oggetto di valutazione la regolarità del taglio ortogonale.	<i>Descrivere nella Relazione Tecnica</i>	
9	Q	<b>Capacità di assorbenza</b>	Sarà oggetto di valutazione la capacità di assorbimento dell'acqua, espressa mediante il coefficiente gH20/g, come risultante dalla Scheda Tecnica del prodotto o altra documentazione allegata. Il valore espresso per il tempo di immersione dovrà essere comprovato allegando copia del rapporto di prova secondo la UNI EN 14079:2004 o normativa equivalente.	<i>Indicare il valore del coefficiente gH20/g di assorbimento dell'acqua del prodotto offerto:</i> _____	

#	(T/Q/D)	Criterio di valutazione	Descrizione del criterio di valutazione	Valore	Riferimento Offerta Tecnica (Indicare documento, pagina e riferimento puntuale per il riscontro)
10	T	<b>Possesso della certificazione ISO 13845:2016 "Dispositivi Medici - Sistema di Gestione per la qualità – Requisiti per scopi regolamentari" o equivalente</b>	Il punteggio verrà attribuito in base alla presenza del requisito, come risultante dalla documentazione allegata.	<p>Nel caso di partecipazione in forma singola, indicare:</p> <p><input type="checkbox"/> Sì</p> <p><input type="checkbox"/> No</p> <p>Nel caso di partecipazione in forma associata indicare, per ciascun O.E., la quota di esecuzione della fornitura e il possesso della certificazione:</p> <p>O.E. 1 _____</p> <p>Quota di partecipazione: _____%</p> <p><input type="checkbox"/> Sì    <input type="checkbox"/> No</p> <p>O.E. 2 _____</p> <p>Quota di partecipazione: _____%</p> <p><input type="checkbox"/> Sì    <input type="checkbox"/> No</p> <p>O.E. n _____</p> <p>Quota di partecipazione: _____%</p> <p><input type="checkbox"/> Sì    <input type="checkbox"/> No</p>	
11	T	<b>Possesso della certificazione ambientale UNI EN ISO 14001: 2015 "Environmental</b>	Il punteggio verrà attribuito in base alla presenza del requisito, come risultante dalla documentazione allegata.	<p>Nel caso di partecipazione in forma singola, indicare:</p> <p><input type="checkbox"/> Sì</p>	



#	(T/Q/D)	Criterio di valutazione	Descrizione del criterio di valutazione	Valore	Riferimento Offerta Tecnica (Indicare documento, pagina e riferimento puntuale per il riscontro)
		management systems" o equivalente		<input type="checkbox"/> No  Nel caso di partecipazione in forma associata indicare, per ciascun O.E., la quota di esecuzione della fornitura e il possesso della certificazione:  O.E. 1 _____  Quota di partecipazione: _____%  <input type="checkbox"/> Sì <input type="checkbox"/> No  O.E. 2 _____  Quota di partecipazione: _____%  <input type="checkbox"/> Sì <input type="checkbox"/> No  O.E. n _____  Quota di partecipazione: _____%  <input type="checkbox"/> Sì <input type="checkbox"/> No	
12	T	Possesso della Certificazione SA 8000 "Gestione Aziendale socialmente responsabile" o equivalente	Il punteggio verrà attribuito in base alla presenza del requisito, come risultante dalla documentazione allegata.	Nel caso di partecipazione in forma singola, indicare:  <input type="checkbox"/> Sì  <input type="checkbox"/> No  Nel caso di partecipazione in forma associata indicare, per ciascun O.E., la quota di	



#	(T/Q/D)	Criterio di valutazione	Descrizione del criterio di valutazione	Valore	Riferimento Offerta Tecnica (Indicare documento, pagina e riferimento puntuale per il riscontro)
				<i>esecuzione della fornitura e il possesso della certificazione:</i>  O.E. 1 _____  Quota di partecipazione: _____%  <input type="checkbox"/> Sì <input type="checkbox"/> No  O.E. 2 _____  Quota di partecipazione: _____%  <input type="checkbox"/> Sì <input type="checkbox"/> No  O.E. n _____  Quota di partecipazione: _____%  <input type="checkbox"/> Sì <input type="checkbox"/> No	

**LOTTO 4: Garza in cotone tagliata, senza filo radiopaco, non sterile**

*Scheda A - Criteri minimi*

Caratteristica tecnica minima richiesta	Conformità del prodotto offerto	Riferimento nell'Offerta Tecnica
	(Indicare: Sì/No e valore richiesto)	(Indicare documento, pagina e riferimento puntuale per il riscontro)
tessuto rado	<input type="checkbox"/> Sì <input type="checkbox"/> No	
cotone al 100%	<input type="checkbox"/> Sì <input type="checkbox"/> No	
sbiancato e purificato	<input type="checkbox"/> Sì <input type="checkbox"/> No	
tessitura regolare, non obliqua, con bordi privi di sfilacciatura e cimosa	<input type="checkbox"/> Sì <input type="checkbox"/> No	
20 fili/cm2 (ovvero titolo 12/8) e filato pari a 32/40	<input type="checkbox"/> Sì <input type="checkbox"/> No	
bioburden non superiore a 500 UFC/g	<input type="checkbox"/> Sì <input type="checkbox"/> No	
	Indicare il valore di bioburden in UFC/g: _____	

Scheda B – Criteri tecnici migliorativi

#	(T/Q/D)	Criterio di valutazione	Descrizione del criterio di valutazione	Valore	Riferimento Offerta Tecnica (Indicare documento, pagina e riferimento puntuale per il riscontro)
1	D	<b>Qualità del confezionamento primario</b>	Sarà oggetto di valutazione la resistenza del confezionamento primario	Descrivere nella Relazione Tecnica	
2	D	<b>Confezionamento con dispenser a presa facilitata</b>	Sarà oggetto di valutazione la disponibilità di un confezionamento con dispenser a presa facilitata	Descrivere nella Relazione Tecnica	
3	T	<b>Soluzioni per la riduzione dell'impatto dei confezionamenti secondari e/o di trasporto</b>	Sarà oggetto di valutazione positiva l'utilizzo di imballaggi secondari e terziari costituiti in materiale riciclato (in conformità a quanto previsto dal DM 24 dicembre 2015, in G.U. N. 16 del 21 gennaio 2016) nelle percentuali indicate rispetto al peso totale dei confezionamenti. La presenza del requisito dovrà evincersi dalla scheda tecnica del prodotto offerto o da altra documentazione allegata.	Indicare se la percentuale di utilizzo di materiali riciclati rispetto al peso totale degli imballaggi è:  <input type="checkbox"/> $\geq$ al 90% in peso se in carta o cartone <input type="checkbox"/> $\geq$ al 60% in peso se plastica  N.B. E' possibile barrare entrambe le opzioni	
4	D	<b>Completezza e visibilità dell'etichetta e chiarezza delle indicazioni tecniche atte ad individuare le caratteristiche del prodotto</b>	Saranno oggetto di valutazione la completezza, chiarezza e visibilità dell'etichetta e la presenza di indicazioni chiare ed utili all'utilizzo quali nr. di lotto, data di fabbricazione, data di scadenza, pittogrammi, marchio CE, tali da consentire facilmente l'individuazione della destinazione d'uso ed impiego del prodotto.	Descrivere nella Relazione Tecnica, fornendo una copia dell'etichetta	





#	(T/Q/D)	Criterio di valutazione	Descrizione del criterio di valutazione	Valore	Riferimento Offerta Tecnica (Indicare documento, pagina e riferimento puntuale per il riscontro)
5	D	<b>Mancanza di sfilacciature e residui durante l'applicazione</b>	Sarà oggetto di valutazione positiva l'assenza di sfilacciature del tessuto e il mancato rilascio di eccessivi residui durante l'utilizzo e l'applicazione della garza.	<i>Descrivere nella Relazione Tecnica</i>	
6	D	<b>Bassa dispersione di fibre e polveri durante la manipolazione</b>	Sarà oggetto di valutazione positiva il minor grado di dispersione di fibre e polveri nell'ambiente durante l'utilizzo e la manipolazione della garza.	<i>Descrivere nella Relazione Tecnica</i>	
7	D	<b>Maneggevolezza e conformabilità durante l'applicazione</b>	Sarà oggetto di valutazione la maneggevolezza e la conformabilità della medicazione alla morfologia del distretto da medicare, durante l'utilizzo e l'applicazione della stessa.	<i>Descrivere nella Relazione Tecnica</i>	
8	D	<b>Regolarità della tessitura</b>	Sarà oggetto di valutazione il grado di regolarità della tessitura e l'assenza di impurità visibili ad occhio nudo.	<i>Descrivere nella Relazione Tecnica</i>	
9	D	<b>Regolarità del taglio ortogonale</b>	Sarà oggetto di valutazione la regolarità del taglio ortogonale.	<i>Descrivere nella Relazione Tecnica</i>	



#	(T/Q/D)	Criterio di valutazione	Descrizione del criterio di valutazione	Valore	Riferimento Offerta Tecnica (Indicare documento, pagina e riferimento puntuale per il riscontro)
10	Q	<b>Capacità di assorbenza</b>	Sarà oggetto di valutazione la capacità di assorbimento dell'acqua, espressa mediante il coefficiente gH20/g, come risultante dalla Scheda Tecnica del prodotto o altra documentazione allegata. Il valore espresso per il tempo di immersione dovrà essere comprovato allegando copia del rapporto di prova secondo la UNI EN 14079:2004 o normativa equivalente.	Indicare il valore del coefficiente gH20/g di assorbimento dell'acqua del prodotto offerto: _____	
11	T	<b>Possesso della certificazione ISO 13845:2016 "Dispositivi Medici - Sistema di Gestione per la qualità – Requisiti per scopi regolamentari" o equivalente</b>	Il punteggio verrà attribuito in base alla presenza del requisito, come risultante dalla documentazione allegata.	<p>Nel caso di partecipazione in forma singola, indicare:</p> <p><input type="checkbox"/> Sì</p> <p><input type="checkbox"/> No</p> <p>Nel caso di partecipazione in forma associata indicare, per ciascun O.E., la quota di esecuzione della fornitura e il possesso della certificazione:</p> <p>O.E. 1 _____</p> <p>Quota di partecipazione: _____%</p> <p><input type="checkbox"/> Sì    <input type="checkbox"/> No</p> <p>O.E. 2 _____</p> <p>Quota di partecipazione: _____%</p> <p><input type="checkbox"/> Sì    <input type="checkbox"/> No</p> <p>O.E. n _____</p> <p>Quota di partecipazione: _____%</p>	



#	(T/Q/D)	Criterio di valutazione	Descrizione del criterio di valutazione	Valore	Riferimento Offerta Tecnica (Indicare documento, pagina e riferimento puntuale per il riscontro)
				<input type="checkbox"/> Sì <input type="checkbox"/> No	
12	T	<b>Possesso della certificazione ambientale UNI EN ISO 14001: 2015 "Environmental management systems" o equivalente</b>	Il punteggio verrà attribuito in base alla presenza del requisito, come risultante dalla documentazione allegata.	<p>Nel caso di partecipazione in forma singola, indicare:</p> <p><input type="checkbox"/> Sì</p> <p><input type="checkbox"/> No</p> <p>Nel caso di partecipazione in forma associata indicare, per ciascun O.E., la quota di esecuzione della fornitura e il possesso della certificazione:</p> <p>O.E. 1 _____</p> <p>Quota di partecipazione: _____%</p> <p><input type="checkbox"/> Sì <input type="checkbox"/> No</p> <p>O.E. 2 _____</p> <p>Quota di partecipazione: _____%</p> <p><input type="checkbox"/> Sì <input type="checkbox"/> No</p> <p>O.E. n _____</p> <p>Quota di partecipazione: _____%</p> <p><input type="checkbox"/> Sì <input type="checkbox"/> No</p>	



#	(T/Q/D)	Criterio di valutazione	Descrizione del criterio di valutazione	Valore	Riferimento Offerta Tecnica (Indicare documento, pagina e riferimento puntuale per il riscontro)
13	T	<b>Possesso della Certificazione SA 8000 "Gestione Aziendale socialmente responsabile" o equivalente</b>	Il punteggio verrà attribuito in base alla presenza del requisito, come risultante dalla documentazione allegata.	<p>Nel caso di partecipazione in forma singola, indicare:</p> <p><input type="checkbox"/> Sì</p> <p><input type="checkbox"/> No</p> <p>Nel caso di partecipazione in forma associata indicare, per ciascun O.E., la quota di esecuzione della fornitura e il possesso della certificazione:</p> <p>O.E. 1 _____</p> <p>Quota di partecipazione: _____%</p> <p><input type="checkbox"/> Sì    <input type="checkbox"/> No</p> <p>O.E. 2 _____</p> <p>Quota di partecipazione: _____%</p> <p><input type="checkbox"/> Sì    <input type="checkbox"/> No</p> <p>O.E. n _____</p> <p>Quota di partecipazione: _____%</p> <p><input type="checkbox"/> Sì    <input type="checkbox"/> No</p>	

**LOTTO 5: Garza laparotomica in cotone cucita, con filo radiopaco, sterile**

*Scheda A - Criteri minimi*

Caratteristica tecnica minima richiesta	Conformità del prodotto offerto	Riferimento nell'Offerta Tecnica
	(Indicare: Sì/No)	(Indicare documento, pagina e riferimento puntuale per il riscontro)
<b>puro cotone al 100%</b>	<input type="checkbox"/> Sì <input type="checkbox"/> No	
<b>sbiancato e purificato</b>	<input type="checkbox"/> Sì <input type="checkbox"/> No	
<b>idrofilo</b>	<input type="checkbox"/> Sì <input type="checkbox"/> No	
<b>tessitura regolare, non obliqua</b>	<input type="checkbox"/> Sì <input type="checkbox"/> No	
<b>piegata a 4 strati</b>	<input type="checkbox"/> Sì <input type="checkbox"/> No	
<b>assenza di sfilacciature o fili liberi e cimose</b>	<input type="checkbox"/> Sì <input type="checkbox"/> No	
<b>cuciture rettilinee per tutta la lunghezza</b>	<input type="checkbox"/> Sì <input type="checkbox"/> No	
<b>filo di bario inserito nella trama</b>	<input type="checkbox"/> Sì <input type="checkbox"/> No	
<b>bordi rivolti all'interno e fissati con elastico o altro sistema, saldamente intessuto nella trama e privo di lattice</b>	<input type="checkbox"/> Sì <input type="checkbox"/> No	



<b>laccio di repertamento a forma di asola, costituito da fettuccia di puro cotone fissata ad un angolo della pezza</b>	<input type="checkbox"/> Sì	<input type="checkbox"/> No	
<b>20 fili/cm2 (ovvero titolo 12/8) e filato pari a 32/40</b>	<input type="checkbox"/> Sì	<input type="checkbox"/> No	

Scheda B – Criteri tecnici migliorativi

#	(T/Q/D)	Criterio di valutazione	Descrizione del criterio di valutazione	Valore	Riferimento Offerta Tecnica (Indicare documento, pagina e riferimento puntuale per il riscontro)
1	D	<b>Qualità del confezionamento primario</b>	Sarà oggetto di valutazione la maneggevolezza e la facilità di apertura del confezionamento primario.	<i>Descrivere nella Relazione Tecnica</i>	
2	T	<b>Soluzioni per la riduzione dell'impatto dei confezionamenti secondari e/o di trasporto</b>	Sarà oggetto di valutazione positiva l'utilizzo di imballaggi secondari e terziari costituiti in materiale riciclato (in conformità a quanto previsto dal DM 24 dicembre 2015, in G.U. N. 16 del 21 gennaio 2016) nelle percentuali indicate rispetto al peso totale dei confezionamenti. La presenza del requisito dovrà evincersi dalla scheda tecnica del prodotto offerto o da altra documentazione allegata.	<p><i>Indicare se la percentuale di utilizzo di materiali riciclati rispetto al peso totale degli imballaggi è:</i></p> <p><input type="checkbox"/> <i>≥ al 90% in peso se in carta o cartone</i></p> <p><input type="checkbox"/> <i>≥ al 60% in peso se plastica</i></p> <p><i>N.B. E' possibile barrare entrambe le opzioni</i></p>	
3	D	<b>Completezza e visibilità dell'etichetta e chiarezza delle indicazioni tecniche atte ad individuare le caratteristiche del prodotto</b>	Saranno oggetto di valutazione la completezza, chiarezza e visibilità dell'etichetta e la presenza di indicazioni chiare ed utili all'utilizzo quali nr. di lotto, data di fabbricazione, data di scadenza, pittogrammi, marchio CE, tali da consentire facilmente l'individuazione della destinazione d'uso ed impiego del prodotto.	<i>Descrivere nella Relazione Tecnica, fornendo una copia dell'etichetta</i>	
4	D	<b>Mancanza di sfilacciature e residui durante l'applicazione</b>	Sarà oggetto di valutazione positiva l'assenza di sfilacciature del tessuto e il mancato rilascio di eccessivi residui durante l'utilizzo e l'applicazione della garza.	<i>Descrivere nella Relazione Tecnica</i>	

#	(T/Q/D)	Criterio di valutazione	Descrizione del criterio di valutazione	Valore	Riferimento Offerta Tecnica (Indicare documento, pagina e riferimento puntuale per il riscontro)
5	D	<b>Bassa dispersione di fibre e polveri durante la manipolazione</b>	Sarà oggetto di valutazione positiva il minor grado di dispersione di fibre e polveri nell'ambiente durante l'utilizzo e la manipolazione della garza.	<i>Descrivere nella Relazione Tecnica</i>	
6	D	<b>Maneggevolezza e conformabilità durante l'applicazione</b>	Sarà oggetto di valutazione la maneggevolezza e la conformabilità della medicazione alla morfologia del distretto da medicare, durante l'utilizzo e l'applicazione della stessa.	<i>Descrivere nella Relazione Tecnica</i>	
7	D	<b>Regolarità della tessitura</b>	Sarà oggetto di valutazione il grado di regolarità della tessitura e l'assenza di impurità visibili ad occhio nudo.	<i>Descrivere nella Relazione Tecnica</i>	
8	Q	<b>Capacità di assorbenza</b>	Sarà oggetto di valutazione la capacità di assorbimento dell'acqua, espressa mediante il coefficiente gH2O/g, come risultante dalla Scheda Tecnica del prodotto o altra documentazione allegata. Il valore espresso per il tempo di immersione dovrà essere comprovato allegando copia del rapporto di prova secondo la UNI EN 14079:2004 o normativa equivalente.	<i>Indicare il valore del coefficiente gH2O/g di assorbimento dell'acqua del prodotto offerto:</i> _____	
9	T	<b>Possesso della certificazione ISO 13845:2016 "Dispositivi Medici - Sistema di Gestione per la qualità – Requisiti per scopi</b>	Il punteggio verrà attribuito in base alla presenza del requisito, come risultante dalla documentazione allegata.	<i>Nel caso di partecipazione in forma singola, indicare:</i>  <input type="checkbox"/> Sì	





#	(T/Q/D)	Criterio di valutazione	Descrizione del criterio di valutazione	Valore	Riferimento Offerta Tecnica (Indicare documento, pagina e riferimento puntuale per il riscontro)
		regolamentari" o equivalente		<input type="checkbox"/> No  Nel caso di partecipazione in forma associata indicare, per ciascun O.E., la quota di esecuzione della fornitura e il possesso della certificazione:  O.E. 1 _____ Quota di partecipazione: _____ %  <input type="checkbox"/> Sì <input type="checkbox"/> No  O.E. 2 _____ Quota di partecipazione: _____ %  <input type="checkbox"/> Sì <input type="checkbox"/> No  O.E. n _____ Quota di partecipazione: _____ %  <input type="checkbox"/> Sì <input type="checkbox"/> No	
10	T	Possesso della certificazione ambientale UNI EN ISO 14001: 2015 "Environmental management systems" o equivalente	Il punteggio verrà attribuito in base alla presenza del requisito, come risultante dalla documentazione allegata.	 Nel caso di partecipazione in forma singola, indicare:  <input type="checkbox"/> Sì  <input type="checkbox"/> No  Nel caso di partecipazione in forma associata indicare, per ciascun O.E., la quota di	

#	(T/Q/D)	Criterio di valutazione	Descrizione del criterio di valutazione	Valore	Riferimento Offerta Tecnica (Indicare documento, pagina e riferimento puntuale per il riscontro)
				<p><i>esecuzione della fornitura e il possesso della certificazione:</i></p> <p>O.E. 1 _____</p> <p>Quota di partecipazione: _____%</p> <p><input type="checkbox"/> Sì    <input type="checkbox"/> No</p> <p>O.E. 2 _____</p> <p>Quota di partecipazione: _____%</p> <p><input type="checkbox"/> Sì    <input type="checkbox"/> No</p> <p>O.E. n _____</p> <p>Quota di partecipazione: _____%</p> <p><input type="checkbox"/> Sì    <input type="checkbox"/> No</p>	
11	T	<b>Possesso della Certificazione SA 8000 "Gestione Aziendale socialmente responsabile" o equivalente</b>	Il punteggio verrà attribuito in base alla presenza del requisito, come risultante dalla documentazione allegata.	<p><i>Nel caso di partecipazione in forma singola, indicare:</i></p> <p><input type="checkbox"/> Sì</p> <p><input type="checkbox"/> No</p> <p><i>Nel caso di partecipazione in forma associata indicare, per ciascun O.E., la quota di esecuzione della fornitura e il possesso della certificazione:</i></p> <p>O.E. 1 _____</p> <p>Quota di partecipazione: _____%</p>	



#	(T/Q/D)	Criterio di valutazione	Descrizione del criterio di valutazione	Valore	Riferimento Offerta Tecnica (Indicare documento, pagina e riferimento puntuale per il riscontro)
				<input type="checkbox"/> Sì <input type="checkbox"/> No O.E. 2 _____ Quota di partecipazione: _____% <input type="checkbox"/> Sì <input type="checkbox"/> No O.E. n _____ Quota di partecipazione: _____% <input type="checkbox"/> Sì <input type="checkbox"/> No	

**LOTTO 6: Garza laparotomica in cotone cucite, con filo radiopaco, sterile**

*Scheda A - Criteri minimi*

Caratteristica tecnica minima richiesta	Conformità del prodotto offerto	Riferimento nell'Offerta Tecnica
	(Indicare: Sì/No)	(Indicare documento, pagina e riferimento puntuale per il riscontro)
<b>puro cotone al 100%</b>	<input type="checkbox"/> Sì <input type="checkbox"/> No	
<b>sbiancato e purificato</b>	<input type="checkbox"/> Sì <input type="checkbox"/> No	
<b>idrofilo</b>	<input type="checkbox"/> Sì <input type="checkbox"/> No	
<b>tessitura regolare, non obliqua</b>	<input type="checkbox"/> Sì <input type="checkbox"/> No	
<b>piegata a 4 strati</b>	<input type="checkbox"/> Sì <input type="checkbox"/> No	
<b>assenza di sfilacciature o fili liberi e cimose</b>	<input type="checkbox"/> Sì <input type="checkbox"/> No	
<b>cuciture rettilinee per tutta la lunghezza</b>	<input type="checkbox"/> Sì <input type="checkbox"/> No	
<b>filo di bario inserito nella trama</b>	<input type="checkbox"/> Sì <input type="checkbox"/> No	
<b>bordi rivolti all'interno e fissati con elastico o altro sistema, saldamente intessuto nella trama e privo di lattice</b>	<input type="checkbox"/> Sì <input type="checkbox"/> No	



<b>laccio di repertamento a forma di asola, costituito da fettuccia di puro cotone fissata ad un angolo della pezza</b>	<input type="checkbox"/> Sì	<input type="checkbox"/> No	
<b>20 fili/cm2 (ovvero titolo 12/8) e filato pari a 32/40</b>	<input type="checkbox"/> Sì	<input type="checkbox"/> No	

Scheda B – Criteri tecnici migliorativi

#	(T/Q/D)	Criterio di valutazione	Descrizione del criterio di valutazione	Valore	Riferimento Offerta Tecnica (Indicare documento, pagina e riferimento puntuale per il riscontro)
1	D	<b>Qualità del confezionamento primario</b>	Sarà oggetto di valutazione la maneggevolezza e la facilità di apertura del confezionamento primario.	<i>Descrivere nella Relazione Tecnica</i>	
2	T	<b>Soluzioni per la riduzione dell'impatto dei confezionamenti secondari e/o di trasporto</b>	Sarà oggetto di valutazione positiva l'utilizzo di imballaggi secondari e terziari costituiti in materiale riciclato (in conformità a quanto previsto dal DM 24 dicembre 2015, in G.U. N. 16 del 21 gennaio 2016) nelle percentuali indicate rispetto al peso totale dei confezionamenti. La presenza del requisito dovrà evincersi dalla scheda tecnica del prodotto offerto o da altra documentazione allegata.	<p><i>Indicare se la percentuale di utilizzo di materiali riciclati rispetto al peso totale degli imballaggi è:</i></p> <p><input type="checkbox"/> <i>≥ al 90% in peso se in carta o cartone</i></p> <p><input type="checkbox"/> <i>≥ al 60% in peso se plastica</i></p> <p><i>N.B. E' possibile barrare entrambe le opzioni</i></p>	
3	D	<b>Completezza e visibilità dell'etichetta e chiarezza delle indicazioni tecniche atte ad individuare le caratteristiche del prodotto</b>	Saranno oggetto di valutazione la completezza, chiarezza e visibilità dell'etichetta e la presenza di indicazioni chiare ed utili all'utilizzo quali nr. di lotto, data di fabbricazione, data di scadenza, pittogrammi, marchio CE, tali da consentire facilmente l'individuazione della destinazione d'uso ed impiego del prodotto.	<i>Descrivere nella Relazione Tecnica, fornendo una copia dell'etichetta</i>	
4	D	<b>Mancanza di sfilacciature e residui durante l'applicazione</b>	Sarà oggetto di valutazione positiva l'assenza di sfilacciature del tessuto e il mancato rilascio di eccessivi residui durante l'utilizzo e l'applicazione della garza.	<i>Descrivere nella Relazione Tecnica</i>	



#	(T/Q/D)	Criterio di valutazione	Descrizione del criterio di valutazione	Valore	Riferimento Offerta Tecnica (Indicare documento, pagina e riferimento puntuale per il riscontro)
5	D	<b>Bassa dispersione di fibre e polveri durante la manipolazione</b>	Sarà oggetto di valutazione positiva il minor grado di dispersione di fibre e polveri nell'ambiente durante l'utilizzo e la manipolazione della garza.	<i>Descrivere nella Relazione Tecnica</i>	
6	D	<b>Maneggevolezza e conformabilità durante l'applicazione</b>	Sarà oggetto di valutazione la maneggevolezza e la conformabilità della medicazione alla morfologia del distretto da medicare, durante l'utilizzo e l'applicazione della stessa.	<i>Descrivere nella Relazione Tecnica</i>	
7	D	<b>Regolarità della tessitura</b>	Sarà oggetto di valutazione il grado di regolarità della tessitura e l'assenza di impurità visibili ad occhio nudo.	<i>Descrivere nella Relazione Tecnica</i>	
8	Q	<b>Capacità di assorbenza</b>	Sarà oggetto di valutazione la capacità di assorbimento dell'acqua, espressa mediante il coefficiente gH20/g, come risultante dalla Scheda Tecnica del prodotto o altra documentazione allegata. Il valore espresso per il tempo di immersione dovrà essere comprovato allegando copia del rapporto di prova secondo la UNI EN 14079:2004 o normativa equivalente.	<i>Indicare il valore del coefficiente gH20/g di assorbimento dell'acqua del prodotto offerto:</i> _____	
9	T	<b>Possesso della certificazione ISO 13845:2016 "Dispositivi Medici - Sistema di Gestione per la qualità – Requisiti per scopi regolamentari" o equivalente</b>	Il punteggio verrà attribuito in base alla presenza del requisito, come risultante dalla documentazione allegata.	<i>Nel caso di partecipazione in forma singola, indicare:</i>  <input type="checkbox"/> Sì  <input type="checkbox"/> No  <i>Nel caso di partecipazione in forma associata indicare, per ciascun O.E., la quota di</i>	

#	(T/Q/D)	Criterio di valutazione	Descrizione del criterio di valutazione	Valore	Riferimento Offerta Tecnica (Indicare documento, pagina e riferimento puntuale per il riscontro)
				<p><i>esecuzione della fornitura e il possesso della certificazione:</i></p> <p>O.E. 1 _____</p> <p>Quota di partecipazione: _____%</p> <p><input type="checkbox"/> Sì    <input type="checkbox"/> No</p> <p>O.E. 2 _____</p> <p>Quota di partecipazione: _____%</p> <p><input type="checkbox"/> Sì    <input type="checkbox"/> No</p> <p>O.E. n _____</p> <p>Quota di partecipazione: _____%</p> <p><input type="checkbox"/> Sì    <input type="checkbox"/> No</p>	
10	T	<b>Possesso della certificazione ambientale UNI EN ISO 14001: 2015 "Environmental management systems" o equivalente</b>	Il punteggio verrà attribuito in base alla presenza del requisito, come risultante dalla documentazione allegata.	<p><i>Nel caso di partecipazione in forma singola, indicare:</i></p> <p><input type="checkbox"/> Sì</p> <p><input type="checkbox"/> No</p> <p><i>Nel caso di partecipazione in forma associata indicare, per ciascun O.E., la quota di esecuzione della fornitura e il possesso della certificazione:</i></p> <p>O.E. 1 _____</p> <p>Quota di partecipazione: _____%</p>	





#	(T/Q/D)	Criterio di valutazione	Descrizione del criterio di valutazione	Valore	Riferimento Offerta Tecnica (Indicare documento, pagina e riferimento puntuale per il riscontro)
				<input type="checkbox"/> Sì <input type="checkbox"/> No O.E. 2 _____ Quota di partecipazione: _____% <input type="checkbox"/> Sì <input type="checkbox"/> No O.E. n _____ Quota di partecipazione: _____% <input type="checkbox"/> Sì <input type="checkbox"/> No	
11	T	<b>Possesso della Certificazione SA 8000 "Gestione Aziendale socialmente responsabile" o equivalente</b>	Il punteggio verrà attribuito in base alla presenza del requisito, come risultante dalla documentazione allegata.	<p>Nel caso di partecipazione in forma singola, indicare:</p> <p><input type="checkbox"/> Sì</p> <p><input type="checkbox"/> No</p> <p>Nel caso di partecipazione in forma associata indicare, per ciascun O.E., la quota di esecuzione della fornitura e il possesso della certificazione:</p> <p>O.E. 1 _____ Quota di partecipazione: _____%</p> <p><input type="checkbox"/> Sì <input type="checkbox"/> No</p> <p>O.E. 2 _____ Quota di partecipazione: _____%</p>	



#	(T/Q/D)	Criterio di valutazione	Descrizione del criterio di valutazione	Valore	Riferimento Offerta Tecnica (Indicare documento, pagina e riferimento puntuale per il riscontro)
				<input type="checkbox"/> Sì <input type="checkbox"/> No O.E. n. _____ Quota di partecipazione: _____% <input type="checkbox"/> Sì <input type="checkbox"/> No	

**LOTTO 7: Garza in tampone in cotone sterile, con filo di bario, forma rotonda**

*Scheda A - Criteri minimi*

Caratteristica tecnica minima richiesta	Conformità del prodotto offerto	Riferimento nell'Offerta Tecnica
	(Indicare: Sì/No)	(Indicare documento, pagina e riferimento puntuale per il riscontro)
cotone 100%	<input type="checkbox"/> Sì <input type="checkbox"/> No	
sbiancato e purificato	<input type="checkbox"/> Sì <input type="checkbox"/> No	
avvolgimenti multipli di strati ripiegati in modo da formare un batuffolo	<input type="checkbox"/> Sì <input type="checkbox"/> No	
struttura morbida	<input type="checkbox"/> Sì <input type="checkbox"/> No	
presenza di filo di bario, inserito nella trama	<input type="checkbox"/> Sì <input type="checkbox"/> No	
bordi rivolti all'interno e fissati con elastico o altro sistema, saldamente intessuto nella trama e privo di lattice	<input type="checkbox"/> Sì <input type="checkbox"/> No	
20 fili/cm2 (ovvero titolo 12/8) e filato pari a 32/40	<input type="checkbox"/> Sì <input type="checkbox"/> No	

Scheda B – Criteri tecnici migliorativi

#	(T/Q/D)	Criterio di valutazione	Descrizione del criterio di valutazione	Valore	Riferimento Offerta Tecnica (Indicare documento, pagina e riferimento puntuale per il riscontro)
1	D	<b>Qualità del confezionamento primario</b>	Sarà oggetto di valutazione la maneggevolezza e la facilità di apertura del confezionamento primario.	<i>Descrivere nella Relazione Tecnica</i>	
2	T	<b>Soluzioni per la riduzione dell'impatto dei confezionamenti secondari e/o di trasporto</b>	Sarà oggetto di valutazione positiva l'utilizzo di imballaggi secondari e terziari costituiti in materiale riciclato (in conformità a quanto previsto dal DM 24 dicembre 2015, in G.U. N. 16 del 21 gennaio 2016) nelle percentuali indicate rispetto al peso totale dei confezionamenti. La presenza del requisito dovrà evincersi dalla scheda tecnica del prodotto offerto o da altra documentazione allegata.	<p><i>Indicare se la percentuale di utilizzo di materiali riciclati rispetto al peso totale degli imballaggi è:</i></p> <p><input type="checkbox"/> <i>≥ al 90% in peso se in carta o cartone</i></p> <p><input type="checkbox"/> <i>≥ al 60% in peso se plastica</i></p> <p><i>N.B. E' possibile barrare entrambe le opzioni</i></p>	
3	D	<b>Completezza e visibilità dell'etichetta e chiarezza delle indicazioni tecniche atte ad individuare le caratteristiche del prodotto</b>	Saranno oggetto di valutazione la completezza, chiarezza e visibilità dell'etichetta e la presenza di indicazioni chiare ed utili all'utilizzo quali nr. di lotto, data di fabbricazione, data di scadenza, pittogrammi, marchio CE, tali da consentire facilmente l'individuazione della destinazione d'uso ed impiego del prodotto.	<i>Descrivere nella Relazione Tecnica, fornendo una copia dell'etichetta</i>	
4	D	<b>Mancanza di sfilacciature e residui durante l'applicazione</b>	Sarà oggetto di valutazione positiva l'assenza di sfilacciature del tessuto e il mancato rilascio di eccessivi residui durante l'utilizzo e l'applicazione della garza.	<i>Descrivere nella Relazione Tecnica</i>	



#	(T/Q/D)	Criterio di valutazione	Descrizione del criterio di valutazione	Valore	Riferimento Offerta Tecnica (Indicare documento, pagina e riferimento puntuale per il riscontro)
5	D	<b>Bassa dispersione di fibre e polveri durante la manipolazione</b>	Sarà oggetto di valutazione positiva il minor grado di dispersione di fibre e polveri nell'ambiente durante l'utilizzo e la manipolazione della garza.	<i>Descrivere nella Relazione Tecnica</i>	
6	D	<b>Maneggevolezza e conformabilità durante l'applicazione</b>	Sarà oggetto di valutazione la maneggevolezza e la conformabilità della medicazione alla morfologia del distretto da medicare, durante l'utilizzo e l'applicazione della stessa.	<i>Descrivere nella Relazione Tecnica</i>	
7	D	<b>Regolarità della tessitura</b>	Sarà oggetto di valutazione il grado di regolarità della tessitura e l'assenza di impurità visibili ad occhio nudo.	<i>Descrivere nella Relazione Tecnica</i>	
8	Q	<b>Capacità di assorbenza</b>	Sarà oggetto di valutazione la capacità di assorbimento dell'acqua, espressa mediante il coefficiente gH20/g, come risultante dalla Scheda Tecnica del prodotto o altra documentazione allegata. Il valore espresso per il tempo di immersione dovrà essere comprovato allegando copia del rapporto di prova secondo la UNI EN 14079:2004 o normativa equivalente.	<i>Indicare il valore del coefficiente gH20/g di assorbimento dell'acqua del prodotto offerto:</i> _____	
9	T	<b>Possesso della certificazione ISO 13845:2016 "Dispositivi Medici - Sistema di Gestione per la qualità – Requisiti per scopi regolamentari" o equivalente</b>	Il punteggio verrà attribuito in base alla presenza del requisito, come risultante dalla documentazione allegata.	<i>Nel caso di partecipazione in forma singola, indicare:</i>  <input type="checkbox"/> Sì  <input type="checkbox"/> No  <i>Nel caso di partecipazione in forma associata indicare, per ciascun O.E., la quota di</i>	

#	(T/Q/D)	Criterio di valutazione	Descrizione del criterio di valutazione	Valore	Riferimento Offerta Tecnica (Indicare documento, pagina e riferimento puntuale per il riscontro)
				<p><i>esecuzione della fornitura e il possesso della certificazione:</i></p> <p>O.E. 1 _____</p> <p>Quota di partecipazione: _____%</p> <p><input type="checkbox"/> Sì    <input type="checkbox"/> No</p> <p>O.E. 2 _____</p> <p>Quota di partecipazione: _____%</p> <p><input type="checkbox"/> Sì    <input type="checkbox"/> No</p> <p>O.E. n _____</p> <p>Quota di partecipazione: _____%</p> <p><input type="checkbox"/> Sì    <input type="checkbox"/> No</p>	
10	T	<b>Possesso della certificazione ambientale UNI EN ISO 14001: 2015 "Environmental management systems" o equivalente</b>	Il punteggio verrà attribuito in base alla presenza del requisito, come risultante dalla documentazione allegata.	<p><i>Nel caso di partecipazione in forma singola, indicare:</i></p> <p><input type="checkbox"/> Sì</p> <p><input type="checkbox"/> No</p> <p><i>Nel caso di partecipazione in forma associata indicare, per ciascun O.E., la quota di esecuzione della fornitura e il possesso della certificazione:</i></p> <p>O.E. 1 _____</p> <p>Quota di partecipazione: _____%</p>	



#	(T/Q/D)	Criterio di valutazione	Descrizione del criterio di valutazione	Valore	Riferimento Offerta Tecnica (Indicare documento, pagina e riferimento puntuale per il riscontro)
				<input type="checkbox"/> Sì <input type="checkbox"/> No O.E. 2 _____ Quota di partecipazione: _____% <input type="checkbox"/> Sì <input type="checkbox"/> No O.E. n _____ Quota di partecipazione: _____% <input type="checkbox"/> Sì <input type="checkbox"/> No	
11	T	Possesso della Certificazione SA 8000 "Gestione Aziendale socialmente responsabile" o equivalente	Il punteggio verrà attribuito in base alla presenza del requisito, come risultante dalla documentazione allegata.	Nel caso di partecipazione in forma singola, indicare:  <input type="checkbox"/> Sì  <input type="checkbox"/> No  Nel caso di partecipazione in forma associata indicare, per ciascun O.E., la quota di esecuzione della fornitura e il possesso della certificazione:  O.E. 1 _____ Quota di partecipazione: _____% <input type="checkbox"/> Sì <input type="checkbox"/> No  O.E. 2 _____ Quota di partecipazione: _____%	



#	(T/Q/D)	Criterio di valutazione	Descrizione del criterio di valutazione	Valore	Riferimento Offerta Tecnica (Indicare documento, pagina e riferimento puntuale per il riscontro)
				<input type="checkbox"/> Sì <input type="checkbox"/> No O.E. n. _____ Quota di partecipazione: _____% <input type="checkbox"/> Sì <input type="checkbox"/> No	



**LOTTO 8: Garza in tampone in cotone non sterile, con o senza filo di bario, forma rotonda**

*Scheda A - Criteri minimi*

Caratteristica tecnica minima richiesta	Conformità del prodotto offerto	Riferimento nell'Offerta Tecnica
	(Indicare: Sì/No)	(Indicare documento, pagina e riferimento puntuale per il riscontro)
cotone 100%	<input type="checkbox"/> Sì <input type="checkbox"/> No	
sbiancato e purificato	<input type="checkbox"/> Sì <input type="checkbox"/> No	
avvolgimenti multipli di strati ripiegati in modo da formare un batuffolo	<input type="checkbox"/> Sì <input type="checkbox"/> No	
struttura morbida	<input type="checkbox"/> Sì <input type="checkbox"/> No	
presenza di filo di bario, inserito nella trama	<input type="checkbox"/> Sì <input type="checkbox"/> No	
bordi rivolti all'interno e fissati con elastico o altro sistema, saldamente intessuto nella trama e privo di lattice	<input type="checkbox"/> Sì <input type="checkbox"/> No	
20 fili/cm2 (ovvero titolo 12/8) e filato pari a 32/40	<input type="checkbox"/> Sì <input type="checkbox"/> No	

Scheda B – Criteri tecnici migliorativi

#	(T/Q/D)	Criterio di valutazione	Descrizione del criterio di valutazione	Valore	Riferimento Offerta Tecnica (Indicare documento, pagina e riferimento puntuale per il riscontro)
1	D	<b>Qualità del confezionamento primario</b>	Sarà oggetto di valutazione la maneggevolezza e la facilità di apertura del confezionamento primario.	<i>Descrivere nella Relazione Tecnica</i>	
2	T	<b>Soluzioni per la riduzione dell'impatto dei confezionamenti secondari e/o di trasporto</b>	Sarà oggetto di valutazione positiva l'utilizzo di imballaggi secondari e terziari costituiti in materiale riciclato (in conformità a quanto previsto dal DM 24 dicembre 2015, in G.U. N. 16 del 21 gennaio 2016) nelle percentuali indicate rispetto al peso totale dei confezionamenti. La presenza del requisito dovrà evincersi dalla scheda tecnica del prodotto offerto o da altra documentazione allegata.	<p><i>Indicare se la percentuale di utilizzo di materiali riciclati rispetto al peso totale degli imballaggi è:</i></p> <p><input type="checkbox"/> <i>≥ al 90% in peso se in carta o cartone</i></p> <p><input type="checkbox"/> <i>≥ al 60% in peso se plastica</i></p> <p><i>N.B. E' possibile barrare entrambe le opzioni</i></p>	
3	D	<b>Completezza e visibilità dell'etichetta e chiarezza delle indicazioni tecniche atte ad individuare le caratteristiche del prodotto</b>	Saranno oggetto di valutazione la completezza, chiarezza e visibilità dell'etichetta e la presenza di indicazioni chiare ed utili all'utilizzo quali nr. di lotto, data di fabbricazione, data di scadenza, pittogrammi, marchio CE, tali da consentire facilmente l'individuazione della destinazione d'uso ed impiego del prodotto.	<i>Descrivere nella Relazione Tecnica, fornendo una copia dell'etichetta</i>	
4	D	<b>Mancanza di sfilacciature e residui durante l'applicazione</b>	Sarà oggetto di valutazione positiva l'assenza di sfilacciature del tessuto e il mancato rilascio di eccessivi residui durante l'utilizzo e l'applicazione della garza.	<i>Descrivere nella Relazione Tecnica</i>	



#	(T/Q/D)	Criterio di valutazione	Descrizione del criterio di valutazione	Valore	Riferimento Offerta Tecnica (Indicare documento, pagina e riferimento puntuale per il riscontro)
5	D	<b>Bassa dispersione di fibre e polveri durante la manipolazione</b>	Sarà oggetto di valutazione positiva il minor grado di dispersione di fibre e polveri nell'ambiente durante l'utilizzo e la manipolazione della garza.	Descrivere nella Relazione Tecnica	
6	D	<b>Maneggevolezza e conformabilità durante l'applicazione</b>	Sarà oggetto di valutazione la maneggevolezza e la conformabilità della medicazione alla morfologia del distretto da medicare, durante l'utilizzo e l'applicazione della stessa.	Descrivere nella Relazione Tecnica	
7	D	<b>Regolarità della tessitura</b>	Sarà oggetto di valutazione il grado di regolarità della tessitura e l'assenza di impurità visibili ad occhio nudo.	Descrivere nella Relazione Tecnica	
8	Q	<b>Capacità di assorbenza</b>	Sarà oggetto di valutazione la capacità di assorbimento dell'acqua, espressa mediante il coefficiente gH20/g, come risultante dalla Scheda Tecnica del prodotto o altra documentazione allegata. Il valore espresso per il tempo di immersione dovrà essere comprovato allegando copia del rapporto di prova secondo la UNI EN 14079:2004 o normativa equivalente.	Indicare il valore del coefficiente gH20/g di assorbimento dell'acqua del prodotto offerto: _____	
9	T	<b>Possibilità di sterilizzabilità del prodotto</b>	Sarà oggetto di valutazione la possibilità di sterilizzare la medicazione, come risultante dalla Scheda Tecnica del prodotto. L'O.E. dovrà altresì indicare nella Relazione Tecnica il metodo da utilizzare per la sterilizzabilità della medicazione offerta.	Indicare: <input type="checkbox"/> Sì <input type="checkbox"/> No	
10	T	<b>Possesso della certificazione ISO 13845:2016 "Dispositivi Medici - Sistema di Gestione</b>	Il punteggio verrà attribuito in base alla presenza del requisito, come risultante dalla documentazione allegata.	Nel caso di partecipazione in forma singola, indicare: <input type="checkbox"/> Sì	

#	(T/Q/D)	Criterio di valutazione	Descrizione del criterio di valutazione	Valore	Riferimento Offerta Tecnica (Indicare documento, pagina e riferimento puntuale per il riscontro)
		per la qualità – Requisiti per scopi regolamentari" o equivalente		<input type="checkbox"/> No  Nel caso di partecipazione in forma associata indicare, per ciascun O.E., la quota di esecuzione della fornitura e il possesso della certificazione:  O.E. 1 _____  Quota di partecipazione: _____%  <input type="checkbox"/> Sì <input type="checkbox"/> No  O.E. 2 _____  Quota di partecipazione: _____%  <input type="checkbox"/> Sì <input type="checkbox"/> No  O.E. n _____  Quota di partecipazione: _____%  <input type="checkbox"/> Sì <input type="checkbox"/> No	
11	T	Possesso della certificazione ambientale UNI EN ISO 14001: 2015 "Environmental management systems" o equivalente	Il punteggio verrà attribuito in base alla presenza del requisito, come risultante dalla documentazione allegata.	Nel caso di partecipazione in forma singola, indicare:  <input type="checkbox"/> Sì  <input type="checkbox"/> No  Nel caso di partecipazione in forma associata indicare, per ciascun O.E., la quota di	



#	(T/Q/D)	Criterio di valutazione	Descrizione del criterio di valutazione	Valore	Riferimento Offerta Tecnica (Indicare documento, pagina e riferimento puntuale per il riscontro)
				<p><i>esecuzione della fornitura e il possesso della certificazione:</i></p> <p>O.E. 1 _____</p> <p>Quota di partecipazione: _____%</p> <p><input type="checkbox"/> Sì <input type="checkbox"/> No</p> <p>O.E. 2 _____</p> <p>Quota di partecipazione: _____%</p> <p><input type="checkbox"/> Sì <input type="checkbox"/> No</p> <p>O.E. n _____</p> <p>Quota di partecipazione: _____%</p> <p><input type="checkbox"/> Sì <input type="checkbox"/> No</p>	
12	T	<b>Possesso della Certificazione SA 8000 "Gestione Aziendale socialmente responsabile" o equivalente</b>	Il punteggio verrà attribuito in base alla presenza del requisito, come risultante dalla documentazione allegata.	<p><i>Nel caso di partecipazione in forma singola, indicare:</i></p> <p><input type="checkbox"/> Sì</p> <p><input type="checkbox"/> No</p> <p><i>Nel caso di partecipazione in forma associata indicare, per ciascun O.E., la quota di esecuzione della fornitura e il possesso della certificazione:</i></p> <p>O.E. 1 _____</p> <p>Quota di partecipazione: _____%</p>	



#	(T/Q/D)	Criterio di valutazione	Descrizione del criterio di valutazione	Valore	Riferimento Offerta Tecnica (Indicare documento, pagina e riferimento puntuale per il riscontro)
				<input type="checkbox"/> Sì <input type="checkbox"/> No O.E. 2 _____ Quota di partecipazione: _____% <input type="checkbox"/> Sì <input type="checkbox"/> No O.E. n _____ Quota di partecipazione: _____% <input type="checkbox"/> Sì <input type="checkbox"/> No	

**LOTTO 9: Garza in cotone sterile, con filo di bario, piegata a 16 strati**

*Scheda A - Criteri minimi*

Caratteristica tecnica minima richiesta	Conformità del prodotto offerto	Riferimento nell'Offerta Tecnica
	(Indicare: Sì/No)	(Indicare documento, pagina e riferimento puntuale per il riscontro)
puro cotone 100%	<input type="checkbox"/> Sì <input type="checkbox"/> No	
sbiancato e purificato	<input type="checkbox"/> Sì <input type="checkbox"/> No	
idrofilo	<input type="checkbox"/> Sì <input type="checkbox"/> No	
tessitura regolare, non obliqua	<input type="checkbox"/> Sì <input type="checkbox"/> No	
piegata a 16 strati	<input type="checkbox"/> Sì <input type="checkbox"/> No	
assenza di sfilacciature o fili liberi e cimose	<input type="checkbox"/> Sì <input type="checkbox"/> No	
cuciture rettilinee per tutta la lunghezza	<input type="checkbox"/> Sì <input type="checkbox"/> No	
filo di bario inserito nella trama	<input type="checkbox"/> Sì <input type="checkbox"/> No	
bordi rivolti all'interno e fissati con elastico o altro sistema, saldamente intessuto nella trama e privo di lattice	<input type="checkbox"/> Sì <input type="checkbox"/> No	



<b>laccio di repertamento a forma di asola, costituito da fettuccia di puro cotone fissata ad un angolo della pezza</b>	<input type="checkbox"/> Sì	<input type="checkbox"/> No	
<b>20 fili/cm2 (ovvero titolo 12/8) e filato pari a 32/40</b>	<input type="checkbox"/> Sì	<input type="checkbox"/> No	



Scheda B – Criteri tecnici migliorativi

#	(T/Q/D)	Criterio di valutazione	Descrizione del criterio di valutazione	Valore	Riferimento Offerta Tecnica (Indicare documento, pagina e riferimento puntuale per il riscontro)
1	D	<b>Qualità del confezionamento primario</b>	Sarà oggetto di valutazione la maneggevolezza e la facilità di apertura del confezionamento primario.	<i>Descrivere nella Relazione Tecnica</i>	
2	T	<b>Soluzioni per la riduzione dell'impatto dei confezionamenti secondari e/o di trasporto</b>	Sarà oggetto di valutazione positiva l'utilizzo di imballaggi secondari e terziari costituiti in materiale riciclato (in conformità a quanto previsto dal DM 24 dicembre 2015, in G.U. N. 16 del 21 gennaio 2016) nelle percentuali indicate rispetto al peso totale dei confezionamenti. La presenza del requisito dovrà evincersi dalla scheda tecnica del prodotto offerto o da altra documentazione allegata.	<p><i>Indicare se la percentuale di utilizzo di materiali riciclati rispetto al peso totale degli imballaggi è:</i></p> <p><input type="checkbox"/> <i>≥ al 90% in peso se in carta o cartone</i></p> <p><input type="checkbox"/> <i>≥ al 60% in peso se plastica</i></p> <p><i>N.B. E' possibile barrare entrambe le opzioni</i></p>	
3	D	<b>Completezza e visibilità dell'etichetta e chiarezza delle indicazioni tecniche atte ad individuare le caratteristiche del prodotto</b>	Saranno oggetto di valutazione la completezza, chiarezza e visibilità dell'etichetta e la presenza di indicazioni chiare ed utili all'utilizzo quali nr. di lotto, data di fabbricazione, data di scadenza, pittogrammi, marchio CE, tali da consentire facilmente l'individuazione della destinazione d'uso ed impiego del prodotto.	<i>Descrivere nella Relazione Tecnica, fornendo una copia dell'etichetta</i>	
4	D	<b>Mancanza di sfilacciature e residui durante l'applicazione</b>	Sarà oggetto di valutazione positiva l'assenza di sfilacciature del tessuto e il mancato rilascio di eccessivi residui durante l'utilizzo e l'applicazione della garza.	<i>Descrivere nella Relazione Tecnica</i>	



#	(T/Q/D)	Criterio di valutazione	Descrizione del criterio di valutazione	Valore	Riferimento Offerta Tecnica (Indicare documento, pagina e riferimento puntuale per il riscontro)
5	D	<b>Bassa dispersione di fibre e polveri durante la manipolazione</b>	Sarà oggetto di valutazione positiva il minor grado di dispersione di fibre e polveri nell'ambiente durante l'utilizzo e la manipolazione della garza.	<i>Descrivere nella Relazione Tecnica</i>	
6	D	<b>Maneggevolezza e conformabilità durante l'applicazione</b>	Sarà oggetto di valutazione la maneggevolezza e la conformabilità della medicazione alla morfologia del distretto da medicare, durante l'utilizzo e l'applicazione della stessa.	<i>Descrivere nella Relazione Tecnica</i>	
7	D	<b>Regolarità della tessitura</b>	Sarà oggetto di valutazione il grado di regolarità della tessitura e l'assenza di impurità visibili ad occhio nudo.	<i>Descrivere nella Relazione Tecnica</i>	
8	Q	<b>Capacità di assorbenza</b>	Sarà oggetto di valutazione la capacità di assorbimento dell'acqua, espressa mediante il coefficiente gH20/g, come risultante dalla Scheda Tecnica del prodotto o altra documentazione allegata. Il valore espresso per il tempo di immersione dovrà essere comprovato allegando copia del rapporto di prova secondo la UNI EN 14079:2004 o normativa equivalente.	<i>Indicare il valore del coefficiente gH20/g di assorbimento dell'acqua del prodotto offerto:</i> _____	
9	T	<b>Possesso della certificazione ISO 13845:2016 "Dispositivi Medici - Sistema di Gestione per la qualità – Requisiti per scopi regolamentari" o equivalente</b>	Il punteggio verrà attribuito in base alla presenza del requisito, come risultante dalla documentazione allegata.	<i>Nel caso di partecipazione in forma singola, indicare:</i>  <input type="checkbox"/> Sì  <input type="checkbox"/> No  <i>Nel caso di partecipazione in forma associata indicare, per ciascun O.E., la quota di esecuzione della fornitura e il possesso della certificazione:</i>	

#	(T/Q/D)	Criterio di valutazione	Descrizione del criterio di valutazione	Valore	Riferimento Offerta Tecnica (Indicare documento, pagina e riferimento puntuale per il riscontro)
				<p>O.E. 1 _____</p> <p>Quota di partecipazione: _____%</p> <p><input type="checkbox"/> Sì <input type="checkbox"/> No</p> <p>O.E. 2 _____</p> <p>Quota di partecipazione: _____%</p> <p><input type="checkbox"/> Sì <input type="checkbox"/> No</p> <p>O.E. n _____</p> <p>Quota di partecipazione: _____%</p> <p><input type="checkbox"/> Sì <input type="checkbox"/> No</p>	
10	T	<b>Possesso della certificazione ambientale UNI EN ISO 14001: 2015 "Environmental management systems" o equivalente</b>	Il punteggio verrà attribuito in base alla presenza del requisito, come risultante dalla documentazione allegata.	<p>Nel caso di partecipazione in forma singola, indicare:</p> <p><input type="checkbox"/> Sì</p> <p><input type="checkbox"/> No</p> <p>Nel caso di partecipazione in forma associata indicare, per ciascun O.E., la quota di esecuzione della fornitura e il possesso della certificazione:</p> <p>O.E. 1 _____</p> <p>Quota di partecipazione: _____%</p> <p><input type="checkbox"/> Sì <input type="checkbox"/> No</p>	



#	(T/Q/D)	Criterio di valutazione	Descrizione del criterio di valutazione	Valore	Riferimento Offerta Tecnica (Indicare documento, pagina e riferimento puntuale per il riscontro)
				O.E. 2 _____ Quota di partecipazione: _____% <input type="checkbox"/> Sì <input type="checkbox"/> No O.E. n _____ Quota di partecipazione: _____% <input type="checkbox"/> Sì <input type="checkbox"/> No	
11	T	<b>Possesso della Certificazione SA 8000 "Gestione Aziendale socialmente responsabile" o equivalente</b>	Il punteggio verrà attribuito in base alla presenza del requisito, come risultante dalla documentazione allegata.	Nel caso di partecipazione in forma singola, indicare:  <input type="checkbox"/> Sì  <input type="checkbox"/> No  Nel caso di partecipazione in forma associata indicare, per ciascun O.E., la quota di esecuzione della fornitura e il possesso della certificazione:  O.E. 1 _____ Quota di partecipazione: _____% <input type="checkbox"/> Sì <input type="checkbox"/> No  O.E. 2 _____ Quota di partecipazione: _____% <input type="checkbox"/> Sì <input type="checkbox"/> No	



#	(T/Q/D)	Criterio di valutazione	Descrizione del criterio di valutazione	Valore	Riferimento Offerta Tecnica (Indicare documento, pagina e riferimento puntuale per il riscontro)
				O.E. n. _____ Quota di partecipazione: _____ % <input type="checkbox"/> Sì <input type="checkbox"/> No	

**LOTTO 10: Garza in cotone non sterile, con o senza filo di bario, piegata a 16 strati**

*Scheda A - Criteri minimi*

Caratteristica tecnica minima richiesta	Conformità del prodotto offerto	Riferimento nell'Offerta Tecnica
	(Indicare: Sì/No)	(Indicare documento, pagina e riferimento puntuale per il riscontro)
puro cotone 100%	<input type="checkbox"/> Sì <input type="checkbox"/> No	
sbiancato e purificato	<input type="checkbox"/> Sì <input type="checkbox"/> No	
idrofilo	<input type="checkbox"/> Sì <input type="checkbox"/> No	
tessitura regolare, non obliqua	<input type="checkbox"/> Sì <input type="checkbox"/> No	
piegata a 16 strati	<input type="checkbox"/> Sì <input type="checkbox"/> No	
assenza di sfilacciature o fili liberi e cimose	<input type="checkbox"/> Sì <input type="checkbox"/> No	
cuciture rettilinee per tutta la lunghezza	<input type="checkbox"/> Sì <input type="checkbox"/> No	
filo di bario inserito nella trama	<input type="checkbox"/> Sì <input type="checkbox"/> No	
bordi rivolti all'interno e fissati con elastico o altro sistema, saldamente intessuto nella trama e privo di lattice	<input type="checkbox"/> Sì <input type="checkbox"/> No	



<b>laccio di repertamento a forma di asola, costituito da fettuccia di puro cotone fissata ad un angolo della pezza</b>	<input type="checkbox"/> Sì <input type="checkbox"/> No	
<b>20 fili/cm2 (ovvero titolo 12/8) e filato pari a 32/40</b>	<input type="checkbox"/> Sì <input type="checkbox"/> No	

Scheda B – Criteri tecnici migliorativi

#	(T/Q/D)	Criterio di valutazione	Descrizione del criterio di valutazione	Valore	Riferimento Offerta Tecnica (Indicare documento, pagina e riferimento puntuale per il riscontro)
1	D	<b>Qualità del confezionamento primario</b>	Sarà oggetto di valutazione la maneggevolezza e la facilità di apertura del confezionamento primario.	<i>Descrivere nella Relazione Tecnica</i>	
2	T	<b>Soluzioni per la riduzione dell'impatto dei confezionamenti secondari e/o di trasporto</b>	Sarà oggetto di valutazione positiva l'utilizzo di imballaggi secondari e terziari costituiti in materiale riciclato (in conformità a quanto previsto dal DM 24 dicembre 2015, in G.U. N. 16 del 21 gennaio 2016) nelle percentuali indicate rispetto al peso totale dei confezionamenti. La presenza del requisito dovrà evincersi dalla scheda tecnica del prodotto offerto o da altra documentazione allegata.	<p><i>Indicare se la percentuale di utilizzo di materiali riciclati rispetto al peso totale degli imballaggi è:</i></p> <p><input type="checkbox"/> <i>≥ al 90% in peso se in carta o cartone</i></p> <p><input type="checkbox"/> <i>≥ al 60% in peso se plastica</i></p> <p><i>N.B. E' possibile barrare entrambe le opzioni</i></p>	
3	D	<b>Completezza e visibilità dell'etichetta e chiarezza delle indicazioni tecniche atte ad individuare le caratteristiche del prodotto</b>	Saranno oggetto di valutazione la completezza, chiarezza e visibilità dell'etichetta e la presenza di indicazioni chiare ed utili all'utilizzo quali nr. di lotto, data di fabbricazione, data di scadenza, pittogrammi, marchio CE, tali da consentire facilmente l'individuazione della destinazione d'uso ed impiego del prodotto.	<i>Descrivere nella Relazione Tecnica, fornendo una copia dell'etichetta</i>	
4	D	<b>Mancanza di sfilacciature e residui durante l'applicazione</b>	Sarà oggetto di valutazione positiva l'assenza di sfilacciature del tessuto e il mancato rilascio di eccessivi residui durante l'utilizzo e l'applicazione della garza.	<i>Descrivere nella Relazione Tecnica</i>	





#	(T/Q/D)	Criterio di valutazione	Descrizione del criterio di valutazione	Valore	Riferimento Offerta Tecnica (Indicare documento, pagina e riferimento puntuale per il riscontro)
5	D	<b>Bassa dispersione di fibre e polveri durante la manipolazione</b>	Sarà oggetto di valutazione positiva il minor grado di dispersione di fibre e polveri nell'ambiente durante l'utilizzo e la manipolazione della garza.	<i>Descrivere nella Relazione Tecnica</i>	
6	D	<b>Maneggevolezza e conformabilità durante l'applicazione</b>	Sarà oggetto di valutazione la maneggevolezza e la conformabilità della medicazione alla morfologia del distretto da medicare, durante l'utilizzo e l'applicazione della stessa.	<i>Descrivere nella Relazione Tecnica</i>	
7	D	<b>Regolarità della tessitura</b>	Sarà oggetto di valutazione il grado di regolarità della tessitura e l'assenza di impurità visibili ad occhio nudo.	<i>Descrivere nella Relazione Tecnica</i>	
8	Q	<b>Capacità di assorbenza</b>	Sarà oggetto di valutazione la capacità di assorbimento dell'acqua, espressa mediante il coefficiente gH20/g, come risultante dalla Scheda Tecnica del prodotto o altra documentazione allegata. Il valore espresso per il tempo di immersione dovrà essere comprovato allegando copia del rapporto di prova secondo la UNI EN 14079:2004 o normativa equivalente.	<i>Indicare il valore del coefficiente gH20/g di assorbimento dell'acqua del prodotto offerto:</i> _____	
9	T	<b>Possesso della certificazione ISO 13845:2016 "Dispositivi Medici - Sistema di Gestione per la qualità - Requisiti per scopi regolamentari" o equivalente</b>	Il punteggio verrà attribuito in base alla presenza del requisito, come risultante dalla documentazione allegata.	<i>Nel caso di partecipazione in forma singola, indicare:</i>  <input type="checkbox"/> Sì  <input type="checkbox"/> No  <i>Nel caso di partecipazione in forma associata indicare, per ciascun O.E., la quota di esecuzione della fornitura e il possesso della certificazione:</i>	



#	(T/Q/D)	Criterio di valutazione	Descrizione del criterio di valutazione	Valore	Riferimento Offerta Tecnica (Indicare documento, pagina e riferimento puntuale per il riscontro)
				<p>O.E. 1 _____</p> <p>Quota di partecipazione: _____%</p> <p><input type="checkbox"/> Sì <input type="checkbox"/> No</p> <p>O.E. 2 _____</p> <p>Quota di partecipazione: _____%</p> <p><input type="checkbox"/> Sì <input type="checkbox"/> No</p> <p>O.E. n _____</p> <p>Quota di partecipazione: _____%</p> <p><input type="checkbox"/> Sì <input type="checkbox"/> No</p>	
10	T	<b>Possesso della certificazione ambientale UNI EN ISO 14001: 2015 "Environmental management systems" o equivalente</b>	Il punteggio verrà attribuito in base alla presenza del requisito, come risultante dalla documentazione allegata.	<p>Nel caso di partecipazione in forma singola, indicare:</p> <p><input type="checkbox"/> Sì</p> <p><input type="checkbox"/> No</p> <p>Nel caso di partecipazione in forma associata indicare, per ciascun O.E., la quota di esecuzione della fornitura e il possesso della certificazione:</p> <p>O.E. 1 _____</p> <p>Quota di partecipazione: _____%</p> <p><input type="checkbox"/> Sì <input type="checkbox"/> No</p>	

#	(T/Q/D)	Criterio di valutazione	Descrizione del criterio di valutazione	Valore	Riferimento Offerta Tecnica (Indicare documento, pagina e riferimento puntuale per il riscontro)
				O.E. 2 _____ Quota di partecipazione: _____% <input type="checkbox"/> Sì <input type="checkbox"/> No O.E. n _____ Quota di partecipazione: _____% <input type="checkbox"/> Sì <input type="checkbox"/> No	
11	T	<b>Possesso della Certificazione SA 8000 "Gestione Aziendale socialmente responsabile" o equivalente</b>	Il punteggio verrà attribuito in base alla presenza del requisito, come risultante dalla documentazione allegata.	Nel caso di partecipazione in forma singola, indicare:  <input type="checkbox"/> Sì  <input type="checkbox"/> No  Nel caso di partecipazione in forma associata indicare, per ciascun O.E., la quota di esecuzione della fornitura e il possesso della certificazione:  O.E. 1 _____ Quota di partecipazione: _____% <input type="checkbox"/> Sì <input type="checkbox"/> No  O.E. 2 _____ Quota di partecipazione: _____% <input type="checkbox"/> Sì <input type="checkbox"/> No	



#	(T/Q/D)	Criterio di valutazione	Descrizione del criterio di valutazione	Valore	Riferimento Offerta Tecnica (Indicare documento, pagina e riferimento puntuale per il riscontro)
				O.E. n. _____ Quota di partecipazione: _____ % <input type="checkbox"/> Sì <input type="checkbox"/> No	

**LOTTO 11: Garza medicata "paraffinata" sterile**

*Scheda A - Criteri minimi*

Caratteristica tecnica minima richiesta	Conformità del prodotto offerto	Riferimento nell'Offerta Tecnica
	(Indicare: Sì/No)	(Indicare documento, pagina e riferimento puntuale per il riscontro)
<b>cotone</b>	<input type="checkbox"/> Sì <input type="checkbox"/> No	
<b>idrofilo</b>	<input type="checkbox"/> Sì <input type="checkbox"/> No	
<b>impregnata di sostanze grasse (paraffina e/o vaselina)</b>	<input type="checkbox"/> Sì <input type="checkbox"/> No	
<b>priva di sostanze medicamentose e di principi attivi</b>	<input type="checkbox"/> Sì <input type="checkbox"/> No	
<b>non aderente</b>	<input type="checkbox"/> Sì <input type="checkbox"/> No	
<b>ritagliabile</b>	<input type="checkbox"/> Sì <input type="checkbox"/> No	

Scheda B – Criteri tecnici migliorativi

#	(T/Q/D)	Criterio di valutazione	Descrizione del criterio di valutazione	Valore	Riferimento Offerta Tecnica (Indicare documento, pagina e riferimento puntuale per il riscontro)
1	D	<b>Qualità del confezionamento primario</b>	Sarà oggetto di valutazione la maneggevolezza e la facilità di apertura del confezionamento primario.	<i>Descrivere nella Relazione Tecnica</i>	
2	T	<b>Soluzioni per la riduzione dell'impatto dei confezionamenti secondari e/o di trasporto</b>	Sarà oggetto di valutazione positiva l'utilizzo di imballaggi secondari e terziari costituiti in materiale riciclato (in conformità a quanto previsto dal DM 24 dicembre 2015, in G.U. N. 16 del 21 gennaio 2016) nelle percentuali indicate rispetto al peso totale dei confezionamenti. La presenza del requisito dovrà evincersi dalla scheda tecnica del prodotto offerto o da altra documentazione allegata.	<p><i>Indicare se la percentuale di utilizzo di materiali riciclati rispetto al peso totale degli imballaggi è:</i></p> <p><input type="checkbox"/> <i>≥ al 90% in peso se in carta o cartone</i></p> <p><input type="checkbox"/> <i>≥ al 60% in peso se plastica</i></p> <p><i>N.B. E' possibile barrare entrambe le opzioni</i></p>	
3	D	<b>Completezza e visibilità dell'etichetta e chiarezza delle indicazioni tecniche atte ad individuare le caratteristiche del prodotto</b>	Saranno oggetto di valutazione la completezza, chiarezza e visibilità dell'etichetta e la presenza di indicazioni chiare ed utili all'utilizzo quali nr. di lotto, data di fabbricazione, data di scadenza, pittogrammi, marchio CE, tali da consentire facilmente l'individuazione della destinazione d'uso ed impiego del prodotto.	<i>Descrivere nella Relazione Tecnica, fornendo una copia dell'etichetta</i>	
4	D	<b>Mancanza di sfilacciature e residui durante l'applicazione</b>	Sarà oggetto di valutazione positiva l'assenza di sfilacciature del tessuto e il mancato rilascio di eccessivi residui durante l'utilizzo e l'applicazione della garza	<i>Descrivere nella Relazione Tecnica</i>	



#	(T/Q/D)	Criterio di valutazione	Descrizione del criterio di valutazione	Valore	Riferimento Offerta Tecnica (Indicare documento, pagina e riferimento puntuale per il riscontro)
5	D	<b>Maneggevolezza e conformabilità durante l'applicazione</b>	Sarà oggetto di valutazione la maneggevolezza e la conformabilità della medicazione alla morfologia del distretto da medicare, durante l'utilizzo e l'applicazione della stessa.	<i>Descrivere nella Relazione Tecnica</i>	
6	D	<b>Regolarità della tessitura</b>	Sarà oggetto di valutazione il grado di regolarità della tessitura e l'assenza di impurità visibili ad occhio nudo.	<i>Descrivere nella Relazione Tecnica</i>	
7	Q	<b>Quantitativo di paraffina e/o vasellina</b>	Sarà oggetto di valutazione positiva il maggior quantitativo di impregnante presente sulla medicazione (paraffina e/o vasellina), espresso in gr/m2, come risultante dalla Scheda Tecnica del prodotto offerto.	Indicare il quantitativo di impregnante presente sulla medicazione, espresso in gr/m2	
8	D	<b>Distribuzione dell'impregnante</b>	Sarà oggetto di valutazione il grado di uniformità nella distribuzione della massa impregnante sulla medicazione.	<i>Descrivere nella Relazione Tecnica</i>	
9	D	<b>Facilità di rimozione della medicazione</b>	Sarà oggetto di valutazione la facilità di rimozione della medicazione, senza creare aderenze e rilasciare residui sulla morfologia del distretto medicato.	<i>Descrivere nella Relazione Tecnica</i>	
10	T	<b>Possesso della certificazione ISO 13845:2016 "Dispositivi Medici - Sistema di Gestione per la qualità – Requisiti per scopi</b>	Il punteggio verrà attribuito in base alla presenza del requisito, come risultante dalla documentazione allegata.	<i>Nel caso di partecipazione in forma singola, indicare:</i>  <input type="checkbox"/> Sì  <input type="checkbox"/> No	



#	(T/Q/D)	Criterio di valutazione	Descrizione del criterio di valutazione	Valore	Riferimento Offerta Tecnica (Indicare documento, pagina e riferimento puntuale per il riscontro)
		regolamentari" o equivalente		<p>Nel caso di partecipazione in forma associata indicare, per ciascun O.E., la quota di esecuzione della fornitura e il possesso della certificazione:</p> <p>O.E. 1 _____</p> <p>Quota di partecipazione: _____%</p> <p><input type="checkbox"/> Sì <input type="checkbox"/> No</p> <p>O.E. 2 _____</p> <p>Quota di partecipazione: _____%</p> <p><input type="checkbox"/> Sì <input type="checkbox"/> No</p> <p>O.E. n _____</p> <p>Quota di partecipazione: _____%</p> <p><input type="checkbox"/> Sì <input type="checkbox"/> No</p>	
11	T	Possesso della certificazione ambientale UNI EN ISO 14001: 2015 "Environmental management systems" o equivalente	Il punteggio verrà attribuito in base alla presenza del requisito, come risultante dalla documentazione allegata.	<p>Nel caso di partecipazione in forma singola, indicare:</p> <p><input type="checkbox"/> Sì</p> <p><input type="checkbox"/> No</p> <p>Nel caso di partecipazione in forma associata indicare, per ciascun O.E., la quota di esecuzione della fornitura e il possesso della certificazione:</p>	





#	(T/Q/D)	Criterio di valutazione	Descrizione del criterio di valutazione	Valore	Riferimento Offerta Tecnica (Indicare documento, pagina e riferimento puntuale per il riscontro)
				<p>O.E. 1 _____</p> <p>Quota di partecipazione: _____%</p> <p><input type="checkbox"/> Sì <input type="checkbox"/> No</p> <p>O.E. 2 _____</p> <p>Quota di partecipazione: _____%</p> <p><input type="checkbox"/> Sì <input type="checkbox"/> No</p> <p>O.E. n _____</p> <p>Quota di partecipazione: _____%</p> <p><input type="checkbox"/> Sì <input type="checkbox"/> No</p>	
12	T	<b>Possesso della Certificazione SA 8000 "Gestione Aziendale socialmente responsabile" o equivalente</b>	Il punteggio verrà attribuito in base alla presenza del requisito, come risultante dalla documentazione allegata.	<p>Nel caso di partecipazione in forma singola, indicare:</p> <p><input type="checkbox"/> Sì</p> <p><input type="checkbox"/> No</p> <p>Nel caso di partecipazione in forma associata indicare, per ciascun O.E., la quota di esecuzione della fornitura e il possesso della certificazione:</p> <p>O.E. 1 _____</p> <p>Quota di partecipazione: _____%</p> <p><input type="checkbox"/> Sì <input type="checkbox"/> No</p>	



#	(T/Q/D)	Criterio di valutazione	Descrizione del criterio di valutazione	Valore	Riferimento Offerta Tecnica (Indicare documento, pagina e riferimento puntuale per il riscontro)
				O.E. 2 _____ Quota di partecipazione: _____% <input type="checkbox"/> Sì <input type="checkbox"/> No O.E. n _____ Quota di partecipazione: _____% <input type="checkbox"/> Sì <input type="checkbox"/> No	

**LOTTO 12: Garza medicata "paraffinata" sterile**

*Scheda A - Criteri minimi*

Caratteristica tecnica minima richiesta	Conformità del prodotto offerto	Riferimento nell'Offerta Tecnica
	(Indicare: Sì/No)	(Indicare documento, pagina e riferimento puntuale per il riscontro)
cotone	<input type="checkbox"/> Sì <input type="checkbox"/> No	
idrofilo	<input type="checkbox"/> Sì <input type="checkbox"/> No	
impregnata di sostanze grasse (paraffina e/o vaselina)	<input type="checkbox"/> Sì <input type="checkbox"/> No	
priva di sostanze medicamentose e di principi attivi	<input type="checkbox"/> Sì <input type="checkbox"/> No	
non aderente	<input type="checkbox"/> Sì <input type="checkbox"/> No	
ritagliabile	<input type="checkbox"/> Sì <input type="checkbox"/> No	

Scheda B – Criteri tecnici migliorativi

#	(T/Q/D)	Criterio di valutazione	Descrizione del criterio di valutazione	Valore	Riferimento Offerta Tecnica (Indicare documento, pagina e riferimento puntuale per il riscontro)
1	D	<b>Qualità del confezionamento primario</b>	Sarà oggetto di valutazione la maneggevolezza e la facilità di apertura del confezionamento primario.	Descrivere nella Relazione Tecnica	
2	T	<b>Soluzioni per la riduzione dell'impatto dei confezionamenti secondari e/o di trasporto</b>	Sarà oggetto di valutazione positiva l'utilizzo di imballaggi secondari e terziari costituiti in materiale riciclato (in conformità a quanto previsto dal DM 24 dicembre 2015, in G.U. N. 16 del 21 gennaio 2016) nelle percentuali indicate rispetto al peso totale dei confezionamenti. La presenza del requisito dovrà evincersi dalla scheda tecnica del prodotto offerto o da altra documentazione allegata.	Indicare se la percentuale di utilizzo di materiali riciclati rispetto al peso totale degli imballaggi è:  <input type="checkbox"/> $\geq$ al 90% in peso se in carta o cartone  <input type="checkbox"/> $\geq$ al 60% in peso se plastica  N.B. E' possibile barrare entrambe le opzioni	
3	D	<b>Completezza e visibilità dell'etichetta e chiarezza delle indicazioni tecniche atte ad individuare le caratteristiche del prodotto</b>	Saranno oggetto di valutazione la completezza, chiarezza e visibilità dell'etichetta e la presenza di indicazioni chiare ed utili all'utilizzo quali nr. di lotto, data di fabbricazione, data di scadenza, pittogrammi, marchio CE, tali da consentire facilmente l'individuazione della destinazione d'uso ed impiego del prodotto.	Descrivere nella Relazione Tecnica, fornendo una copia dell'etichetta	



#	(T/Q/D)	Criterio di valutazione	Descrizione del criterio di valutazione	Valore	Riferimento Offerta Tecnica (Indicare documento, pagina e riferimento puntuale per il riscontro)
4	D	<b>Mancanza di sfilacciature e residui durante l'applicazione</b>	Sarà oggetto di valutazione positiva l'assenza di sfilacciature del tessuto e il mancato rilascio di eccessivi residui durante l'utilizzo e l'applicazione della garza	<i>Descrivere nella Relazione Tecnica</i>	
5	D	<b>Maneggevolezza e conformabilità durante l'applicazione</b>	Sarà oggetto di valutazione la maneggevolezza e la conformabilità della medicazione alla morfologia del distretto da medicare, durante l'utilizzo e l'applicazione della stessa.	<i>Descrivere nella Relazione Tecnica</i>	
6	D	<b>Regolarità della tessitura</b>	Sarà oggetto di valutazione il grado di regolarità della tessitura e l'assenza di impurità visibili ad occhio nudo.	<i>Descrivere nella Relazione Tecnica</i>	
7	Q	<b>Quantitativo di paraffina e/o vasellina</b>	Sarà oggetto di valutazione positiva il maggior quantitativo di impregnante presente sulla medicazione (paraffina e/o vasellina), espresso in gr/m2, come risultante dalla Scheda Tecnica del prodotto offerto.	Indicare il quantitativo di impregnante presente sulla medicazione, espresso in gr/m2	
8	D	<b>Distribuzione dell'impregnante</b>	Sarà oggetto di valutazione il grado di uniformità nella distribuzione della massa impregnante sulla medicazione.	<i>Descrivere nella Relazione Tecnica</i>	
9	D	<b>Facilità di rimozione della medicazione</b>	Sarà oggetto di valutazione la facilità di rimozione della medicazione, senza creare aderenze e rilasciare residui sulla morfologia del distretto medicato.	<i>Descrivere nella Relazione Tecnica</i>	
10	T	<b>Possesso della certificazione ISO 13845:2016 "Dispositivi Medici - Sistema di Gestione</b>	Il punteggio verrà attribuito in base alla presenza del requisito, come risultante dalla documentazione allegata.	<i>Nel caso di partecipazione in forma singola, indicare:</i>  <input type="checkbox"/> Sì	

#	(T/Q/D)	Criterio di valutazione	Descrizione del criterio di valutazione	Valore	Riferimento Offerta Tecnica (Indicare documento, pagina e riferimento puntuale per il riscontro)
		per la qualità – Requisiti per scopi regolamentari" o equivalente		<input type="checkbox"/> No  Nel caso di partecipazione in forma associata indicare, per ciascun O.E., la quota di esecuzione della fornitura e il possesso della certificazione:  O.E. 1 _____  Quota di partecipazione: _____%  <input type="checkbox"/> Sì <input type="checkbox"/> No  O.E. 2 _____  Quota di partecipazione: _____%  <input type="checkbox"/> Sì <input type="checkbox"/> No  O.E. n _____  Quota di partecipazione: _____%  <input type="checkbox"/> Sì <input type="checkbox"/> No	
11	T	Possesso della certificazione ambientale UNI EN ISO 14001: 2015 "Environmental management systems" o equivalente	Il punteggio verrà attribuito in base alla presenza del requisito, come risultante dalla documentazione allegata.	Nel caso di partecipazione in forma singola, indicare:  <input type="checkbox"/> Sì  <input type="checkbox"/> No  Nel caso di partecipazione in forma associata indicare, per ciascun O.E., la quota di	



#	(T/Q/D)	Criterio di valutazione	Descrizione del criterio di valutazione	Valore	Riferimento Offerta Tecnica (Indicare documento, pagina e riferimento puntuale per il riscontro)
				<p><i>esecuzione della fornitura e il possesso della certificazione:</i></p> <p>O.E. 1 _____</p> <p>Quota di partecipazione: _____%</p> <p><input type="checkbox"/> Sì    <input type="checkbox"/> No</p> <p>O.E. 2 _____</p> <p>Quota di partecipazione: _____%</p> <p><input type="checkbox"/> Sì    <input type="checkbox"/> No</p> <p>O.E. n _____</p> <p>Quota di partecipazione: _____%</p> <p><input type="checkbox"/> Sì    <input type="checkbox"/> No</p>	
12	T	<b>Possesso della Certificazione SA 8000 "Gestione Aziendale socialmente responsabile" o equivalente</b>	Il punteggio verrà attribuito in base alla presenza del requisito, come risultante dalla documentazione allegata.	<p><i>Nel caso di partecipazione in forma singola, indicare:</i></p> <p><input type="checkbox"/> Sì</p> <p><input type="checkbox"/> No</p> <p><i>Nel caso di partecipazione in forma associata indicare, per ciascun O.E., la quota di esecuzione della fornitura e il possesso della certificazione:</i></p> <p>O.E. 1 _____</p> <p>Quota di partecipazione: _____%</p>	



#	(T/Q/D)	Criterio di valutazione	Descrizione del criterio di valutazione	Valore	Riferimento Offerta Tecnica (Indicare documento, pagina e riferimento puntuale per il riscontro)
				<input type="checkbox"/> Sì <input type="checkbox"/> No O.E. 2 _____ Quota di partecipazione: _____% <input type="checkbox"/> Sì <input type="checkbox"/> No O.E. n _____ Quota di partecipazione: _____% <input type="checkbox"/> Sì <input type="checkbox"/> No	



**LOTTO 13: Garza in tessuto non tessuto, piegata in 4 strati, sterile**

*Scheda A - Criteri minimi*

Caratteristica tecnica minima richiesta	Conformità del prodotto offerto	Riferimento nell'Offerta Tecnica
	(Indicare: Sì/No)	(Indicare documento, pagina e riferimento puntuale per il riscontro)
<b>fibra in poliestere (massimo 35%) e viscosa (non inferiore al 65%) o altro materiale biocompatibile</b>	<input type="checkbox"/> Sì <input type="checkbox"/> No	
<b>ripiegate a 4 strati</b>	<input type="checkbox"/> Sì <input type="checkbox"/> No	
<b>fibre non tessute e senza l'utilizzo di leganti chimici, mordibe e idonee a garantire l'antistaticità e l'assenza di peluria</b>	<input type="checkbox"/> Sì <input type="checkbox"/> No	
<b>anallergiche, non tossiche</b>	<input type="checkbox"/> Sì <input type="checkbox"/> No	
<b>auto-estringenti</b>	<input type="checkbox"/> Sì <input type="checkbox"/> No	
<b>inodore</b>	<input type="checkbox"/> Sì <input type="checkbox"/> No	
<b>assenza di fibre di vetro, resine, collanti e lattice</b>	<input type="checkbox"/> Sì <input type="checkbox"/> No	
<b>non dispersione di fibre</b>	<input type="checkbox"/> Sì <input type="checkbox"/> No	

Scheda B – Criteri tecnici migliorativi

#	(T/Q/D)	Criterio di valutazione	Descrizione del criterio di valutazione	Valore	Riferimento Offerta Tecnica (Indicare documento, pagina e riferimento puntuale per il riscontro)
1	D	<b>Qualità del confezionamento primario</b>	Sarà oggetto di valutazione la maneggevolezza e la facilità di apertura del confezionamento primario.	Descrivere nella Relazione Tecnica	
2	D	<b>Confezionamento con dispenser a presa facilitata</b>	Sarà oggetto di valutazione la disponibilità di un confezionamento con dispenser a presa facilitata	Descrivere nella Relazione Tecnica	
3	T	<b>Soluzioni per la riduzione dell'impatto dei confezionamenti secondari e/o di trasporto</b>	Sarà oggetto di valutazione positiva l'utilizzo di imballaggi secondari e terziari costituiti in materiale riciclato (in conformità a quanto previsto dal DM 24 dicembre 2015, in G.U. N. 16 del 21 gennaio 2016) nelle percentuali indicate rispetto al peso totale dei confezionamenti. La presenza del requisito dovrà evincersi dalla scheda tecnica del prodotto offerto o da altra documentazione allegata.	Indicare se la percentuale di utilizzo di materiali riciclati rispetto al peso totale degli imballaggi è:  <input type="checkbox"/> $\geq$ al 90% in peso se in carta o cartone  <input type="checkbox"/> $\geq$ al 60% in peso se plastica  N.B. E' possibile barrare entrambe le opzioni	



#	(T/Q/D)	Criterio di valutazione	Descrizione del criterio di valutazione	Valore	Riferimento Offerta Tecnica (Indicare documento, pagina e riferimento puntuale per il riscontro)
4	D	<b>Completezza e visibilità dell'etichetta e chiarezza delle indicazioni tecniche atte ad individuare le caratteristiche del prodotto</b>	Saranno oggetto di valutazione la completezza, chiarezza e visibilità dell'etichetta e la presenza di indicazioni chiare ed utili all'utilizzo quali nr. di lotto, data di fabbricazione, data di scadenza, pittogrammi, marchio CE, tali da consentire facilmente l'individuazione della destinazione d'uso ed impiego del prodotto.	<i>Descrivere nella Relazione Tecnica, fornendo una copia dell'etichetta</i>	
5	D	<b>Mancanza di sfilacciature e residui durante l'applicazione</b>	Sarà oggetto di valutazione positiva l'assenza di sfilacciature del tessuto e il mancato rilascio di eccessivi residui durante l'utilizzo e l'applicazione della garza.	<i>Descrivere nella Relazione Tecnica</i>	
6	D	<b>Maneggevolezza e conformabilità durante l'applicazione</b>	Sarà oggetto di valutazione la maneggevolezza e la conformabilità della medicazione alla morfologia del distretto da medicare, durante l'utilizzo e l'applicazione della stessa.	<i>Descrivere nella Relazione Tecnica</i>	
7	D	<b>Regolarità della tessitura</b>	Sarà oggetto di valutazione il grado di regolarità della tessitura e l'assenza di impurità visibili ad occhio nudo.	<i>Descrivere nella Relazione Tecnica</i>	
8	D	<b>Regolarità del taglio ortogonale</b>	Sarà oggetto di valutazione la regolarità del taglio ortogonale.	<i>Descrivere nella Relazione Tecnica</i>	
9	Q	<b>Capacità di assorbenza</b>	Sarà oggetto di valutazione la capacità di assorbimento dell'acqua, espressa mediante il coefficiente gH20/g, come risultante dalla Scheda Tecnica del prodotto o altra documentazione allegata. Il valore espresso per il tempo di immersione dovrà essere comprovato allegando copia del rapporto di prova secondo la UNI EN 14079:2004 o normativa equivalente.	<i>Indicare il valore del coefficiente gH20/g di assorbimento dell'acqua del prodotto offerto:</i> _____	

#	(T/Q/D)	Criterio di valutazione	Descrizione del criterio di valutazione	Valore	Riferimento Offerta Tecnica (Indicare documento, pagina e riferimento puntuale per il riscontro)
10	T	<b>Possesso della certificazione ISO 13845:2016 "Dispositivi Medici - Sistema di Gestione per la qualità – Requisiti per scopi regolamentari" o equivalente</b>	Il punteggio verrà attribuito in base alla presenza del requisito, come risultante dalla documentazione allegata.	<p>Nel caso di partecipazione in forma singola, indicare:</p> <p><input type="checkbox"/> Sì</p> <p><input type="checkbox"/> No</p> <p>Nel caso di partecipazione in forma associata indicare, per ciascun O.E., la quota di esecuzione della fornitura e il possesso della certificazione:</p> <p>O.E. 1 _____</p> <p>Quota di partecipazione: _____%</p> <p><input type="checkbox"/> Sì    <input type="checkbox"/> No</p> <p>O.E. 2 _____</p> <p>Quota di partecipazione: _____%</p> <p><input type="checkbox"/> Sì    <input type="checkbox"/> No</p> <p>O.E. n _____</p> <p>Quota di partecipazione: _____%</p> <p><input type="checkbox"/> Sì    <input type="checkbox"/> No</p>	
11	T	<b>Possesso della certificazione ambientale UNI EN ISO 14001: 2015 "Environmental</b>	Il punteggio verrà attribuito in base alla presenza del requisito, come risultante dalla documentazione allegata.	<p>Nel caso di partecipazione in forma singola, indicare:</p> <p><input type="checkbox"/> Sì</p>	



#	(T/Q/D)	Criterio di valutazione	Descrizione del criterio di valutazione	Valore	Riferimento Offerta Tecnica (Indicare documento, pagina e riferimento puntuale per il riscontro)
		management systems" o equivalente		<input type="checkbox"/> No  Nel caso di partecipazione in forma associata indicare, per ciascun O.E., la quota di esecuzione della fornitura e il possesso della certificazione:  O.E. 1 _____ Quota di partecipazione: _____ %  <input type="checkbox"/> Sì <input type="checkbox"/> No  O.E. 2 _____ Quota di partecipazione: _____ %  <input type="checkbox"/> Sì <input type="checkbox"/> No  O.E. n _____ Quota di partecipazione: _____ %  <input type="checkbox"/> Sì <input type="checkbox"/> No	
12	T	Possesso della Certificazione SA 8000 "Gestione Aziendale socialmente responsabile" o equivalente	Il punteggio verrà attribuito in base alla presenza del requisito, come risultante dalla documentazione allegata.	 Nel caso di partecipazione in forma singola, indicare:  <input type="checkbox"/> Sì  <input type="checkbox"/> No  Nel caso di partecipazione in forma associata indicare, per ciascun O.E., la quota di	



#	(T/Q/D)	Criterio di valutazione	Descrizione del criterio di valutazione	Valore	Riferimento Offerta Tecnica (Indicare documento, pagina e riferimento puntuale per il riscontro)
				<p>esecuzione della fornitura e il possesso della certificazione:</p> <p>O.E. 1 _____</p> <p>Quota di partecipazione: _____%</p> <p><input type="checkbox"/> Sì    <input type="checkbox"/> No</p> <p>O.E. 2 _____</p> <p>Quota di partecipazione: _____%</p> <p><input type="checkbox"/> Sì    <input type="checkbox"/> No</p> <p>O.E. n _____</p> <p>Quota di partecipazione: _____%</p> <p><input type="checkbox"/> Sì    <input type="checkbox"/> No</p>	

**LOTTO 14: Benda in garza idrofila, orlata, non sterile**

*Scheda A - Criteri minimi*

Caratteristica tecnica minima richiesta	Conformità del prodotto offerto	Riferimento nell'Offerta Tecnica
	(Indicare: Sì/No e valore richiesto)	(Indicare documento, pagina e riferimento puntuale per il riscontro)
garza idrofila, orlata	<input type="checkbox"/> Sì <input type="checkbox"/> No	
cotone sbiancato e purificato adatto alle medicazioni	<input type="checkbox"/> Sì <input type="checkbox"/> No	
bioburden non superiore a 100 UFC/g	<input type="checkbox"/> Sì <input type="checkbox"/> No	
	Indicare il valore di bioburden in UFC/g: _____	
20 fili/cm2 (ovvero titolo 12/8) e filato pari a 32/40	<input type="checkbox"/> Sì <input type="checkbox"/> No	

**LOTTO 15: Benda in garza idrofila, orlata, non sterile**

*Scheda A - Criteri minimi*

Caratteristica tecnica minima richiesta	Conformità del prodotto offerto	Riferimento nell'Offerta Tecnica
	(Indicare: Sì/No e valore richiesto)	(Indicare documento, pagina e riferimento puntuale per il riscontro)
garza idrofila, orlata	<input type="checkbox"/> Sì <input type="checkbox"/> No	
cotone sbiancato e purificato adatto alle medicazioni	<input type="checkbox"/> Sì <input type="checkbox"/> No	
bioburden non superiore a 100 UFC/g	<input type="checkbox"/> Sì <input type="checkbox"/> No	
	Indicare il valore di bioburden in UFC/g: _____	
20 fili/cm2 (ovvero titolo 12/8) e filato pari a 32/40	<input type="checkbox"/> Sì <input type="checkbox"/> No	



**LOTTO 16: Benda medicata con ossido di zinco, non sterile, elastica**

*Scheda A - Criteri minimi*

Caratteristica tecnica minima richiesta	Conformità del prodotto offerto	Riferimento nell'Offerta Tecnica
	(Indicare: Sì/No)	(Indicare documento, pagina e riferimento puntuale per il riscontro)
elastica monoestensibile	<input type="checkbox"/> Sì <input type="checkbox"/> No	
radiotrasparente	<input type="checkbox"/> Sì <input type="checkbox"/> No	
traspirante	<input type="checkbox"/> Sì <input type="checkbox"/> No	
tessuto misto di cotone e fibre sintetiche (es. viscosa, rayon, poliestere) o totalmente sintetiche	<input type="checkbox"/> Sì <input type="checkbox"/> No	
elastomero (es. poliammide, poliuretano) intessuto nell'ordito	<input type="checkbox"/> Sì <input type="checkbox"/> No	
elasticità bassa/media fino a 140%	<input type="checkbox"/> Sì <input type="checkbox"/> No	
medicata con ossido di zinco al 10% (medicamento), imbevuto con pasta al 10% di zinco (forma medicamento)	<input type="checkbox"/> Sì <input type="checkbox"/> No	
bordi regolari e ben definiti	<input type="checkbox"/> Sì <input type="checkbox"/> No	

Scheda B – Criteri tecnici migliorativi

#	(T/Q/D)	Criterio di valutazione	Descrizione del criterio di valutazione	Valore	Riferimento Offerta Tecnica (Indicare documento, pagina e riferimento puntuale per il riscontro)
1	D	<b>Qualità del confezionamento primario</b>	Sarà oggetto di valutazione la resistenza del confezionamento primario.	Descrivere nella Relazione Tecnica	
2	D	<b>Confezionamento con dispenser a presa facilitata</b>	Sarà oggetto di valutazione la disponibilità di un confezionamento con dispenser a presa facilitata	Descrivere nella Relazione Tecnica	
3	T	<b>Soluzioni per la riduzione dell'impatto dei confezionamenti secondari e/o di trasporto</b>	Sarà oggetto di valutazione positiva l'utilizzo di imballaggi secondari e terziari costituiti in materiale riciclato (in conformità a quanto previsto dal DM 24 dicembre 2015, in G.U. N. 16 del 21 gennaio 2016) nelle percentuali indicate rispetto al peso totale dei confezionamenti. La presenza del requisito dovrà evincersi dalla scheda tecnica del prodotto offerto o da altra documentazione allegata.	Indicare se la percentuale di utilizzo di materiali riciclati rispetto al peso totale degli imballaggi è:  <input type="checkbox"/> $\geq$ al 90% in peso se in carta o cartone  <input type="checkbox"/> $\geq$ al 60% in peso se plastica  N.B. E' possibile barrare entrambe le opzioni	
4	D	<b>Completezza e visibilità dell'etichetta e chiarezza delle indicazioni tecniche atte ad individuare le</b>	Saranno oggetto di valutazione la completezza, chiarezza e visibilità dell'etichetta e la presenza di indicazioni chiare ed utili all'utilizzo quali nr. di lotto, data di fabbricazione, data di scadenza, pittogrammi, marchio CE, tali da consentire facilmente l'individuazione della destinazione d'uso ed impiego del prodotto.	Descrivere nella Relazione Tecnica, fornendo una copia dell'etichetta	

#	(T/Q/D)	Criterio di valutazione	Descrizione del criterio di valutazione	Valore	Riferimento Offerta Tecnica (Indicare documento, pagina e riferimento puntuale per il riscontro)
		caratteristiche del prodotto			
5	D	Facilità di applicazione e conformabilità del bendaggio	Sarà oggetto la facilità di applicazione e la conformabilità del bendaggio alla morfologia del distretto da medicare, durante l'applicazione dello stesso.	Descrivere nella Relazione Tecnica	
6	D	Facilità di rimozione del bendaggio	Sarà oggetto di valutazione la facilità di rimozione del bendaggio, senza creare aderenze e rilasciare residui sulla morfologia del distretto medicato	Descrivere nella Relazione Tecnica	
7	D	Distribuzione della pasta	Sarà oggetto di valutazione il grado di omogeneità ed uniformità nella distribuzione della pasta lungo tutta la lunghezza del bendaggio.	Descrivere nella Relazione Tecnica	
8	T	Possesso della certificazione ISO 13845:2016 "Dispositivi Medici - Sistema di Gestione per la qualità – Requisiti per scopi regolamentari" o equivalente	Il punteggio verrà attribuito in base alla presenza del requisito, come risultante dalla documentazione allegata.	<p>Nel caso di partecipazione in forma singola, indicare:</p> <p><input type="checkbox"/> Sì</p> <p><input type="checkbox"/> No</p> <p>Nel caso di partecipazione in forma associata indicare, per ciascun O.E., la quota di esecuzione della fornitura e il possesso della certificazione:</p> <p>O.E. 1 _____</p>	

#	(T/Q/D)	Criterio di valutazione	Descrizione del criterio di valutazione	Valore	Riferimento Offerta Tecnica (Indicare documento, pagina e riferimento puntuale per il riscontro)
				Quota di partecipazione: _____% <input type="checkbox"/> Sì <input type="checkbox"/> No O.E. 2 _____ Quota di partecipazione: _____% <input type="checkbox"/> Sì <input type="checkbox"/> No O.E. n _____ Quota di partecipazione: _____% <input type="checkbox"/> Sì <input type="checkbox"/> No	
9	T	<b>Possesso della certificazione ambientale UNI EN ISO 14001: 2015 "Environmental management systems" o equivalente</b>	Il punteggio verrà attribuito in base alla presenza del requisito, come risultante dalla documentazione allegata.	Nel caso di partecipazione in forma singola, indicare:  <input type="checkbox"/> Sì  <input type="checkbox"/> No  Nel caso di partecipazione in forma associata indicare, per ciascun O.E., la quota di esecuzione della fornitura e il possesso della certificazione:  O.E. 1 _____ Quota di partecipazione: _____% <input type="checkbox"/> Sì <input type="checkbox"/> No  O.E. 2 _____	



#	(T/Q/D)	Criterio di valutazione	Descrizione del criterio di valutazione	Valore	Riferimento Offerta Tecnica (Indicare documento, pagina e riferimento puntuale per il riscontro)
				Quota di partecipazione: _____% <input type="checkbox"/> Sì <input type="checkbox"/> No O.E. n. _____ Quota di partecipazione: _____% <input type="checkbox"/> Sì <input type="checkbox"/> No	
10	T	<b>Possesso della Certificazione SA 8000 "Gestione Aziendale socialmente responsabile" o equivalente</b>	Il punteggio verrà attribuito in base alla presenza del requisito, come risultante dalla documentazione allegata.	Nel caso di partecipazione in forma singola, indicare:  <input type="checkbox"/> Sì  <input type="checkbox"/> No  Nel caso di partecipazione in forma associata indicare, per ciascun O.E., la quota di esecuzione della fornitura e il possesso della certificazione:  O.E. 1 _____ Quota di partecipazione: _____% <input type="checkbox"/> Sì <input type="checkbox"/> No O.E. 2 _____ Quota di partecipazione: _____% <input type="checkbox"/> Sì <input type="checkbox"/> No O.E. n. _____	



#	(T/Q/D)	Criterio di valutazione	Descrizione del criterio di valutazione	Valore	Riferimento Offerta Tecnica (Indicare documento, pagina e riferimento puntuale per il riscontro)
				Quota di partecipazione: _____% <input type="checkbox"/> Sì <input type="checkbox"/> No	

**LOTTO 17: Benda medicata con ossido di zinco, non sterile, elastica**

*Scheda A - Criteri minimi*

Caratteristica tecnica minima richiesta	Conformità del prodotto offerto	Riferimento nell'Offerta Tecnica
	(Indicare: Sì/No)	(Indicare documento, pagina e riferimento puntuale per il riscontro)
elastica monoestensibile	<input type="checkbox"/> Sì <input type="checkbox"/> No	
radiotrasparente	<input type="checkbox"/> Sì <input type="checkbox"/> No	
traspirante	<input type="checkbox"/> Sì <input type="checkbox"/> No	
tessuto misto di cotone e fibre sintetiche (es. viscosa, rayon, poliestere) o totalmente sintetiche	<input type="checkbox"/> Sì <input type="checkbox"/> No	
elastomero (es. poliammide, poliuretano) intessuto nell'ordito	<input type="checkbox"/> Sì <input type="checkbox"/> No	
elasticità bassa/media fino a 140%	<input type="checkbox"/> Sì <input type="checkbox"/> No	
medicata con ossido di zinco al 10% (medicamento), imbevuto con pasta al 10% di zinco (forma medicamento)	<input type="checkbox"/> Sì <input type="checkbox"/> No	
bordi regolari e ben definiti	<input type="checkbox"/> Sì <input type="checkbox"/> No	

Scheda B – Criteri tecnici migliorativi

#	(T/Q/D)	Criterio di valutazione	Descrizione del criterio di valutazione	Valore	Riferimento Offerta Tecnica (Indicare documento, pagina e riferimento puntuale per il riscontro)
1	D	<b>Qualità del confezionamento primario</b>	Sarà oggetto di valutazione la resistenza del confezionamento primario.	Descrivere nella Relazione Tecnica	
2	D	<b>Confezionamento con dispenser a presa facilitata</b>	Sarà oggetto di valutazione la disponibilità di un confezionamento con dispenser a presa facilitata	Descrivere nella Relazione Tecnica	
3	T	<b>Soluzioni per la riduzione dell'impatto dei confezionamenti secondari e/o di trasporto</b>	Sarà oggetto di valutazione positiva l'utilizzo di imballaggi secondari e terziari costituiti in materiale riciclato (in conformità a quanto previsto dal DM 24 dicembre 2015, in G.U. N. 16 del 21 gennaio 2016) nelle percentuali indicate rispetto al peso totale dei confezionamenti. La presenza del requisito dovrà evincersi dalla scheda tecnica del prodotto offerto o da altra documentazione allegata.	Indicare se la percentuale di utilizzo di materiali riciclati rispetto al peso totale degli imballaggi è:  <input type="checkbox"/> $\geq$ al 90% in peso se in carta o cartone  <input type="checkbox"/> $\geq$ al 60% in peso se plastica  N.B. E' possibile barrare entrambe le opzioni	
4	D	<b>Completezza e visibilità dell'etichetta e chiarezza delle indicazioni tecniche atte ad individuare le caratteristiche del prodotto</b>	Saranno oggetto di valutazione la completezza, chiarezza e visibilità dell'etichetta e la presenza di indicazioni chiare ed utili all'utilizzo quali nr. di lotto, data di fabbricazione, data di scadenza, pittogrammi, marchio CE, tali da consentire facilmente l'individuazione della destinazione d'uso ed impiego del prodotto.	Descrivere nella Relazione Tecnica, fornendo una copia dell'etichetta	





#	(T/Q/D)	Criterio di valutazione	Descrizione del criterio di valutazione	Valore	Riferimento Offerta Tecnica (Indicare documento, pagina e riferimento puntuale per il riscontro)
5	D	<b>Facilità di applicazione e conformabilità del bendaggio</b>	Sarà oggetto la facilità di applicazione e la conformabilità del bendaggio alla morfologia del distretto da medicare, durante l'applicazione dello stesso.	Descrivere nella Relazione Tecnica	
6	D	<b>Facilità di rimozione del bendaggio</b>	Sarà oggetto di valutazione la facilità di rimozione del bendaggio, senza creare aderenze e rilasciare residui sulla morfologia del distretto medicato	Descrivere nella Relazione Tecnica	
7	D	<b>Distribuzione della pasta</b>	Sarà oggetto di valutazione il grado di omogeneità ed uniformità nella distribuzione della pasta lungo tutta la lunghezza del bendaggio.	Descrivere nella Relazione Tecnica	
8	T	<b>Possesso della certificazione ISO 13845:2016 "Dispositivi Medici - Sistema di Gestione per la qualità - Requisiti per scopi regolamentari" o equivalente</b>	Il punteggio verrà attribuito in base alla presenza del requisito, come risultante dalla documentazione allegata.	<p>Nel caso di partecipazione in forma singola, indicare:</p> <p><input type="checkbox"/> Sì</p> <p><input type="checkbox"/> No</p> <p>Nel caso di partecipazione in forma associata indicare, per ciascun O.E., la quota di esecuzione della fornitura e il possesso della certificazione:</p> <p>O.E. 1 _____</p> <p>Quota di partecipazione: _____%</p> <p><input type="checkbox"/> Sì    <input type="checkbox"/> No</p> <p>O.E. 2 _____</p> <p>Quota di partecipazione: _____%</p>	



#	(T/Q/D)	Criterio di valutazione	Descrizione del criterio di valutazione	Valore	Riferimento Offerta Tecnica (Indicare documento, pagina e riferimento puntuale per il riscontro)
				<input type="checkbox"/> Sì <input type="checkbox"/> No O.E. n. _____ Quota di partecipazione: _____% <input type="checkbox"/> Sì <input type="checkbox"/> No	
9	T	Possesso della certificazione ambientale UNI EN ISO 14001: 2015 "Environmental management systems" o equivalente	Il punteggio verrà attribuito in base alla presenza del requisito, come risultante dalla documentazione allegata.	<p>Nel caso di partecipazione in forma singola, indicare:</p> <p><input type="checkbox"/> Sì</p> <p><input type="checkbox"/> No</p> <p>Nel caso di partecipazione in forma associata indicare, per ciascun O.E., la quota di esecuzione della fornitura e il possesso della certificazione:</p> <p>O.E. 1 _____ Quota di partecipazione: _____%</p> <p><input type="checkbox"/> Sì <input type="checkbox"/> No</p> <p>O.E. 2 _____ Quota di partecipazione: _____%</p> <p><input type="checkbox"/> Sì <input type="checkbox"/> No</p> <p>O.E. n _____ Quota di partecipazione: _____%</p>	

#	(T/Q/D)	Criterio di valutazione	Descrizione del criterio di valutazione	Valore	Riferimento Offerta Tecnica (Indicare documento, pagina e riferimento puntuale per il riscontro)
				<input type="checkbox"/> Sì <input type="checkbox"/> No	
10	T	<b>Possesso della Certificazione SA 8000 "Gestione Aziendale socialmente responsabile" o equivalente</b>	Il punteggio verrà attribuito in base alla presenza del requisito, come risultante dalla documentazione allegata.	<p>Nel caso di partecipazione in forma singola, indicare:</p> <p><input type="checkbox"/> Sì</p> <p><input type="checkbox"/> No</p> <p>Nel caso di partecipazione in forma associata indicare, per ciascun O.E., la quota di esecuzione della fornitura e il possesso della certificazione:</p> <p>O.E. 1 _____</p> <p>Quota di partecipazione: _____%</p> <p><input type="checkbox"/> Sì <input type="checkbox"/> No</p> <p>O.E. 2 _____</p> <p>Quota di partecipazione: _____%</p> <p><input type="checkbox"/> Sì <input type="checkbox"/> No</p> <p>O.E. n _____</p> <p>Quota di partecipazione: _____%</p> <p><input type="checkbox"/> Sì <input type="checkbox"/> No</p>	

**LOTTO 18: Benda medicata con ossido di zinco, non sterile, anelastica**

*Scheda A - Criteri minimi*

Caratteristica tecnica minima richiesta	Conformità del prodotto offerto	Riferimento nell'Offerta Tecnica
	(Indicare: Sì/No)	(Indicare documento, pagina e riferimento puntuale per il riscontro)
anaelastica	<input type="checkbox"/> Sì <input type="checkbox"/> No	
orlata con orli morbidi	<input type="checkbox"/> Sì <input type="checkbox"/> No	
radiotrasparente	<input type="checkbox"/> Sì <input type="checkbox"/> No	
traspirante	<input type="checkbox"/> Sì <input type="checkbox"/> No	
tessuto in cotone 100%	<input type="checkbox"/> Sì <input type="checkbox"/> No	
medicata con ossido di zinco al 10% (medicamento), imbevuto con pasta al 10% di zinco (forma medicamento)	<input type="checkbox"/> Sì <input type="checkbox"/> No	

Scheda B – Criteri tecnici migliorativi

#	(T/Q/D)	Criterio di valutazione	Descrizione del criterio di valutazione	Valore	Riferimento Offerta Tecnica (Indicare documento, pagina e riferimento puntuale per il riscontro)
1	D	<b>Qualità del confezionamento primario</b>	Sarà oggetto di valutazione la resistenza del confezionamento primario.	<i>Descrivere nella Relazione Tecnica</i>	
2	D	<b>Confezionamento con dispenser a presa facilitata</b>	Sarà oggetto di valutazione la disponibilità di un confezionamento con dispenser a presa facilitata	<i>Descrivere nella Relazione Tecnica</i>	
3	T	<b>Soluzioni per la riduzione dell'impatto dei confezionamenti secondari e/o di trasporto</b>	Sarà oggetto di valutazione positiva l'utilizzo di imballaggi secondari e terziari costituiti in materiale riciclato (in conformità a quanto previsto dal DM 24 dicembre 2015, in G.U. N. 16 del 21 gennaio 2016) nelle percentuali indicate rispetto al peso totale dei confezionamenti. La presenza del requisito dovrà evincersi dalla scheda tecnica del prodotto offerto o da altra documentazione allegata.	<p><i>Indicare se la percentuale di utilizzo di materiali riciclati rispetto al peso totale degli imballaggi è:</i></p> <p><input type="checkbox"/> <math>\geq</math> al 90% in peso se in carta o cartone</p> <p><input type="checkbox"/> <math>\geq</math> al 60% in peso se plastica</p> <p><i>N.B. E' possibile barrare entrambe le opzioni</i></p>	
4	D	<b>Completezza e visibilità dell'etichetta e chiarezza delle indicazioni tecniche atte ad individuare le caratteristiche del prodotto</b>	Saranno oggetto di valutazione la completezza, chiarezza e visibilità dell'etichetta e la presenza di indicazioni chiare ed utili all'utilizzo quali nr. di lotto, data di fabbricazione, data di scadenza, pittogrammi, marchio CE, tali da consentire facilmente l'individuazione della destinazione d'uso ed impiego del prodotto.	<i>Descrivere nella Relazione Tecnica, fornendo una copia dell'etichetta</i>	



#	(T/Q/D)	Criterio di valutazione	Descrizione del criterio di valutazione	Valore	Riferimento Offerta Tecnica (Indicare documento, pagina e riferimento puntuale per il riscontro)
5	D	<b>Facilità di applicazione e conformabilità del bendaggio</b>	Sarà oggetto la facilità di applicazione e la conformabilità del bendaggio alla morfologia del distretto da medicare, durante l'applicazione dello stesso.	Descrivere nella Relazione Tecnica	
6	D	<b>Facilità di rimozione del bendaggio</b>	Sarà oggetto di valutazione la facilità di rimozione del bendaggio, senza creare aderenze e rilasciare residui sulla morfologia del distretto medicato	Descrivere nella Relazione Tecnica	
7	D	<b>Distribuzione della pasta</b>	Sarà oggetto di valutazione il grado di omogeneità ed uniformità nella distribuzione della pasta lungo tutta la lunghezza del bendaggio.	Descrivere nella Relazione Tecnica	
8	T	<b>Possesso della certificazione ISO 13845:2016 "Dispositivi Medici - Sistema di Gestione per la qualità - Requisiti per scopi regolamentari" o equivalente</b>	Il punteggio verrà attribuito in base alla presenza del requisito, come risultante dalla documentazione allegata.	<p>Nel caso di partecipazione in forma singola, indicare:</p> <p><input type="checkbox"/> Sì</p> <p><input type="checkbox"/> No</p> <p>Nel caso di partecipazione in forma associata indicare, per ciascun O.E., la quota di esecuzione della fornitura e il possesso della certificazione:</p> <p>O.E. 1 _____</p> <p>Quota di partecipazione: _____%</p> <p><input type="checkbox"/> Sì    <input type="checkbox"/> No</p> <p>O.E. 2 _____</p> <p>Quota di partecipazione: _____%</p>	



#	(T/Q/D)	Criterio di valutazione	Descrizione del criterio di valutazione	Valore	Riferimento Offerta Tecnica (Indicare documento, pagina e riferimento puntuale per il riscontro)
				<input type="checkbox"/> Sì <input type="checkbox"/> No O.E. n _____ Quota di partecipazione: _____% <input type="checkbox"/> Sì <input type="checkbox"/> No	
9	T	<b>Possesso della certificazione ambientale UNI EN ISO 14001: 2015 "Environmental management systems" o equivalente</b>	Il punteggio verrà attribuito in base alla presenza del requisito, come risultante dalla documentazione allegata.	<p>Nel caso di partecipazione in forma singola, indicare:</p> <p><input type="checkbox"/> Sì</p> <p><input type="checkbox"/> No</p> <p>Nel caso di partecipazione in forma associata indicare, per ciascun O.E., la quota di esecuzione della fornitura e il possesso della certificazione:</p> <p>O.E. 1 _____</p> <p>Quota di partecipazione: _____%</p> <p><input type="checkbox"/> Sì <input type="checkbox"/> No</p> <p>O.E. 2 _____</p> <p>Quota di partecipazione: _____%</p> <p><input type="checkbox"/> Sì <input type="checkbox"/> No</p> <p>O.E. n _____</p> <p>Quota di partecipazione: _____%</p>	



#	(T/Q/D)	Criterio di valutazione	Descrizione del criterio di valutazione	Valore	Riferimento Offerta Tecnica (Indicare documento, pagina e riferimento puntuale per il riscontro)
				<input type="checkbox"/> Sì <input type="checkbox"/> No	
10	T	<b>Possesso della Certificazione SA 8000 "Gestione Aziendale socialmente responsabile" o equivalente</b>	Il punteggio verrà attribuito in base alla presenza del requisito, come risultante dalla documentazione allegata.	<p>Nel caso di partecipazione in forma singola, indicare:</p> <p><input type="checkbox"/> Sì</p> <p><input type="checkbox"/> No</p> <p>Nel caso di partecipazione in forma associata indicare, per ciascun O.E., la quota di esecuzione della fornitura e il possesso della certificazione:</p> <p>O.E. 1 _____</p> <p>Quota di partecipazione: _____%</p> <p><input type="checkbox"/> Sì <input type="checkbox"/> No</p> <p>O.E. 2 _____</p> <p>Quota di partecipazione: _____%</p> <p><input type="checkbox"/> Sì <input type="checkbox"/> No</p> <p>O.E. n _____</p> <p>Quota di partecipazione: _____%</p> <p><input type="checkbox"/> Sì <input type="checkbox"/> No</p>	



**LOTTO 19: Benda elastica di fissaggio o protezione monouso, non sterile, non adesiva, biestensibile**

*Scheda A - Criteri minimi*

Caratteristica tecnica minima richiesta	Conformità del prodotto offerto	Riferimento nell'Offerta Tecnica
	(Indicare: Sì/No)	(Indicare documento, pagina e riferimento puntuale per il riscontro)
elastica biestensibile	<input type="checkbox"/> Sì <input type="checkbox"/> No	
non adesiva	<input type="checkbox"/> Sì <input type="checkbox"/> No	
radiotrasparente	<input type="checkbox"/> Sì <input type="checkbox"/> No	
traspirante	<input type="checkbox"/> Sì <input type="checkbox"/> No	
tessuto misto di cotone e fibre sintetiche (es. viscosa, rayon, poliestere) o totalmente sintetiche	<input type="checkbox"/> Sì <input type="checkbox"/> No	
elastomero (es. poliammide, poliuretano) intessuto nell'ordito	<input type="checkbox"/> Sì <input type="checkbox"/> No	
elasticità media da 70% a 140%	<input type="checkbox"/> Sì <input type="checkbox"/> No	
orlata	<input type="checkbox"/> Sì <input type="checkbox"/> No	
bordi accuratamente rifiniti, che non devono sfilacciarsi e/o arrotolarsi anche quando la benda è in tensione	<input type="checkbox"/> Sì <input type="checkbox"/> No	



<b>lavabile senza che le sue caratteristiche vengano alterate</b>	<input type="checkbox"/> Sì	<input type="checkbox"/> No	
<b>presenza di nr. 2 graffette per fissaggio per ciascuna benda</b>	<input type="checkbox"/> Sì	<input type="checkbox"/> No	

Scheda B – Criteri tecnici migliorativi

#	(T/Q/D)	Criterio di valutazione	Descrizione del criterio di valutazione	Valore	Riferimento Offerta Tecnica (Indicare documento, pagina e riferimento puntuale per il riscontro)
1	D	<b>Qualità del confezionamento primario</b>	Sarà oggetto di valutazione la resistenza del confezionamento primario	Descrivere nella Relazione Tecnica	
2	D	<b>Confezionamento con dispenser a presa facilitata</b>	Sarà oggetto di valutazione la disponibilità di un confezionamento con dispenser a presa facilitata	Descrivere nella Relazione Tecnica	
3	T	<b>Soluzioni per la riduzione dell'impatto dei confezionamenti secondari e/o di trasporto</b>	Sarà oggetto di valutazione positiva l'utilizzo di imballaggi secondari e terziari costituiti in materiale riciclato (in conformità a quanto previsto dal DM 24 dicembre 2015, in G.U. N. 16 del 21 gennaio 2016) nelle percentuali indicate rispetto al peso totale dei confezionamenti. La presenza del requisito dovrà evincersi dalla scheda tecnica del prodotto offerto o da altra documentazione allegata.	Indicare se la percentuale di utilizzo di materiali riciclati rispetto al peso totale degli imballaggi è:  <input type="checkbox"/> $\geq$ al 90% in peso se in carta o cartone  <input type="checkbox"/> $\geq$ al 60% in peso se plastica  N.B. E' possibile barrare entrambe le opzioni	
4	D	<b>Completezza e visibilità dell'etichetta e chiarezza delle indicazioni tecniche atte ad individuare le caratteristiche del prodotto</b>	Saranno oggetto di valutazione la completezza, chiarezza e visibilità dell'etichetta e la presenza di indicazioni chiare ed utili all'utilizzo quali nr. di lotto, data di fabbricazione, data di scadenza, pittogrammi, marchio CE, tali da consentire facilmente l'individuazione della destinazione d'uso ed impiego del prodotto.	Descrivere nella Relazione Tecnica, fornendo una copia dell'etichetta	

#	(T/Q/D)	Criterio di valutazione	Descrizione del criterio di valutazione	Valore	Riferimento Offerta Tecnica (Indicare documento, pagina e riferimento puntuale per il riscontro)
5	D	<b>Facilità di applicazione e conformabilità del bendaggio</b>	Sarà oggetto la facilità di applicazione e la conformabilità del bendaggio alla morfologia del distretto da medicare, durante l'applicazione dello stesso.	<i>Descrivere nella Relazione Tecnica</i>	
6	D	<b>Qualità dei bordi</b>	Sarà oggetto di valutazione la morbidezza dei bordi e la loro capacità di non lacerarsi sotto tensione.	<i>Descrivere nella Relazione Tecnica</i>	
7	T	<b>Definizione dei bordi longitudinali</b>	Sarà oggetto di valutazione la definizione dei bordi longitudinali, che devono essere regolari e senza sfilacciature e fili sporgenti.	Indicare se si tratta di benda con bordi regolari e senza sfilacciature e fili sporgenti: <input type="checkbox"/> Sì <input type="checkbox"/> No	
8	D	<b>Elasticità della benda</b>	Sarà oggetto di valutazione la capacità della benda di riprendere la sua forma originale dopo l'estensione	<i>Descrivere nella Relazione Tecnica</i>	
9	D	<b>Estensibilità della benda</b>	Sarà oggetto di valutazione la capacità di allungamento della benda se sottoposta a stiramento	<i>Descrivere nella Relazione Tecnica</i>	
10	T	<b>Possesso della certificazione ISO 13845:2016 "Dispositivi Medici - Sistema di Gestione per la qualità –</b>	Il punteggio verrà attribuito in base alla presenza del requisito, come risultante dalla documentazione allegata.	Nel caso di partecipazione in forma singola, indicare: <input type="checkbox"/> Sì	



#	(T/Q/D)	Criterio di valutazione	Descrizione del criterio di valutazione	Valore	Riferimento Offerta Tecnica (Indicare documento, pagina e riferimento puntuale per il riscontro)
		Requisiti per scopi regolamentari" o equivalente		<input type="checkbox"/> No  Nel caso di partecipazione in forma associata indicare, per ciascun O.E., la quota di esecuzione della fornitura e il possesso della certificazione:  O.E. 1 _____  Quota di partecipazione: _____%  <input type="checkbox"/> Sì <input type="checkbox"/> No  O.E. 2 _____  Quota di partecipazione: _____%  <input type="checkbox"/> Sì <input type="checkbox"/> No  O.E. n _____  Quota di partecipazione: _____%  <input type="checkbox"/> Sì <input type="checkbox"/> No	
11	T	Possesso della certificazione ambientale UNI EN ISO 14001: 2015 "Environmental management systems" o equivalente	Il punteggio verrà attribuito in base alla presenza del requisito, come risultante dalla documentazione allegata.	Nel caso di partecipazione in forma singola, indicare:  <input type="checkbox"/> Sì  <input type="checkbox"/> No  Nel caso di partecipazione in forma associata indicare, per ciascun O.E., la quota di	



#	(T/Q/D)	Criterio di valutazione	Descrizione del criterio di valutazione	Valore	Riferimento Offerta Tecnica (Indicare documento, pagina e riferimento puntuale per il riscontro)
				<i>esecuzione della fornitura e il possesso della certificazione:</i>  O.E. 1 _____  Quota di partecipazione: _____%  <input type="checkbox"/> Sì <input type="checkbox"/> No  O.E. 2 _____  Quota di partecipazione: _____%  <input type="checkbox"/> Sì <input type="checkbox"/> No  O.E. n _____  Quota di partecipazione: _____%  <input type="checkbox"/> Sì <input type="checkbox"/> No	
12	T	<b>Possesso della Certificazione SA 8000 "Gestione Aziendale socialmente responsabile" o equivalente</b>	Il punteggio verrà attribuito in base alla presenza del requisito, come risultante dalla documentazione allegata.	<i>Nel caso di partecipazione in forma singola, indicare:</i>  <input type="checkbox"/> Sì  <input type="checkbox"/> No  <i>Nel caso di partecipazione in forma associata indicare, per ciascun O.E., la quota di esecuzione della fornitura e il possesso della certificazione:</i>  O.E. 1 _____  Quota di partecipazione: _____%	



#	(T/Q/D)	Criterio di valutazione	Descrizione del criterio di valutazione	Valore	Riferimento Offerta Tecnica (Indicare documento, pagina e riferimento puntuale per il riscontro)
				<input type="checkbox"/> Sì <input type="checkbox"/> No O.E. 2 _____ Quota di partecipazione: _____% <input type="checkbox"/> Sì <input type="checkbox"/> No O.E. n _____ Quota di partecipazione: _____% <input type="checkbox"/> Sì <input type="checkbox"/> No	

**LOTTO 20: Benda elastica di fissaggio o protezione monouso, non sterile, adesiva, biestensibile**

*Scheda A - Criteri minimi*

Caratteristica tecnica minima richiesta	Conformità del prodotto offerto	Riferimento nell'Offerta Tecnica
	(Indicare: Sì/No)	(Indicare documento, pagina e riferimento puntuale per il riscontro)
elastica biestensibile	<input type="checkbox"/> Sì <input type="checkbox"/> No	
adesiva	<input type="checkbox"/> Sì <input type="checkbox"/> No	
radiotrasparente	<input type="checkbox"/> Sì <input type="checkbox"/> No	
traspirante	<input type="checkbox"/> Sì <input type="checkbox"/> No	
tessuto misto di cotone e fibre sintetiche (es. viscosa, rayon, poliestere) o totalmente sintetiche	<input type="checkbox"/> Sì <input type="checkbox"/> No	
elastomero (es. poliammide, poliuretano) intessuto nell'ordito	<input type="checkbox"/> Sì <input type="checkbox"/> No	
elasticità bassa/media fino a 140%	<input type="checkbox"/> Sì <input type="checkbox"/> No	
orlata	<input type="checkbox"/> Sì <input type="checkbox"/> No	
bordi accuratamente rifiniti, che non devono sfilacciarsi e/o arrotolarsi anche quando la benda è in tensione	<input type="checkbox"/> Sì <input type="checkbox"/> No	





lavabile senza che le sue caratteristiche vengano alterate	<input type="checkbox"/> Sì <input type="checkbox"/> No	
--	---	--

Scheda B – Criteri tecnici migliorativi

#	(T/Q/D)	Criterio di valutazione	Descrizione del criterio di valutazione	Valore	Riferimento Offerta Tecnica (Indicare documento, pagina e riferimento puntuale per il riscontro)
1	D	<b>Qualità del confezionamento primario</b>	Sarà oggetto di valutazione la resistenza del confezionamento primario	Descrivere nella Relazione Tecnica	
2	D	<b>Confezionamento con dispenser a presa facilitata</b>	Sarà oggetto di valutazione la disponibilità di un confezionamento con dispenser a presa facilitata	Descrivere nella Relazione Tecnica	
3	T	<b>Soluzioni per la riduzione dell'impatto dei confezionamenti secondari e/o di trasporto</b>	Sarà oggetto di valutazione positiva l'utilizzo di imballaggi secondari e terziari costituiti in materiale riciclato (in conformità a quanto previsto dal DM 24 dicembre 2015, in G.U. N. 16 del 21 gennaio 2016) nelle percentuali indicate rispetto al peso totale dei confezionamenti. La presenza del requisito dovrà evincersi dalla scheda tecnica del prodotto offerto o da altra documentazione allegata.	Indicare se la percentuale di utilizzo di materiali riciclati rispetto al peso totale degli imballaggi è:  <input type="checkbox"/> $\geq$ al 90% in peso se in carta o cartone  <input type="checkbox"/> $\geq$ al 60% in peso se plastica  N.B. E' possibile barrare entrambe le opzioni	
4	D	<b>Completezza e visibilità dell'etichetta e chiarezza delle indicazioni tecniche atte ad individuare le caratteristiche del prodotto</b>	Saranno oggetto di valutazione la completezza, chiarezza e visibilità dell'etichetta e la presenza di indicazioni chiare ed utili all'utilizzo quali nr. di lotto, data di fabbricazione, data di scadenza, pittogrammi, marchio CE, tali da consentire facilmente l'individuazione della destinazione d'uso ed impiego del prodotto.	Descrivere nella Relazione Tecnica, fornendo una copia dell'etichetta	



#	(T/Q/D)	Criterio di valutazione	Descrizione del criterio di valutazione	Valore	Riferimento Offerta Tecnica (Indicare documento, pagina e riferimento puntuale per il riscontro)
5	D	<b>Facilità di applicazione e conformabilità del bendaggio</b>	Sarà oggetto la facilità di applicazione e la conformabilità del bendaggio alla morfologia del distretto da medicare, durante l'applicazione dello stesso.	Descrivere nella Relazione Tecnica	
6	D	<b>Qualità dei bordi</b>	Sarà oggetto di valutazione la morbidezza dei bordi e la loro capacità di non lacerarsi sotto tensione.	Descrivere nella Relazione Tecnica	
7	T	<b>Definizione dei bordi longitudinali</b>	Sarà oggetto di valutazione la definizione dei bordi longitudinali.	Indicare se si tratta di benda con bordi regolari e senza sfilacciature e fili sporgenti:  <input type="checkbox"/> Sì  <input type="checkbox"/> No	
8	D	<b>Elasticità della benda</b>	Sarà oggetto di valutazione la capacità della benda di riprendere la sua forma originale dopo l'estensione	Descrivere nella Relazione Tecnica	
9	D	<b>Estensibilità della benda</b>	Sarà oggetto di valutazione la capacità di allungamento della benda se sottoposta a stiramento	Descrivere nella Relazione Tecnica	
10	D	<b>Qualità del collante</b>	Sarà oggetto di valutazione la qualità dell'adesività del collante utilizzato.	Descrivere nella Relazione Tecnica	



#	(T/Q/D)	Criterio di valutazione	Descrizione del criterio di valutazione	Valore	Riferimento Offerta Tecnica (Indicare documento, pagina e riferimento puntuale per il riscontro)
11	Q	<b>Range di temperatura in cui è garantita la stabilità del collante</b>	Sarà oggetto di valutazione l'ampiezza del range di temperatura, espressa in gradi, entro il quale è garantita la stabilità del collante utilizzato, come risultante dalla Scheda Tecnica del prodotto o altra documentazione allegata.	Indicare l'ampiezza del range di temperatura, espressa in gradi, entro il quale è stata garantita la stabilità del collante utilizzato. (es. nel caso di un range pari a 20°-30°, l'ampiezza considerata sarà pari a 10): _____	
12	T	<b>Possesso della certificazione ISO 13845:2016 "Dispositivi Medici - Sistema di Gestione per la qualità – Requisiti per scopi regolamentari" o equivalente</b>	Il punteggio verrà attribuito in base alla presenza del requisito, come risultante dalla documentazione allegata.	<p>Nel caso di partecipazione in forma singola, indicare:</p> <p><input type="checkbox"/> Sì</p> <p><input type="checkbox"/> No</p> <p>Nel caso di partecipazione in forma associata indicare, per ciascun O.E., la quota di esecuzione della fornitura e il possesso della certificazione:</p> <p>O.E. 1 _____</p> <p>Quota di partecipazione: _____%</p> <p><input type="checkbox"/> Sì    <input type="checkbox"/> No</p> <p>O.E. 2 _____</p> <p>Quota di partecipazione: _____%</p> <p><input type="checkbox"/> Sì    <input type="checkbox"/> No</p> <p>O.E. n _____</p> <p>Quota di partecipazione: _____%</p>	



#	(T/Q/D)	Criterio di valutazione	Descrizione del criterio di valutazione	Valore	Riferimento Offerta Tecnica (Indicare documento, pagina e riferimento puntuale per il riscontro)
				<input type="checkbox"/> Sì <input type="checkbox"/> No	
13	T	<b>Possesso della certificazione ambientale UNI EN ISO 14001: 2015 "Environmental management systems" o equivalente</b>	Il punteggio verrà attribuito in base alla presenza del requisito, come risultante dalla documentazione allegata.	<p>Nel caso di partecipazione in forma singola, indicare:</p> <p><input type="checkbox"/> Sì</p> <p><input type="checkbox"/> No</p> <p>Nel caso di partecipazione in forma associata indicare, per ciascun O.E., la quota di esecuzione della fornitura e il possesso della certificazione:</p> <p>O.E. 1 _____</p> <p>Quota di partecipazione: _____%</p> <p><input type="checkbox"/> Sì <input type="checkbox"/> No</p> <p>O.E. 2 _____</p> <p>Quota di partecipazione: _____%</p> <p><input type="checkbox"/> Sì <input type="checkbox"/> No</p> <p>O.E. n _____</p> <p>Quota di partecipazione: _____%</p> <p><input type="checkbox"/> Sì <input type="checkbox"/> No</p>	



#	(T/Q/D)	Criterio di valutazione	Descrizione del criterio di valutazione	Valore	Riferimento Offerta Tecnica (Indicare documento, pagina e riferimento puntuale per il riscontro)
14	T	<b>Possesso della Certificazione SA 8000 "Gestione Aziendale socialmente responsabile" o equivalente</b>	Il punteggio verrà attribuito in base alla presenza del requisito, come risultante dalla documentazione allegata.	<p>Nel caso di partecipazione in forma singola, indicare:</p> <p><input type="checkbox"/> Sì</p> <p><input type="checkbox"/> No</p> <p>Nel caso di partecipazione in forma associata indicare, per ciascun O.E., la quota di esecuzione della fornitura e il possesso della certificazione:</p> <p>O.E. 1 _____</p> <p>Quota di partecipazione: _____%</p> <p><input type="checkbox"/> Sì    <input type="checkbox"/> No</p> <p>O.E. 2 _____</p> <p>Quota di partecipazione: _____%</p> <p><input type="checkbox"/> Sì    <input type="checkbox"/> No</p> <p>O.E. n _____</p> <p>Quota di partecipazione: _____%</p> <p><input type="checkbox"/> Sì    <input type="checkbox"/> No</p>	

**LOTTO 21: Rete tubolare elasticizzata non sterile**

*Scheda A - Criteri minimi*

Caratteristica tecnica minima richiesta	Conformità del prodotto offerto	Riferimento nell'Offerta Tecnica
	(Indicare: Sì/No)	(Indicare documento, pagina e riferimento puntuale per il riscontro)
elastica	<input type="checkbox"/> Sì <input type="checkbox"/> No	
tessuto misto di cotone e/o fibre sintetiche (es. viscosa, rayon, poliestere) o totalmente sintetiche	<input type="checkbox"/> Sì <input type="checkbox"/> No	
elastomero (es. poliammide, poliuretano) intessuto nell'ordito	<input type="checkbox"/> Sì <input type="checkbox"/> No	
tessuto ben permeabile all'aria, con elevata estensibilità in tutte le direzioni	<input type="checkbox"/> Sì <input type="checkbox"/> No	

**LOTTO 22: Maglia tubolare in cotone non sterile, bioestensibile, in rotoli**

*Scheda A - Criteri minimi*

Caratteristica tecnica minima richiesta	Conformità del prodotto offerto	Riferimento nell'Offerta Tecnica
	(Indicare: Sì/No)	(Indicare documento, pagina e riferimento puntuale per il riscontro)
cotone 100%	<input type="checkbox"/> Sì <input type="checkbox"/> No	
estensibile in larghezza e lunghezza	<input type="checkbox"/> Sì <input type="checkbox"/> No	
leggero	<input type="checkbox"/> Sì <input type="checkbox"/> No	
morbido	<input type="checkbox"/> Sì <input type="checkbox"/> No	
senza cuciture e giunture	<input type="checkbox"/> Sì <input type="checkbox"/> No	
destinato ad essere utilizzato per apparecchi gessati	<input type="checkbox"/> Sì <input type="checkbox"/> No	



**LOTTO 23: Benda elastica compressiva, non adesiva, non sterile**

*Scheda A - Criteri minimi*

Caratteristica tecnica minima richiesta	Conformità del prodotto offerto	Riferimento nell'Offerta Tecnica
	(Indicare: Sì/No)	(Indicare documento, pagina e riferimento puntuale per il riscontro)
elastica ipoallergenica, non adesiva	<input type="checkbox"/> Sì <input type="checkbox"/> No	
tessuto di cotone (almeno il 40%) e fibra sintetica (viscosa, rayon, poliestere ecc)	<input type="checkbox"/> Sì <input type="checkbox"/> No	
fibre di elastomero (poliammide, poliuretano)	<input type="checkbox"/> Sì <input type="checkbox"/> No	
permeabile all'aria	<input type="checkbox"/> Sì <input type="checkbox"/> No	
estensibilità bassa/media inferiore a 140%	<input type="checkbox"/> Sì <input type="checkbox"/> No	
auto aderente, non deve aderire alla pelle	<input type="checkbox"/> Sì <input type="checkbox"/> No	
presenza nr. 2 graffette per fissaggio per ciascuna benda	<input type="checkbox"/> Sì <input type="checkbox"/> No	
lavabile senza che le sue caratteristiche vengano alterate	<input type="checkbox"/> Sì <input type="checkbox"/> No	

Scheda B – Criteri tecnici migliorativi

#	(T/Q/D)	Criterio di valutazione	Descrizione del criterio di valutazione	Valore	Riferimento Offerta Tecnica (Indicare documento, pagina e riferimento puntuale per il riscontro)
1	D	<b>Qualità del confezionamento primario</b>	Sarà oggetto di valutazione la resistenza del confezionamento primario	Descrivere nella Relazione Tecnica	
2	T	<b>Soluzioni per la riduzione dell'impatto dei confezionamenti secondari e/o di trasporto</b>	Sarà oggetto di valutazione positiva l'utilizzo di imballaggi secondari e terziari costituiti in materiale riciclato (in conformità a quanto previsto dal DM 24 dicembre 2015, in G.U. N. 16 del 21 gennaio 2016) nelle percentuali indicate rispetto al peso totale dei confezionamenti. La presenza del requisito dovrà evincersi dalla scheda tecnica del prodotto offerto o da altra documentazione allegata.	Indicare se la percentuale di utilizzo di materiali riciclati rispetto al peso totale degli imballaggi è:  <input type="checkbox"/> $\geq$ al 90% in peso se in carta o cartone  <input type="checkbox"/> $\geq$ al 60% in peso se plastica  N.B. E' possibile barrare entrambe le opzioni	
3	D	<b>Completezza e visibilità dell'etichetta e chiarezza delle indicazioni tecniche atte ad individuare le caratteristiche del prodotto</b>	Saranno oggetto di valutazione la completezza, chiarezza e visibilità dell'etichetta e la presenza di indicazioni chiare ed utili all'utilizzo quali nr. di lotto, data di fabbricazione, data di scadenza, pittogrammi, marchio CE, tali da consentire facilmente l'individuazione della destinazione d'uso ed impiego del prodotto.	Descrivere nella Relazione Tecnica, fornendo una copia dell'etichetta	

#	(T/Q/D)	Criterio di valutazione	Descrizione del criterio di valutazione	Valore	Riferimento Offerta Tecnica (Indicare documento, pagina e riferimento puntuale per il riscontro)
4	D	<b>Facilità di applicazione/srotolamento e conformabilità del bendaggio</b>	Sarà oggetto la facilità di applicazione e la conformabilità del bendaggio alla morfologia del distretto da medicare, durante l'applicazione dello stesso.	Descrivere nella Relazione Tecnica	
5	D	<b>Regolarità della tessitura</b>	Sarà oggetto di valutazione il grado di regolarità della tessitura e capacità di non creare pieghe durante l'utilizzo	Descrivere nella Relazione Tecnica	
6	Q	<b>Potere di compressione</b>	Sarà oggetto di valutazione il potere di compressione, espresso in mm/Hg, inteso come valore della pressione a riposo e risultante dalla Scheda Tecnica del prodotto offerto.	Indicare il valore di compressione, espresso in mm/Hg, del prodotto offerto: _____	
7	Q	<b>Percentuale di cotone utilizzato</b>	Sarà oggetto di valutazione il maggior valore percentuale di cotone utilizzato nella benda, risultante dalla Scheda Tecnica del prodotto offerto.	Indicare il valore percentuale (%) di cotone utilizzato nella benda: _____	
8	T	<b>Possesso della certificazione ISO 13845:2016 "Dispositivi Medici - Sistema di Gestione per la qualità – Requisiti per scopi regolamentari" o equivalente</b>	Il punteggio verrà attribuito in base alla presenza del requisito, come risultante dalla documentazione allegata.	<p>Nel caso di partecipazione in forma singola, indicare:</p> <p><input type="checkbox"/> Sì</p> <p><input type="checkbox"/> No</p> <p>Nel caso di partecipazione in forma associata indicare, per ciascun O.E., la quota di</p>	



#	(T/Q/D)	Criterio di valutazione	Descrizione del criterio di valutazione	Valore	Riferimento Offerta Tecnica (Indicare documento, pagina e riferimento puntuale per il riscontro)
				<p><i>esecuzione della fornitura e il possesso della certificazione:</i></p> <p>O.E. 1 _____</p> <p>Quota di partecipazione: _____%</p> <p><input type="checkbox"/> Sì <input type="checkbox"/> No</p> <p>O.E. 2 _____</p> <p>Quota di partecipazione: _____%</p> <p><input type="checkbox"/> Sì <input type="checkbox"/> No</p> <p>O.E. n _____</p> <p>Quota di partecipazione: _____%</p> <p><input type="checkbox"/> Sì <input type="checkbox"/> No</p>	
9	T	<b>Possesso della certificazione ambientale UNI EN ISO 14001: 2015 "Environmental management systems" o equivalente</b>	Il punteggio verrà attribuito in base alla presenza del requisito, come risultante dalla documentazione allegata.	<p><i>Nel caso di partecipazione in forma singola, indicare:</i></p> <p><input type="checkbox"/> Sì</p> <p><input type="checkbox"/> No</p> <p><i>Nel caso di partecipazione in forma associata indicare, per ciascun O.E., la quota di esecuzione della fornitura e il possesso della certificazione:</i></p> <p>O.E. 1 _____</p> <p>Quota di partecipazione: _____%</p>	



#	(T/Q/D)	Criterio di valutazione	Descrizione del criterio di valutazione	Valore	Riferimento Offerta Tecnica (Indicare documento, pagina e riferimento puntuale per il riscontro)
				<input type="checkbox"/> Sì <input type="checkbox"/> No O.E. 2 _____ Quota di partecipazione: _____% <input type="checkbox"/> Sì <input type="checkbox"/> No O.E. n _____ Quota di partecipazione: _____% <input type="checkbox"/> Sì <input type="checkbox"/> No	
10	T	<b>Possesso della Certificazione SA 8000 "Gestione Aziendale socialmente responsabile" o equivalente</b>	Il punteggio verrà attribuito in base alla presenza del requisito, come risultante dalla documentazione allegata.	Nel caso di partecipazione in forma singola, indicare:  <input type="checkbox"/> Sì  <input type="checkbox"/> No  Nel caso di partecipazione in forma associata indicare, per ciascun O.E., la quota di esecuzione della fornitura e il possesso della certificazione:  O.E. 1 _____ Quota di partecipazione: _____% <input type="checkbox"/> Sì <input type="checkbox"/> No  O.E. 2 _____ Quota di partecipazione: _____%	



#	(T/Q/D)	Criterio di valutazione	Descrizione del criterio di valutazione	Valore	Riferimento Offerta Tecnica (Indicare documento, pagina e riferimento puntuale per il riscontro)
				<input type="checkbox"/> Sì <input type="checkbox"/> No O.E. n. _____ Quota di partecipazione: _____% <input type="checkbox"/> Sì <input type="checkbox"/> No	

**LOTTO 24: Benda elastica compressiva, non adesiva, non sterile**

*Scheda A - Criteri minimi*

Caratteristica tecnica minima richiesta	Conformità del prodotto offerto	Riferimento nell'Offerta Tecnica
	(Indicare: Sì/No)	(Indicare documento, pagina e riferimento puntuale per il riscontro)
elastica,	<input type="checkbox"/> Sì <input type="checkbox"/> No	
ipoallergenica	<input type="checkbox"/> Sì <input type="checkbox"/> No	
non adesiva	<input type="checkbox"/> Sì <input type="checkbox"/> No	
tessuto di cotone (almeno il 40%) e fibra sintetica (viscosa, rayon, poliestere ecc), fibre di elastomero (poliammide, poliuretano)	<input type="checkbox"/> Sì <input type="checkbox"/> No	
permeabile all'aria	<input type="checkbox"/> Sì <input type="checkbox"/> No	
estensibilità bassa/media inferiore a 140%	<input type="checkbox"/> Sì <input type="checkbox"/> No	
auto aderente	<input type="checkbox"/> Sì <input type="checkbox"/> No	
presenza nr. 2 graffette per fissaggio per ciascuna benda	<input type="checkbox"/> Sì <input type="checkbox"/> No	
lavabile senza che le sue caratteristiche vengano alterate	<input type="checkbox"/> Sì <input type="checkbox"/> No	

Scheda B – Criteri tecnici migliorativi

#	(T/Q/D)	Criterio di valutazione	Descrizione del criterio di valutazione	Valore	Riferimento Offerta Tecnica (Indicare documento, pagina e riferimento puntuale per il riscontro)
1	D	<b>Qualità del confezionamento primario</b>	Sarà oggetto di valutazione la resistenza del confezionamento primario	Descrivere nella Relazione Tecnica	
2	T	<b>Soluzioni per la riduzione dell'impatto dei confezionamenti secondari e/o di trasporto</b>	Sarà oggetto di valutazione positiva l'utilizzo di imballaggi secondari e terziari costituiti in materiale riciclato (in conformità a quanto previsto dal DM 24 dicembre 2015, in G.U. N. 16 del 21 gennaio 2016) nelle percentuali indicate rispetto al peso totale dei confezionamenti. La presenza del requisito dovrà evincersi dalla scheda tecnica del prodotto offerto o da altra documentazione allegata.	Indicare se la percentuale di utilizzo di materiali riciclati rispetto al peso totale degli imballaggi è:  <input type="checkbox"/> $\geq$ al 90% in peso se in carta o cartone  <input type="checkbox"/> $\geq$ al 60% in peso se plastica  N.B. E' possibile barrare entrambe le opzioni	
3	D	<b>Completezza e visibilità dell'etichetta e chiarezza delle indicazioni tecniche atte ad individuare le caratteristiche del prodotto</b>	Saranno oggetto di valutazione la completezza, chiarezza e visibilità dell'etichetta e la presenza di indicazioni chiare ed utili all'utilizzo quali nr. di lotto, data di fabbricazione, data di scadenza, pittogrammi, marchio CE, tali da consentire facilmente l'individuazione della destinazione d'uso ed impiego del prodotto.	Descrivere nella Relazione Tecnica, fornendo una copia dell'etichetta	
4	D	<b>Facilità di applicazione/srotolamento e conformabilità del bendaggio</b>	Sarà oggetto la facilità di applicazione e la conformabilità del bendaggio alla morfologia del distretto da medicare, durante l'applicazione dello stesso.	Descrivere nella Relazione Tecnica	





#	(T/Q/D)	Criterio di valutazione	Descrizione del criterio di valutazione	Valore	Riferimento Offerta Tecnica (Indicare documento, pagina e riferimento puntuale per il riscontro)
5	D	<b>Regolarità della tessitura</b>	Sarà oggetto di valutazione il grado di regolarità della tessitura e capacità di non creare pieghe durante l'utilizzo	<i>Descrivere nella Relazione Tecnica</i>	
6	Q	<b>Potere di compressione</b>	Sarà oggetto di valutazione il potere di compressione, espresso in mm/Hg, inteso come valore della pressione a riposo e risultante dalla Scheda Tecnica del prodotto offerto.	<i>Indicare il valore di compressione, espresso in mm/Hg, del prodotto offerto:</i> _____	
7	Q	<b>Percentuale di cotone utilizzato</b>	Sarà oggetto di valutazione il maggior valore percentuale di cotone utilizzato nella benda, risultante dalla Scheda Tecnica del prodotto offerto.	<i>Indicare il valore percentuale (%) di cotone utilizzato nella benda:</i> _____	
8	T	<b>Possesso della certificazione ISO 13845:2016 "Dispositivi Medici - Sistema di Gestione per la qualità – Requisiti per scopi regolamentari" o equivalente</b>	Il punteggio verrà attribuito in base alla presenza del requisito, come risultante dalla documentazione allegata.	<p><i>Nel caso di partecipazione in forma singola, indicare:</i></p> <p><input type="checkbox"/> Sì</p> <p><input type="checkbox"/> No</p> <p><i>Nel caso di partecipazione in forma associata indicare, per ciascun O.E., la quota di esecuzione della fornitura e il possesso della certificazione:</i></p> <p>O.E. 1 _____</p> <p>Quota di partecipazione: _____%</p> <p><input type="checkbox"/> Sì    <input type="checkbox"/> No</p> <p>O.E. 2 _____</p>	



#	(T/Q/D)	Criterio di valutazione	Descrizione del criterio di valutazione	Valore	Riferimento Offerta Tecnica (Indicare documento, pagina e riferimento puntuale per il riscontro)
				Quota di partecipazione: _____% <input type="checkbox"/> Sì <input type="checkbox"/> No O.E. n. _____ Quota di partecipazione: _____% <input type="checkbox"/> Sì <input type="checkbox"/> No	
9	T	<b>Possesso della certificazione ambientale UNI EN ISO 14001: 2015 "Environmental management systems" o equivalente</b>	Il punteggio verrà attribuito in base alla presenza del requisito, come risultante dalla documentazione allegata.	Nel caso di partecipazione in forma singola, indicare:  <input type="checkbox"/> Sì  <input type="checkbox"/> No  Nel caso di partecipazione in forma associata indicare, per ciascun O.E., la quota di esecuzione della fornitura e il possesso della certificazione:  O.E. 1 _____ Quota di partecipazione: _____% <input type="checkbox"/> Sì <input type="checkbox"/> No O.E. 2 _____ Quota di partecipazione: _____% <input type="checkbox"/> Sì <input type="checkbox"/> No O.E. n. _____	



#	(T/Q/D)	Criterio di valutazione	Descrizione del criterio di valutazione	Valore	Riferimento Offerta Tecnica (Indicare documento, pagina e riferimento puntuale per il riscontro)
				Quota di partecipazione: _____ % <input type="checkbox"/> Sì <input type="checkbox"/> No	
10	T	Possesso della Certificazione SA 8000 "Gestione Aziendale socialmente responsabile" o equivalente	Il punteggio verrà attribuito in base alla presenza del requisito, come risultante dalla documentazione allegata.	Nel caso di partecipazione in forma singola, indicare:  <input type="checkbox"/> Sì  <input type="checkbox"/> No  Nel caso di partecipazione in forma associata indicare, per ciascun O.E., la quota di esecuzione della fornitura e il possesso della certificazione: O.E. 1 _____ Quota di partecipazione: _____ % <input type="checkbox"/> Sì <input type="checkbox"/> No O.E. 2 _____ Quota di partecipazione: _____ % <input type="checkbox"/> Sì <input type="checkbox"/> No O.E. n _____ Quota di partecipazione: _____ % <input type="checkbox"/> Sì <input type="checkbox"/> No	

**LOTTO 25: Benda elastica compressiva, coesiva, non sterile**

*Scheda A - Criteri minimi*

Caratteristica tecnica minima richiesta	Conformità del prodotto offerto	Riferimento nell'Offerta Tecnica
	(Indicare: Sì/No)	(Indicare documento, pagina e riferimento puntuale per il riscontro)
elastica	<input type="checkbox"/> Sì <input type="checkbox"/> No	
ipoallergenica	<input type="checkbox"/> Sì <input type="checkbox"/> No	
tessuto di cotone (almeno il 40%) e fibra sintetica (viscosa, rayon, poliestere ecc), fibre di elastomero (poliammide, poliuretano)	<input type="checkbox"/> Sì <input type="checkbox"/> No	
permeabile all'aria	<input type="checkbox"/> Sì <input type="checkbox"/> No	
estensibilità bassa/media inferiore a 140%	<input type="checkbox"/> Sì <input type="checkbox"/> No	
auto aderente, non deve aderire alla pelle	<input type="checkbox"/> Sì <input type="checkbox"/> No	

Scheda B – Criteri tecnici migliorativi

#	(T/Q/D)	Criterio di valutazione	Descrizione del criterio di valutazione	Valore	Riferimento Offerta Tecnica (Indicare documento, pagina e riferimento puntuale per il riscontro)
1	D	<b>Qualità del confezionamento primario</b>	Sarà oggetto di valutazione la resistenza del confezionamento primario	<i>Descrivere nella relazione tecnica</i>	
2	T	<b>Soluzioni per la riduzione dell'impatto dei confezionamenti secondari e/o di trasporto</b>	Sarà oggetto di valutazione positiva l'utilizzo di imballaggi secondari e terziari costituiti in materiale riciclato (in conformità a quanto previsto dal DM 24 dicembre 2015, in G.U. N. 16 del 21 gennaio 2016) nelle percentuali indicate rispetto al peso totale dei confezionamenti. La presenza del requisito dovrà evincersi dalla scheda tecnica del prodotto offerto o da altra documentazione allegata.	<p><i>Indicare se la percentuale di utilizzo di materiali riciclati rispetto al peso totale degli imballaggi è:</i></p> <p><input type="checkbox"/> <i>≥ al 90% in peso se in carta o cartone</i></p> <p><input type="checkbox"/> <i>≥ al 60% in peso se plastica</i></p> <p><i>N.B. E' possibile barrare entrambe le opzioni</i></p>	
3	D	<b>Completezza e visibilità dell'etichetta e chiarezza delle indicazioni tecniche atte ad individuare le caratteristiche del prodotto</b>	Saranno oggetto di valutazione la completezza, chiarezza e visibilità dell'etichetta e la presenza di indicazioni chiare ed utili all'utilizzo quali nr. di lotto, data di fabbricazione, data di scadenza, pittogrammi, marchio CE, tali da consentire facilmente l'individuazione della destinazione d'uso ed impiego del prodotto.	<i>Descrivere nella Relazione Tecnica, fornendo una copia dell'etichetta</i>	
4	D	<b>Facilità di applicazione/srotolamento e conformabilità del bendaggio</b>	Sarà oggetto la facilità di applicazione e la conformabilità del bendaggio alla morfologia del distretto da medicare, durante l'applicazione dello stesso.	<i>Descrivere nella relazione tecnica</i>	

#	(T/Q/D)	Criterio di valutazione	Descrizione del criterio di valutazione	Valore	Riferimento Offerta Tecnica (Indicare documento, pagina e riferimento puntuale per il riscontro)
5	D	<b>Regolarità della tessitura</b>	Sarà oggetto di valutazione il grado di regolarità della tessitura e capacità di non creare pieghe durante l'utilizzo	Descrivere nella Relazione Tecnica	
6	Q	<b>Potere di compressione</b>	Sarà oggetto di valutazione il potere di compressione, espresso in mm/Hg, inteso come valore della pressione a riposo e risultante dalla Scheda Tecnica del prodotto offerto.	Indicare il valore di compressione, espresso in mm/Hg, del prodotto offerto: _____	
7	D	<b>Coesività</b>	Sarà oggetto di valutazione la capacità della benda di aderire su sé stessa e non sulla cute.	Descrivere nella Relazione Tecnica	
8	Q	<b>Percentuale di cotone utilizzato</b>	Sarà oggetto di valutazione il maggior valore percentuale di cotone utilizzato nella benda, risultante dalla Scheda Tecnica del prodotto offerto.	Indicare il valore percentuale (%) di cotone utilizzato nella benda: _____	
9	T	<b>Possesso della certificazione ISO 13845:2016 "Dispositivi Medici - Sistema di Gestione per la qualità – Requisiti per scopi regolamentari" o equivalente</b>	Il punteggio verrà attribuito in base alla presenza del requisito, come risultante dalla documentazione allegata.	<p>Nel caso di partecipazione in forma singola, indicare:</p> <p><input type="checkbox"/> Sì</p> <p><input type="checkbox"/> No</p> <p>Nel caso di partecipazione in forma associata indicare, per ciascun O.E., la quota di esecuzione della fornitura e il possesso della certificazione:</p>	



#	(T/Q/D)	Criterio di valutazione	Descrizione del criterio di valutazione	Valore	Riferimento Offerta Tecnica (Indicare documento, pagina e riferimento puntuale per il riscontro)
				<p>O.E. 1 _____</p> <p>Quota di partecipazione: _____%</p> <p><input type="checkbox"/> Sì <input type="checkbox"/> No</p> <p>O.E. 2 _____</p> <p>Quota di partecipazione: _____%</p> <p><input type="checkbox"/> Sì <input type="checkbox"/> No</p> <p>O.E. n _____</p> <p>Quota di partecipazione: _____%</p> <p><input type="checkbox"/> Sì <input type="checkbox"/> No</p>	
10	T	<b>Possesso della certificazione ambientale UNI EN ISO 14001: 2015 "Environmental management systems" o equivalente</b>	Il punteggio verrà attribuito in base alla presenza del requisito, come risultante dalla documentazione allegata.	<p>Nel caso di partecipazione in forma singola, indicare:</p> <p><input type="checkbox"/> Sì</p> <p><input type="checkbox"/> No</p> <p>Nel caso di partecipazione in forma associata indicare, per ciascun O.E., la quota di esecuzione della fornitura e il possesso della certificazione:</p> <p>O.E. 1 _____</p> <p>Quota di partecipazione: _____%</p> <p><input type="checkbox"/> Sì <input type="checkbox"/> No</p>	



#	(T/Q/D)	Criterio di valutazione	Descrizione del criterio di valutazione	Valore	Riferimento Offerta Tecnica (Indicare documento, pagina e riferimento puntuale per il riscontro)
				<p>O.E. 2 _____</p> <p>Quota di partecipazione: _____%</p> <p><input type="checkbox"/> Sì <input type="checkbox"/> No</p> <p>O.E. n _____</p> <p>Quota di partecipazione: _____%</p> <p><input type="checkbox"/> Sì <input type="checkbox"/> No</p>	
11	T	<b>Possesso della Certificazione SA 8000 "Gestione Aziendale socialmente responsabile" o equivalente</b>	Il punteggio verrà attribuito in base alla presenza del requisito, come risultante dalla documentazione allegata.	<p>Nel caso di partecipazione in forma singola, indicare:</p> <p><input type="checkbox"/> Sì</p> <p><input type="checkbox"/> No</p> <p>Nel caso di partecipazione in forma associata indicare, per ciascun O.E., la quota di esecuzione della fornitura e il possesso della certificazione:</p> <p>O.E. 1 _____</p> <p>Quota di partecipazione: _____%</p> <p><input type="checkbox"/> Sì <input type="checkbox"/> No</p> <p>O.E. 2 _____</p> <p>Quota di partecipazione: _____%</p> <p><input type="checkbox"/> Sì <input type="checkbox"/> No</p>	





#	(T/Q/D)	Criterio di valutazione	Descrizione del criterio di valutazione	Valore	Riferimento Offerta Tecnica (Indicare documento, pagina e riferimento puntuale per il riscontro)
				O.E. n. _____ Quota di partecipazione: _____ % <input type="checkbox"/> Sì <input type="checkbox"/> No	

**LOTTO 26: Benda elastica compressiva, coesiva, non sterile**

*Scheda A - Criteri minimi*

Caratteristica tecnica minima richiesta	Conformità del prodotto offerto	Riferimento nell'Offerta Tecnica
	(Indicare: Sì/No)	(Indicare documento, pagina e riferimento puntuale per il riscontro)
elastica	<input type="checkbox"/> Sì <input type="checkbox"/> No	
ipoallergenica	<input type="checkbox"/> Sì <input type="checkbox"/> No	
tessuto di cotone (almeno il 40%) e fibra sintetica (viscosa, rayon, poliestere ecc), fibre di elastomero (poliammide, poliuretano)	<input type="checkbox"/> Sì <input type="checkbox"/> No	
permeabile all'aria	<input type="checkbox"/> Sì <input type="checkbox"/> No	
estensibilità bassa/media inferiore a 140%	<input type="checkbox"/> Sì <input type="checkbox"/> No	
auto aderente, non deve aderire alla pelle	<input type="checkbox"/> Sì <input type="checkbox"/> No	

Scheda B – Criteri tecnici migliorativi

#	(T/Q/D)	Criterio di valutazione	Descrizione del criterio di valutazione	Valore	Riferimento Offerta Tecnica (Indicare documento, pagina e riferimento puntuale per il riscontro)
1	D	<b>Qualità del confezionamento primario</b>	Sarà oggetto di valutazione la resistenza del confezionamento primario	<i>Descrivere nella relazione tecnica</i>	
2	T	<b>Soluzioni per la riduzione dell'impatto dei confezionamenti secondari e/o di trasporto</b>	Sarà oggetto di valutazione positiva l'utilizzo di imballaggi secondari e terziari costituiti in materiale riciclato (in conformità a quanto previsto dal DM 24 dicembre 2015, in G.U. N. 16 del 21 gennaio 2016) nelle percentuali indicate rispetto al peso totale dei confezionamenti. La presenza del requisito dovrà evincersi dalla scheda tecnica del prodotto offerto o da altra documentazione allegata.	<p><i>Indicare se la percentuale di utilizzo di materiali riciclati rispetto al peso totale degli imballaggi è:</i></p> <p><input type="checkbox"/> <i>≥ al 90% in peso se in carta o cartone</i></p> <p><input type="checkbox"/> <i>≥ al 60% in peso se plastica</i></p> <p><i>N.B. E' possibile barrare entrambe le opzioni</i></p>	
3	D	<b>Completezza e visibilità dell'etichetta e chiarezza delle indicazioni tecniche atte ad individuare le caratteristiche del prodotto</b>	Saranno oggetto di valutazione la completezza, chiarezza e visibilità dell'etichetta e la presenza di indicazioni chiare ed utili all'utilizzo quali nr. di lotto, data di fabbricazione, data di scadenza, pittogrammi, marchio CE, tali da consentire facilmente l'individuazione della destinazione d'uso ed impiego del prodotto.	<i>Descrivere nella Relazione Tecnica, fornendo una copia dell'etichetta</i>	
4	D	<b>Facilità di applicazione/srotolamento e conformabilità del bendaggio</b>	Sarà oggetto la facilità di applicazione e la conformabilità del bendaggio alla morfologia del distretto da medicare, durante l'applicazione dello stesso.	<i>Descrivere nella relazione tecnica</i>	

#	(T/Q/D)	Criterio di valutazione	Descrizione del criterio di valutazione	Valore	Riferimento Offerta Tecnica (Indicare documento, pagina e riferimento puntuale per il riscontro)
5	D	<b>Regolarità della tessitura</b>	Sarà oggetto di valutazione il grado di regolarità della tessitura e capacità di non creare pieghe durante l'utilizzo	Descrivere nella Relazione Tecnica	
6	Q	<b>Potere di compressione</b>	Sarà oggetto di valutazione il potere di compressione, espresso in mm/Hg, inteso come valore della pressione a riposo e risultante dalla Scheda Tecnica del prodotto offerto.	Indicare il valore di compressione, espresso in mm/Hg, del prodotto offerto: _____	
7	D	<b>Coesività</b>	Sarà oggetto di valutazione la capacità della benda di aderire su se stessa e non sulla cute.	Descrivere nella Relazione Tecnica	
8	Q	<b>Percentuale di cotone utilizzato</b>	Sarà oggetto di valutazione il maggior valore percentuale di cotone utilizzato nella benda, risultante dalla Scheda Tecnica del prodotto offerto.	Indicare il valore percentuale (%) di cotone utilizzato nella benda: _____	
9	T	<b>Possesso della certificazione ISO 13845:2016 "Dispositivi Medici - Sistema di Gestione per la qualità – Requisiti per scopi regolamentari" o equivalente</b>	Il punteggio verrà attribuito in base alla presenza del requisito, come risultante dalla documentazione allegata.	<p>Nel caso di partecipazione in forma singola, indicare:</p> <p><input type="checkbox"/> Sì</p> <p><input type="checkbox"/> No</p> <p>Nel caso di partecipazione in forma associata indicare, per ciascun O.E., la quota di esecuzione della fornitura e il possesso della certificazione:</p>	

#	(T/Q/D)	Criterio di valutazione	Descrizione del criterio di valutazione	Valore	Riferimento Offerta Tecnica (Indicare documento, pagina e riferimento puntuale per il riscontro)
				O.E. 1 _____ Quota di partecipazione: _____% <input type="checkbox"/> Sì <input type="checkbox"/> No O.E. 2 _____ Quota di partecipazione: _____% <input type="checkbox"/> Sì <input type="checkbox"/> No O.E. n _____ Quota di partecipazione: _____% <input type="checkbox"/> Sì <input type="checkbox"/> No	
10	T	<b>Possesso della certificazione ambientale UNI EN ISO 14001: 2015 "Environmental management systems" o equivalente</b>	Il punteggio verrà attribuito in base alla presenza del requisito, come risultante dalla documentazione allegata.	Nel caso di partecipazione in forma singola, indicare:  <input type="checkbox"/> Sì  <input type="checkbox"/> No  Nel caso di partecipazione in forma associata indicare, per ciascun O.E., la quota di esecuzione della fornitura e il possesso della certificazione:  O.E. 1 _____ Quota di partecipazione: _____% <input type="checkbox"/> Sì <input type="checkbox"/> No	

#	(T/Q/D)	Criterio di valutazione	Descrizione del criterio di valutazione	Valore	Riferimento Offerta Tecnica (Indicare documento, pagina e riferimento puntuale per il riscontro)
				O.E. 2 _____ Quota di partecipazione: _____% <input type="checkbox"/> Sì <input type="checkbox"/> No O.E. n _____ Quota di partecipazione: _____% <input type="checkbox"/> Sì <input type="checkbox"/> No	
11	T	<b>Possesso della Certificazione SA 8000 "Gestione Aziendale socialmente responsabile" o equivalente</b>	Il punteggio verrà attribuito in base alla presenza del requisito, come risultante dalla documentazione allegata.	Nel caso di partecipazione in forma singola, indicare:  <input type="checkbox"/> Sì  <input type="checkbox"/> No  Nel caso di partecipazione in forma associata indicare, per ciascun O.E., la quota di esecuzione della fornitura e il possesso della certificazione:  O.E. 1 _____ Quota di partecipazione: _____% <input type="checkbox"/> Sì <input type="checkbox"/> No  O.E. 2 _____ Quota di partecipazione: _____% <input type="checkbox"/> Sì <input type="checkbox"/> No	



#	(T/Q/D)	Criterio di valutazione	Descrizione del criterio di valutazione	Valore	Riferimento Offerta Tecnica (Indicare documento, pagina e riferimento puntuale per il riscontro)
				O.E. n. _____ Quota di partecipazione: _____ % <input type="checkbox"/> Sì <input type="checkbox"/> No	

**LOTTO 27: Benda elastica compressiva, adesiva, non sterile**

*Scheda A - Criteri minimi*

Caratteristica tecnica minima richiesta	Conformità del prodotto offerto	Riferimento nell'Offerta Tecnica
	(Indicare: Sì/No)	(Indicare documento, pagina e riferimento puntuale per il riscontro)
elastica	<input type="checkbox"/> Sì <input type="checkbox"/> No	
ipoallergenica	<input type="checkbox"/> Sì <input type="checkbox"/> No	
tessuto di cotone (almeno il 40%) e fibra sintetica (viscosa, rayon, poliestere ecc), fibre di elastomero (poliammide, poliuretano),	<input type="checkbox"/> Sì <input type="checkbox"/> No	
permeabile all'aria	<input type="checkbox"/> Sì <input type="checkbox"/> No	
estensibilità bassa inferiore a 100%	<input type="checkbox"/> Sì <input type="checkbox"/> No	
presenza di massa adesiva esterna sintetica spalmata in modo da assicurare la massima tollerabilità (dichiarazione di assenza di benzene) e traspirabilità	<input type="checkbox"/> Sì <input type="checkbox"/> No	



Scheda B – Criteri tecnici migliorativi

#	(T/Q/D)	Criterio di valutazione	Descrizione del criterio di valutazione	Valore	Riferimento Offerta Tecnica (Indicare documento, pagina e riferimento puntuale per il riscontro)
1	D	<b>Qualità del confezionamento primario</b>	Sarà oggetto di valutazione la resistenza del confezionamento primario	<i>Descrivere nella relazione tecnica</i>	
2	T	<b>Soluzioni per la riduzione dell'impatto dei confezionamenti secondari e/o di trasporto</b>	Sarà oggetto di valutazione positiva l'utilizzo di imballaggi secondari e terziari costituiti in materiale riciclato (in conformità a quanto previsto dal DM 24 dicembre 2015, in G.U. N. 16 del 21 gennaio 2016) nelle percentuali indicate rispetto al peso totale dei confezionamenti. La presenza del requisito dovrà evincersi dalla scheda tecnica del prodotto offerto o da altra documentazione allegata.	<p><i>Indicare se la percentuale di utilizzo di materiali riciclati rispetto al peso totale degli imballaggi è:</i></p> <p><input type="checkbox"/> <i>≥ al 90% in peso se in carta o cartone</i></p> <p><input type="checkbox"/> <i>≥ al 60% in peso se plastica</i></p> <p><i>N.B. E' possibile barrare entrambe le opzioni</i></p>	
3	D	<b>Completezza e visibilità dell'etichetta e chiarezza delle indicazioni tecniche atte ad individuare le caratteristiche del prodotto</b>	Saranno oggetto di valutazione la completezza, chiarezza e visibilità dell'etichetta e la presenza di indicazioni chiare ed utili all'utilizzo quali nr. di lotto, data di fabbricazione, data di scadenza, pittogrammi, marchio CE, tali da consentire facilmente l'individuazione della destinazione d'uso ed impiego del prodotto.	<i>Descrivere nella Relazione Tecnica, fornendo una copia dell'etichetta</i>	
4	D	<b>Facilità di applicazione/srotolamento e conformabilità del bendaggio</b>	Sarà oggetto la facilità di applicazione e la conformabilità del bendaggio alla morfologia del distretto da medicare, durante l'applicazione dello stesso.	<i>Descrivere nella relazione tecnica</i>	



#	(T/Q/D)	Criterio di valutazione	Descrizione del criterio di valutazione	Valore	Riferimento Offerta Tecnica (Indicare documento, pagina e riferimento puntuale per il riscontro)
5	D	<b>Regolarità della tessitura</b>	Sarà oggetto di valutazione il grado di regolarità della tessitura e capacità di non creare pieghe durante l'utilizzo	<i>Descrivere nella Relazione Tecnica</i>	
6	Q	<b>Potere di compressione</b>	Sarà oggetto di valutazione il potere di compressione, espresso in mm/Hg, inteso come valore della pressione a riposo e risultante dalla Scheda Tecnica del prodotto offerto.	<i>Indicare il valore di compressione, espresso in mm/Hg, del prodotto offerto:</i> _____	
7	D	<b>Qualità del collante</b>	Sarà oggetto di valutazione la qualità dell'adesività del collante utilizzato.	<i>Descrivere nella Relazione Tecnica</i>	
8	Q	<b>Range di temperatura in cui è garantita la stabilità del collante</b>	Sarà oggetto di valutazione l'ampiezza del range di temperatura, espressa in gradi, entro il quale è garantita la stabilità del collante utilizzato, come risultante dalla Scheda Tecnica del prodotto o altra documentazione allegata.	<i>Indicare l'ampiezza del range di temperatura, espressa in gradi, entro il quale è stata garantita la stabilità del collante utilizzato. (es. nel caso di un range pari a 20°-30°, l'ampiezza considerata sarà pari a 10):</i> _____	
9	Q	<b>Percentuale di cotone utilizzato</b>	Sarà oggetto di valutazione il maggior valore percentuale di cotone utilizzato nella benda, risultante dalla Scheda Tecnica del prodotto offerto.	<i>Indicare il valore percentuale (%) di cotone utilizzato nella benda:</i> _____	
10	T	<b>Possesso della certificazione ISO 13845:2016 "Dispositivi Medici - Sistema di Gestione</b>	Il punteggio verrà attribuito in base alla presenza del requisito, come risultante dalla documentazione allegata.	<i>Nel caso di partecipazione in forma singola, indicare:</i>  <input type="checkbox"/> Sì	



#	(T/Q/D)	Criterio di valutazione	Descrizione del criterio di valutazione	Valore	Riferimento Offerta Tecnica (Indicare documento, pagina e riferimento puntuale per il riscontro)
		per la qualità – Requisiti per scopi regolamentari" o equivalente		<input type="checkbox"/> No  Nel caso di partecipazione in forma associata indicare, per ciascun O.E., la quota di esecuzione della fornitura e il possesso della certificazione:  O.E. 1 _____  Quota di partecipazione: _____%  <input type="checkbox"/> Sì <input type="checkbox"/> No  O.E. 2 _____  Quota di partecipazione: _____%  <input type="checkbox"/> Sì <input type="checkbox"/> No  O.E. n _____  Quota di partecipazione: _____%  <input type="checkbox"/> Sì <input type="checkbox"/> No	
11	T	Possesso della certificazione ambientale UNI EN ISO 14001: 2015 "Environmental management systems" o equivalente	Il punteggio verrà attribuito in base alla presenza del requisito, come risultante dalla documentazione allegata.	Nel caso di partecipazione in forma singola, indicare:  <input type="checkbox"/> Sì  <input type="checkbox"/> No  Nel caso di partecipazione in forma associata indicare, per ciascun O.E., la quota di	



#	(T/Q/D)	Criterio di valutazione	Descrizione del criterio di valutazione	Valore	Riferimento Offerta Tecnica (Indicare documento, pagina e riferimento puntuale per il riscontro)
				<p><i>esecuzione della fornitura e il possesso della certificazione:</i></p> <p>O.E. 1 _____</p> <p>Quota di partecipazione: _____%</p> <p><input type="checkbox"/> Sì <input type="checkbox"/> No</p> <p>O.E. 2 _____</p> <p>Quota di partecipazione: _____%</p> <p><input type="checkbox"/> Sì <input type="checkbox"/> No</p> <p>O.E. n _____</p> <p>Quota di partecipazione: _____%</p> <p><input type="checkbox"/> Sì <input type="checkbox"/> No</p>	
12	T	<b>Possesso della Certificazione SA 8000 "Gestione Aziendale socialmente responsabile" o equivalente</b>	Il punteggio verrà attribuito in base alla presenza del requisito, come risultante dalla documentazione allegata.	<p><i>Nel caso di partecipazione in forma singola, indicare:</i></p> <p><input type="checkbox"/> Sì</p> <p><input type="checkbox"/> No</p> <p><i>Nel caso di partecipazione in forma associata indicare, per ciascun O.E., la quota di esecuzione della fornitura e il possesso della certificazione:</i></p> <p>O.E. 1 _____</p> <p>Quota di partecipazione: _____%</p>	



#	(T/Q/D)	Criterio di valutazione	Descrizione del criterio di valutazione	Valore	Riferimento Offerta Tecnica (Indicare documento, pagina e riferimento puntuale per il riscontro)
				<input type="checkbox"/> Sì <input type="checkbox"/> No O.E. 2 _____ Quota di partecipazione: _____% <input type="checkbox"/> Sì <input type="checkbox"/> No O.E. n _____ Quota di partecipazione: _____% <input type="checkbox"/> Sì <input type="checkbox"/> No	

**LOTTO 28: Benda elastica compressiva, adesiva, non sterile**

*Scheda A - Criteri minimi*

Caratteristica tecnica minima richiesta	Conformità del prodotto offerto	Riferimento nell'Offerta Tecnica
	(Indicare: Sì/No)	(Indicare documento, pagina e riferimento puntuale per il riscontro)
elastica	<input type="checkbox"/> Sì <input type="checkbox"/> No	
ipoallergenica	<input type="checkbox"/> Sì <input type="checkbox"/> No	
tessuto di cotone (almeno il 40%) e fibra sintetica (viscosa, rayon, poliestere ecc), fibre di elastomero (poliammide, poliuretano),	<input type="checkbox"/> Sì <input type="checkbox"/> No	
permeabile all'aria	<input type="checkbox"/> Sì <input type="checkbox"/> No	
estensibilità bassa inferiore a 100%	<input type="checkbox"/> Sì <input type="checkbox"/> No	
presenza di massa adesiva esterna sintetica spalmata in modo da assicurare la massima tollerabilità (dichiarazione di assenza di benzene) e traspirabilità	<input type="checkbox"/> Sì <input type="checkbox"/> No	

Scheda B – Criteri tecnici migliorativi

#	(T/Q/D)	Criterio di valutazione	Descrizione del criterio di valutazione	Valore	Riferimento Offerta Tecnica (Indicare documento, pagina e riferimento puntuale per il riscontro)
1	D	<b>Qualità del confezionamento primario</b>	Sarà oggetto di valutazione la resistenza del confezionamento primario	<i>Descrivere nella relazione tecnica</i>	
2	T	<b>Soluzioni per la riduzione dell'impatto dei confezionamenti secondari e/o di trasporto</b>	Sarà oggetto di valutazione positiva l'utilizzo di imballaggi secondari e terziari costituiti in materiale riciclato (in conformità a quanto previsto dal DM 24 dicembre 2015, in G.U. N. 16 del 21 gennaio 2016) nelle percentuali indicate rispetto al peso totale dei confezionamenti. La presenza del requisito dovrà evincersi dalla scheda tecnica del prodotto offerto o da altra documentazione allegata.	<p><i>Indicare se la percentuale di utilizzo di materiali riciclati rispetto al peso totale degli imballaggi è:</i></p> <p><input type="checkbox"/> <i>≥ al 90% in peso se in carta o cartone</i></p> <p><input type="checkbox"/> <i>≥ al 60% in peso se plastica</i></p> <p><i>N.B. E' possibile barrare entrambe le opzioni</i></p>	
3	D	<b>Completezza e visibilità dell'etichetta e chiarezza delle indicazioni tecniche atte ad individuare le caratteristiche del prodotto</b>	Saranno oggetto di valutazione la completezza, chiarezza e visibilità dell'etichetta e la presenza di indicazioni chiare ed utili all'utilizzo quali nr. di lotto, data di fabbricazione, data di scadenza, pittogrammi, marchio CE, tali da consentire facilmente l'individuazione della destinazione d'uso ed impiego del prodotto.	<i>Descrivere nella Relazione Tecnica, fornendo una copia dell'etichetta</i>	
4	D	<b>Facilità di applicazione/srotolamento e conformabilità del bendaggio</b>	Sarà oggetto la facilità di applicazione e la conformabilità del bendaggio alla morfologia del distretto da medicare, durante l'applicazione dello stesso.	<i>Descrivere nella relazione tecnica</i>	

#	(T/Q/D)	Criterio di valutazione	Descrizione del criterio di valutazione	Valore	Riferimento Offerta Tecnica (Indicare documento, pagina e riferimento puntuale per il riscontro)
5	D	<b>Regolarità della tessitura</b>	Sarà oggetto di valutazione il grado di regolarità della tessitura e capacità di non creare pieghe durante l'utilizzo	<i>Descrivere nella Relazione Tecnica</i>	
6	Q	<b>Potere di compressione</b>	Sarà oggetto di valutazione il potere di compressione, espresso in mm/Hg, inteso come valore della pressione a riposo e risultante dalla Scheda Tecnica del prodotto offerto.	<i>Indicare il valore di compressione, espresso in mm/Hg, del prodotto offerto:</i> _____	
7	D	<b>Qualità del collante</b>	Sarà oggetto di valutazione la qualità dell'adesività del collante utilizzato.	<i>Descrivere nella Relazione Tecnica</i>	
8	Q	<b>Range di temperatura in cui è garantita la stabilità del collante</b>	Sarà oggetto di valutazione l'ampiezza del range di temperatura, espressa in gradi, entro il quale è garantita la stabilità del collante utilizzato, come risultante dalla Scheda Tecnica del prodotto o altra documentazione allegata.	<i>Indicare l'ampiezza del range di temperatura, espressa in gradi, entro il quale è stata garantita la stabilità del collante utilizzato. (es. nel caso di un range pari a 20°-30°, l'ampiezza considerata sarà pari a 10):</i> _____	
9	Q	<b>Percentuale di cotone utilizzato</b>	Sarà oggetto di valutazione il maggior valore percentuale di cotone utilizzato nella benda, risultante dalla Scheda Tecnica del prodotto offerto.	<i>Indicare il valore percentuale (%) di cotone utilizzato nella benda:</i> _____	
10	T	<b>Possesso della certificazione ISO 13845:2016 "Dispositivi Medici -</b>	Il punteggio verrà attribuito in base alla presenza del requisito, come risultante dalla documentazione allegata.	<i>Nel caso di partecipazione in forma singola, indicare:</i>	





#	(T/Q/D)	Criterio di valutazione	Descrizione del criterio di valutazione	Valore	Riferimento Offerta Tecnica (Indicare documento, pagina e riferimento puntuale per il riscontro)
		Sistema di Gestione per la qualità – Requisiti per scopi regolamentari" o equivalente		<input type="checkbox"/> Sì  <input type="checkbox"/> No  Nel caso di partecipazione in forma associata indicare, per ciascun O.E., la quota di esecuzione della fornitura e il possesso della certificazione:  O.E. 1 _____ Quota di partecipazione: _____%  <input type="checkbox"/> Sì <input type="checkbox"/> No  O.E. 2 _____ Quota di partecipazione: _____%  <input type="checkbox"/> Sì <input type="checkbox"/> No  O.E. n _____ Quota di partecipazione: _____%  <input type="checkbox"/> Sì <input type="checkbox"/> No	
11	T	Possesso della certificazione ambientale UNI EN ISO 14001: 2015 "Environmental management systems" o equivalente	Il punteggio verrà attribuito in base alla presenza del requisito, come risultante dalla documentazione allegata.	Nel caso di partecipazione in forma singola, indicare:  <input type="checkbox"/> Sì  <input type="checkbox"/> No Nel caso di partecipazione in forma associata indicare, per ciascun O.E., la	



#	(T/Q/D)	Criterio di valutazione	Descrizione del criterio di valutazione	Valore	Riferimento Offerta Tecnica (Indicare documento, pagina e riferimento puntuale per il riscontro)
				<p>quota di esecuzione della fornitura e il possesso della certificazione:</p> <p>O.E. 1 _____</p> <p>Quota di partecipazione: _____%</p> <p><input type="checkbox"/> Sì <input type="checkbox"/> No</p> <p>O.E. 2 _____</p> <p>Quota di partecipazione: _____%</p> <p><input type="checkbox"/> Sì <input type="checkbox"/> No</p> <p>O.E. n _____</p> <p>Quota di partecipazione: _____%</p> <p><input type="checkbox"/> Sì <input type="checkbox"/> No</p>	
12	T	<b>Possesso della Certificazione SA 8000 "Gestione Aziendale socialmente responsabile" o equivalente</b>	Il punteggio verrà attribuito in base alla presenza del requisito, come risultante dalla documentazione allegata.	<p>Nel caso di partecipazione in forma singola, indicare:</p> <p><input type="checkbox"/> Sì</p> <p><input type="checkbox"/> No</p> <p>Nel caso di partecipazione in forma associata indicare, per ciascun O.E., la quota di esecuzione della fornitura e il possesso della certificazione:</p> <p>O.E. 1 _____</p> <p>Quota di partecipazione: _____%</p>	



#	(T/Q/D)	Criterio di valutazione	Descrizione del criterio di valutazione	Valore	Riferimento Offerta Tecnica (Indicare documento, pagina e riferimento puntuale per il riscontro)
				<input type="checkbox"/> Sì <input type="checkbox"/> No O.E. 2 _____ Quota di partecipazione: _____% <input type="checkbox"/> Sì <input type="checkbox"/> No O.E. n _____ Quota di partecipazione: _____% <input type="checkbox"/> Sì <input type="checkbox"/> No	

**LOTTO 29: Benda premifistola sterile**

*Scheda A - Criteri minimi*

Caratteristica tecnica minima richiesta	Conformità del prodotto offerto	Riferimento nell'Offerta Tecnica
	(Indicare: Sì/No)	(Indicare documento, pagina e riferimento puntuale per il riscontro)
elastica	<input type="checkbox"/> Sì <input type="checkbox"/> No	
estensibilità media	<input type="checkbox"/> Sì <input type="checkbox"/> No	
presenza di tampone per emostasi compressiva	<input type="checkbox"/> Sì <input type="checkbox"/> No	
presenza di film impermeabile (di separazione tra il tampone e la benda)	<input type="checkbox"/> Sì <input type="checkbox"/> No	

Scheda B – Criteri tecnici migliorativi

#	(T/Q/D)	Criterio di valutazione	Descrizione del criterio di valutazione	Valore	Riferimento Offerta Tecnica (Indicare documento, pagina e riferimento puntuale per il riscontro)
1	D	<b>Qualità del confezionamento primario</b>	Sarà oggetto di valutazione la resistenza del confezionamento primario	Descrivere nella relazione tecnica	
2	T	<b>Soluzioni per la riduzione dell'impatto dei confezionamenti secondari e/o di trasporto</b>	Sarà oggetto di valutazione positiva l'utilizzo di imballaggi secondari e terziari costituiti in materiale riciclato (in conformità a quanto previsto dal DM 24 dicembre 2015, in G.U. N. 16 del 21 gennaio 2016) nelle percentuali indicate rispetto al peso totale dei confezionamenti. La presenza del requisito dovrà evincersi dalla scheda tecnica del prodotto offerto o da altra documentazione allegata.	Indicare se la percentuale di utilizzo di materiali riciclati rispetto al peso totale degli imballaggi è:  <input type="checkbox"/> $\geq$ al 90% in peso se in carta o cartone  <input type="checkbox"/> $\geq$ al 60% in peso se plastica  N.B. E' possibile barrare entrambe le opzioni	
3	D	<b>Completezza e visibilità dell'etichetta e chiarezza delle indicazioni tecniche atte ad individuare le caratteristiche del prodotto</b>	Saranno oggetto di valutazione la completezza, chiarezza e visibilità dell'etichetta e la presenza di indicazioni chiare ed utili all'utilizzo quali nr. di lotto, data di fabbricazione, data di scadenza, pittogrammi, marchio CE, tali da consentire facilmente l'individuazione della destinazione d'uso ed impiego del prodotto.	Descrivere nella Relazione Tecnica, fornendo una copia dell'etichetta	
4	D	<b>Facilità di applicazione e conformabilità del bendaggio</b>	Sarà oggetto la facilità di applicazione e la conformabilità del bendaggio alla morfologia del distretto da medicare, durante l'applicazione dello stesso.	Descrivere nella relazione tecnica	



#	(T/Q/D)	Criterio di valutazione	Descrizione del criterio di valutazione	Valore	Riferimento Offerta Tecnica (Indicare documento, pagina e riferimento puntuale per il riscontro)
5	D	<b>Rimozione atraumatica</b>	Saranno oggetto di valutazione le caratteristiche della medicazione in termini di atraumaticità durante la rimozione	Descrivere nella Relazione Tecnica	
6	D	<b>Coesività</b>	Sarà oggetto di valutazione la capacità della benda di aderire su se stessa e non sulla cute.	Descrivere nella Relazione Tecnica	
7	T	<b>Possesso della certificazione ISO 13845:2016 "Dispositivi Medici - Sistema di Gestione per la qualità – Requisiti per scopi regolamentari" o equivalente</b>	Il punteggio verrà attribuito in base alla presenza del requisito, come risultante dalla documentazione allegata.	<p>Nel caso di partecipazione in forma singola, indicare:</p> <p><input type="checkbox"/> Sì</p> <p><input type="checkbox"/> No</p> <p>Nel caso di partecipazione in forma associata indicare, per ciascun O.E., la quota di esecuzione della fornitura e il possesso della certificazione:</p> <p>O.E. 1 _____</p> <p>Quota di partecipazione: _____%</p> <p><input type="checkbox"/> Sì    <input type="checkbox"/> No</p> <p>O.E. 2 _____</p> <p>Quota di partecipazione: _____%</p> <p><input type="checkbox"/> Sì    <input type="checkbox"/> No</p> <p>O.E. n _____</p> <p>Quota di partecipazione: _____%</p>	

#	(T/Q/D)	Criterio di valutazione	Descrizione del criterio di valutazione	Valore	Riferimento Offerta Tecnica (Indicare documento, pagina e riferimento puntuale per il riscontro)
				<input type="checkbox"/> Sì <input type="checkbox"/> No	
8	T	<b>Possesso della certificazione ambientale UNI EN ISO 14001: 2015 "Environmental management systems" o equivalente</b>	Il punteggio verrà attribuito in base alla presenza del requisito, come risultante dalla documentazione allegata.	<p>Nel caso di partecipazione in forma singola, indicare:</p> <p><input type="checkbox"/> Sì</p> <p><input type="checkbox"/> No</p> <p>Nel caso di partecipazione in forma associata indicare, per ciascun O.E., la quota di esecuzione della fornitura e il possesso della certificazione:</p> <p>O.E. 1 _____</p> <p>Quota di partecipazione: _____%</p> <p><input type="checkbox"/> Sì <input type="checkbox"/> No</p> <p>O.E. 2 _____</p> <p>Quota di partecipazione: _____%</p> <p><input type="checkbox"/> Sì <input type="checkbox"/> No</p> <p>O.E. n _____</p> <p>Quota di partecipazione: _____%</p> <p><input type="checkbox"/> Sì <input type="checkbox"/> No</p>	



#	(T/Q/D)	Criterio di valutazione	Descrizione del criterio di valutazione	Valore	Riferimento Offerta Tecnica (Indicare documento, pagina e riferimento puntuale per il riscontro)
9	T	<b>Possesso della Certificazione SA 8000 "Gestione Aziendale socialmente responsabile" o equivalente</b>	Il punteggio verrà attribuito in base alla presenza del requisito, come risultante dalla documentazione allegata.	<p>Nel caso di partecipazione in forma singola, indicare:</p> <p><input type="checkbox"/> Sì</p> <p><input type="checkbox"/> No</p> <p>Nel caso di partecipazione in forma associata indicare, per ciascun O.E., la quota di esecuzione della fornitura e il possesso della certificazione:</p> <p>O.E. 1 _____</p> <p>Quota di partecipazione: _____%</p> <p><input type="checkbox"/> Sì    <input type="checkbox"/> No</p> <p>O.E. 2 _____</p> <p>Quota di partecipazione: _____%</p> <p><input type="checkbox"/> Sì    <input type="checkbox"/> No</p> <p>O.E. n _____</p> <p>Quota di partecipazione: _____%</p> <p><input type="checkbox"/> Sì    <input type="checkbox"/> No</p>	



**LOTTO 30: Calze autoreggenti di tipo antitrombo a compressione differenziata, non sterili**

*Scheda A - Criteri minimi*

Caratteristica tecnica minima richiesta	Conformità del prodotto offerto	Riferimento nell'Offerta Tecnica
	(Indicare: Sì/No)	(Indicare documento, pagina e riferimento puntuale per il riscontro)
autoreggenti alla coscia	<input type="checkbox"/> Sì <input type="checkbox"/> No	
a compressione graduata progressivamente decrescente con valore 18-21 mmHg alla caviglia	<input type="checkbox"/> Sì <input type="checkbox"/> No	
tessuto sintetico	<input type="checkbox"/> Sì <input type="checkbox"/> No	
bienstensibile	<input type="checkbox"/> Sì <input type="checkbox"/> No	
senza cuciture	<input type="checkbox"/> Sì <input type="checkbox"/> No	
presenza di apertura di ispezione sulla punta (punta aperta) per il controllo dello stato di ossigenazione delle dita del piede	<input type="checkbox"/> Sì <input type="checkbox"/> No	
tallone anatomico senza cucitura	<input type="checkbox"/> Sì <input type="checkbox"/> No	

**LOTTO 31: Bendaggi pronti (tutore) per immobilizzazione di SPALLA, BRACCIO, CLAVICOLA - pediatrico**

*Scheda A - Criteri minimi*

Caratteristica tecnica minima richiesta	Conformità del prodotto offerto	Riferimento nell'Offerta Tecnica
	(Indicare: Sì/No)	(Indicare documento, pagina e riferimento puntuale per il riscontro)
<b>non sterili</b>	<input type="checkbox"/> Sì <input type="checkbox"/> No	
<b>tessuto rinforzato</b>	<input type="checkbox"/> Sì <input type="checkbox"/> No	
<b>ipoallergenico</b>	<input type="checkbox"/> Sì <input type="checkbox"/> No	
<b>traspirante</b>	<input type="checkbox"/> Sì <input type="checkbox"/> No	
<b>radiotrasparente</b>	<input type="checkbox"/> Sì <input type="checkbox"/> No	
<b>presenza di fibbie a scorrimento per regolare la trazione da esercitare</b>	<input type="checkbox"/> Sì <input type="checkbox"/> No	
<b>sistema di chiusura a velcro</b>	<input type="checkbox"/> Sì <input type="checkbox"/> No	
<b>presenza di imbottiture</b>	<input type="checkbox"/> Sì <input type="checkbox"/> No	
<b>riutilizzabili</b>	<input type="checkbox"/> Sì <input type="checkbox"/> No	

Scheda B – Criteri tecnici migliorativi

#	(T/Q/D)	Criterio di valutazione	Descrizione del criterio di valutazione	Valore	Riferimento Offerta Tecnica (Indicare documento, pagina e riferimento puntuale per il riscontro)
1	T	<b>Soluzioni per la riduzione dell'impatto dei confezionamenti secondari e/o di trasporto</b>	Sarà oggetto di valutazione positiva l'utilizzo di imballaggi secondari e terziari costituiti in materiale riciclato (in conformità a quanto previsto dal DM 24 dicembre 2015, in G.U. N. 16 del 21 gennaio 2016) nelle percentuali indicate rispetto al peso totale dei confezionamenti. La presenza del requisito dovrà evincersi dalla scheda tecnica del prodotto offerto o da altra documentazione allegata.	Indicare se la percentuale di utilizzo di materiali riciclati rispetto al peso totale degli imballaggi è:  <input type="checkbox"/> $\geq$ al 90% in peso se in carta o cartone <input type="checkbox"/> $\geq$ al 60% in peso se plastica  N.B. E' possibile barrare entrambe le opzioni	
2	D	<b>Completezza e visibilità dell'etichetta e chiarezza delle indicazioni tecniche atte ad individuare le caratteristiche del prodotto</b>	Saranno oggetto di valutazione la completezza, chiarezza e visibilità dell'etichetta e la presenza di indicazioni chiare ed utili all'utilizzo quali nr. di lotto, data di fabbricazione, data di scadenza, pittogrammi, marchio CE, tali da consentire facilmente l'individuazione della destinazione d'uso ed impiego del prodotto.	Descrivere nella Relazione Tecnica, fornendo una copia dell'etichetta	
3	D	<b>Conformabilità del bendaggio</b>	Sarà oggetto la conformabilità del bendaggio alla morfologia del distretto da medicare, durante l'applicazione dello stesso.	Descrivere nella Relazione Tecnica	
4	D	<b>Adattabilità dell'imbottitura</b>	Sarà oggetto di valutazione la morbidezza e la adattabilità dell'imbottitura del bendaggio al segmento corporeo.	Descrivere nella Relazione Tecnica	



#	(T/Q/D)	Criterio di valutazione	Descrizione del criterio di valutazione	Valore	Riferimento Offerta Tecnica (Indicare documento, pagina e riferimento puntuale per il riscontro)
5	D	<b>Utilizzo di finiture antidecubito</b>	Sarà oggetto di valutazione l'utilizzo di finiture antidecubito rispetto al materiale utilizzato e/o alla presenza di cuciture non a contatto con la cute.	Descrivere nella Relazione Tecnica	
6	D	<b>Resistenza delle chiusure</b>	Sarà oggetto di valutazione la resistenza delle chiusure che dovranno essere sicure in modo da non slacciarsi facilmente.	Descrivere nella Relazione Tecnica	
7	D	<b>Capacità di sostegno</b>	Sarà oggetto di valutazione la capacità di sostegno del bendaggio e la sua permanenza in posizione.	Descrivere nella Relazione Tecnica	
8	T	<b>Possesso della certificazione ISO 13845:2016 "Dispositivi Medici - Sistema di Gestione per la qualità - Requisiti per scopi regolamentari" o equivalente</b>	Il punteggio verrà attribuito in base alla presenza del requisito, come risultante dalla documentazione allegata.	<p>Nel caso di partecipazione in forma singola, indicare:</p> <p><input type="checkbox"/> Sì</p> <p><input type="checkbox"/> No</p> <p>Nel caso di partecipazione in forma associata indicare, per ciascun O.E., la quota di esecuzione della fornitura e il possesso della certificazione:</p> <p>O.E. 1 _____</p> <p>Quota di partecipazione: _____%</p> <p><input type="checkbox"/> Sì    <input type="checkbox"/> No</p> <p>O.E. 2 _____</p>	

#	(T/Q/D)	Criterio di valutazione	Descrizione del criterio di valutazione	Valore	Riferimento Offerta Tecnica (Indicare documento, pagina e riferimento puntuale per il riscontro)
				Quota di partecipazione: _____% <input type="checkbox"/> Sì <input type="checkbox"/> No O.E. n. _____ Quota di partecipazione: _____% <input type="checkbox"/> Sì <input type="checkbox"/> No	
9	T	<b>Possesso della certificazione ambientale UNI EN ISO 14001: 2015 "Environmental management systems" o equivalente</b>	Il punteggio verrà attribuito in base alla presenza del requisito, come risultante dalla documentazione allegata.	Nel caso di partecipazione in forma singola, indicare:  <input type="checkbox"/> Sì  <input type="checkbox"/> No Nel caso di partecipazione in forma associata indicare, per ciascun O.E., la quota di esecuzione della fornitura e il possesso della certificazione: O.E. 1 _____ Quota di partecipazione: _____% <input type="checkbox"/> Sì <input type="checkbox"/> No O.E. 2 _____ Quota di partecipazione: _____% <input type="checkbox"/> Sì <input type="checkbox"/> No O.E. n. _____ Quota di partecipazione: _____%	



#	(T/Q/D)	Criterio di valutazione	Descrizione del criterio di valutazione	Valore	Riferimento Offerta Tecnica (Indicare documento, pagina e riferimento puntuale per il riscontro)
				<input type="checkbox"/> Sì <input type="checkbox"/> No	
10	T	<b>Possesso della Certificazione SA 8000 "Gestione Aziendale socialmente responsabile" o equivalente</b>	Il punteggio verrà attribuito in base alla presenza del requisito, come risultante dalla documentazione allegata.	<p>Nel caso di partecipazione in forma singola, indicare:</p> <p><input type="checkbox"/> Sì</p> <p><input type="checkbox"/> No</p> <p>Nel caso di partecipazione in forma associata indicare, per ciascun O.E., la quota di esecuzione della fornitura e il possesso della certificazione:</p> <p>O.E. 1 _____</p> <p>Quota di partecipazione: _____%</p> <p><input type="checkbox"/> Sì <input type="checkbox"/> No</p> <p>O.E. 2 _____</p> <p>Quota di partecipazione: _____%</p> <p><input type="checkbox"/> Sì <input type="checkbox"/> No</p> <p>O.E. n _____</p> <p>Quota di partecipazione: _____%</p> <p><input type="checkbox"/> Sì <input type="checkbox"/> No</p>	

**LOTTO 32: Bendaggi pronti (tutore) per immobilizzazione di SPALLA, BRACCIO, CLAVICOLA - adulto**

*Scheda A - Criteri minimi*

Caratteristica tecnica minima richiesta	Conformità del prodotto offerto	Riferimento nell'Offerta Tecnica
	(Indicare: Sì/No)	(Indicare documento, pagina e riferimento puntuale per il riscontro)
non sterili	<input type="checkbox"/> Sì <input type="checkbox"/> No	
tessuto rinforzato	<input type="checkbox"/> Sì <input type="checkbox"/> No	
ipoallergenico	<input type="checkbox"/> Sì <input type="checkbox"/> No	
traspirante	<input type="checkbox"/> Sì <input type="checkbox"/> No	
radiotrasparente	<input type="checkbox"/> Sì <input type="checkbox"/> No	
presenza di fibbie a scorrimento per regolare la trazione da esercitare	<input type="checkbox"/> Sì <input type="checkbox"/> No	
sistema di chiusura a velcro	<input type="checkbox"/> Sì <input type="checkbox"/> No	
presenza di imbottiture	<input type="checkbox"/> Sì <input type="checkbox"/> No	
riutilizzabili	<input type="checkbox"/> Sì <input type="checkbox"/> No	

Scheda B – Criteri tecnici migliorativi

#	(T/Q/D)	Criterio di valutazione	Descrizione del criterio di valutazione	Valore	Riferimento Offerta Tecnica (Indicare documento, pagina e riferimento puntuale per il riscontro)
1	T	<b>Soluzioni per la riduzione dell'impatto dei confezionamenti secondari e/o di trasporto</b>	Sarà oggetto di valutazione positiva l'utilizzo di imballaggi secondari e terziari costituiti in materiale riciclato (in conformità a quanto previsto dal DM 24 dicembre 2015, in G.U. N. 16 del 21 gennaio 2016) nelle percentuali indicate rispetto al peso totale dei confezionamenti. La presenza del requisito dovrà evincersi dalla scheda tecnica del prodotto offerto o da altra documentazione allegata.	<p>Indicare se la percentuale di utilizzo di materiali riciclati rispetto al peso totale degli imballaggi è:</p> <p><input type="checkbox"/> <math>\geq</math> al 90% in peso se in carta o cartone</p> <p><input type="checkbox"/> <math>\geq</math> al 60% in peso se plastica</p> <p>N.B. E' possibile barrare entrambe le opzioni</p>	
2	D	<b>Completezza e visibilità dell'etichetta e chiarezza delle indicazioni tecniche atte ad individuare le caratteristiche del prodotto</b>	Saranno oggetto di valutazione la completezza, chiarezza e visibilità dell'etichetta e la presenza di indicazioni chiare ed utili all'utilizzo quali nr. di lotto, data di fabbricazione, data di scadenza, pittogrammi, marchio CE, tali da consentire facilmente l'individuazione della destinazione d'uso ed impiego del prodotto.	Descrivere nella Relazione Tecnica, fornendo una copia dell'etichetta	
3	D	<b>Conformabilità del bendaggio</b>	Sarà oggetto la conformabilità del bendaggio alla morfologia del distretto da medicare, durante l'applicazione dello stesso.	Descrivere nella Relazione Tecnica	



#	(T/Q/D)	Criterio di valutazione	Descrizione del criterio di valutazione	Valore	Riferimento Offerta Tecnica (Indicare documento, pagina e riferimento puntuale per il riscontro)
4	D	<b>Adattabilità dell'imbottitura</b>	Sarà oggetto di valutazione la morbidezza e la adattabilità dell'imbottitura del bendaggio al segmento corporeo.	<i>Descrivere nella Relazione Tecnica</i>	
5	D	<b>Utilizzo di finiture antidecubito</b>	Sarà oggetto di valutazione l'utilizzo di finiture antidecubito rispetto al materiale utilizzato e/o alla presenza di cuciture non a contatto con la cute.	<i>Descrivere nella Relazione Tecnica</i>	
6	D	<b>Resistenza delle chiusure</b>	Sarà oggetto di valutazione la resistenza delle chiusure che dovranno essere sicure in modo da non slacciarsi facilmente.	<i>Descrivere nella Relazione Tecnica</i>	
7	D	<b>Capacità di sostegno</b>	Sarà oggetto di valutazione la capacità di sostegno del bendaggio e la sua permanenza in posizione.	<i>Descrivere nella Relazione Tecnica</i>	
8	T	<b>Possesso della certificazione ISO 13845:2016 "Dispositivi Medici - Sistema di Gestione per la qualità – Requisiti per scopi regolamentari" o equivalente</b>	Il punteggio verrà attribuito in base alla presenza del requisito, come risultante dalla documentazione allegata.	<p><i>Nel caso di partecipazione in forma singola, indicare:</i></p> <p><input type="checkbox"/> Sì</p> <p><input type="checkbox"/> No</p> <p><i>Nel caso di partecipazione in forma associata indicare, per ciascun O.E., la quota di esecuzione della fornitura e il possesso della certificazione:</i></p> <p>O.E. 1 _____</p> <p>Quota di partecipazione: _____%</p> <p><input type="checkbox"/> Sì    <input type="checkbox"/> No</p>	



#	(T/Q/D)	Criterio di valutazione	Descrizione del criterio di valutazione	Valore	Riferimento Offerta Tecnica (Indicare documento, pagina e riferimento puntuale per il riscontro)
				<p>O.E. 2 _____</p> <p>Quota di partecipazione: _____%</p> <p><input type="checkbox"/> Sì <input type="checkbox"/> No</p> <p>O.E. n _____</p> <p>Quota di partecipazione: _____%</p> <p><input type="checkbox"/> Sì <input type="checkbox"/> No</p>	
9	T	<b>Possesso della certificazione ambientale UNI EN ISO 14001: 2015 "Environmental management systems" o equivalente</b>	Il punteggio verrà attribuito in base alla presenza del requisito, come risultante dalla documentazione allegata.	<p>Nel caso di partecipazione in forma singola, indicare:</p> <p><input type="checkbox"/> Sì</p> <p><input type="checkbox"/> No</p> <p>Nel caso di partecipazione in forma associata indicare, per ciascun O.E., la quota di esecuzione della fornitura e il possesso della certificazione:</p> <p>O.E. 1 _____</p> <p>Quota di partecipazione: _____%</p> <p><input type="checkbox"/> Sì <input type="checkbox"/> No</p> <p>O.E. 2 _____</p> <p>Quota di partecipazione: _____%</p> <p><input type="checkbox"/> Sì <input type="checkbox"/> No</p> <p>O.E. n _____</p>	



#	(T/Q/D)	Criterio di valutazione	Descrizione del criterio di valutazione	Valore	Riferimento Offerta Tecnica (Indicare documento, pagina e riferimento puntuale per il riscontro)
				Quota di partecipazione: _____% <input type="checkbox"/> Sì <input type="checkbox"/> No	
10	T	<b>Possesso della Certificazione SA 8000 "Gestione Aziendale socialmente responsabile" o equivalente</b>	Il punteggio verrà attribuito in base alla presenza del requisito, come risultante dalla documentazione allegata.	<p>Nel caso di partecipazione in forma singola, indicare:</p> <p><input type="checkbox"/> Sì</p> <p><input type="checkbox"/> No</p> <p>Nel caso di partecipazione in forma associata indicare, per ciascun O.E., la quota di esecuzione della fornitura e il possesso della certificazione:</p> <p>O.E. 1 _____</p> <p>Quota di partecipazione: _____%</p> <p><input type="checkbox"/> Sì <input type="checkbox"/> No</p> <p>O.E. 2 _____</p> <p>Quota di partecipazione: _____%</p> <p><input type="checkbox"/> Sì <input type="checkbox"/> No</p> <p>O.E. n _____</p> <p>Quota di partecipazione: _____%</p> <p><input type="checkbox"/> Sì <input type="checkbox"/> No</p>	

**LOTTO 33: Benda in gesso naturale a presa rapida, non sterile**

*Scheda A - Criteri minimi*

Caratteristica tecnica minima richiesta	Conformità del prodotto offerto	Riferimento nell'Offerta Tecnica
	(Indicare: Sì/No)	(Indicare documento, pagina e riferimento puntuale per il riscontro)
impregnate di gesso naturale, in forma solida	<input type="checkbox"/> Sì <input type="checkbox"/> No	
a presa rapida	<input type="checkbox"/> Sì <input type="checkbox"/> No	
monouso	<input type="checkbox"/> Sì <input type="checkbox"/> No	
spalmatura uniforme senza sfarinamenti, consistenza cremosa e modellabilità evidente al tatto di chi lo usa	<input type="checkbox"/> Sì <input type="checkbox"/> No	
indurito, il gesso deve risultare liscio e solido da consentire il carico e una sicura tenuta della struttura gessata nel tempo, anche in caso di eventuali fissurazioni	<input type="checkbox"/> Sì <input type="checkbox"/> No	
da asciutta, la benda deve essere radiotrasparente	<input type="checkbox"/> Sì <input type="checkbox"/> No	
tempo di imbibizione in acqua 20/25 ° C: max 6 ''/mt	<input type="checkbox"/> Sì <input type="checkbox"/> No	
tempo presa iniziale a temperatura ambiente, inferiore a 25°: max 4 min	<input type="checkbox"/> Sì <input type="checkbox"/> No	
tempo per solidità finale e resistenza ai carichi: max 24 ore	<input type="checkbox"/> Sì <input type="checkbox"/> No	



<b>temperatura raggiunta nella reazione isotermica di indurimento: inferiore ai 40°/45°</b>	<input type="checkbox"/> Sì	<input type="checkbox"/> No	
---	-----------------------------	-----------------------------	--

Scheda B – Criteri tecnici migliorativi

#	(T/Q/D)	Criterio di valutazione	Descrizione del criterio di valutazione	Valore	Riferimento Offerta Tecnica (Indicare documento, pagina e riferimento puntuale per il riscontro)
1	D	<b>Qualità del confezionamento primario</b>	Sarà oggetto di valutazione la resistenza del confezionamento primario	Descrivere nella Relazione Tecnica	
2	T	<b>Soluzioni per la riduzione dell'impatto dei confezionamenti secondari e/o di trasporto</b>	Sarà oggetto di valutazione positiva l'utilizzo di imballaggi secondari e terziari costituiti in materiale riciclato (in conformità a quanto previsto dal DM 24 dicembre 2015, in G.U. N. 16 del 21 gennaio 2016) nelle percentuali indicate rispetto al peso totale dei confezionamenti. La presenza del requisito dovrà evincersi dalla scheda tecnica del prodotto offerto o da altra documentazione allegata.	Indicare se la percentuale di utilizzo di materiali riciclati rispetto al peso totale degli imballaggi è:  <input type="checkbox"/> $\geq$ al 90% in peso se in carta o cartone  <input type="checkbox"/> $\geq$ al 60% in peso se plastica  N.B. E' possibile barrare entrambe le opzioni	
3	Q	<b>Completezza e visibilità dell'etichetta e chiarezza delle indicazioni tecniche atte ad individuare le caratteristiche del prodotto</b>	Saranno oggetto di valutazione la completezza, chiarezza e visibilità dell'etichetta e la presenza di indicazioni chiare ed utili all'utilizzo quali nr. di lotto, data di fabbricazione, data di scadenza, pittogrammi, marchio CE, tali da consentire facilmente l'individuazione della destinazione d'uso ed impiego del prodotto.	Descrivere nella Relazione Tecnica, fornendo una copia dell'etichetta	
4	D	<b>Facilità di applicazione/srotolamento e conformabilità del bendaggio</b>	Sarà oggetto la facilità di applicazione e la conformabilità del bendaggio alla morfologia del distretto da medicare, durante l'applicazione dello stesso.	Descrivere nella Relazione Tecnica	



#	(T/Q/D)	Criterio di valutazione	Descrizione del criterio di valutazione	Valore	Riferimento Offerta Tecnica (Indicare documento, pagina e riferimento puntuale per il riscontro)
5	D	<b>Distribuzione della massa gessata</b>	Sarà oggetto di valutazione il grado di omogeneità ed uniformità della spalmatura della massa gessata lungo tutta la lunghezza della benda	Descrivere nella Relazione Tecnica	
6	D	<b>Cremosità e modellabilità della benda</b>	Sarà oggetto di valutazione il grado di cremosità e modellabilità della benda.	Descrivere nella Relazione Tecnica	
7	Q	<b>Permeabilità al vapore acqueo</b>	Sarà oggetto di valutazione la capacità della medicazione di essere permeabile al vapore acqueo. L'Operatore Economico dovrà indicare il valore di permeabilità MVTR, espresso in gr/m2/24h, come risultante da Scheda Tecnica.	Indicare il valore di permeabilità MVTR, espresso in gr/m2/24h, del prodotto offerto: _____	
8	Q	<b>Minor perdita di gesso nella fase di imbibizione</b>	Sarà oggetto di valutazione la quantità puntuale di dispersione del gesso, espressa in % con due valori decimali, rispetto al quantitativo complessivo, durante la fase di imbibizione a 20/25° per 5 secondi, come indicato nella Scheda Tecnica.	Indicare la percentuale (%) di perdita di gesso, espressa con due valori decimali, rispetto al quantitativo complessivo del prodotto offerto, durante la fase di imbibizione a 20/25° per 5 secondi: _____	
9	T	<b>Possesso della certificazione ISO 13845:2016 "Dispositivi Medici - Sistema di Gestione per la qualità - Requisiti per scopi regolamentari" o equivalente</b>	Il punteggio verrà attribuito in base alla presenza del requisito, come risultante dalla documentazione allegata.	<p>Nel caso di partecipazione in forma singola, indicare:</p> <p><input type="checkbox"/> Sì</p> <p><input type="checkbox"/> No</p> <p>Nel caso di partecipazione in forma associata indicare, per ciascun O.E., la quota di esecuzione della fornitura e il possesso della certificazione:</p>	



#	(T/Q/D)	Criterio di valutazione	Descrizione del criterio di valutazione	Valore	Riferimento Offerta Tecnica (Indicare documento, pagina e riferimento puntuale per il riscontro)
				<p>O.E. 1 _____</p> <p>Quota di partecipazione: _____%</p> <p><input type="checkbox"/> Sì <input type="checkbox"/> No</p> <p>O.E. 2 _____</p> <p>Quota di partecipazione: _____%</p> <p><input type="checkbox"/> Sì <input type="checkbox"/> No</p> <p>O.E. n _____</p> <p>Quota di partecipazione: _____%</p> <p><input type="checkbox"/> Sì <input type="checkbox"/> No</p>	
10	T	<b>Possesso della certificazione ambientale UNI EN ISO 14001: 2015 "Environmental management systems" o equivalente</b>	Il punteggio verrà attribuito in base alla presenza del requisito, come risultante dalla documentazione allegata.	<p>Nel caso di partecipazione in forma singola, indicare:</p> <p><input type="checkbox"/> Sì</p> <p><input type="checkbox"/> No2Nel caso di partecipazione in forma associata indicare, per ciascun O.E., la quota di esecuzione della fornitura e il possesso della certificazione:</p> <p>O.E. 1 _____</p> <p>Quota di partecipazione: _____%</p> <p><input type="checkbox"/> Sì <input type="checkbox"/> No</p> <p>O.E. 2 _____</p>	



#	(T/Q/D)	Criterio di valutazione	Descrizione del criterio di valutazione	Valore	Riferimento Offerta Tecnica (Indicare documento, pagina e riferimento puntuale per il riscontro)
				Quota di partecipazione: _____% <input type="checkbox"/> Sì <input type="checkbox"/> No O.E. n. _____ Quota di partecipazione: _____% <input type="checkbox"/> Sì <input type="checkbox"/> No	
11	T	<b>Possesso della Certificazione SA 8000 "Gestione Aziendale socialmente responsabile" o equivalente</b>	Il punteggio verrà attribuito in base alla presenza del requisito, come risultante dalla documentazione allegata.	Nel caso di partecipazione in forma singola, indicare:  <input type="checkbox"/> Sì  <input type="checkbox"/> No  Nel caso di partecipazione in forma associata indicare, per ciascun O.E., la quota di esecuzione della fornitura e il possesso della certificazione:  O.E. 1 _____ Quota di partecipazione: _____% <input type="checkbox"/> Sì <input type="checkbox"/> No  O.E. 2 _____ Quota di partecipazione: _____% <input type="checkbox"/> Sì <input type="checkbox"/> No  O.E. n. _____	



#	(T/Q/D)	Criterio di valutazione	Descrizione del criterio di valutazione	Valore	Riferimento Offerta Tecnica (Indicare documento, pagina e riferimento puntuale per il riscontro)
				Quota di partecipazione: _____% <input type="checkbox"/> Sì <input type="checkbox"/> No	

**LOTTO 34: Benda in gesso naturale a presa rapida, non sterile**

*Scheda A - Criteri minimi*

Caratteristica tecnica minima richiesta	Conformità del prodotto offerto	Riferimento nell'Offerta Tecnica
	(Indicare: Sì/No)	(Indicare documento, pagina e riferimento puntuale per il riscontro)
impregnate di gesso naturale, in forma solida	<input type="checkbox"/> Sì <input type="checkbox"/> No	
a presa rapida	<input type="checkbox"/> Sì <input type="checkbox"/> No	
monouso	<input type="checkbox"/> Sì <input type="checkbox"/> No	
spalmatura uniforme senza sfarinamenti, consistenza cremosa e modellabilità evidente al tatto di chi lo usa	<input type="checkbox"/> Sì <input type="checkbox"/> No	
indurito, il gesso deve risultare liscio e solido da consentire il carico e una sicura tenuta della struttura gessata nel tempo, anche in caso di eventuali fissurazioni	<input type="checkbox"/> Sì <input type="checkbox"/> No	
da asciutta, la benda deve essere radiotrasparente	<input type="checkbox"/> Sì <input type="checkbox"/> No	
tempo di imbibizione in acqua 20/25 ° C: max 6 ''/mt	<input type="checkbox"/> Sì <input type="checkbox"/> No	
tempo presa iniziale a temperatura ambiente, inferiore a 25°: max 4 min	<input type="checkbox"/> Sì <input type="checkbox"/> No	
tempo per solidità finale e resistenza ai carichi: max 24 ore	<input type="checkbox"/> Sì <input type="checkbox"/> No	



**temperatura raggiunta nella reazione isotermica di indurimento:  
inferiore ai 40°/45°**

☐ Sì

☐ No

Scheda B – Criteri tecnici migliorativi

#	(T/Q/D)	Criterio di valutazione	Descrizione del criterio di valutazione	Valore	Riferimento Offerta Tecnica (Indicare documento, pagina e riferimento puntuale per il riscontro)
1	D	<b>Qualità del confezionamento primario</b>	Sarà oggetto di valutazione la resistenza del confezionamento primario	Descrivere nella Relazione Tecnica	
2	T	<b>Soluzioni per la riduzione dell'impatto dei confezionamenti secondari e/o di trasporto</b>	Sarà oggetto di valutazione positiva l'utilizzo di imballaggi secondari e terziari costituiti in materiale riciclato (in conformità a quanto previsto dal DM 24 dicembre 2015, in G.U. N. 16 del 21 gennaio 2016) nelle percentuali indicate rispetto al peso totale dei confezionamenti. La presenza del requisito dovrà evincersi dalla scheda tecnica del prodotto offerto o da altra documentazione allegata.	Indicare se la percentuale di utilizzo di materiali riciclati rispetto al peso totale degli imballaggi è:  <input type="checkbox"/> $\geq$ al 90% in peso se in carta o cartone  <input type="checkbox"/> $\geq$ al 60% in peso se plastica  N.B. E' possibile barrare entrambe le opzioni	
3	Q	<b>Completezza e visibilità dell'etichetta e chiarezza delle indicazioni tecniche atte ad individuare le caratteristiche del prodotto</b>	Saranno oggetto di valutazione la completezza, chiarezza e visibilità dell'etichetta e la presenza di indicazioni chiare ed utili all'utilizzo quali nr. di lotto, data di fabbricazione, data di scadenza, pittogrammi, marchio CE, tali da consentire facilmente l'individuazione della destinazione d'uso ed impiego del prodotto.	Descrivere nella Relazione Tecnica, fornendo una copia dell'etichetta	
4	D	<b>Facilità di applicazione/srotolamento e conformabilità del bendaggio</b>	Sarà oggetto la facilità di applicazione e la conformabilità del bendaggio alla morfologia del distretto da medicare, durante l'applicazione dello stesso.	Descrivere nella Relazione Tecnica	



#	(T/Q/D)	Criterio di valutazione	Descrizione del criterio di valutazione	Valore	Riferimento Offerta Tecnica (Indicare documento, pagina e riferimento puntuale per il riscontro)
5	D	<b>Distribuzione della massa gessata</b>	Sarà oggetto di valutazione il grado di omogeneità ed uniformità della spalmatura della massa gessata lungo tutta la lunghezza della benda	Descrivere nella Relazione Tecnica	
6	D	<b>Creosità e modellabilità della benda</b>	Sarà oggetto di valutazione il grado di creosità e modellabilità della benda.	Descrivere nella Relazione Tecnica	
7	Q	<b>Permeabilità al vapore acqueo</b>	Sarà oggetto di valutazione la capacità della medicazione di essere permeabile al vapore acqueo. L'Operatore Economico dovrà indicare il valore di permeabilità MVTR, espresso in gr/m2/24h, come risultante da Scheda Tecnica.	Indicare il valore di permeabilità MVTR, espresso in gr/m2/24h, del prodotto offerto: _____	
8	Q	<b>Minor perdita di gesso nella fase di imbibizione</b>	Sarà oggetto di valutazione la quantità puntuale di dispersione del gesso, espressa in % con due valori decimali, rispetto al quantitativo complessivo, durante la fase di imbibizione a 20/25° per 5 secondi, come indicato nella Scheda Tecnica.	Indicare la percentuale (%) di perdita di gesso, espressa con due valori decimali, rispetto al quantitativo complessivo del prodotto offerto, durante la fase di imbibizione a 20/25° per 5 secondi: _____	
9	T	<b>Possesso della certificazione ISO</b>	Il punteggio verrà attribuito in base alla presenza del requisito, come risultante dalla documentazione allegata.	Nel caso di partecipazione in forma singola, indicare:	



#	(T/Q/D)	Criterio di valutazione	Descrizione del criterio di valutazione	Valore	Riferimento Offerta Tecnica (Indicare documento, pagina e riferimento puntuale per il riscontro)
		13845:2016 "Dispositivi Medici - Sistema di Gestione per la qualità – Requisiti per scopi regolamentari" o equivalente		<input type="checkbox"/> Sì  <input type="checkbox"/> No  Nel caso di partecipazione in forma associata indicare, per ciascun O.E., la quota di esecuzione della fornitura e il possesso della certificazione:  O.E. 1 _____ Quota di partecipazione: _____% <input type="checkbox"/> Sì <input type="checkbox"/> No  O.E. 2 _____ Quota di partecipazione: _____% <input type="checkbox"/> Sì <input type="checkbox"/> No  O.E. n _____ Quota di partecipazione: _____% <input type="checkbox"/> Sì <input type="checkbox"/> No	
10	T	Possesso della certificazione ambientale UNI EN ISO 14001: 2015 "Environmental management systems" o equivalente	Il punteggio verrà attribuito in base alla presenza del requisito, come risultante dalla documentazione allegata.	Nel caso di partecipazione in forma singola, indicare:  <input type="checkbox"/> Sì  <input type="checkbox"/> No Nel caso di partecipazione in forma associata indicare, per ciascun O.E., la	



#	(T/Q/D)	Criterio di valutazione	Descrizione del criterio di valutazione	Valore	Riferimento Offerta Tecnica (Indicare documento, pagina e riferimento puntuale per il riscontro)
				<p>quota di esecuzione della fornitura e il possesso della certificazione:</p> <p>O.E. 1 _____</p> <p>Quota di partecipazione: _____%</p> <p><input type="checkbox"/> Sì <input type="checkbox"/> No</p> <p>O.E. 2 _____</p> <p>Quota di partecipazione: _____%</p> <p><input type="checkbox"/> Sì <input type="checkbox"/> No</p> <p>O.E. n _____</p> <p>Quota di partecipazione: _____%</p> <p><input type="checkbox"/> Sì <input type="checkbox"/> No</p>	
11	T	<b>Possesso della Certificazione SA 8000 "Gestione Aziendale socialmente responsabile" o equivalente</b>	Il punteggio verrà attribuito in base alla presenza del requisito, come risultante dalla documentazione allegata.	<p>Nel caso di partecipazione in forma singola, indicare:</p> <p><input type="checkbox"/> Sì</p> <p><input type="checkbox"/> No</p> <p>Nel caso di partecipazione in forma associata indicare, per ciascun O.E., la quota di esecuzione della fornitura e il possesso della certificazione:</p> <p>O.E. 1 _____</p> <p>Quota di partecipazione: _____%</p>	





#	(T/Q/D)	Criterio di valutazione	Descrizione del criterio di valutazione	Valore	Riferimento Offerta Tecnica (Indicare documento, pagina e riferimento puntuale per il riscontro)
				<input type="checkbox"/> Sì <input type="checkbox"/> No O.E. 2 _____ Quota di partecipazione: _____% <input type="checkbox"/> Sì <input type="checkbox"/> No O.E. n _____ Quota di partecipazione: _____% <input type="checkbox"/> Sì <input type="checkbox"/> No	

**LOTTO 35: Benda in gesso naturale a presa rapida, non sterile**

*Scheda A - Criteri minimi*

Caratteristica tecnica minima richiesta	Conformità del prodotto offerto	Riferimento nell'Offerta Tecnica
	(Indicare: Sì/No)	(Indicare documento, pagina e riferimento puntuale per il riscontro)
impregnate di gesso naturale, in forma solida	<input type="checkbox"/> Sì <input type="checkbox"/> No	
a presa rapida	<input type="checkbox"/> Sì <input type="checkbox"/> No	
monouso	<input type="checkbox"/> Sì <input type="checkbox"/> No	
spalmatura uniforme senza sfarinamenti, consistenza cremosa e modellabilità evidente al tatto di chi lo usa	<input type="checkbox"/> Sì <input type="checkbox"/> No	
indurito, il gesso deve risultare liscio e solido da consentire il carico e una sicura tenuta della struttura gessata nel tempo, anche in caso di eventuali fissurazioni	<input type="checkbox"/> Sì <input type="checkbox"/> No	
asciutta, la benda deve essere radiotrasparente	<input type="checkbox"/> Sì <input type="checkbox"/> No	
tempo di imbibizione in acqua 20/25 ° C: max 6 ''/mt	<input type="checkbox"/> Sì <input type="checkbox"/> No	
tempo presa iniziale a temperatura ambiente, inferiore a 25°: max 4 min	<input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/>	
tempo per solidità finale e resistenza ai carichi: max 24 ore	<input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/>	



<b>temperatura raggiunta nella reazione isotermica di indurimento: inferiore ai 40°/45°</b>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	
---	--------------------------	--------------------------	--

Scheda B – Criteri tecnici migliorativi

#	(T/Q/D)	Criterio di valutazione	Descrizione del criterio di valutazione	Valore	Riferimento Offerta Tecnica (Indicare documento, pagina e riferimento puntuale per il riscontro)
1	D	<b>Qualità del confezionamento primario</b>	Sarà oggetto di valutazione la resistenza del confezionamento primario	Descrivere nella Relazione Tecnica	
2	T	<b>Soluzioni per la riduzione dell'impatto dei confezionamenti secondari e/o di trasporto</b>	Sarà oggetto di valutazione positiva l'utilizzo di imballaggi secondari e terziari costituiti in materiale riciclato (in conformità a quanto previsto dal DM 24 dicembre 2015, in G.U. N. 16 del 21 gennaio 2016) nelle percentuali indicate rispetto al peso totale dei confezionamenti. La presenza del requisito dovrà evincersi dalla scheda tecnica del prodotto offerto o da altra documentazione allegata.	Indicare se la percentuale di utilizzo di materiali riciclati rispetto al peso totale degli imballaggi è:  <input type="checkbox"/> $\geq$ al 90% in peso se in carta o cartone  <input type="checkbox"/> $\geq$ al 60% in peso se plastica  N.B. E' possibile barrare entrambe le opzioni	
3	Q	<b>Completezza e visibilità dell'etichetta e chiarezza delle indicazioni tecniche atte ad individuare le caratteristiche del prodotto</b>	Saranno oggetto di valutazione la completezza, chiarezza e visibilità dell'etichetta e la presenza di indicazioni chiare ed utili all'utilizzo quali nr. di lotto, data di fabbricazione, data di scadenza, pittogrammi, marchio CE, tali da consentire facilmente l'individuazione della destinazione d'uso ed impiego del prodotto.	Descrivere nella Relazione Tecnica, fornendo una copia dell'etichetta	
4	D	<b>Facilità di applicazione/srotolamento e conformabilità del bendaggio</b>	Sarà oggetto la facilità di applicazione e la conformabilità del bendaggio alla morfologia del distretto da medicare, durante l'applicazione dello stesso.	Descrivere nella Relazione Tecnica	

#	(T/Q/D)	Criterio di valutazione	Descrizione del criterio di valutazione	Valore	Riferimento Offerta Tecnica (Indicare documento, pagina e riferimento puntuale per il riscontro)
5	D	<b>Distribuzione della massa gessata</b>	Sarà oggetto di valutazione il grado di omogeneità ed uniformità della spalmatura della massa gessata lungo tutta la lunghezza della benda	Descrivere nella Relazione Tecnica	
6	D	<b>Creosità e modellabilità della benda</b>	Sarà oggetto di valutazione il grado di creosità e modellabilità della benda.	Descrivere nella Relazione Tecnica	
7	Q	<b>Permeabilità al vapore acqueo</b>	Sarà oggetto di valutazione la capacità della medicazione di essere permeabile al vapore acqueo. L'Operatore Economico dovrà indicare il valore di permeabilità MVTR, espresso in gr/m2/24h, come risultante da Scheda Tecnica.	Indicare il valore di permeabilità MVTR, espresso in gr/m2/24h, del prodotto offerto: _____	
8	Q	<b>Minor perdita di gesso nella fase di imbibizione</b>	Sarà oggetto di valutazione la quantità puntuale di dispersione del gesso, espressa in % con due valori decimali, rispetto al quantitativo complessivo, durante la fase di imbibizione a 20/25° per 5 secondi, come indicato nella Scheda Tecnica.	Indicare la percentuale (%) di perdita di gesso, espressa con due valori decimali, rispetto al quantitativo complessivo del prodotto offerto, durante la fase di imbibizione a 20/25° per 5 secondi: _____	

#	(T/Q/D)	Criterio di valutazione	Descrizione del criterio di valutazione	Valore	Riferimento Offerta Tecnica (Indicare documento, pagina e riferimento puntuale per il riscontro)
9	T	<b>Possesso della certificazione ISO 13845:2016 "Dispositivi Medici - Sistema di Gestione per la qualità – Requisiti per scopi regolamentari" o equivalente</b>	Il punteggio verrà attribuito in base alla presenza del requisito, come risultante dalla documentazione allegata.	<p>Nel caso di partecipazione in forma singola, indicare:</p> <p><input type="checkbox"/> Sì</p> <p><input type="checkbox"/> No</p> <p>Nel caso di partecipazione in forma associata indicare, per ciascun O.E., la quota di esecuzione della fornitura e il possesso della certificazione:</p> <p>O.E. 1 _____</p> <p>Quota di partecipazione: _____%</p> <p><input type="checkbox"/> Sì    <input type="checkbox"/> No</p> <p>O.E. 2 _____</p> <p>Quota di partecipazione: _____%</p> <p><input type="checkbox"/> Sì    <input type="checkbox"/> No</p> <p>O.E. n _____</p> <p>Quota di partecipazione: _____%</p> <p><input type="checkbox"/> Sì    <input type="checkbox"/> No</p>	
10	T	<b>Possesso della certificazione ambientale UNI EN ISO 14001: 2015 "Environmental</b>	Il punteggio verrà attribuito in base alla presenza del requisito, come risultante dalla documentazione allegata.	<p>Nel caso di partecipazione in forma singola, indicare:</p> <p><input type="checkbox"/> Sì</p>	



#	(T/Q/D)	Criterio di valutazione	Descrizione del criterio di valutazione	Valore	Riferimento Offerta Tecnica (Indicare documento, pagina e riferimento puntuale per il riscontro)
		management systems" o equivalente		<input type="checkbox"/> No2Nel caso di partecipazione in forma associata indicare, per ciascun O.E., la quota di esecuzione della fornitura e il possesso della certificazione:  O.E. 1 _____ Quota di partecipazione: _____% <input type="checkbox"/> Sì <input type="checkbox"/> No  O.E. 2 _____ Quota di partecipazione: _____% <input type="checkbox"/> Sì <input type="checkbox"/> No  O.E. n _____ Quota di partecipazione: _____% <input type="checkbox"/> Sì <input type="checkbox"/> No	
11	T	Possesso della Certificazione SA 8000 "Gestione Aziendale socialmente responsabile" o equivalente	Il punteggio verrà attribuito in base alla presenza del requisito, come risultante dalla documentazione allegata.	Nel caso di partecipazione in forma singola, indicare:  <input type="checkbox"/> Sì  <input type="checkbox"/> No  Nel caso di partecipazione in forma associata indicare, per ciascun O.E., la quota di esecuzione della fornitura e il possesso della certificazione:	



#	(T/Q/D)	Criterio di valutazione	Descrizione del criterio di valutazione	Valore	Riferimento Offerta Tecnica (Indicare documento, pagina e riferimento puntuale per il riscontro)
				O.E. 1 _____ Quota di partecipazione: _____% <input type="checkbox"/> Sì <input type="checkbox"/> No O.E. 2 _____ Quota di partecipazione: _____% <input type="checkbox"/> Sì <input type="checkbox"/> No O.E. n _____ Quota di partecipazione: _____% <input type="checkbox"/> Sì <input type="checkbox"/> No	



**LOTTO 36: Sistema di trazione cutanea non sterile**

*Scheda A - Criteri minimi*

Caratteristica tecnica minima richiesta	Conformità del prodotto offerto	Riferimento nell'Offerta Tecnica
	(Indicare: Sì/No)	(Indicare documento, pagina e riferimento puntuale per il riscontro)
presenza di staffa in TNT o in cotone o in altro idoneo materiale, idrorepellente nel kit monouso	<input type="checkbox"/> Sì <input type="checkbox"/> No	
presenza di cerotto per trazione con adesivo ipoallergenico, sensibile alla pressione per consentire la massima adesione alla cute del paziente nel kit monouso	<input type="checkbox"/> Sì <input type="checkbox"/> No	
presenza di imbottitura di schiuma per proteggere l'articolazione nel kit monouso	<input type="checkbox"/> Sì <input type="checkbox"/> No	
presenza di piastra di attacco idonea a trasmettere la trazione nel kit monouso	<input type="checkbox"/> Sì <input type="checkbox"/> No	
presenza di cordino in materiale resistente ed antiabrasione nel kit monouso	<input type="checkbox"/> Sì <input type="checkbox"/> No	
presenza di benda elastica di fissaggio nel kit monouso	<input type="checkbox"/> Sì <input type="checkbox"/> No	



**LOTTO 37: Salvapelle in schiuma poliuretanica elastica, non sterile**

*Scheda A - Criteri minimi*

Caratteristica tecnica minima richiesta	Conformità del prodotto offerto	Riferimento nell'Offerta Tecnica
	(Indicare: Sì/No)	(Indicare documento, pagina e riferimento puntuale per il riscontro)
in schiuma poliuretanica	<input type="checkbox"/> Sì <input type="checkbox"/> No	
elastica	<input type="checkbox"/> Sì <input type="checkbox"/> No	
altamente traspirante e conformante	<input type="checkbox"/> Sì <input type="checkbox"/> No	

Scheda B – Criteri tecnici migliorativi

#	(T/Q/D)	Criterio di valutazione	Descrizione del criterio di valutazione	Valore	Riferimento Offerta Tecnica (Indicare documento, pagina e riferimento puntuale per il riscontro)
1	D	<b>Qualità del confezionamento primario</b>	Sarà oggetto di valutazione la resistenza del confezionamento primario	Descrivere nella Relazione Tecnica	
2	T	<b>Soluzioni per la riduzione dell'impatto dei confezionamenti secondari e/o di trasporto</b>	Sarà oggetto di valutazione positiva l'utilizzo di imballaggi secondari e terziari costituiti in materiale riciclato (in conformità a quanto previsto dal DM 24 dicembre 2015, in G.U. N. 16 del 21 gennaio 2016) nelle percentuali indicate rispetto al peso totale dei confezionamenti. La presenza del requisito dovrà evincersi dalla scheda tecnica del prodotto offerto o da altra documentazione allegata.	Indicare se la percentuale di utilizzo di materiali riciclati rispetto al peso totale degli imballaggi è:  <input type="checkbox"/> $\geq$ al 90% in peso se in carta o cartone  <input type="checkbox"/> $\geq$ al 60% in peso se plastica  N.B. E' possibile barrare entrambe le opzioni	
3	Q	<b>Completezza e visibilità dell'etichetta e chiarezza delle indicazioni tecniche atte ad individuare le caratteristiche del prodotto</b>	Saranno oggetto di valutazione la completezza, chiarezza e visibilità dell'etichetta e la presenza di indicazioni chiare ed utili all'utilizzo quali nr. di lotto, data di fabbricazione, data di scadenza, pittogrammi, marchio CE, tali da consentire facilmente l'individuazione della destinazione d'uso ed impiego del prodotto.	Descrivere nella Relazione Tecnica, fornendo una copia dell'etichetta	

#	(T/Q/D)	Criterio di valutazione	Descrizione del criterio di valutazione	Valore	Riferimento Offerta Tecnica (Indicare documento, pagina e riferimento puntuale per il riscontro)
4	D	<b>Facilità di applicazione e conformabilità del bendaggio</b>	Sarà oggetto la facilità di applicazione e la conformabilità del bendaggio alla morfologia del distretto da medicare, durante l'applicazione dello stesso.	<i>Descrivere nella Relazione Tecnica</i>	
5	D	<b>Traspirabilità</b>	Sarà oggetto di valutazione il maggior grado di porosità del bendaggio, come risultante da Scheda Tecnica	<i>Descrivere nella Relazione Tecnica</i>	
6	D	<b>Definizione dei bordi al momento del taglio</b>	Sarà oggetto di valutazione la definizione dei bordi al momento del taglio, senza sfilacciature e fili sporgenti.	<i>Descrivere nella Relazione Tecnica</i>	
7	T	<b>Possesso della certificazione ISO 13845:2016 "Dispositivi Medici - Sistema di Gestione per la qualità - Requisiti per scopi regolamentari" o equivalente</b>	Il punteggio verrà attribuito in base alla presenza del requisito, come risultante dalla documentazione allegata.	<p><i>Nel caso di partecipazione in forma singola, indicare:</i></p> <p><input type="checkbox"/> Sì</p> <p><input type="checkbox"/> No</p> <p><i>Nel caso di partecipazione in forma associata indicare, per ciascun O.E., la quota di</i></p>	



#	(T/Q/D)	Criterio di valutazione	Descrizione del criterio di valutazione	Valore	Riferimento Offerta Tecnica (Indicare documento, pagina e riferimento puntuale per il riscontro)
				<p><i>esecuzione della fornitura e il possesso della certificazione:</i></p> <p>O.E. 1 _____</p> <p>Quota di partecipazione: _____%</p> <p><input type="checkbox"/> Sì <input type="checkbox"/> No</p> <p>O.E. 2 _____</p> <p>Quota di partecipazione: _____%</p> <p><input type="checkbox"/> Sì <input type="checkbox"/> No</p> <p>O.E. n _____</p> <p>Quota di partecipazione: _____%</p> <p><input type="checkbox"/> Sì <input type="checkbox"/> No</p>	
8	T	<b>Possesso della certificazione ambientale UNI EN ISO 14001: 2015 "Environmental management systems" o equivalente</b>	Il punteggio verrà attribuito in base alla presenza del requisito, come risultante dalla documentazione allegata.	<p><i>Nel caso di partecipazione in forma singola, indicare:</i></p> <p><input type="checkbox"/> Sì</p> <p><input type="checkbox"/> No</p> <p><i>Nel caso di partecipazione in forma associata indicare, per ciascun O.E., la quota di esecuzione della fornitura e il possesso della certificazione:</i></p> <p>O.E. 1 _____</p> <p>Quota di partecipazione: _____%</p> <p><input type="checkbox"/> Sì <input type="checkbox"/> No</p>	



#	(T/Q/D)	Criterio di valutazione	Descrizione del criterio di valutazione	Valore	Riferimento Offerta Tecnica (Indicare documento, pagina e riferimento puntuale per il riscontro)
				<p>O.E. 2 _____</p> <p>Quota di partecipazione: _____%</p> <p><input type="checkbox"/> Sì <input type="checkbox"/> No</p> <p>O.E. n _____</p> <p>Quota di partecipazione: _____%</p> <p><input type="checkbox"/> Sì <input type="checkbox"/> No</p>	
9	T	<b>Possesso della Certificazione SA 8000 "Gestione Aziendale socialmente responsabile" o equivalente</b>	Il punteggio verrà attribuito in base alla presenza del requisito, come risultante dalla documentazione allegata.	<p>Nel caso di partecipazione in forma singola, indicare:</p> <p><input type="checkbox"/> Sì</p> <p><input type="checkbox"/> No</p> <p>Nel caso di partecipazione in forma associata indicare, per ciascun O.E., la quota di esecuzione della fornitura e il possesso della certificazione:</p> <p>O.E. 1 _____</p> <p>Quota di partecipazione: _____%</p> <p><input type="checkbox"/> Sì <input type="checkbox"/> No</p> <p>O.E. 2 _____</p> <p>Quota di partecipazione: _____%</p> <p><input type="checkbox"/> Sì <input type="checkbox"/> No</p>	



#	(T/Q/D)	Criterio di valutazione	Descrizione del criterio di valutazione	Valore	Riferimento Offerta Tecnica (Indicare documento, pagina e riferimento puntuale per il riscontro)
				O.E. n. _____ Quota di partecipazione: _____ % <input type="checkbox"/> Sì <input type="checkbox"/> No	

**LOTTO 38: Stecca di Zimmer in alluminio flessibili o altre leghe similari, non sterili**

*Scheda A - Criteri minimi*

Caratteristica tecnica minima richiesta	Conformità del prodotto offerto	Riferimento nell'Offerta Tecnica
	(Indicare: Sì/No)	(Indicare documento, pagina e riferimento puntuale per il riscontro)
alluminio flessibile o altre leghe	<input type="checkbox"/> Sì <input type="checkbox"/> No	
radiotrasparente	<input type="checkbox"/> Sì <input type="checkbox"/> No	
modellabile senza compromissione della rigidità	<input type="checkbox"/> Sì <input type="checkbox"/> No	
presenza di imbottitura in materiale morbido, sintetico, traspirante e ipoallergenico	<input type="checkbox"/> Sì <input type="checkbox"/> No	
presenza di bordi arrotondati e smussati per evitare abrasioni, tagli o altro al paziente	<input type="checkbox"/> Sì <input type="checkbox"/> No	



**LOTTO 39: Splint non sterile**

*Scheda A - Criteri minimi*

Caratteristica tecnica minima richiesta	Conformità del prodotto offerto	Riferimento nell'Offerta Tecnica
	(Indicare: Sì/No)	(Indicare documento, pagina e riferimento puntuale per il riscontro)
in plastica	<input type="checkbox"/> Sì <input type="checkbox"/> No	
radiotrasparenti	<input type="checkbox"/> Sì <input type="checkbox"/> No	

**LOTTO 40: Cerotti su rocchetto (a nastro) in TNT, non sterile**

*Scheda A - Criteri minimi*

Caratteristica tecnica minima richiesta	Conformità del prodotto offerto	Riferimento nell'Offerta Tecnica
	(Indicare: Sì/No)	(Indicare documento, pagina e riferimento puntuale per il riscontro)
TNT radiotrasparente (fibra sintetica 80% e cellulosa 20%) e traspirante	<input type="checkbox"/> Sì <input type="checkbox"/> No	
adesivo acrilico	<input type="checkbox"/> Sì <input type="checkbox"/> No	
adesivo anallergico	<input type="checkbox"/> Sì <input type="checkbox"/> No	
non estensibile ma lacerabile con le mani trasversalmente e longitudinalmente, senza presentare sfilacciamenti sulla linea di rottura del cerotto	<input type="checkbox"/> Sì <input type="checkbox"/> No	
non trasparente	<input type="checkbox"/> Sì <input type="checkbox"/> No	
idrorepellente	<input type="checkbox"/> Sì <input type="checkbox"/> No	
permeabile ad aria e vapore acqueo	<input type="checkbox"/> Sì <input type="checkbox"/> No	
presenza di rocchetto su cui è arrotolato il cerotto marchiato, resistente, non deformabile e funzionale per non renderne difficoltoso lo srotolamento	<input type="checkbox"/> Sì <input type="checkbox"/> No	

Scheda B – Criteri tecnici migliorativi

#	(T/Q/D)	Criterio di valutazione	Descrizione del criterio di valutazione	Valore	Riferimento Offerta Tecnica (Indicare documento, pagina e riferimento puntuale per il riscontro)
1	D	<b>Qualità del confezionamento primario</b>	Sarà oggetto di valutazione la resistenza del confezionamento primario	Descrivere nella Relazione Tecnica	
2	T	<b>Soluzioni per la riduzione dell'impatto dei confezionamenti secondari e/o di trasporto</b>	Sarà oggetto di valutazione positiva l'utilizzo di imballaggi secondari e terziari costituiti in materiale riciclato (in conformità a quanto previsto dal DM 24 dicembre 2015, in G.U. N. 16 del 21 gennaio 2016) nelle percentuali indicate rispetto al peso totale dei confezionamenti. La presenza del requisito dovrà evincersi dalla scheda tecnica del prodotto offerto o da altra documentazione allegata.	Indicare se la percentuale di utilizzo di materiali riciclati rispetto al peso totale degli imballaggi è:  <input type="checkbox"/> $\geq$ al 90% in peso se in carta o cartone  <input type="checkbox"/> $\geq$ al 60% in peso se plastica  N.B. E' possibile barrare entrambe le opzioni	
3	Q	<b>Completezza e visibilità dell'etichetta e chiarezza delle indicazioni tecniche atte ad individuare le caratteristiche del prodotto</b>	Saranno oggetto di valutazione la completezza, chiarezza e visibilità dell'etichetta e la presenza di indicazioni chiare ed utili all'utilizzo quali nr. di lotto, data di fabbricazione, data di scadenza, pittogrammi, marchio CE, tali da consentire facilmente l'individuazione della destinazione d'uso ed impiego del prodotto.	Descrivere nella Relazione Tecnica, fornendo una copia dell'etichetta	
4	D	<b>Facilità di srotolamento</b>	Sarà oggetto di valutazione la facilità di srotolamento del cerotto dal rocchetto.	Descrivere nella Relazione Tecnica	



#	(T/Q/D)	Criterio di valutazione	Descrizione del criterio di valutazione	Valore	Riferimento Offerta Tecnica (Indicare documento, pagina e riferimento puntuale per il riscontro)
5	D	<b>Conformabilità del cerotto</b>	Sarà oggetto di valutazione la conformabilità del cerotto alla morfologia del distretto da medicare, durante l'applicazione dello stesso.	<i>Descrivere nella Relazione Tecnica</i>	
6	D	<b>Facilità di rimozione del cerotto</b>	Sarà oggetto di valutazione la facilità di rimozione del cerotto, senza creare aderenze	<i>Descrivere nella Relazione Tecnica</i>	
7	D	<b>Qualità del collante</b>	Sarà oggetto di valutazione la qualità e l'adesività del collante utilizzato.	<i>Descrivere nella Relazione Tecnica</i>	
8	T	<b>Anallergicità del collante</b>	Sarà oggetto di valutazione l'utilizzo di collante anallergico, come risultante dalla Scheda Tecnica del prodotto offerto.	<p><i>Indicare se il prodotto offerto corrisponde a cerotto con collante anallergico:</i></p> <p><input type="checkbox"/> Sì</p> <p><input type="checkbox"/> No</p>	
9	D	<b>Assenza di residui collosi dopo la rimozione</b>	Sarà oggetto di valutazione l'offerta di prodotti il cui materiali e la struttura della medicazione siano idonei a garantire l'assenza di residui collosi e residui di secrezioni sulla morfologia del distretto medicato a seguito della rimozione della medicazione. Tale aspetto deve essere desumibile dalla Scheda Tecnica del prodotto o da altra documentazione a comprova.	<i>Descrivere nella Relazione Tecnica</i>	
10	T	<b>Possesso della certificazione ISO 13845:2016 "Dispositivi Medici - Sistema di Gestione per la qualità – Requisiti per scopi</b>	Il punteggio verrà attribuito in base alla presenza del requisito, come risultante dalla documentazione allegata.	<p><i>Nel caso di partecipazione in forma singola, indicare:</i></p> <p><input type="checkbox"/> Sì</p> <p><input type="checkbox"/> No</p>	



#	(T/Q/D)	Criterio di valutazione	Descrizione del criterio di valutazione	Valore	Riferimento Offerta Tecnica (Indicare documento, pagina e riferimento puntuale per il riscontro)
		regolamentari" o equivalente		<p>Nel caso di partecipazione in forma associata indicare, per ciascun O.E., la quota di esecuzione della fornitura e il possesso della certificazione:</p> <p>O.E. 1 _____</p> <p>Quota di partecipazione: _____%</p> <p><input type="checkbox"/> Sì <input type="checkbox"/> No</p> <p>O.E. 2 _____</p> <p>Quota di partecipazione: _____%</p> <p><input type="checkbox"/> Sì <input type="checkbox"/> No</p> <p>O.E. n _____</p> <p>Quota di partecipazione: _____%</p> <p><input type="checkbox"/> Sì <input type="checkbox"/> No</p>	
11	T	Possesso della certificazione ambientale UNI EN ISO 14001: 2015 "Environmental management systems" o equivalente	Il punteggio verrà attribuito in base alla presenza del requisito, come risultante dalla documentazione allegata.	<p>Nel caso di partecipazione in forma singola, indicare:</p> <p><input type="checkbox"/> Sì</p> <p><input type="checkbox"/> No</p> <p>Nel caso di partecipazione in forma associata indicare, per ciascun O.E., la quota di esecuzione della fornitura e il possesso della certificazione:</p> <p>O.E. 1 _____</p>	

#	(T/Q/D)	Criterio di valutazione	Descrizione del criterio di valutazione	Valore	Riferimento Offerta Tecnica (Indicare documento, pagina e riferimento puntuale per il riscontro)
				Quota di partecipazione: _____% <input type="checkbox"/> Sì <input type="checkbox"/> No O.E. 2 _____ Quota di partecipazione: _____% <input type="checkbox"/> Sì <input type="checkbox"/> No O.E. n _____ Quota di partecipazione: _____% <input type="checkbox"/> Sì <input type="checkbox"/> No	
12	T	<b>Possesso della Certificazione SA 8000 "Gestione Aziendale socialmente responsabile" o equivalente</b>	Il punteggio verrà attribuito in base alla presenza del requisito, come risultante dalla documentazione allegata.	Nel caso di partecipazione in forma singola, indicare:  <input type="checkbox"/> Sì  <input type="checkbox"/> No  Nel caso di partecipazione in forma associata indicare, per ciascun O.E., la quota di esecuzione della fornitura e il possesso della certificazione:  O.E. 1 _____ Quota di partecipazione: _____% <input type="checkbox"/> Sì <input type="checkbox"/> No  O.E. 2 _____	



#	(T/Q/D)	Criterio di valutazione	Descrizione del criterio di valutazione	Valore	Riferimento Offerta Tecnica (Indicare documento, pagina e riferimento puntuale per il riscontro)
				Quota di partecipazione: _____ % <input type="checkbox"/> Sì <input type="checkbox"/> No O.E. n. _____ Quota di partecipazione: _____ % <input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> Sì <input type="checkbox"/> No	

**LOTTO 41: Cerotti su rocchetto (a nastro) in seta artificiale, non sterile**

*Scheda A - Criteri minimi*

Caratteristica tecnica minima richiesta	Conformità del prodotto offerto	Riferimento nell'Offerta Tecnica
	(Indicare: Sì/No)	(Indicare documento, pagina e riferimento puntuale per il riscontro)
<b>in seta artificiale radiotrasparente (supporto tessuto acetato 100%) e traspirante</b>	<input type="checkbox"/> Sì <input type="checkbox"/> No	
<b>adesivo acrilico e anallergico</b>	<input type="checkbox"/> Sì <input type="checkbox"/> No	
<b>non estensibile ma lacerabile con le mani trasversalmente e longitudinalmente, senza presentare sfilacciamenti sulla linea di rottura del cerotto</b>	<input type="checkbox"/> Sì <input type="checkbox"/> No	
<b>non trasparente</b>	<input type="checkbox"/> Sì <input type="checkbox"/> No	
<b>idrorepellente</b>	<input type="checkbox"/> Sì <input type="checkbox"/> No	
<b>permeabile ad aria e vapore acqueo</b>	<input type="checkbox"/> Sì <input type="checkbox"/> No	
<b>presenza di rocchetto su cui è arrotolato il cerotto marchiato, resistente, non deformabile e funzionale per non renderne difficoltoso lo srotolamento</b>	<input type="checkbox"/> Sì <input type="checkbox"/> No	



Scheda B – Criteri tecnici migliorativi

#	(T/Q/D)	Criterio di valutazione	Descrizione del criterio di valutazione	Valore	Riferimento Offerta Tecnica (Indicare documento, pagina e riferimento puntuale per il riscontro)
1	D	<b>Qualità del confezionamento primario</b>	Sarà oggetto di valutazione la resistenza del confezionamento primario	Descrivere nella Relazione Tecnica	
2	T	<b>Soluzioni per la riduzione dell'impatto dei confezionamenti secondari e/o di trasporto</b>	Sarà oggetto di valutazione positiva l'utilizzo di imballaggi secondari e terziari costituiti in materiale riciclato (in conformità a quanto previsto dal DM 24 dicembre 2015, in G.U. N. 16 del 21 gennaio 2016) nelle percentuali indicate rispetto al peso totale dei confezionamenti. La presenza del requisito dovrà evincersi dalla scheda tecnica del prodotto offerto o da altra documentazione allegata.	Indicare se la percentuale di utilizzo di materiali riciclati rispetto al peso totale degli imballaggi è:  <input type="checkbox"/> $\geq$ al 90% in peso se in carta o cartone  <input type="checkbox"/> $\geq$ al 60% in peso se plastica  N.B. E' possibile barrare entrambe le opzioni	
3	Q	<b>Completezza e visibilità dell'etichetta e chiarezza delle indicazioni tecniche atte ad individuare le caratteristiche del prodotto</b>	Saranno oggetto di valutazione la completezza, chiarezza e visibilità dell'etichetta e la presenza di indicazioni chiare ed utili all'utilizzo quali nr. di lotto, data di fabbricazione, data di scadenza, pittogrammi, marchio CE, tali da consentire facilmente l'individuazione della destinazione d'uso ed impiego del prodotto.	Descrivere nella Relazione Tecnica, fornendo una copia dell'etichetta	
4	D	<b>Facilità di srotolamento</b>	Sarà oggetto di valutazione la facilità di srotolamento del cerotto dal rocchetto.	Descrivere nella Relazione Tecnica	

#	(T/Q/D)	Criterio di valutazione	Descrizione del criterio di valutazione	Valore	Riferimento Offerta Tecnica (Indicare documento, pagina e riferimento puntuale per il riscontro)
5	D	<b>Conformabilità del cerotto</b>	Sarà oggetto di valutazione la conformabilità del cerotto alla morfologia del distretto da medicare, durante l'applicazione dello stesso.	Descrivere nella Relazione Tecnica	
6	D	<b>Facilità di rimozione del cerotto</b>	Sarà oggetto di valutazione la facilità di rimozione del cerotto, senza creare aderenze	Descrivere nella Relazione Tecnica	
7	D	<b>Qualità del collante</b>	Sarà oggetto di valutazione la qualità e l'adesività del collante utilizzato.	Descrivere nella Relazione Tecnica	
8	T	<b>Anallergicità del collante</b>	Sarà oggetto di valutazione l'utilizzo di collante anallergico, come risultante dalla Scheda Tecnica del prodotto offerto.	Indicare se il prodotto offerto corrisponde a cerotto con collante anallergico:  <input type="checkbox"/> Sì  <input type="checkbox"/> No	
9	D	<b>Assenza di residui collosi dopo la rimozione</b>	Sarà oggetto di valutazione l'offerta di prodotti il cui materiali e la struttura della medicazione siano idonei a garantire l'assenza di residui collosi e residui di secrezioni sulla morfologia del distretto medicato a seguito della rimozione della medicazione. Tale aspetto deve essere desumibile dalla Scheda Tecnica del prodotto o da altra documentazione a comprova.	Descrivere nella Relazione Tecnica	
10	T	<b>Possesso della certificazione ISO 13845:2016 "Dispositivi Medici - Sistema di Gestione per la qualità –</b>	Il punteggio verrà attribuito in base alla presenza del requisito, come risultante dalla documentazione allegata.	Nel caso di partecipazione in forma singola, indicare:  <input type="checkbox"/> Sì	



#	(T/Q/D)	Criterio di valutazione	Descrizione del criterio di valutazione	Valore	Riferimento Offerta Tecnica (Indicare documento, pagina e riferimento puntuale per il riscontro)
		Requisiti per scopi regolamentari" o equivalente		<input type="checkbox"/> No Nel caso di partecipazione in forma associata indicare, per ciascun O.E., la quota di esecuzione della fornitura e il possesso della certificazione: O.E. 1 _____ Quota di partecipazione: _____% <input type="checkbox"/> Sì <input type="checkbox"/> No O.E. 2 _____ Quota di partecipazione: _____% <input type="checkbox"/> Sì <input type="checkbox"/> No O.E. n _____ Quota di partecipazione: _____% <input type="checkbox"/> Sì <input type="checkbox"/> No	
11	T	Possesso della certificazione ambientale UNI EN ISO 14001: 2015 "Environmental management systems" o equivalente	Il punteggio verrà attribuito in base alla presenza del requisito, come risultante dalla documentazione allegata.	Nel caso di partecipazione in forma singola, indicare: <input type="checkbox"/> Sì <input type="checkbox"/> No Nel caso di partecipazione in forma associata indicare, per ciascun O.E., la quota di esecuzione della fornitura e il possesso della certificazione:	



#	(T/Q/D)	Criterio di valutazione	Descrizione del criterio di valutazione	Valore	Riferimento Offerta Tecnica (Indicare documento, pagina e riferimento puntuale per il riscontro)
				<p>O.E. 1 _____</p> <p>Quota di partecipazione: _____%</p> <p><input type="checkbox"/> Sì <input type="checkbox"/> No</p> <p>O.E. 2 _____</p> <p>Quota di partecipazione: _____%</p> <p><input type="checkbox"/> Sì <input type="checkbox"/> No</p> <p>O.E. n _____</p> <p>Quota di partecipazione: _____%</p> <p><input type="checkbox"/> Sì <input type="checkbox"/> No</p>	
12	T	<b>Possesso della Certificazione SA 8000 "Gestione Aziendale socialmente responsabile" o equivalente</b>	Il punteggio verrà attribuito in base alla presenza del requisito, come risultante dalla documentazione allegata.	<p>Nel caso di partecipazione in forma singola, indicare:</p> <p><input type="checkbox"/> Sì</p> <p><input type="checkbox"/> No</p> <p>Nel caso di partecipazione in forma associata indicare, per ciascun O.E., la quota di esecuzione della fornitura e il possesso della certificazione:</p> <p>O.E. 1 _____</p> <p>Quota di partecipazione: _____%</p> <p><input type="checkbox"/> Sì <input type="checkbox"/> No</p>	



#	(T/Q/D)	Criterio di valutazione	Descrizione del criterio di valutazione	Valore	Riferimento Offerta Tecnica (Indicare documento, pagina e riferimento puntuale per il riscontro)
				O.E. 2 _____ Quota di partecipazione: _____% <input type="checkbox"/> Sì <input type="checkbox"/> No O.E. n _____ Quota di partecipazione: _____% <input type="checkbox"/> Sì <input type="checkbox"/> No	

**LOTTO 42: Cerotti su rocchetto (a nastro) in tela naturale, non sterile**

*Scheda A - Criteri minimi*

Caratteristica tecnica minima richiesta	Conformità del prodotto offerto	Riferimento nell'Offerta Tecnica
	(Indicare: Sì/No)	(Indicare documento, pagina e riferimento puntuale per il riscontro)
in tela naturale radiotrasparente (cotone o viscosa) e traspirante	<input type="checkbox"/> Sì <input type="checkbox"/> No	
parte adesiva con ossido di zinco e caucciù, anallergica	<input type="checkbox"/> Sì <input type="checkbox"/> No	
non estensibile ma lacerabile con le mani trasversalmente e longitudinalmente, senza presentare sfilacciamenti sulla linea di rottura del cerotto	<input type="checkbox"/> Sì <input type="checkbox"/> No	
non trasparente	<input type="checkbox"/> Sì <input type="checkbox"/> No	
idrorepellente	<input type="checkbox"/> Sì <input type="checkbox"/> No	
permeabile ad aria e vapore acqueo	<input type="checkbox"/> Sì <input type="checkbox"/> No	
presenza di rocchetto su cui è arrotolato il cerotto marchiato, resistente, non deformabile e funzionale per non renderne difficoltoso lo srotolamento	<input type="checkbox"/> Sì <input type="checkbox"/> No	

Scheda B – Criteri tecnici migliorativi

#	(T/Q/D)	Criterio di valutazione	Descrizione del criterio di valutazione	Valore	Riferimento Offerta Tecnica (Indicare documento, pagina e riferimento puntuale per il riscontro)
1	D	<b>Qualità del confezionamento primario</b>	Sarà oggetto di valutazione la resistenza del confezionamento primario	Descrivere nella Relazione Tecnica	
2	T	<b>Soluzioni per la riduzione dell'impatto dei confezionamenti secondari e/o di trasporto</b>	Sarà oggetto di valutazione positiva l'utilizzo di imballaggi secondari e terziari costituiti in materiale riciclato (in conformità a quanto previsto dal DM 24 dicembre 2015, in G.U. N. 16 del 21 gennaio 2016) nelle percentuali indicate rispetto al peso totale dei confezionamenti. La presenza del requisito dovrà evincersi dalla scheda tecnica del prodotto offerto o da altra documentazione allegata.	Indicare se la percentuale di utilizzo di materiali riciclati rispetto al peso totale degli imballaggi è:  <input type="checkbox"/> $\geq$ al 90% in peso se in carta o cartone  <input type="checkbox"/> $\geq$ al 60% in peso se plastica  N.B. E' possibile barrare entrambe le opzioni	
3	Q	<b>Completezza e visibilità dell'etichetta e chiarezza delle indicazioni tecniche atte ad individuare le caratteristiche del prodotto</b>	Saranno oggetto di valutazione la completezza, chiarezza e visibilità dell'etichetta e la presenza di indicazioni chiare ed utili all'utilizzo quali nr. di lotto, data di fabbricazione, data di scadenza, pittogrammi, marchio CE, tali da consentire facilmente l'individuazione della destinazione d'uso ed impiego del prodotto.	Descrivere nella Relazione Tecnica, fornendo una copia dell'etichetta	
4	D	<b>Facilità di srotolamento</b>	Sarà oggetto di valutazione la facilità di srotolamento del cerotto dal rocchetto.	Descrivere nella Relazione Tecnica	

#	(T/Q/D)	Criterio di valutazione	Descrizione del criterio di valutazione	Valore	Riferimento Offerta Tecnica (Indicare documento, pagina e riferimento puntuale per il riscontro)
5	D	<b>Conformabilità del cerotto</b>	Sarà oggetto di valutazione la conformabilità del cerotto alla morfologia del distretto da medicare, durante l'applicazione dello stesso.	<i>Descrivere nella Relazione Tecnica</i>	
6	D	<b>Facilità di rimozione del cerotto</b>	Sarà oggetto di valutazione la facilità di rimozione del cerotto, senza creare aderenze	<i>Descrivere nella Relazione Tecnica</i>	
7	D	<b>Qualità del collante</b>	Sarà oggetto di valutazione la qualità e l'adesività del collante utilizzato.	<i>Descrivere nella Relazione Tecnica</i>	
8	T	<b>Anallergicità del collante</b>	Sarà oggetto di valutazione l'utilizzo di collante anallergico, come risultante dalla Scheda Tecnica del prodotto offerto.	<i>Indicare se il prodotto offerto corrisponde a cerotto con collante anallergico:</i>  <input type="checkbox"/> <i>Sì</i>  <input type="checkbox"/> <i>No</i>	
9	D	<b>Assenza di residui collosi dopo la rimozione</b>	Sarà oggetto di valutazione l'offerta di prodotti il cui materiali e la struttura della medicazione siano idonei a garantire l'assenza di residui collosi e residui di secrezioni sulla morfologia del distretto medicato a seguito della rimozione della medicazione. Tale aspetto deve essere desumibile dalla Scheda Tecnica del prodotto o da altra documentazione a comprova.	<i>Descrivere nella Relazione Tecnica</i>	
10	T	<b>Possesso della certificazione ISO 13845:2016</b>	Il punteggio verrà attribuito in base alla presenza del requisito, come risultante dalla documentazione allegata.	<i>Nel caso di partecipazione in forma singola, indicare:</i>	





#	(T/Q/D)	Criterio di valutazione	Descrizione del criterio di valutazione	Valore	Riferimento Offerta Tecnica (Indicare documento, pagina e riferimento puntuale per il riscontro)
		"Dispositivi Medici - Sistema di Gestione per la qualità – Requisiti per scopi regolamentari" o equivalente		<input type="checkbox"/> Sì  <input type="checkbox"/> No  Nel caso di partecipazione in forma associata indicare, per ciascun O.E., la quota di esecuzione della fornitura e il possesso della certificazione:  O.E. 1 _____ Quota di partecipazione: _____%  <input type="checkbox"/> Sì <input type="checkbox"/> No  O.E. 2 _____ Quota di partecipazione: _____%  <input type="checkbox"/> Sì <input type="checkbox"/> No  O.E. n _____ Quota di partecipazione: _____%  <input type="checkbox"/> Sì <input type="checkbox"/> No	
11	T	Possesso della certificazione ambientale UNI EN ISO 14001: 2015 "Environmental management systems" o equivalente	Il punteggio verrà attribuito in base alla presenza del requisito, come risultante dalla documentazione allegata.	Nel caso di partecipazione in forma singola, indicare:  <input type="checkbox"/> Sì  <input type="checkbox"/> No Nel caso di partecipazione in forma associata indicare, per ciascun O.E., la	



#	(T/Q/D)	Criterio di valutazione	Descrizione del criterio di valutazione	Valore	Riferimento Offerta Tecnica (Indicare documento, pagina e riferimento puntuale per il riscontro)
				<p>quota di esecuzione della fornitura e il possesso della certificazione:</p> <p>O.E. 1 _____</p> <p>Quota di partecipazione: _____%</p> <p><input type="checkbox"/> Sì <input type="checkbox"/> No</p> <p>O.E. 2 _____</p> <p>Quota di partecipazione: _____%</p> <p><input type="checkbox"/> Sì <input type="checkbox"/> No</p> <p>O.E. n _____</p> <p>Quota di partecipazione: _____%</p> <p><input type="checkbox"/> Sì <input type="checkbox"/> No</p>	
	T	<p><b>Possesso della Certificazione SA 8000 "Gestione Aziendale socialmente responsabile" o equivalente</b></p>	<p>Il punteggio verrà attribuito in base alla presenza del requisito, come risultante dalla documentazione allegata.</p>	<p>Nel caso di partecipazione in forma singola, indicare:</p> <p><input type="checkbox"/> Sì</p> <p><input type="checkbox"/> No</p> <p>Nel caso di partecipazione in forma associata indicare, per ciascun O.E., la quota di esecuzione della fornitura e il possesso della certificazione:</p> <p>O.E. 1 _____</p> <p>Quota di partecipazione: _____%</p>	



#	(T/Q/D)	Criterio di valutazione	Descrizione del criterio di valutazione	Valore	Riferimento Offerta Tecnica (Indicare documento, pagina e riferimento puntuale per il riscontro)
				<input type="checkbox"/> Sì <input type="checkbox"/> No O.E. 2 _____ Quota di partecipazione: _____% <input type="checkbox"/> Sì <input type="checkbox"/> No O.E. n _____ Quota di partecipazione: _____% <input type="checkbox"/> Sì <input type="checkbox"/> No	

**LOTTO 43: Cerottino medicato in TNT, sterile**

*Scheda A - Criteri minimi*

Caratteristica tecnica minima richiesta	Conformità del prodotto offerto	Riferimento nell'Offerta Tecnica
	(Indicare: Sì/No)	(Indicare documento, pagina e riferimento puntuale per il riscontro)
<b>medicato</b>	<input type="checkbox"/> Sì <input type="checkbox"/> No	
<b>in TNT</b>	<input type="checkbox"/> Sì <input type="checkbox"/> No	
<b>idrorepellente</b>	<input type="checkbox"/> Sì <input type="checkbox"/> No	
<b>radiotrasparente</b>	<input type="checkbox"/> Sì <input type="checkbox"/> No	
<b>traspirante</b>	<input type="checkbox"/> Sì <input type="checkbox"/> No	
<b>permeabile all'aria e al vapore acqueo</b>	<input type="checkbox"/> Sì <input type="checkbox"/> No	
<b>dotato di bordi stondati</b>	<input type="checkbox"/> Sì <input type="checkbox"/> No	

Scheda B – Criteri tecnici migliorativi

#	(T/Q/D)	Criterio di valutazione	Descrizione del criterio di valutazione	Valore	Riferimento Offerta Tecnica (Indicare documento, pagina e riferimento puntuale per il riscontro)
1	D	<b>Qualità del confezionamento primario</b>	Sarà oggetto di valutazione la resistenza del confezionamento primario	Descrivere nella Relazione Tecnica	
2	T	<b>Soluzioni per la riduzione dell'impatto dei confezionamenti secondari e/o di trasporto</b>	Sarà oggetto di valutazione positiva l'utilizzo di imballaggi secondari e terziari costituiti in materiale riciclato (in conformità a quanto previsto dal DM 24 dicembre 2015, in G.U. N. 16 del 21 gennaio 2016) nelle percentuali indicate rispetto al peso totale dei confezionamenti. La presenza del requisito dovrà evincersi dalla scheda tecnica del prodotto offerto o da altra documentazione allegata.	Indicare se la percentuale di utilizzo di materiali riciclati rispetto al peso totale degli imballaggi è:  <input type="checkbox"/> $\geq$ al 90% in peso se in carta o cartone  <input type="checkbox"/> $\geq$ al 60% in peso se plastica  N.B. E' possibile barrare entrambe le opzioni	
3	Q	<b>Completezza e visibilità dell'etichetta e chiarezza delle indicazioni tecniche atte ad individuare le caratteristiche del prodotto</b>	Saranno oggetto di valutazione la completezza, chiarezza e visibilità dell'etichetta e la presenza di indicazioni chiare ed utili all'utilizzo quali nr. di lotto, data di fabbricazione, data di scadenza, pittogrammi, marchio CE, tali da consentire facilmente l'individuazione della destinazione d'uso ed impiego del prodotto.	Descrivere nella Relazione Tecnica, fornendo una copia dell'etichetta	
4	D	<b>Dimensione del tampone</b>	Sarà oggetto di valutazione la dimensione del tampone rispetto alla dimensione complessiva del cerotto.	Descrivere nella Relazione Tecnica	



#	(T/Q/D)	Criterio di valutazione	Descrizione del criterio di valutazione	Valore	Riferimento Offerta Tecnica (Indicare documento, pagina e riferimento puntuale per il riscontro)
5	D	<b>Conformabilità del cerotto</b>	Sarà oggetto di valutazione la conformabilità del cerotto alla morfologia del distretto da medicare, durante l'applicazione dello stesso.	<i>Descrivere nella Relazione Tecnica</i>	
6	D	<b>Facilità di rimozione del cerotto</b>	Sarà oggetto di valutazione la facilità di rimozione del cerotto, senza creare aderenze	<i>Descrivere nella Relazione Tecnica</i>	
7	D	<b>Facilità di rimozione del foglio di protezione</b>	Sarà oggetto di valutazione la facilità di rimozione del foglio di protezione dal lato adesivo su cui è adeso, senza che ciò comporti il rischio di contaminazione del cerotto alterandone la sterilità.	<i>Descrivere nella Relazione Tecnica</i>	
8	D	<b>Qualità del collante</b>	Sarà oggetto di valutazione la qualità e l'adesività del collante utilizzato.	<i>Descrivere nella Relazione Tecnica</i>	
9	T	<b>Anallergicità del collante</b>	Sarà oggetto di valutazione l'utilizzo di collante anallergico, come risultante dalla Scheda Tecnica del prodotto offerto.	<i>Indicare se il prodotto offerto corrisponde a cerotto con collante anallergico:</i>  <input type="checkbox"/> Sì  <input type="checkbox"/> No	
9	D	<b>Assenza di residui collosi dopo la rimozione</b>	Sarà oggetto di valutazione l'offerta di prodotti il cui materiali e la struttura della medicazione siano idonei a garantire l'assenza di residui collosi e residui di secrezioni sulla morfologia del distretto medicato a seguito della rimozione della	<i>Descrivere nella Relazione Tecnica</i>	



#	(T/Q/D)	Criterio di valutazione	Descrizione del criterio di valutazione	Valore	Riferimento Offerta Tecnica (Indicare documento, pagina e riferimento puntuale per il riscontro)
			medicazione. Tale aspetto deve essere desumibile dalla Scheda Tecnica del prodotto o da altra documentazione a comprova.		
10	T	<b>Possesso della certificazione ISO 13845:2016 "Dispositivi Medici - Sistema di Gestione per la qualità – Requisiti per scopi regolamentari" o equivalente</b>	Il punteggio verrà attribuito in base alla presenza del requisito, come risultante dalla documentazione allegata.	<p><i>Nel caso di partecipazione in forma singola, indicare:</i></p> <p><input type="checkbox"/> Sì</p> <p><input type="checkbox"/> No</p> <p><i>Nel caso di partecipazione in forma associata indicare, per ciascun O.E., la quota di esecuzione della fornitura e il possesso della certificazione:</i></p> <p>O.E. 1 _____</p> <p>Quota di partecipazione: _____%</p> <p><input type="checkbox"/> Sì    <input type="checkbox"/> No</p> <p>O.E. 2 _____</p> <p>Quota di partecipazione: _____%</p> <p><input type="checkbox"/> Sì    <input type="checkbox"/> No</p> <p>O.E. n _____</p> <p>Quota di partecipazione: _____%</p> <p><input type="checkbox"/> Sì    <input type="checkbox"/> No</p>	
11	T	<b>Possesso della certificazione</b>	Il punteggio verrà attribuito in base alla presenza del requisito, come risultante dalla documentazione allegata.	<i>Nel caso di partecipazione in forma singola, indicare:</i>	



#	(T/Q/D)	Criterio di valutazione	Descrizione del criterio di valutazione	Valore	Riferimento Offerta Tecnica (Indicare documento, pagina e riferimento puntuale per il riscontro)
		ambientale UNI EN ISO 14001: 2015 "Environmental management systems" o equivalente		<input type="checkbox"/> Sì  <input type="checkbox"/> No2Nel caso di partecipazione in forma associata indicare, per ciascun O.E., la quota di esecuzione della fornitura e il possesso della certificazione: O.E. 1 _____ Quota di partecipazione: _____% <input type="checkbox"/> Sì <input type="checkbox"/> No O.E. 2 _____ Quota di partecipazione: _____% <input type="checkbox"/> Sì <input type="checkbox"/> No O.E. n _____ Quota di partecipazione: _____% <input type="checkbox"/> Sì <input type="checkbox"/> No	
	T	Possesso della Certificazione SA 8000 "Gestione Aziendale socialmente responsabile" o equivalente	Il punteggio verrà attribuito in base alla presenza del requisito, come risultante dalla documentazione allegata.	Nel caso di partecipazione in forma singola, indicare:  <input type="checkbox"/> Sì  <input type="checkbox"/> No  Nel caso di partecipazione in forma associata indicare, per ciascun O.E., la quota di	





#	(T/Q/D)	Criterio di valutazione	Descrizione del criterio di valutazione	Valore	Riferimento Offerta Tecnica (Indicare documento, pagina e riferimento puntuale per il riscontro)
				<p><i>esecuzione della fornitura e il possesso della certificazione:</i></p> <p>O.E. 1 _____</p> <p>Quota di partecipazione: _____%</p> <p><input type="checkbox"/> Sì    <input type="checkbox"/> No</p> <p>O.E. 2 _____</p> <p>Quota di partecipazione: _____%</p> <p><input type="checkbox"/> Sì    <input type="checkbox"/> No</p> <p>O.E. n _____</p> <p>Quota di partecipazione: _____%</p> <p><input type="checkbox"/> Sì    <input type="checkbox"/> No</p>	

**LOTTO 44: Cerotto estensibili (in rotolo) in TNT, non sterile, per fissaggio su aree estese**

*Scheda A - Criteri minimi*

Caratteristica tecnica minima richiesta	Conformità del prodotto offerto	Riferimento nell'Offerta Tecnica
	(Indicare: Sì/No)	(Indicare documento, pagina e riferimento puntuale per il riscontro)
dispositivo su cui è arrotolato il cerotto resistente e non deformabile	<input type="checkbox"/> Sì <input type="checkbox"/> No	
in TNT (fibra sintetica 80% e cellulosa 20%)	<input type="checkbox"/> Sì <input type="checkbox"/> No	
radiotrasparente	<input type="checkbox"/> Sì <input type="checkbox"/> No	
non trasparente	<input type="checkbox"/> Sì <input type="checkbox"/> No	
idrorepellente	<input type="checkbox"/> Sì <input type="checkbox"/> No	
dotato di indicatore centimetrato	<input type="checkbox"/> Sì <input type="checkbox"/> No	
presenza di adesivo acrilico	<input type="checkbox"/> Sì <input type="checkbox"/> No	
presenza di adesivo anallergico	<input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/>	
estensibile trasversalmente e conformabile anche su parti molto sagomate senza formare pieghe	<input type="checkbox"/> Sì <input type="checkbox"/> No	

Scheda B – Criteri tecnici migliorativi

#	(T/Q/D)	Criterio di valutazione	Descrizione del criterio di valutazione	Valore	Riferimento Offerta Tecnica (Indicare documento, pagina e riferimento puntuale per il riscontro)
1	D	<b>Qualità del confezionamento primario</b>	Sarà oggetto di valutazione la resistenza del confezionamento primario	Descrivere nella Relazione Tecnica	
2	T	<b>Soluzioni per la riduzione dell'impatto dei confezionamenti secondari e/o di trasporto</b>	Sarà oggetto di valutazione positiva l'utilizzo di imballaggi secondari e terziari costituiti in materiale riciclato (in conformità a quanto previsto dal DM 24 dicembre 2015, in G.U. N. 16 del 21 gennaio 2016) nelle percentuali indicate rispetto al peso totale dei confezionamenti. La presenza del requisito dovrà evincersi dalla scheda tecnica del prodotto offerto o da altra documentazione allegata.	Indicare se la percentuale di utilizzo di materiali riciclati rispetto al peso totale degli imballaggi è:  <input type="checkbox"/> $\geq$ al 90% in peso se in carta o cartone  <input type="checkbox"/> $\geq$ al 60% in peso se plastica  N.B. E' possibile barrare entrambe le opzioni	
3	Q	<b>Completezza e visibilità dell'etichetta e chiarezza delle indicazioni tecniche atte ad individuare le caratteristiche del prodotto</b>	Saranno oggetto di valutazione la completezza, chiarezza e visibilità dell'etichetta e la presenza di indicazioni chiare ed utili all'utilizzo quali nr. di lotto, data di fabbricazione, data di scadenza, pittogrammi, marchio CE, tali da consentire facilmente l'individuazione della destinazione d'uso ed impiego del prodotto.	Descrivere nella Relazione Tecnica, fornendo una copia dell'etichetta	
4	D	<b>Facilità di srotolamento</b>	Sarà oggetto di valutazione la facilità di srotolamento del cerotto dal rocchetto.	Descrivere nella Relazione Tecnica	

#	(T/Q/D)	Criterio di valutazione	Descrizione del criterio di valutazione	Valore	Riferimento Offerta Tecnica (Indicare documento, pagina e riferimento puntuale per il riscontro)
5	D	<b>Conformabilità del cerotto</b>	Sarà oggetto di valutazione la conformabilità del cerotto alla morfologia del distretto da medicare, durante l'applicazione dello stesso.	Descrivere nella Relazione Tecnica	
6	D	<b>Facilità di rimozione del cerotto</b>	Sarà oggetto di valutazione la facilità di rimozione del cerotto, senza creare aderenze	Descrivere nella Relazione Tecnica	
7	D	<b>Qualità del collante</b>	Sarà oggetto di valutazione la qualità e l'adesività del collante utilizzato.	Descrivere nella Relazione Tecnica	
8	T	<b>Anallergicità del collante</b>	Sarà oggetto di valutazione l'utilizzo di collante anallergico, come risultante dalla Scheda Tecnica del prodotto offerto.	Indicare se il prodotto offerto corrisponde a cerotto con collante anallergico:  <input type="checkbox"/> Sì  <input type="checkbox"/> No	
9	D	<b>Assenza di residui collosi dopo la rimozione</b>	Sarà oggetto di valutazione l'offerta di prodotti il cui materiali e la struttura della medicazione siano idonei a garantire l'assenza di residui collosi e residui di secrezioni sulla morfologia del distretto medicato a seguito della rimozione della medicazione. Tale aspetto deve essere desumibile dalla Scheda Tecnica del prodotto o da altra documentazione a comprova.	Descrivere nella Relazione Tecnica	
10	T	<b>Presenza di facilitatore di taglio sul foglio di protezione</b>	Sarà oggetto di valutazione positiva la presenza di un facilitatore di taglio sul foglio di protezione.	Indicare se il prodotto offerto presenta un facilitatore di taglio sul foglio di protezione : _____	



#	(T/Q/D)	Criterio di valutazione	Descrizione del criterio di valutazione	Valore	Riferimento Offerta Tecnica (Indicare documento, pagina e riferimento puntuale per il riscontro)
				<input type="checkbox"/> Sì <input type="checkbox"/> No	
11	T	Possesso della certificazione ISO 13845:2016 "Dispositivi Medici - Sistema di Gestione per la qualità – Requisiti per scopi regolamentari" o equivalente	Il punteggio verrà attribuito in base alla presenza del requisito, come risultante dalla documentazione allegata.	<p>Nel caso di partecipazione in forma singola, indicare:</p> <p><input type="checkbox"/> Sì <input type="checkbox"/> No</p> <p>Nel caso di partecipazione in forma associata indicare, per ciascun O.E., la quota di esecuzione della fornitura e il possesso della certificazione:</p> <p>O.E. 1 _____ Quota di partecipazione: _____%</p> <p><input type="checkbox"/> Sì    <input type="checkbox"/> No</p> <p>O.E. 2 _____ Quota di partecipazione: _____%</p> <p><input type="checkbox"/> Sì    <input type="checkbox"/> No</p> <p>O.E. n _____ Quota di partecipazione: _____%</p> <p><input type="checkbox"/> Sì    <input type="checkbox"/> No</p>	



#	(T/Q/D)	Criterio di valutazione	Descrizione del criterio di valutazione	Valore	Riferimento Offerta Tecnica (Indicare documento, pagina e riferimento puntuale per il riscontro)
12	T	Possesso della certificazione ambientale UNI EN ISO 14001: 2015 "Environmental management systems" o equivalente	Il punteggio verrà attribuito in base alla presenza del requisito, come risultante dalla documentazione allegata.	<p>Nel caso di partecipazione in forma singola, indicare:</p> <p><input type="checkbox"/> Sì</p> <p><input type="checkbox"/> No</p> <p>Nel caso di partecipazione in forma associata indicare, per ciascun O.E., la quota di esecuzione della fornitura e il possesso della certificazione:</p> <p>O.E. 1 _____</p> <p>Quota di partecipazione: _____%</p> <p><input type="checkbox"/> Sì <input type="checkbox"/> No</p> <p>O.E. 2 _____</p> <p>Quota di partecipazione: _____%</p> <p><input type="checkbox"/> Sì <input type="checkbox"/> No</p> <p>O.E. n _____</p> <p>Quota di partecipazione: _____%</p> <p><input type="checkbox"/> Sì <input type="checkbox"/> No</p>	
13	T	Possesso della Certificazione SA 8000 "Gestione Aziendale socialmente responsabile" o equivalente	Il punteggio verrà attribuito in base alla presenza del requisito, come risultante dalla documentazione allegata.	<p>Nel caso di partecipazione in forma singola, indicare:</p> <p><input type="checkbox"/> Sì</p>	



#	(T/Q/D)	Criterio di valutazione	Descrizione del criterio di valutazione	Valore	Riferimento Offerta Tecnica (Indicare documento, pagina e riferimento puntuale per il riscontro)
				<p><input type="checkbox"/> No</p> <p>Nel caso di partecipazione in forma associata indicare, per ciascun O.E., la quota di esecuzione della fornitura e il possesso della certificazione:</p> <p>O.E. 1 _____</p> <p>Quota di partecipazione: _____%</p> <p><input type="checkbox"/> Sì    <input type="checkbox"/> No</p> <p>O.E. 2 _____</p> <p>Quota di partecipazione: _____%</p> <p><input type="checkbox"/> Sì    <input type="checkbox"/> No</p> <p>O.E. n _____</p> <p>Quota di partecipazione: _____%</p> <p><input type="checkbox"/> Sì    <input type="checkbox"/> No</p>	

**LOTTO 45: Medicazione di fissaggio cateteri venosi centrali e periferici in poliuretano, sterile, forma ovale**

*Scheda A - Criteri minimi*

Caratteristica tecnica minima richiesta	Conformità del prodotto offerto	Riferimento nell'Offerta Tecnica
	(Indicare: Sì/No)	(Indicare documento, pagina e riferimento puntuale per il riscontro)
poliuretano	<input type="checkbox"/> Sì <input type="checkbox"/> No	
anallergico	<input type="checkbox"/> Sì <input type="checkbox"/> No	
rinforzato	<input type="checkbox"/> Sì <input type="checkbox"/> No	
presenza di intagli che permettano una perfetta adesione attorno al catetere	<input type="checkbox"/> Sì <input type="checkbox"/> No	
radiotrasparente	<input type="checkbox"/> Sì <input type="checkbox"/> No	
presenza di film adesivo traspirante	<input type="checkbox"/> Sì <input type="checkbox"/> No	
presenza di cerotto in TNT con poliuretano trasparente come materiale di supporto adesivo	<input type="checkbox"/> Sì <input type="checkbox"/> No	
dotata di un sistema di protezione per guanti e un sistema rigido amovibile per il posizionamento	<input type="checkbox"/> Sì <input type="checkbox"/> No	
assenza di tampone assorbente	<input type="checkbox"/> Sì <input type="checkbox"/> No	





<b>capacità di garantire la massima visibilità del sito</b>	<input type="checkbox"/> Sì <input type="checkbox"/> No	
<b>capacità di garantire l'adesività per minimo 7 giorni</b>	<input type="checkbox"/> Sì <input type="checkbox"/> No	

Scheda B – Criteri tecnici migliorativi

#	(T/Q/D)	Criterio di valutazione	Descrizione del criterio di valutazione	Valore	Riferimento Offerta Tecnica (Indicare documento, pagina e riferimento puntuale per il riscontro)
1	D	<b>Qualità del confezionamento primario</b>	Sarà oggetto di valutazione la maneggevolezza e la facilità di apertura del confezionamento primario.	<i>Descrivere nella Relazione Tecnica</i>	
2	T	<b>Soluzioni per la riduzione dell'impatto dei confezionamenti secondari e/o di trasporto</b>	Sarà oggetto di valutazione positiva l'utilizzo di imballaggi secondari e terziari costituiti in materiale riciclato (in conformità a quanto previsto dal DM 24 dicembre 2015, in G.U. N. 16 del 21 gennaio 2016) nelle percentuali indicate rispetto al peso totale dei confezionamenti. La presenza del requisito dovrà evincersi dalla scheda tecnica del prodotto offerto o da altra documentazione allegata.	<p><i>Indicare se la percentuale di utilizzo di materiali riciclati rispetto al peso totale degli imballaggi è:</i></p> <p><input type="checkbox"/> <i>≥ al 90% in peso se in carta o cartone</i></p> <p><input type="checkbox"/> <i>≥ al 60% in peso se plastica</i></p> <p><i>N.B. E' possibile barrare entrambe le opzioni</i></p>	
3	Q	<b>Completezza e visibilità dell'etichetta e chiarezza delle indicazioni tecniche atte ad individuare le caratteristiche del prodotto</b>	Saranno oggetto di valutazione la completezza, chiarezza e visibilità dell'etichetta e la presenza di indicazioni chiare ed utili all'utilizzo quali nr. di lotto, data di fabbricazione, data di scadenza, pittogrammi, marchio CE, tali da consentire facilmente l'individuazione della destinazione d'uso ed impiego del prodotto.	<i>Descrivere nella Relazione Tecnica, fornendo una copia dell'etichetta</i>	
4	D	<b>Conformabilità della medicazione</b>	Sarà oggetto di valutazione la conformabilità della medicazione e morbidezza, durante l'applicazione dello stesso.	<i>Descrivere nella Relazione Tecnica</i>	



#	(T/Q/D)	Criterio di valutazione	Descrizione del criterio di valutazione	Valore	Riferimento Offerta Tecnica (Indicare documento, pagina e riferimento puntuale per il riscontro)
5	D	<b>Facilità di applicazione</b>	Sarà oggetto la facilità di applicazione	Descrivere nella Relazione Tecnica	
6	D	<b>Facilità di rimozione della medicazione</b>	Sarà oggetto di valutazione la facilità di rimozione della medicazione, senza creare aderenze	Descrivere nella Relazione Tecnica	
7	D	<b>Assenza di residui collosi dopo la rimozione</b>	Sarà oggetto di valutazione l'offerta di prodotti il cui materiali e la struttura della medicazione siano idonei a garantire l'assenza di residui collosi e residui di secrezioni sulla morfologia del distretto medicato a seguito della rimozione della medicazione. Tale aspetto deve essere desumibile dalla Scheda Tecnica del prodotto o da altra documentazione a comprova.	Descrivere nella Relazione Tecnica	
8	Q	<b>Permeabilità al vapore acqueo</b>	Sarà oggetto di valutazione la capacità della medicazione di essere permeabile al vapore acqueo. L'Operatore Economico dovrà indicare il valore di permeabilità MVTR, espresso in gr/m2/24h, come risultante da Scheda Tecnica.	Indicare il valore di permeabilità MVTR, espresso in gr/m2/24h, del prodotto offerto: _____	
9	Q	<b>Durata dell'adesività</b>	Sarà oggetto di valutazione la capacità della medicazione di rimanere adesiva alla cute per più giorni, con un minimo di 7, come risultante dalla Scheda Tecnica del prodotto offerto.	Indicare il numero di giorni nei quali la medicazione offerta mantiene la sua capacità di rimanere adesiva alla cute: _____	
10	T	<b>Impermeabilità ai liquidi</b>	Sarà oggetto di valutazione la capacità della medicazione di essere impermeabile ai liquidi, come risultante dalla Scheda Tecnica del prodotto offerto.	Indicare se il prodotto offerto è impermeabile ai liquidi:  <input type="checkbox"/> Sì	



#	(T/Q/D)	Criterio di valutazione	Descrizione del criterio di valutazione	Valore	Riferimento Offerta Tecnica (Indicare documento, pagina e riferimento puntuale per il riscontro)
				<input type="checkbox"/> No	
11	T	<b>Possesso della certificazione ISO 13845:2016 "Dispositivi Medici - Sistema di Gestione per la qualità – Requisiti per scopi regolamentari" o equivalente</b>	Il punteggio verrà attribuito in base alla presenza del requisito, come risultante dalla documentazione allegata.	<p><i>Nel caso di partecipazione in forma singola, indicare:</i></p> <p><input type="checkbox"/> Sì</p> <p><input type="checkbox"/> No</p> <p><i>Nel caso di partecipazione in forma associata indicare, per ciascun O.E., la quota di esecuzione della fornitura e il possesso della certificazione:</i></p> <p>O.E. 1 _____</p> <p>Quota di partecipazione: _____%</p> <p><input type="checkbox"/> Sì    <input type="checkbox"/> No</p> <p>O.E. 2 _____</p> <p>Quota di partecipazione: _____%</p> <p><input type="checkbox"/> Sì    <input type="checkbox"/> No</p> <p>O.E. n _____</p> <p>Quota di partecipazione: _____%</p> <p><input type="checkbox"/> Sì    <input type="checkbox"/> No</p>	
12	T	<b>Possesso della certificazione ambientale UNI EN</b>	Il punteggio verrà attribuito in base alla presenza del requisito, come risultante dalla documentazione allegata.	<p><i>Nel caso di partecipazione in forma singola, indicare:</i></p>	



#	(T/Q/D)	Criterio di valutazione	Descrizione del criterio di valutazione	Valore	Riferimento Offerta Tecnica (Indicare documento, pagina e riferimento puntuale per il riscontro)
		ISO 14001: 2015 "Environmental management systems" o equivalente		<input type="checkbox"/> Sì  <input type="checkbox"/> No Nel caso di partecipazione in forma associata indicare, per ciascun O.E., la quota di esecuzione della fornitura e il possesso della certificazione:  O.E. 1 _____ Quota di partecipazione: _____% <input type="checkbox"/> Sì <input type="checkbox"/> No  O.E. 2 _____ Quota di partecipazione: _____% <input type="checkbox"/> Sì <input type="checkbox"/> No  O.E. n _____ Quota di partecipazione: _____% <input type="checkbox"/> Sì <input type="checkbox"/> No	
13	T	Possesso della Certificazione SA 8000 "Gestione Aziendale socialmente responsabile" o equivalente	Il punteggio verrà attribuito in base alla presenza del requisito, come risultante dalla documentazione allegata.	Nel caso di partecipazione in forma singola, indicare:  <input type="checkbox"/> Sì  <input type="checkbox"/> No  Nel caso di partecipazione in forma associata indicare, per ciascun O.E., la quota di	



#	(T/Q/D)	Criterio di valutazione	Descrizione del criterio di valutazione	Valore	Riferimento Offerta Tecnica (Indicare documento, pagina e riferimento puntuale per il riscontro)
				<p><i>esecuzione della fornitura e il possesso della certificazione:</i></p> <p>O.E. 1 _____</p> <p>Quota di partecipazione: _____%</p> <p><input type="checkbox"/> Sì    <input type="checkbox"/> No</p> <p>O.E. 2 _____</p> <p>Quota di partecipazione: _____%</p> <p><input type="checkbox"/> Sì    <input type="checkbox"/> No</p> <p>O.E. n _____</p> <p>Quota di partecipazione: _____%</p> <p><input type="checkbox"/> Sì    <input type="checkbox"/> No</p>	

**LOTTO 46: Medicazione tracheostomica in schiuma di poliuretano non adesiva, sterile**

*Scheda A - Criteri minimi*

Caratteristica tecnica minima richiesta	Conformità del prodotto offerto	Riferimento nell'Offerta Tecnica
	(Indicare: Sì/No)	(Indicare documento, pagina e riferimento puntuale per il riscontro)
<b>monouso</b>	<input type="checkbox"/> Sì <input type="checkbox"/> No	
<b>presenza di struttura in schiuma di poliuretano</b>	<input type="checkbox"/> Sì <input type="checkbox"/> No	
<b>non adesiva</b>	<input type="checkbox"/> Sì <input type="checkbox"/> No	
<b>a bassa aderenza</b>	<input type="checkbox"/> Sì <input type="checkbox"/> No	
<b>presenza di un taglio a T all'interno per permettere la massima adattabilità alla cannula nel punto di inserzione</b>	<input type="checkbox"/> Sì <input type="checkbox"/> No	
<b>radiotrasparente</b>	<input type="checkbox"/> Sì <input type="checkbox"/> No	
<b>dotata di tampone multistrato</b>	<input type="checkbox"/> Sì <input type="checkbox"/> No	

Scheda B – Criteri tecnici migliorativi

#	(T/Q/D)	Criterio di valutazione	Descrizione del criterio di valutazione	Valore	Riferimento Offerta Tecnica (Indicare documento, pagina e riferimento puntuale per il riscontro)
1	D	<b>Qualità del confezionamento primario</b>	Sarà oggetto di valutazione la maneggevolezza e la facilità di apertura del confezionamento primario.	<i>Descrivere nella Relazione Tecnica</i>	
2	T	<b>Soluzioni per la riduzione dell'impatto dei confezionamenti secondari e/o di trasporto</b>	Sarà oggetto di valutazione positiva l'utilizzo di imballaggi secondari e terziari costituiti in materiale riciclato (in conformità a quanto previsto dal DM 24 dicembre 2015, in G.U. N. 16 del 21 gennaio 2016) nelle percentuali indicate rispetto al peso totale dei confezionamenti. La presenza del requisito dovrà evincersi dalla scheda tecnica del prodotto offerto o da altra documentazione allegata.	<p><i>Indicare se la percentuale di utilizzo di materiali riciclati rispetto al peso totale degli imballaggi è:</i></p> <p><input type="checkbox"/> <i>≥ al 90% in peso se in carta o cartone</i></p> <p><input type="checkbox"/> <i>≥ al 60% in peso se plastica</i></p> <p><i>N.B. E' possibile barrare entrambe le opzioni</i></p>	
3	Q	<b>Completezza e visibilità dell'etichetta e chiarezza delle indicazioni tecniche atte ad individuare le caratteristiche del prodotto</b>	Saranno oggetto di valutazione la completezza, chiarezza e visibilità dell'etichetta e la presenza di indicazioni chiare ed utili all'utilizzo quali nr. di lotto, data di fabbricazione, data di scadenza, pittogrammi, marchio CE, tali da consentire facilmente l'individuazione della destinazione d'uso ed impiego del prodotto.	<i>Descrivere nella Relazione Tecnica, fornendo una copia dell'etichetta</i>	
4	D	<b>Conformabilità della medicazione</b>	Sarà oggetto di valutazione la conformabilità della medicazione alla morfologia del distretto da medicare, durante l'applicazione dello stesso.	<i>Descrivere nella Relazione Tecnica</i>	



#	(T/Q/D)	Criterio di valutazione	Descrizione del criterio di valutazione	Valore	Riferimento Offerta Tecnica (Indicare documento, pagina e riferimento puntuale per il riscontro)
5	D	<b>Facilità di applicazione della medicazione</b>	Sarà oggetto la facilità di applicazione della medicazione	Descrivere nella Relazione Tecnica	
6	D	<b>Facilità di rimozione della medicazione</b>	Sarà oggetto di valutazione la facilità di rimozione della medicazione, senza creare aderenze	Descrivere nella Relazione Tecnica	
7	D	<b>Assenza di residui collosi dopo la rimozione</b>	Sarà oggetto di valutazione l'offerta di prodotti il cui materiali e la struttura della medicazione siano idonei a garantire l'assenza di residui collosi e residui di secrezioni sulla morfologia del distretto medicato a seguito della rimozione della medicazione. Tale aspetto deve essere desumibile dalla Scheda Tecnica del prodotto o da altra documentazione a comprova.	Descrivere nella Relazione Tecnica	
8	T	<b>Impermeabilità ai liquidi</b>	Sarà oggetto di valutazione la capacità della medicazione di essere impermeabile ai liquidi, come risultante dalla Scheda Tecnica del prodotto offerto.	Indicare se il prodotto offerto è impermeabile ai liquidi:  <input type="checkbox"/> Sì  <input type="checkbox"/> No	



#	(T/Q/D)	Criterio di valutazione	Descrizione del criterio di valutazione	Valore	Riferimento Offerta Tecnica (Indicare documento, pagina e riferimento puntuale per il riscontro)
9	Q	<b>Permeabilità al vapore acqueo</b>	Sarà oggetto di valutazione la capacità della medicazione di essere permeabile al vapore acqueo. L'Operatore Economico dovrà indicare il valore di permeabilità MVTR, espresso in gr/m2/24h, come risultante da Scheda Tecnica.	Indicare il valore di permeabilità MVTR, espresso in gr/m2/24h, del prodotto offerto: _____	
10	Q	<b>Capacità di assorbenza</b>	Sarà oggetto di valutazione la capacità di assorbimento dell'acqua, espressa mediante il coefficiente gH20/g, come risultante dalla Scheda Tecnica del prodotto o altra documentazione allegata. Il valore espresso per il tempo di immersione dovrà essere comprovato allegando copia del rapporto di prova secondo la UNI EN 14079:2004 o normativa equivalente.	Indicare il valore del coefficiente gH20/g di assorbimento dell'acqua del prodotto offerto: _____	
11	T	<b>Possesso della certificazione ISO 13845:2016 "Dispositivi Medici - Sistema di Gestione per la qualità - Requisiti per scopi regolamentari" o equivalente</b>	Il punteggio verrà attribuito in base alla presenza del requisito, come risultante dalla documentazione allegata.	<p>Nel caso di partecipazione in forma singola, indicare:</p> <p><input type="checkbox"/> Sì <input type="checkbox"/> No</p> <p>Nel caso di partecipazione in forma associata indicare, per ciascun O.E., la quota di esecuzione della fornitura e il possesso della certificazione:</p> <p>O.E. 1 _____</p> <p>Quota di partecipazione: _____%</p> <p><input type="checkbox"/> Sì <input type="checkbox"/> No</p> <p>O.E. 2 _____</p> <p>Quota di partecipazione: _____%</p> <p><input type="checkbox"/> Sì <input type="checkbox"/> No</p>	



#	(T/Q/D)	Criterio di valutazione	Descrizione del criterio di valutazione	Valore	Riferimento Offerta Tecnica (Indicare documento, pagina e riferimento puntuale per il riscontro)
				O.E. n _____ Quota di partecipazione: _____% <input type="checkbox"/> Sì <input type="checkbox"/> No	
12	T	<b>Possesso della certificazione ambientale UNI EN ISO 14001: 2015 "Environmental management systems" o equivalente</b>	Il punteggio verrà attribuito in base alla presenza del requisito, come risultante dalla documentazione allegata.	Nel caso di partecipazione in forma singola, indicare:  <input type="checkbox"/> Sì  <input type="checkbox"/> No Nel caso di partecipazione in forma associata indicare, per ciascun O.E., la quota di esecuzione della fornitura e il possesso della certificazione:  O.E. 1 _____ Quota di partecipazione: _____% <input type="checkbox"/> Sì <input type="checkbox"/> No  O.E. 2 _____ Quota di partecipazione: _____% <input type="checkbox"/> Sì <input type="checkbox"/> No  O.E. n _____ Quota di partecipazione: _____% <input type="checkbox"/> Sì <input type="checkbox"/> No	



#	(T/Q/D)	Criterio di valutazione	Descrizione del criterio di valutazione	Valore	Riferimento Offerta Tecnica (Indicare documento, pagina e riferimento puntuale per il riscontro)
13	T	<b>Possesso della Certificazione SA 8000 "Gestione Aziendale socialmente responsabile" o equivalente</b>	Il punteggio verrà attribuito in base alla presenza del requisito, come risultante dalla documentazione allegata.	<p>Nel caso di partecipazione in forma singola, indicare:</p> <p><input type="checkbox"/> Sì</p> <p><input type="checkbox"/> No</p> <p>Nel caso di partecipazione in forma associata indicare, per ciascun O.E., la quota di esecuzione della fornitura e il possesso della certificazione:</p> <p>O.E. 1 _____</p> <p>Quota di partecipazione: _____%</p> <p><input type="checkbox"/> Sì    <input type="checkbox"/> No</p> <p>O.E. 2 _____</p> <p>Quota di partecipazione: _____%</p> <p><input type="checkbox"/> Sì    <input type="checkbox"/> No</p> <p>O.E. n _____</p> <p>Quota di partecipazione: _____%</p> <p><input type="checkbox"/> Sì    <input type="checkbox"/> No</p>	

**LOTTO 47: Medicazione tracheostomica in TNT alluminizzato, sterile**

*Scheda A - Criteri minimi*

Caratteristica tecnica minima richiesta	Conformità del prodotto offerto	Riferimento nell'Offerta Tecnica
	(Indicare: Sì/No)	(Indicare documento, pagina e riferimento puntuale per il riscontro)
monouso	<input type="checkbox"/> Sì <input type="checkbox"/> No	
presenza di struttura in TNT alluminizzato	<input type="checkbox"/> Sì <input type="checkbox"/> No	
non aderente	<input type="checkbox"/> Sì <input type="checkbox"/> No	
presenza di un taglio a T all'interno per permettere la massima adattabilità alla cannula nel punto di inserzione	<input type="checkbox"/> Sì <input type="checkbox"/> No	
radiotrasparente	<input type="checkbox"/> Sì <input type="checkbox"/> No	
dotata di tampone multistrato	<input type="checkbox"/> Sì <input type="checkbox"/> No	

Scheda B – Criteri tecnici migliorativi

#	(T/Q/D)	Criterio di valutazione	Descrizione del criterio di valutazione	Valore	Riferimento Offerta Tecnica (Indicare documento, pagina e riferimento puntuale per il riscontro)
1	D	<b>Qualità del confezionamento primario</b>	Sarà oggetto di valutazione la maneggevolezza e la facilità di apertura del confezionamento primario.	<i>Descrivere nella Relazione Tecnica</i>	
2	T	<b>Soluzioni per la riduzione dell'impatto dei confezionamenti secondari e/o di trasporto</b>	Sarà oggetto di valutazione positiva l'utilizzo di imballaggi secondari e terziari costituiti in materiale riciclato (in conformità a quanto previsto dal DM 24 dicembre 2015, in G.U. N. 16 del 21 gennaio 2016) nelle percentuali indicate rispetto al peso totale dei confezionamenti. La presenza del requisito dovrà evincersi dalla scheda tecnica del prodotto offerto o da altra documentazione allegata.	<p><i>Indicare se la percentuale di utilizzo di materiali riciclati rispetto al peso totale degli imballaggi è:</i></p> <p><input type="checkbox"/> <i>≥ al 90% in peso se in carta o cartone</i></p> <p><input type="checkbox"/> <i>≥ al 60% in peso se plastica</i></p> <p><i>N.B. E' possibile barrare entrambe le opzioni</i></p>	
3	Q	<b>Completezza e visibilità dell'etichetta e chiarezza delle indicazioni tecniche atte ad individuare le caratteristiche del prodotto</b>	Saranno oggetto di valutazione la completezza, chiarezza e visibilità dell'etichetta e la presenza di indicazioni chiare ed utili all'utilizzo quali nr. di lotto, data di fabbricazione, data di scadenza, pittogrammi, marchio CE, tali da consentire facilmente l'individuazione della destinazione d'uso ed impiego del prodotto.	<i>Descrivere nella Relazione Tecnica, fornendo una copia dell'etichetta</i>	
4	D	<b>Conformabilità della medicazione</b>	Sarà oggetto di valutazione la conformabilità della medicazione alla morfologia del distretto da medicare, durante l'applicazione dello stesso.	<i>Descrivere nella Relazione Tecnica</i>	

#	(T/Q/D)	Criterio di valutazione	Descrizione del criterio di valutazione	Valore	Riferimento Offerta Tecnica (Indicare documento, pagina e riferimento puntuale per il riscontro)
5	D	<b>Facilità di applicazione della medicazione</b>	Sarà oggetto la facilità di applicazione della medicazione	Descrivere nella Relazione Tecnica	
6	D	<b>Facilità di rimozione della medicazione</b>	Sarà oggetto di valutazione la facilità di rimozione della medicazione, senza creare aderenze	Descrivere nella Relazione Tecnica	
7	D	<b>Assenza di residui collosi dopo la rimozione</b>	Sarà oggetto di valutazione l'offerta di prodotti il cui materiali e la struttura della medicazione siano idonei a garantire l'assenza di residui collosi e residui di secrezioni sulla morfologia del distretto medicato a seguito della rimozione della medicazione. Tale aspetto deve essere desumibile dalla Scheda Tecnica del prodotto o da altra documentazione a comprova.	Descrivere nella Relazione Tecnica	
8	T	<b>Impermeabilità ai liquidi</b>	Sarà oggetto di valutazione la capacità della medicazione di essere impermeabile ai liquidi, come risultante dalla Scheda Tecnica del prodotto offerto.	Indicare se il prodotto offerto è impermeabile ai liquidi:  <input type="checkbox"/> Sì  <input type="checkbox"/> No	



#	(T/Q/D)	Criterio di valutazione	Descrizione del criterio di valutazione	Valore	Riferimento Offerta Tecnica (Indicare documento, pagina e riferimento puntuale per il riscontro)
9	Q	<b>Permeabilità al vapore acqueo</b>	Sarà oggetto di valutazione la capacità della medicazione di essere permeabile al vapore acqueo. L'Operatore Economico dovrà indicare il valore di permeabilità MVTR, espresso in gr/m2/24h, come risultante da Scheda Tecnica.	Indicare il valore di permeabilità MVTR, espresso in gr/m2/24h, del prodotto offerto: _____	
10	Q	<b>Capacità di assorbenza</b>	Sarà oggetto di valutazione la capacità di assorbimento dell'acqua, espressa mediante il coefficiente gH20/g, come risultante dalla Scheda Tecnica del prodotto o altra documentazione allegata. Il valore espresso per il tempo di immersione dovrà essere comprovato allegando copia del rapporto di prova secondo la UNI EN 14079:2004 o normativa equivalente.	Indicare il valore del coefficiente gH20/g di assorbimento dell'acqua del prodotto offerto: _____	
11	T	<b>Possesso della certificazione ISO 13845:2016 "Dispositivi Medici - Sistema di Gestione per la qualità - Requisiti per scopi regolamentari" o equivalente</b>	Il punteggio verrà attribuito in base alla presenza del requisito, come risultante dalla documentazione allegata.	<p>Nel caso di partecipazione in forma singola, indicare:</p> <p><input type="checkbox"/> Sì</p> <p><input type="checkbox"/> No</p> <p>Nel caso di partecipazione in forma associata indicare, per ciascun O.E., la quota di esecuzione della fornitura e il possesso della certificazione:</p> <p>O.E. 1 _____</p> <p>Quota di partecipazione: _____%</p> <p><input type="checkbox"/> Sì    <input type="checkbox"/> No</p> <p>O.E. 2 _____</p> <p>Quota di partecipazione: _____%</p>	



#	(T/Q/D)	Criterio di valutazione	Descrizione del criterio di valutazione	Valore	Riferimento Offerta Tecnica (Indicare documento, pagina e riferimento puntuale per il riscontro)
				<input type="checkbox"/> Sì <input type="checkbox"/> No O.E. n _____ Quota di partecipazione: _____% <input type="checkbox"/> Sì <input type="checkbox"/> No	
12	T	<b>Possesso della certificazione ambientale UNI EN ISO 14001: 2015 "Environmental management systems" o equivalente</b>	Il punteggio verrà attribuito in base alla presenza del requisito, come risultante dalla documentazione allegata.	Nel caso di partecipazione in forma singola, indicare:  <input type="checkbox"/> Sì  <input type="checkbox"/> No Nel caso di partecipazione in forma associata indicare, per ciascun O.E., la quota di esecuzione della fornitura e il possesso della certificazione: O.E. 1 _____ Quota di partecipazione: _____% <input type="checkbox"/> Sì <input type="checkbox"/> No O.E. 2 _____ Quota di partecipazione: _____% <input type="checkbox"/> Sì <input type="checkbox"/> No O.E. n _____ Quota di partecipazione: _____% <input type="checkbox"/> Sì <input type="checkbox"/> No	



#	(T/Q/D)	Criterio di valutazione	Descrizione del criterio di valutazione	Valore	Riferimento Offerta Tecnica (Indicare documento, pagina e riferimento puntuale per il riscontro)
	T	<b>Possesso della Certificazione SA 8000 "Gestione Aziendale socialmente responsabile" o equivalente</b>	Il punteggio verrà attribuito in base alla presenza del requisito, come risultante dalla documentazione allegata.	<p>Nel caso di partecipazione in forma singola, indicare:</p> <p><input type="checkbox"/> Sì</p> <p><input type="checkbox"/> No</p> <p>Nel caso di partecipazione in forma associata indicare, per ciascun O.E., la quota di esecuzione della fornitura e il possesso della certificazione:</p> <p>O.E. 1 _____</p> <p>Quota di partecipazione: _____%</p> <p><input type="checkbox"/> Sì    <input type="checkbox"/> No</p> <p>O.E. 2 _____</p> <p>Quota di partecipazione: _____%</p> <p><input type="checkbox"/> Sì    <input type="checkbox"/> No</p> <p>O.E. n _____</p> <p>Quota di partecipazione: _____%</p> <p><input type="checkbox"/> Sì    <input type="checkbox"/> No</p>	

**LOTTO 48: Medicazione oftalmica in compressa oculare in cotone o TNT, sterile**

*Scheda A - Criteri minimi*

Caratteristica tecnica minima richiesta	Conformità del prodotto offerto	Riferimento nell'Offerta Tecnica
	(Indicare: Sì/No)	(Indicare documento, pagina e riferimento puntuale per il riscontro)
<b>monouso</b>	<input type="checkbox"/> Sì <input type="checkbox"/> No	
<b>costituita da un cuscinetto interno assorbente di ovatta oftalmica</b>	<input type="checkbox"/> Sì <input type="checkbox"/> No	
<b>cuscinetto a bassa aderenza</b>	<input type="checkbox"/> Sì <input type="checkbox"/> No	
<b>cuscinetto adesivo per la misura 6/7 - 9/10</b>	<input type="checkbox"/> Sì <input type="checkbox"/> No	
<b>cuscinetto non adesivo per la misura 5/6 - 7/9</b>	<input type="checkbox"/> Sì <input type="checkbox"/> No	
<b>rivestita bilateralmente con garza idrofile di puro cotone o TNT</b>	<input type="checkbox"/> Sì <input type="checkbox"/> No	
<b>colore bianco, senza contenere sbiancanti chimici</b>	<input type="checkbox"/> Sì <input type="checkbox"/> No	

Scheda B – Criteri tecnici migliorativi

#	(T/Q/D)	Criterio di valutazione	Descrizione del criterio di valutazione	Valore	Riferimento Offerta Tecnica (Indicare documento, pagina e riferimento puntuale per il riscontro)
1	D	<b>Qualità del confezionamento primario</b>	Sarà oggetto di valutazione la maneggevolezza e la facilità di apertura del confezionamento primario.	<i>Descrivere nella Relazione Tecnica</i>	
2	T	<b>Soluzioni per la riduzione dell'impatto dei confezionamenti secondari e/o di trasporto</b>	Sarà oggetto di valutazione positiva l'utilizzo di imballaggi secondari e terziari costituiti in materiale riciclato (in conformità a quanto previsto dal DM 24 dicembre 2015, in G.U. N. 16 del 21 gennaio 2016) nelle percentuali indicate rispetto al peso totale dei confezionamenti. La presenza del requisito dovrà evincersi dalla scheda tecnica del prodotto offerto o da altra documentazione allegata.	<p><i>Indicare se la percentuale di utilizzo di materiali riciclati rispetto al peso totale degli imballaggi è:</i></p> <p><input type="checkbox"/> <i>≥ al 90% in peso se in carta o cartone</i></p> <p><input type="checkbox"/> <i>≥ al 60% in peso se plastica</i></p> <p><i>N.B. E' possibile barrare entrambe le opzioni</i></p>	
3	Q	<b>Completezza e visibilità dell'etichetta e chiarezza delle indicazioni tecniche atte ad individuare le caratteristiche del prodotto</b>	Saranno oggetto di valutazione la completezza, chiarezza e visibilità dell'etichetta e la presenza di indicazioni chiare ed utili all'utilizzo quali nr. di lotto, data di fabbricazione, data di scadenza, pittogrammi, marchio CE, tali da consentire facilmente l'individuazione della destinazione d'uso ed impiego del prodotto.	<i>Descrivere nella Relazione Tecnica, fornendo una copia dell'etichetta</i>	
4	D	<b>Conformabilità della medicazione</b>	Sarà oggetto di valutazione la conformabilità della medicazione alla morfologia del distretto da medicare, durante l'applicazione dello stesso.	<i>Descrivere nella Relazione Tecnica</i>	



#	(T/Q/D)	Criterio di valutazione	Descrizione del criterio di valutazione	Valore	Riferimento Offerta Tecnica (Indicare documento, pagina e riferimento puntuale per il riscontro)
5	D	<b>Facilità di applicazione della medicazione</b>	Sarà oggetto la facilità di applicazione della medicazione	<i>Descrivere nella Relazione Tecnica</i>	
6	D	<b>Facilità di rimozione della medicazione</b>	Sarà oggetto di valutazione la facilità di rimozione della medicazione, senza creare aderenze	<i>Descrivere nella Relazione Tecnica</i>	
7	T	<b>Impermeabilità ai liquidi</b>	Sarà oggetto di valutazione la capacità della medicazione di essere impermeabile ai liquidi, come risultante dalla Scheda Tecnica del prodotto offerto.	<i>Indicare se il prodotto offerto è impermeabile ai liquidi:</i>  <input type="checkbox"/> <i>Sì</i>  <input type="checkbox"/> <i>No</i>	
8	Q	<b>Permeabilità al vapore acqueo</b>	Sarà oggetto di valutazione la capacità della medicazione di essere permeabile al vapore acqueo. L'Operatore Economico dovrà indicare il valore di permeabilità MVTR, espresso in gr/m2/24h, come risultante da Scheda Tecnica.	<i>Indicare il valore di permeabilità MVTR, espresso in gr/m2/24h, del prodotto offerto:</i> _____	
9	Q	<b>Capacità di assorbenza</b>	Sarà oggetto di valutazione la capacità di assorbimento dell'acqua, espressa mediante il coefficiente gH20/g, come risultante dalla Scheda Tecnica del prodotto o altra documentazione allegata. Il valore espresso per il tempo di immersione dovrà essere comprovato allegando copia del rapporto di prova secondo la UNI EN 14079:2004 o normativa equivalente.	<i>Indicare il valore del coefficiente gH20/g di assorbimento dell'acqua del prodotto offerto:</i> _____	

#	(T/Q/D)	Criterio di valutazione	Descrizione del criterio di valutazione	Valore	Riferimento Offerta Tecnica (Indicare documento, pagina e riferimento puntuale per il riscontro)
10	T	<b>Possesso della certificazione ISO 13845:2016 "Dispositivi Medici - Sistema di Gestione per la qualità – Requisiti per scopi regolamentari" o equivalente</b>	Il punteggio verrà attribuito in base alla presenza del requisito, come risultante dalla documentazione allegata.	<p>Nel caso di partecipazione in forma singola, indicare:</p> <p><input type="checkbox"/> Sì</p> <p><input type="checkbox"/> No</p> <p>Nel caso di partecipazione in forma associata indicare, per ciascun O.E., la quota di esecuzione della fornitura e il possesso della certificazione:</p> <p>O.E. 1 _____</p> <p>Quota di partecipazione: _____%</p> <p><input type="checkbox"/> Sì    <input type="checkbox"/> No</p> <p>O.E. 2 _____</p> <p>Quota di partecipazione: _____%</p> <p><input type="checkbox"/> Sì    <input type="checkbox"/> No</p> <p>O.E. n _____</p> <p>Quota di partecipazione: _____%</p> <p><input type="checkbox"/> Sì    <input type="checkbox"/> No</p>	
11	T	<b>Possesso della certificazione ambientale UNI EN ISO 14001: 2015 "Environmental</b>	Il punteggio verrà attribuito in base alla presenza del requisito, come risultante dalla documentazione allegata.	<p>Nel caso di partecipazione in forma singola, indicare:</p> <p><input type="checkbox"/> Sì</p>	



#	(T/Q/D)	Criterio di valutazione	Descrizione del criterio di valutazione	Valore	Riferimento Offerta Tecnica (Indicare documento, pagina e riferimento puntuale per il riscontro)
		management systems" o equivalente		<input type="checkbox"/> No  Nel caso di partecipazione in forma associata indicare, per ciascun O.E., la quota di esecuzione della fornitura e il possesso della certificazione:  O.E. 1 _____ Quota di partecipazione: _____%  <input type="checkbox"/> Sì <input type="checkbox"/> No  O.E. 2 _____ Quota di partecipazione: _____%  <input type="checkbox"/> Sì <input type="checkbox"/> No  O.E. n _____ Quota di partecipazione: _____%  <input type="checkbox"/> Sì <input type="checkbox"/> No	
12	T	Possesso della Certificazione SA 8000 "Gestione Aziendale socialmente responsabile" o equivalente	Il punteggio verrà attribuito in base alla presenza del requisito, come risultante dalla documentazione allegata.	Nel caso di partecipazione in forma singola, indicare:  <input type="checkbox"/> Sì  <input type="checkbox"/> No  Nel caso di partecipazione in forma associata indicare, per ciascun O.E., la quota di	



#	(T/Q/D)	Criterio di valutazione	Descrizione del criterio di valutazione	Valore	Riferimento Offerta Tecnica (Indicare documento, pagina e riferimento puntuale per il riscontro)
				<p>esecuzione della fornitura e il possesso della certificazione:</p> <p>O.E. 1 _____</p> <p>Quota di partecipazione: _____%</p> <p><input type="checkbox"/> Sì    <input type="checkbox"/> No</p> <p>O.E. 2 _____</p> <p>Quota di partecipazione: _____%</p> <p><input type="checkbox"/> Sì    <input type="checkbox"/> No</p> <p>O.E. n _____</p> <p>Quota di partecipazione: _____%</p> <p><input type="checkbox"/> Sì    <input type="checkbox"/> No</p>	





**LOTTO 49: Bastoncino oftalmico sterile**

*Scheda A - Criteri minimi*

Caratteristica tecnica minima richiesta	Conformità del prodotto offerto	Riferimento nell'Offerta Tecnica
	(Indicare: Sì/No)	(Indicare documento, pagina e riferimento puntuale per il riscontro)
colore bianco senza sbiancanti chimici	<input type="checkbox"/> Sì <input type="checkbox"/> No	
presenza di bastoncino liscio	<input type="checkbox"/> Sì <input type="checkbox"/> No	
presenza tampone di forma di triangolo equilatero	<input type="checkbox"/> Sì <input type="checkbox"/> No	

**LOTTO 50: Medicazione in TNT adesivo con compressa assorbente sterile**

*Scheda A - Criteri minimi*

Caratteristica tecnica minima richiesta	Conformità del prodotto offerto	Riferimento nell'Offerta Tecnica
	(Indicare: Sì/No)	(Indicare documento, pagina e riferimento puntuale per il riscontro)
<b>monouso</b>	<input type="checkbox"/> Sì <input type="checkbox"/> No	
<b>adesiva su 4 lati</b>	<input type="checkbox"/> Sì <input type="checkbox"/> No	
<b>compressa assorbente centrale ipoallergenica</b>	<input type="checkbox"/> Sì <input type="checkbox"/> No	
<b>radiotrasparente</b>	<input type="checkbox"/> Sì <input type="checkbox"/> No	
<b>traspirante</b>	<input type="checkbox"/> Sì <input type="checkbox"/> No	
<b>in fibra di cellulosa o altro materiale idoneo</b>	<input type="checkbox"/> Sì <input type="checkbox"/> No	
<b>adeguata capacità assorbente</b>	<input type="checkbox"/> Sì <input type="checkbox"/> No	
<b>presenza di uno strato di poliestere o altro idoneo materiale che garantisca una ridotta adesione alla ferita sulla parte della compressa a contatto con la ferita</b>	<input type="checkbox"/> Sì <input type="checkbox"/> No	
<b>supporto della medicazione in TNT</b>	<input type="checkbox"/> Sì <input type="checkbox"/> No	



<b>supporto estensibile</b>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	
<b>supporto idrorepellente</b>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	
<b>supporto permeabile al vapore acqueo</b>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	
<b>supporto con barriera antimicrobica</b>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	

Scheda B – Criteri tecnici migliorativi

#	(T/Q/D)	Criterio di valutazione	Descrizione del criterio di valutazione	Valore	Riferimento Offerta Tecnica (Indicare documento, pagina e riferimento puntuale per il riscontro)
1	D	<b>Qualità del confezionamento primario</b>	Sarà oggetto di valutazione la maneggevolezza e la facilità di apertura del confezionamento primario.	<i>Descrivere nella Relazione Tecnica</i>	
2	T	<b>Soluzioni per la riduzione dell'impatto dei confezionamenti secondari e/o di trasporto</b>	Sarà oggetto di valutazione positiva l'utilizzo di imballaggi secondari e terziari costituiti in materiale riciclato (in conformità a quanto previsto dal DM 24 dicembre 2015, in G.U. N. 16 del 21 gennaio 2016) nelle percentuali indicate rispetto al peso totale dei confezionamenti. La presenza del requisito dovrà evincersi dalla scheda tecnica del prodotto offerto o da altra documentazione allegata.	<p><i>Indicare se la percentuale di utilizzo di materiali riciclati rispetto al peso totale degli imballaggi è:</i></p> <p><input type="checkbox"/> <i>≥ al 90% in peso se in carta o cartone</i></p> <p><input type="checkbox"/> <i>≥ al 60% in peso se plastica</i></p> <p><i>N.B. E' possibile barrare entrambe le opzioni</i></p>	
3	D	<b>Completezza e visibilità dell'etichetta e chiarezza delle indicazioni tecniche atte ad individuare le caratteristiche del prodotto</b>	Saranno oggetto di valutazione la completezza, chiarezza e visibilità dell'etichetta e la presenza di indicazioni chiare ed utili all'utilizzo quali nr. di lotto, data di fabbricazione, data di scadenza, pittogrammi, marchio CE, tali da consentire facilmente l'individuazione della destinazione d'uso ed impiego del prodotto.	<i>Descrivere nella Relazione Tecnica, fornendo una copia dell'etichetta</i>	
4	D	<b>Conformabilità della medicazione</b>	Sarà oggetto di valutazione la conformabilità della medicazione alla morfologia del distretto da medicare, durante l'applicazione dello stesso.	<i>Descrivere nella Relazione Tecnica</i>	

#	(T/Q/D)	Criterio di valutazione	Descrizione del criterio di valutazione	Valore	Riferimento Offerta Tecnica (Indicare documento, pagina e riferimento puntuale per il riscontro)
5	D	<b>Facilità di rimozione della medicazione</b>	Sarà oggetto di valutazione la facilità di rimozione della medicazione, senza creare aderenze e lasciare residui sulla morfologia del distretto medicato	Descrivere nella Relazione Tecnica	
6	D	<b>Facilità di rimozione del foglio di protezione</b>	Sarà oggetto di valutazione la facilità di rimozione del foglio di protezione dal lato adesivo su cui è adeso, senza che ciò comporti il rischio di contaminazione del cerotto alterandone la sterilità.	Descrivere nella Relazione Tecnica	
7	D	<b>Qualità del collante</b>	Sarà oggetto di valutazione la qualità e l'adesività del collante utilizzato.	Indicare se il prodotto offerto è impermeabile ai liquidi:  <input type="checkbox"/> Sì  No	
8	Q	<b>Capacità di assorbenza</b>	Sarà oggetto di valutazione la capacità di assorbimento dell'acqua, espressa mediante il coefficiente gH20/g, come risultante dalla Scheda Tecnica del prodotto o altra documentazione allegata. Il valore espresso per il tempo di immersione dovrà essere comprovato allegando copia del rapporto di prova secondo la UNI EN 14079:2004 o normativa equivalente.	Indicare il valore del coefficiente gH20/g di assorbimento dell'acqua del prodotto offerto: _____	
9	Q	<b>Permeabilità al vapore acqueo</b>	Sarà oggetto di valutazione la capacità della medicazione di essere permeabile al vapore acqueo. L'Operatore Economico dovrà indicare il valore di permeabilità MVTR, espresso in gr/m2/24h, come risultante da Scheda Tecnica.	Indicare il valore di permeabilità MVTR, espresso in gr/m2/24h, del prodotto offerto: _____	



#	(T/Q/D)	Criterio di valutazione	Descrizione del criterio di valutazione	Valore	Riferimento Offerta Tecnica (Indicare documento, pagina e riferimento puntuale per il riscontro)
10	T	<b>Possesso della certificazione ISO 13845:2016 "Dispositivi Medici - Sistema di Gestione per la qualità – Requisiti per scopi regolamentari" o equivalente</b>	Il punteggio verrà attribuito in base alla presenza del requisito, come risultante dalla documentazione allegata.	<p>Nel caso di partecipazione in forma singola, indicare:</p> <p><input type="checkbox"/> Sì</p> <p><input type="checkbox"/> No</p> <p>Nel caso di partecipazione in forma associata indicare, per ciascun O.E., la quota di esecuzione della fornitura e il possesso della certificazione:</p> <p>O.E. 1 _____</p> <p>Quota di partecipazione: _____%</p> <p><input type="checkbox"/> Sì    <input type="checkbox"/> No</p> <p>O.E. 2 _____</p> <p>Quota di partecipazione: _____%</p> <p><input type="checkbox"/> Sì    <input type="checkbox"/> No</p> <p>O.E. n _____</p> <p>Quota di partecipazione: _____%</p> <p><input type="checkbox"/> Sì    <input type="checkbox"/> No</p>	
11	T	<b>Possesso della certificazione ambientale UNI EN ISO 14001: 2015 "Environmental</b>	Il punteggio verrà attribuito in base alla presenza del requisito, come risultante dalla documentazione allegata.	<p>Nel caso di partecipazione in forma singola, indicare:</p> <p><input type="checkbox"/> Sì</p>	



#	(T/Q/D)	Criterio di valutazione	Descrizione del criterio di valutazione	Valore	Riferimento Offerta Tecnica (Indicare documento, pagina e riferimento puntuale per il riscontro)
		management systems" o equivalente		<input type="checkbox"/> No  Nel caso di partecipazione in forma associata indicare, per ciascun O.E., la quota di esecuzione della fornitura e il possesso della certificazione:  O.E. 1 _____ Quota di partecipazione: _____%  <input type="checkbox"/> Sì <input type="checkbox"/> No  O.E. 2 _____ Quota di partecipazione: _____%  <input type="checkbox"/> Sì <input type="checkbox"/> No  O.E. n _____ Quota di partecipazione: _____%  <input type="checkbox"/> Sì <input type="checkbox"/> No	
12	T	Possesso della Certificazione SA 8000 "Gestione Aziendale socialmente responsabile" o equivalente	Il punteggio verrà attribuito in base alla presenza del requisito, come risultante dalla documentazione allegata.	 Nel caso di partecipazione in forma singola, indicare:  <input type="checkbox"/> Sì  <input type="checkbox"/> No  Nel caso di partecipazione in forma associata indicare, per ciascun O.E., la quota di	



#	(T/Q/D)	Criterio di valutazione	Descrizione del criterio di valutazione	Valore	Riferimento Offerta Tecnica (Indicare documento, pagina e riferimento puntuale per il riscontro)
				<i>esecuzione della fornitura e il possesso della certificazione:</i>  O.E. 1 _____  Quota di partecipazione: _____%  <input type="checkbox"/> Sì <input type="checkbox"/> No  O.E. 2 _____  Quota di partecipazione: _____%  <input type="checkbox"/> Sì <input type="checkbox"/> No  O.E. n _____  Quota di partecipazione: _____%  <input type="checkbox"/> Sì <input type="checkbox"/> No	





**REGIONE  
LAZIO**

**GARA COMUNITARIA CENTRALIZZATA A PROCEDURA APERTA  
FINALIZZATA ALLA STIPULA DI UNA CONVENZIONE PER LA  
FORNITURA DI MEDICAZIONI GENERALI DA DESTINARE ALLE  
AZIENDE SANITARIE ED OSPEDALIERE DELLA REGIONE LAZIO**

**CAPITOLATO TECNICO**

**CAPITOLATO TECNICO**

*Gara comunitaria centralizzata a procedura aperta finalizzata alla stipula di una  
Convenzione per la fornitura di Medicazioni generali da destinare alle Aziende Sanitarie ed  
Ospedaliere della Regione Lazio*

**INDICE**

<b>1</b>	<b>PREMESSA</b>	<b>1</b>
<b>2</b>	<b>DEFINIZIONI</b>	<b>1</b>
<b>3</b>	<b>OGGETTO DELL'APPALTO</b>	<b>2</b>
<b>4</b>	<b>CARATTERISTICHE TECNICHE GENERALI DELLA FORNITURA</b>	<b>4</b>
4.1	Conformità alle norme	4
<b>5</b>	<b>CARATTERISTICHE TECNICHE SPECIFICHE DEI LOTTI</b>	<b>6</b>
<b>6</b>	<b>SERVIZI CONNESSI ALLA FORNITURA</b>	<b>6</b>
6.1	Gestione della fornitura	6
6.2	Etichettatura, Confezionamenti e imballaggio	6
6.3	Modalità di trasporto e consegna dei prodotti	8
6.4	Verifiche sulla fornitura	10
6.4.1	Controllo sulla qualità della fornitura e resi per merci non conformi	10
6.4.2	Verifiche periodiche della fornitura	11
6.5	Aggiornamento o affiancamento tecnologico	11
6.6	Variazione della normativa	12
6.7	Contact Center	12
6.8	Servizio di reportistica sull'andamento della fornitura	13
<b>7</b>	<b>ULTERIORI OBBLIGAZIONI DEL FORNITORE AGGIUDICATARIO</b>	<b>13</b>
<b>8</b>	<b>RESPONSABILI DELLA FORNITURA</b>	<b>14</b>
<b>9</b>	<b>ALLEGATI</b>	<b>ERRORE. IL SEGNALIBRO NON È DEFINITO.</b>

## 1 PREMESSA

Il presente Capitolato disciplina, per gli aspetti tecnici, le modalità richieste per la fornitura di Medicazioni generali da destinare alle Aziende Sanitarie e Ospedaliere della Regione Lazio.

Con tal riguardo, si specifica che l'Appalto si intende comprensivo di tutte le attività necessarie a garantire la corretta esecuzione della fornitura, ed in particolare:

- il confezionamento, l'etichettatura e l'imballaggio, nelle modalità previste dal successivo paragrafo 6.2,
- il trasporto e la consegna dei prodotti, nelle modalità e tempistiche previste dal successivo paragrafo 6.3,
- l'attivazione del Contact Center, nelle modalità previste dal successivo paragrafo 6.7,
- la predisposizione del servizio di reportistica sull'andamento della fornitura, nelle modalità previste dal successivo paragrafo 6.8.

I servizi connessi alla fornitura si intendono prestati dal Fornitore Aggiudicatario unitamente alla fornitura medesima, pertanto l'importo a base d'asta dovrà intendersi onnicomprensivo della remunerazione degli stessi, per i quali le Amministrazioni Contraenti non dovranno corrispondere alcun prezzo ulteriore.

La procedura di gara è suddivisa in **50 lotti**, come individuati nel successivo paragrafo 3 del presente Capitolato Tecnico

Il dettaglio della tipologia di articoli oggetto della presente procedura è riportato nell'*Allegato 5 al disciplinare - Specifiche tecniche minime*.

## 2 DEFINIZIONI

Nell'ambito del presente Capitolato tecnico si intende per:

- **Fornitore Aggiudicatario:** l'Operatore Economico che all'esito della presente procedura di gara risulterà Aggiudicatario della Convenzione che verrà stipulata per ciascun lotto;
- **Amministrazione Contraente o Committente:** le Aziende Sanitarie e Ospedaliere della Regione Lazio che potranno aderire alla Convenzione e nei confronti delle quali il Fornitore Aggiudicatario si impegna ad eseguire la fornitura;
- **Stazione Appaltante:** la Direzione Regionale Centrale Acquisti della Regione Lazio;
- **Convenzione:** l'atto che, all'esito della presente procedura di gara, la Stazione Appaltante

stipulerà con il Fornitore Aggiudicatario del Lotto, conformemente all'*Allegato 6 al Disciplinare di gara – Schema Convenzione*;

- **Contratto Attuativo o Ordinativo di fornitura:** il contratto stipulato con i Fornitori Aggiudicatari di ciascun lotto da parte delle Aziende Sanitarie ed Ospedaliere della Regione Lazio, mediante il quale queste ultime comunicheranno il quantitativo complessivo dei prodotti richiesti;
- **Ordine di Consegna:** il documento con il quale le Aziende Sanitarie ed Ospedaliere della Regione Lazio – a seguito della stipula degli Ordinativi di fornitura – comunicheranno, di volta in volta, i quantitativi specifici richiesti per ciascun prodotto nonché la sede e la data di consegna;
- **Sede di Consegna:** luogo fisico in cui è prevista la consegna della fornitura;
- **Specifiche Tecniche:** insieme delle caratteristiche tecniche e merceologiche minime esplicitate nel Capitolato Tecnico e relativi allegati, a cui devono rispondere i prodotti offerti da parte del Fornitore Aggiudicatario.

### 3 OGGETTO DELL'APPALTO

Il presente Appalto ha ad oggetto la fornitura di Medicazioni generali da destinare alle Aziende Sanitarie ed Ospedaliere della Regione Lazio, nonché i servizi accessori indicati nel presente Capitolato Tecnico.

Di seguito si riportano, in forma tabellare, i **50 lotti** oggetto della presente procedura:

#	Denominazione lotto
1	Ovatta di cotone idrofilo qualità oro, non sterile
2	Ovatta di Germania ortopedica sintetica, non gommata, non sterile, composta da fibre naturali e sintetiche
3	Garza in cotone tagliata, senza filo radiopaco, sterile
4	Garza in cotone tagliata, senza filo radiopaco, non sterile
5	Garza laparotomica in cotone cucite, con filo radiopaco, sterile
6	Garza laparotomica in cotone cucite, con filo radiopaco, sterile
7	Garza in tampone in cotone sterile, con filo di bario, forma rotonda
8	Garza in tampone in cotone non sterile, con o senza filo di bario, forma rotonda
9	Garza in cotone sterile, con filo di bario, piegata a 16 strati
10	Garza in cotone non sterile, con o senza filo di bario, piegata a 16 strati
11	Garza medicata paraffinata sterile

12	Garza medicata paraffinata sterile
13	Garza in tessuto non tessuto, piegata in 4 strati, sterile
14	Benda in garza idrofila, orlata, non sterile
15	Benda in garza idrofila, orlata, non sterile
16	Benda medicata con ossido di zinco, non sterile, elastica
17	Benda medicata con ossido di zinco, non sterile, elastica
18	Benda medicata con ossido di zinco, non sterile, anaelastica
19	Benda elastica di fissaggio o protezione monouso, non sterile, non adesiva, biestensibile
20	Benda elastica di fissaggio o protezione monouso, non sterile, adesiva, biestensibile
21	Rete tubolare elasticizzata non sterile
22	Maglia tubolare in cotone non sterile, bioestensibile, in rotoli
23	Benda elastica compressiva, non adesiva, non sterile
24	Benda elastica compressiva, non adesiva, non sterile
25	Benda elastica compressiva, coesiva, non sterile
26	Benda elastica compressiva, coesiva, non sterile
27	Benda elastica compressiva, adesiva, non sterile
28	Benda elastica compressiva, adesiva, non sterile
29	Benda premifistola sterile
30	Calze autoreggenti di tipo antitrombo a compressione differenziata, non sterili
31	Bendaggi pronti (tutore) per immobilizzazione di SPALLA, BRACCIO, CLAVICOLA - pediatrico
32	Bendaggi pronti (tutore) per immobilizzazione di SPALLA, BRACCIO, CLAVICOLA - adulto
33	Benda in gesso naturale a presa rapida, non sterile
34	Benda in gesso naturale a presa rapida, non sterile
35	Benda in gesso naturale a presa rapida, non sterile
36	Sistema di trazione cutanea non sterile
37	Salvapelle in schiuma poliuretanica elastica, non sterile
38	Stecca di Zimmer in alluminio flessibili o altre leghe similari, non sterili
39	Splint non sterile
40	Cerotti su rocchetto (a nastro) in TNT, non sterile
41	Cerotti su rocchetto (a nastro) in seta artificiale, non sterile
42	Cerotti su rocchetto (a nastro) in tela naturale, non sterile

43	Cerottino medicato in TNT, sterile
44	Cerotto estensibili (in rotolo) in TNT, non sterile, per fissaggio su aree estese
45	Medicazione di fissaggio cateteri venosi centrali e periferici in poliuretano, sterile, forma ovale
46	Medicazione tracheostomica in schiuma di poliuretano non adesiva, sterile
47	Medicazione tracheostomica in TNT alluminizzato, sterile
48	Medicazione oftalmica in compressa oculare in cotone o TNT, sterile
49	Bastoncino oftalmico sterile
50	Medicazione in TNT adesivo con compressa assorbente sterile

## 4 CARATTERISTICHE TECNICHE GENERALI DELLA FORNITURA

Le caratteristiche tecniche definite e indicate nel presente Capitolato Tecnico e nei relativi allegati devono essere necessariamente possedute dai prodotti offerti da parte degli Operatori Economici partecipanti, **a pena di esclusione** dalla gara.

In merito all'indicazione delle caratteristiche tecniche richieste per i prodotti oggetto di gara, si precisa che la Stazione Appaltante si riserva di applicare il principio di equivalenza sancito dall'art. 68, comma 8, del D. Lgs. n. 50/2016.

Ai sensi del sopracitato articolo, nel caso in cui l'Operatore Economico partecipante intenda proporre soluzioni equivalenti ai prodotti oggetto di gara, lo stesso dovrà allegare all'Offerta Tecnica apposita dichiarazione nonché documentazione idonea a dimostrare che le soluzioni proposte ottemperino ai requisiti minimi definiti nel presente Capitolato Tecnico. Tale documentazione sarà valutata dalla Stazione Appaltante ai fini della verifica della sussistenza dell'equivalenza.

### 4.1 Conformità alle norme

I prodotti oggetto della presente fornitura devono essere conformi alle norme vigenti in campo nazionale e comunitario per quanto concerne le autorizzazioni alla produzione, all'importazione, all'immissione in commercio e all'uso dei dispositivi medici e dovranno rispondere ai requisiti e alle prescrizioni tecniche che definiscono aspetti qualitativi essenziali previsti dalle disposizioni vigenti in materia all'atto di sottoscrizione dell'offerta nonché ad ogni altro eventuale provvedimento emanato durante il periodo di validità della Convenzione.

Il Fornitore Aggiudicatario dovrà garantire, al momento della presentazione dell'offerta, la conformità dei prodotti alle disposizioni internazionali riconosciute e, in generale, alle vigenti norme legislative, regolamentari e tecniche disciplinanti i componenti e le modalità di impiego dei dispositivi medici ai fini della sicurezza degli utilizzatori.

In particolare, i prodotti oggetto della presente fornitura devono essere conformi ai requisiti stabiliti dal **Regolamento (UE) sui Dispositivi Medici 2017/745 (MDR)** e successive modifiche ed integrazioni e alla F.U. vigente.

Nelle more della transizione dalle disposizioni attualmente in vigore alla piena operatività del **MDR**, si intendono applicabili i requisiti stabiliti dalle disposizioni normative vigenti. In particolare, la Direttiva 93/42/CEE sui "Dispositivi Medici", attuata con D. Lgs. 24 febbraio 1997, n. 46, e successive modifiche ed integrazioni con particolare riferimento al Decreto Legislativo n. 37 del 25 gennaio 2010 (recepimento della Direttiva 2007/47/CE).

Inoltre, secondo quanto stabilito da regolamenti e norme tecniche in materia per i prodotti oggetto della fornitura, i prodotti offerti dovranno possedere i seguenti requisiti:

- 1) Conformità CE e classe di appartenenza del dispositivo ai sensi del **Regolamento (UE) sui Dispositivi Medici 2017/745 (MDR)** e s.m.i.;
- 2) Conformità e appartenenza del dispositivo alla **Classificazione Nazionale dei Dispositivi medici (CND)** del **Ministero della Salute** così come modificata dal DM 13/03/2018;
- 3) essere corredati delle **necessarie informazioni** per garantire un'utilizzazione in totale sicurezza;
- 4) per i prodotti soggetti a scadenza, avere, al momento della consegna, un **periodo di validità** residuo pari almeno a 2/3 dell'intero periodo di validità dei prodotti;
- 5) per i soli articoli per cui è richiesto, essere **sterili e monouso**; per i prodotti **non sterili** avere un grado di contaminazione (bioburden) < 500 U.F.C./gr, come indicato nella Scheda Tecnica.

Tutte le caratteristiche sopra esposte dovranno essere dettagliatamente riportate dagli Operatori Economici Concorrenti nelle indicazioni contenute nelle schede tecniche e/o tramite specifica documentazione tecnica esaustiva da inserire nella Busta B, come previsto dal Disciplinare di gara.

Inoltre, si precisa che, nel caso in cui, durante la validità della Convenzione stipulata con il Fornitore Aggiudicatario, entrino in vigore nuove disposizioni in materia, il fornitore sarà tenuto a conformare la qualità dei prodotti forniti alla sopravvenuta normativa, senza alcun aumento di prezzo.



## **5 CARATTERISTICHE TECNICHE SPECIFICHE DEI LOTTI**

Le caratteristiche tecniche specifiche di ciascun lotto sono dettagliatamente elencate nell'*Allegato 5 al disciplinare - Specifiche tecniche minime*.

Si specifica che i prodotti dovranno essere forniti nelle misure richieste, salvo eventuali range di tolleranza espressamente previsti nel suddetto allegato. È onere del fornitore offrire tutte le misure richieste per ciascun lotto, pertanto non saranno ammesse offerte parziali.

## **6 SERVIZI CONNESSI ALLA FORNITURA**

### **6.1 Gestione della fornitura**

Nell'ambito della presente iniziativa, le singole Amministrazioni contraenti avvieranno la fornitura mediante la stipula di Ordinativi di Fornitura e la successiva emissione di Ordini.

Sarà cura delle singole Amministrazioni contraenti stipulare gli Ordinativi di Fornitura con gli Operatori Economici aggiudicatari di ciascun lotto, nei quali specificare le quantità complessive richieste.

Gli Ordinativi di Fornitura potranno essere stipulati unicamente mediante ricorso alla piattaforma telematica regionale S.TEL.LA.

### **6.2 Etichettatura, Confezionamenti e imballaggio**

Tutti i prodotti offerti dovranno essere confezionati secondo sistemi e metodologie che ne garantiscano la corretta conservazione e, ove richiesto, la sterilità, anche durante le fasi di trasporto e fino alla consegna. Inoltre, i prodotti devono essere confezionati in imballaggi che ne garantiscano un'efficace barriera contro l'umidità e la polvere, idonei a garantire la conservazione della sterilità del prodotto nel tempo ed impedirne il possibile deterioramento.

Tutti i prodotti devono essere perfettamente identificabili sia sul confezionamento primario che su quello secondario.

Ogni confezione primaria e secondaria dovrà riportare almeno i seguenti dati:

- descrizione del prodotto;
- quantitativo espresso nell'unità di misura propria del prodotto;
- data di scadenza;
- la dicitura «STERILE» o «NON STERILE» e, nel primo caso, il relativo metodo di sterilizzazione;



- il numero di lotto di produzione;
- il nome, la ragione sociale e l'indirizzo del fabbricante e/o fornitore;
- il CIG derivato e il relativo lotto;
- marcatura CE, etichettatura conforme alle normative vigenti di riferimento;
- eventuali avvertenze per gli utilizzatori, quali le istruzioni per l'uso e la conservazione.

Le informazioni riportate in etichetta e sui sistemi di imballaggio devono essere in lingua italiana e conformi a quanto previsto dal **Regolamento (UE) sui Dispositivi Medici 2017/745 (MDR)**. L'imballo in cui sono collocate le confezioni deve essere robusto, idoneo allo stoccaggio e dovrà garantire agli operatori un facile prelievo delle singole confezioni. Gli imballi devono essere di materiale resistente alle manovre di carico, trasporto e scarico oltre che idonei a garantirne la corretta conservazione e un buon grado di pulizia, nonché un'efficace barriera contro l'umidità e la polvere. Gli imballi in cui sono contenute le confezioni secondarie devono essere tali da consentire una facile presa e movimentazione.

Tutti i prodotti devono essere consegnati alle Aziende Sanitarie richiedenti entro un massimo di 6 mesi dalla data di produzione; in caso contrario l'accettazione della merce sarà rimessa al giudizio della singola Azienda Sanitaria destinataria della fornitura.

Tutti i materiali usati nella produzione di inchiostri, coloranti, vernici di stampa, colle, componenti del materiale e del cartone e di ogni componente dei confezionamenti devono essere assolutamente atossici e biocompatibili.

Tutte le **medicazioni, sterili e non**, devono essere contenute in confezioni idonee allo stoccaggio, resistenti alle manovre di carico, trasporto e scarico oltre che idonei a garantirne la corretta conservazione, un buon grado di pulizia nonché un'efficace barriera contro l'umidità e la polvere.

Qualora gli imballaggi presentino difetti, lacerazioni o tracce di manomissione, la merce verrà rifiutata e il Fornitore dovrà provvedere alla sostituzione entro 3 (tre) giorni lavorativi.

Si specifica che le caratteristiche richieste per i confezionamenti primari e secondari di ciascun lotto sono dettagliatamente indicate nell'*Allegato 5 al disciplinare - Specifiche tecniche minime*.

Il Fornitore dovrà dichiarare nell'Offerta Tecnica, per ciascun prodotto per il quale è richiesto un numero massimo di pezzi, il numero esatto di pezzi contenuto nella singola confezione.

### 6.3 Modalità di trasporto e consegna dei prodotti

Le attività di trasporto e consegna dei prodotti oggetto della fornitura saranno effettuate a cura e spese del Fornitore Aggiudicatario presso le Sedi di consegna indicate da ciascuna Amministrazione Contraente nei relativi Ordini, durante gli orari di apertura delle stesse e nelle quantità richieste.

Gli oneri di consegna, con ciò intendendosi tutti i corrispettivi relativi al trasporto ed alla consegna dei prodotti nonché ogni onere relativo ad imballaggio, trasporto, carico, scarico, consegna a livello stradale o al piano, con o senza montacarichi, nelle modalità di seguito riportate e qualsiasi altra attività ad essa strumentale, sono interamente a carico del Fornitore Aggiudicatario che, pertanto, dovrà essere dotato di tutte le attrezzature necessarie per svolgere tali attività nel rispetto delle prescrizioni previste.

È responsabilità del Fornitore Aggiudicatario garantire che il trasporto dei prodotti avvenga con mezzi adeguati tali da consentire il mantenimento di tutte le caratteristiche tecniche dei prodotti consegnati. Pertanto, il Fornitore Aggiudicatario, ovvero il corriere specializzato incaricato della consegna, dovrà osservare tutte le precauzioni necessarie per la perfetta conservazione dei prodotti, in conformità a quanto previsto dal presente Capitolato, dalla normativa europea ed italiana, nonché dalla Farmacopea ufficiale edizione in vigore.

I prodotti devono essere confezionati e imballati in modo tale che le loro caratteristiche e prestazioni non vengano alterate durante il trasporto e lo stoccaggio nel periodo di validità degli stessi.

La consegna deve avvenire entro e non oltre **5 (cinque) giorni** naturali e consecutivi dal ricevimento dell'Ordine, pena l'applicazione delle penali di cui all'*Allegato 6 al disciplinare - Schema Convenzione*, salvo i casi d'urgenza. Per le consegne urgenti, il suddetto termine è ridotto ad 1 (uno) giorno. I termini di consegna, anche ai fini dell'eventuale applicazione delle penali, decorreranno dal giorno lavorativo successivo alla data di trasmissione dell'Ordine di consegna da parte dell'Azienda Sanitaria.

Nel caso in cui il Fornitore non provveda alla consegna nei termini ordinari previsti, verrà diffidato ad adempiere entro un termine massimo di **2 (due) giorni** naturali e consecutivi, decorso inutilmente il quale le Aziende potranno rivolgersi ad altro Fornitore addebitando all'Aggiudicatario l'eventuale maggiore spesa, nonché ogni altro danno, spesa o pregiudizio derivanti da tali fatti.

Nel caso in cui il Fornitore diffidato ad adempiere non sia in grado di fornire un determinato prodotto entro i termini richiesti per cause di forza maggiore, le Amministrazioni contraenti potranno richiedere al Fornitore medesimo di reperire tale prodotto da un altro Operatore Economico, fatta salva la possibilità

per le Amministrazioni di addebitare al Fornitore l'eventuale maggiore spesa, nonché ogni altro danno, spesa o pregiudizio derivanti da tali fatti.

Il Fornitore dovrà impegnarsi a fornire i quantitativi richiesti nei tempi e nei modi descritti nel presente Capitolato Tecnico, anche qualora si tratti di quantitativi minimi o anche per singolo pezzo. Il Fornitore non dovrà fissare nessun importo minimo per l'esecuzione degli ordini. Non sono ammesse consegne parziali di quanto oggetto dell'Ordine, salvo diverso accordo scritto tra il Fornitore e l'Amministrazione.

Ogni consegna dovrà essere accompagnata da regolare documento di trasporto che deve obbligatoriamente indicare le seguenti informazioni:

- Data e luogo di consegna, corrispondente a quello indicato nell'ordine di consegna;
- numero e data di riferimento dell'ordine;
- CIG derivato e numero di lotto;
- numero di lotto di produzione dei singoli prodotti;
- elenco descrittivo del materiale e dei quantitativi consegnati espressi nell'unità di misura propria del prodotto;
- data di scadenza.

L'originale del documento di trasporto ovvero una sua copia dovrà essere rilasciato all'Azienda Sanitaria che lo sottoscrive per accettazione.

La merce dovrà essere conforme all'ordine trasmesso dal Responsabile dell'Azienda Sanitaria e, in caso contrario, non sarà accettata dai magazzini. La firma all'atto del ricevimento della merce indica la mera corrispondenza del materiale inviato rispetto a quello richiesto. La quantità, la qualità e la corrispondenza rispetto a quanto presente nell'Ordinativo di Fornitura e/o Ordine potrà essere accertata dall'Amministrazione in un secondo momento e deve comunque essere riconosciuta ad ogni effetto dal Fornitore. La firma apposta per accettazione della merce non esonera il Fornitore dal rispondere ad eventuali contestazioni che potessero insorgere all'atto dell'utilizzazione del prodotto.

Nel caso in cui si rilevi che la quantità dei prodotti consegnati sia inferiore alla quantità ordinata, il Fornitore dovrà provvedere ad integrare l'ordine **entro 24 ore**. Avendo il Fornitore adempiuto soltanto in parte alle obbligazioni contrattuali, l'Amministrazione contraente potrà applicare dal giorno successivo a quello della verifica di corrispondenza con esito negativo le penali di cui *all'Allegato 6 del disciplinare - Schema Convenzione*, dandone preventiva comunicazione a mezzo PEC.

## **6.4 Verifiche sulla fornitura**

### **6.4.1 Controllo sulla qualità della fornitura e resi per merci non conformi**

Le verifiche di conformità sulla fornitura, finalizzate all'accertamento della corrispondenza del prodotto fornito con le caratteristiche tecniche previste dal presente Capitolato Tecnico, dall'*Allegato 5 del disciplinare – Specifiche tecniche minime*, ovvero alle caratteristiche tecniche aggiuntive dichiarate dal Fornitore Aggiudicatario in sede di gara, sarà effettuato dal personale dell'Amministrazione Contraente che eventualmente respingerà, con motivazione annessa, i prodotti ritenuti non accettabili per difformità ai parametri suddetti.

È facoltà delle singole Amministrazioni Contraenti far analizzare la merce presso Laboratori ed Istituti di propria fiducia al fine di verificare la corrispondenza del prodotto fornito alle prescrizioni di legge, a quelle previste dal Capitolato Tecnico, dall'*Allegato 5 del disciplinare – Specifiche tecniche minime* ed alle caratteristiche dichiarate dal Fornitore Aggiudicatario in sede di gara.

Il prelievo dei campioni da sottoporre ad analisi verrà, di norma, effettuato alla presenza del Fornitore Aggiudicatario o di un suo rappresentante e, in caso di ingiustificata assenza di quest'ultimo, anche del solo incaricato dell'Amministrazione Contraente.

Qualora in seguito alla verifica di cui sopra si rilevasse una difformità tra i prodotti forniti e quelli richiesti con l'ordine, l'Amministrazione Contraente invierà una contestazione scritta al Fornitore Aggiudicatario, richiedendo le modalità di ritiro dei prodotti erroneamente consegnati, l'eventuale sostituzione e integrazione dell'ordine. La pratica di reso dovrà contenere:

- informazioni relative alla consegna e riferimenti al “Documento di trasporto”,
- data di ricezione della comunicazione di contestazione (avvio della pratica di reso),
- data dell'avvenuto ritiro e/o sostituzione.

I prodotti che non risultassero conformi alla qualità, tipo, specie, marca e tutte le caratteristiche previste dal Capitolato e in generale dalla documentazione di gara, ovvero qualora gli imballaggi presentassero difetti, lacerazioni o tracce di manomissioni, saranno respinti dalle Amministrazioni Contraenti e il Fornitore dovrà, senza alcun aggravio di spesa, provvedere al loro immediato ritiro e sostituzione entro 3 (tre) giorni lavorativi dal ricevimento della segnalazione senza alcun aggravio di spesa. La mancata sostituzione della merce da parte del Fornitore sarà considerata “mancata consegna”.

La merce non accettata resta a disposizione del Fornitore che dovrà ritirarla a sue spese. È a carico del Fornitore ogni danno relativo al deterioramento della merce non ritirata. La merce non ritirata entro 15 giorni dalla comunicazione potrà essere inviata al Fornitore addebitando ogni spesa sostenuta.

Superato il predetto termine massimo per la sostituzione dei prodotti non conformi, le Amministrazioni Contraenti potranno rivolgersi ad altro Fornitore addebitando all'Aggiudicatario l'eventuale maggiore spesa, nonché ogni altro danno, spesa o pregiudizio derivanti da tali fatti.

Nel caso in cui il Fornitore diffidato ad adempiere non sia in grado di fornire un determinato prodotto entro i termini richiesti per cause di forza maggiore, le Amministrazioni contraenti potranno richiedere al Fornitore medesimo di reperire tale prodotto da un altro Operatore Economico, fatta salva la possibilità per le Amministrazioni di addebitare al Fornitore l'eventuale maggiore spesa, nonché ogni altro danno, spesa o pregiudizio derivanti da tali fatti.

#### **6.4.2 Verifiche periodiche della fornitura**

Le singole Amministrazioni contraenti potranno svolgere controlli periodici al fine di verificare che i prodotti consegnati siano rispondenti a quelli previsti dal presente Capitolato tecnico ed a tutti gli allegati di gara e/o a quelli presentati come campionatura in sede di gara, a meno di variazioni autorizzate ai sensi del presente Capitolato.

### **6.5 Aggiornamento o affiancamento tecnologico**

Nel caso di aggiornamento tecnologico, il Fornitore potrà proporre la sostituzione del prodotto aggiudicato, specificandone i motivi e fornendo – in aggiunta a tutti i documenti previsti dal Capitolato - la documentazione necessaria a verificare, in modo agevole, che tutti i requisiti e le funzioni siano equivalenti al modello offerto in gara ed evidenziando le caratteristiche superiori.

Il Fornitore potrà anche proporre l'affiancamento del prodotto aggiudicato con un altro prodotto avente caratteristiche equivalenti o superiori, purché nel rispetto di quanto stabilito dal presente Capitolato.

L'articolo offerto in sostituzione o in affiancamento a quello aggiudicato dovrà essere prodotto dallo stesso fabbricante e fornito a condizioni economiche non superiori a quelle dell'articolo precedentemente aggiudicato.

La Stazione Appaltante, di concerto con la Direzione Regionale Salute e Integrazione Sociosanitaria, si riserva la facoltà di accettare o meno il prodotto offerto in sostituzione o in affiancamento previa valutazione dei motivi che hanno indotto la richiesta di sostituzione e della congruità della documentazione fornita e, qualora lo ritenga necessario, valutazione della relativa campionatura.

**Non è consentito proporre come aggiornamento o affiancamento tecnologico prodotti già disponibili al momento della presentazione delle offerte ovvero prodotti offerti o aggiudicati in lotti diversi da quello per il quale si propone l'aggiornamento.**

## **6.6 Variazione della normativa**

Qualora venga emanata una normativa specifica ovvero i Ministeri competenti arrivino ad un pronunciamento ufficiale sulle certificazioni necessarie di contenuto sostanzialmente diverso da quello espresso nel presente Capitolato ed in generale nella documentazione di gara, prima dell'aggiudicazione della presente procedura, l'aggiudicazione stessa verrà sospesa.

Qualora venga emanata una normativa specifica ovvero i Ministeri competenti arrivino ad un pronunciamento ufficiale sulle certificazioni necessarie, di contenuto sostanzialmente diverso/in contrasto con quanto espresso nel presente Capitolato ed in generale nella documentazione di gara, nel corso della durata dei contratti di fornitura, le Amministrazioni Contraenti si riservano, fatte le opportune valutazioni, il diritto di risolvere gli stessi contratti.

## **6.7 Contact Center**

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

- giorni festivi;
- giorni compresi tra il 24 dicembre ed il 6 gennaio;
- seconda e terza settimana di agosto.

Le Amministrazioni contraenti potranno rivolgersi al Fornitore per:

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



## 6.8 Servizio di reportistica sull'andamento della fornitura

Con cadenza annuale, il Fornitore dovrà inviare alla Direzione regionale Centrale Acquisti della Regione Lazio, entro 10 (dieci) giorni solari dalla scadenza del mese di riferimento, un report riepilogativo delle quantità complessive consegnate per singolo lotto e per ciascuna Amministrazione Contraente.

## 7 ULTERIORI OBBLIGAZIONI DEL FORNITORE AGGIUDICATARIO

Il Fornitore aggiudicatario si impegna a fornire per tutta la durata contrattuale gli stessi prodotti offerti in gara per marca e modello (codice articolo) di produzione.

Nel caso di indisponibilità temporanea del prodotto, il Fornitore Aggiudicatario, al fine di non essere assoggettato alle penali per mancata consegna nei termini di cui all'*Allegato 6 del disciplinare - Schema Convenzione*, dovrà darne tempestiva comunicazione per iscritto alle Amministrazioni Contraenti, e comunque entro e non oltre 48 ore decorrenti dalla ricezione dell'Ordine di Consegna; in tale comunicazione il Fornitore Aggiudicatario dovrà inoltre indicare il periodo durante il quale non potranno essere rispettati i termini di consegna stabiliti nel presente Capitolato.

In ogni caso la temporanea indisponibilità dei prodotti non potrà protrarsi per più di **10 (dieci)** giorni lavorativi dalla comunicazione di cui sopra, pena l'applicazione delle penali di cui all'*Allegato 6 del disciplinare - Schema Convenzione*.

Nel caso in cui, durante il periodo di validità e di efficacia del contratto, il Fornitore non sia più in grado di garantire la consegna di uno o più prodotti offerti in sede di gara, a seguito di ritiro degli stessi dal mercato da parte del fabbricante dovuto a cessazione della produzione, il Fornitore dovrà obbligatoriamente:

- dare comunicazione scritta della “messa fuori produzione” alle Amministrazioni contraenti ed alla Centrale Acquisti della Regione Lazio con un preavviso di almeno 30 (trenta) giorni;
- indicare, pena la risoluzione della Convenzione, il prodotto avente identiche o migliori caratteristiche tecniche, prestazionali e funzionali che intende proporre in sostituzione di quello offerto in gara alle medesime condizioni contrattuali convenute e senza alcun aumento di prezzo, specificandone il confezionamento ed allegando congiuntamente la relativa scheda tecnica debitamente sottoscritta, tutte le dichiarazioni/certificazioni richieste in fase di offerta per il prodotto sostituito nonché il campione del Prodotto proposto in sostituzione.

Nel periodo intercorrente tra la comunicazione del Fornitore Aggiudicatario e l'effettiva messa fuori produzione (30 giorni), la Centrale Acquisti della Regione Lazio coadiuvata da professionisti delle Amministrazioni Contraenti procederà, quindi, alla verifica tecnica dell'equivalenza del prodotto offerto in sostituzione con quello offerto in sede di gara e con quanto dichiarato nella nuova scheda tecnica e, in caso di accettazione, provvederà a comunicare al Fornitore gli esiti di detta verifica.

In caso di esito negativo della verifica del prodotto proposto in sostituzione, le Amministrazioni Contraenti avranno facoltà di risolvere gli Ordinativi, anche solo in parte, laddove il Fornitore non sia più in grado di garantire loro la disponibilità del prodotto per il quale si richiede la sostituzione. In caso di accettazione del nuovo prodotto, lo stesso dovrà essere immediatamente disponibile nel momento dell'effettiva messa fuori produzione del prodotto inizialmente offerto.

Il numero di pezzi contenuti nella confezione di ciascun prodotto non può essere variato per tutta la durata della Convenzione, salvo che il Fornitore dimostri che sono state apportate modifiche in sede di produzione e che tali modifiche sono necessarie per cause non imputabili al Fornitore stesso.

## **8 RESPONSABILI DELLA FORNITURA**

L'Aggiudicatario, all'atto della stipula della Convenzione, deve indicare il nominativo del soggetto responsabile della gestione dei rapporti contrattuali e della gestione della commessa che svolgerà il ruolo di interfaccia con l'Amministrazione Contraente per tutte le eventuali problematiche inerenti le modalità di esecuzione della Convenzione.

L'Aggiudicatario, altresì, deve indicare il nominativo del soggetto responsabile scientifico della fornitura, che svolgerà il ruolo di interfaccia con l'Amministrazione Contraenti per tutte le eventuali problematiche inerenti alle caratteristiche tecniche dei prodotti o qualsiasi altra questione di carattere tecnico-scientifico relativa ai prodotti oggetto della fornitura.

Qualora il Fornitore Aggiudicatario intenda attribuire entrambi i ruoli ad una medesima persona, sarà sufficiente indicare il nominativo una volta, specificando che il soggetto svolgerà sia il ruolo di responsabile della gestione contrattuale che di responsabile scientifico per gli aspetti tecnici della fornitura.

In caso di sostituzione di uno dei Responsabili della Fornitura nel corso del singolo Contratto di fornitura, l'Aggiudicatario dovrà tempestivamente darne comunicazione all'Amministrazione Contraente, inviando congiuntamente i riferimenti del Responsabile della Fornitura proposto in sostituzione.



Nr. lotto	CND	Denominazione prodotto	Unità di misura	ID articolo	Misure richieste	Tolleranza misure	FABBISOGNI COMPLESSIVI QUADRIENNALI	Caratteristiche tecniche minime del prodotto			Caratteristiche del confezionamento		CAMPIONATURA RICHIESTA	CRITERIO DI AGGIUDICAZIONE
								Descrizione prodotto	Latex free	Sterile	Confezionamento primario	Confezionamento secondario		
1	M010101	Ovatta di cotone idrofilo qualità oro, <u>non sterile</u>	KG	1.1	1 Kg	NO	285.780	Ovatta di puro cotone idrofilo qualità oro, composto da fibre di cotone al 100% conformi alla F.U. vigente e scevro da polvere, fiocchi e impurezze. L'ovatta, di colore bianco e inodore, deve avere un bioburden non superiore a 500 UFC/g. La disposizione dell'ovatta deve essere a forma di rotolo a falda unica di spessore.	Si	No	Confezionamento singolo in sacchetto richiudibile		1 confezione secondaria contenente 1 confezione primaria	OEPV
2	M01020202	Ovatta di Germania ortopedica sintetica, non gommata, <u>non sterile</u> , composta da fibre naturali e sintetiche	ROTOLO	2.1	Lunghezza 3 MT - Altezza 10 CM	NO	426.640	Ovatta agulgiata a falda unica, radiotrasparente, composta da fibre di origine sia naturali che sintetiche, legate tra loro da agulgiatura. Il tessuto, di colore bianco e inodore, deve essere ipoallergenico, idrofuogo e apprezzabilmente resistente alla trazione per srotolamento ma facilmente lacerabile con le mani. Il bioburden non deve essere superiore a 500 UFC/g.	Si	No	Confezionamento singolo	Confezionamento da massimo 10 rotoli	1 confezione secondaria contenente 1 confezione primaria esclusivamente per la misura 2.3	OEPV
				2.2	Lunghezza 3 MT - Altezza 15 CM	NO	383.000							
				2.3	Lunghezza 3 MT - Altezza 20 CM	NO	266.080							
3	M0201010101	Garza in cotone tagliata, senza filo radiopaco, <u>sterile</u>	COMPRESSA	3.1	Lunghezza 10 CM - Larghezza 10 CM	NO	18.490.000	Comprese composte da 25 veli di garza di tessuto rado di cotone al 100%, sbiancato e purificato, adatto alle medicazioni. La garza deve avere tessitura regolare, non obliqua, con bordi privi di sfilacciatura e cimosa. La garza deve essere rispondente alla FU. vigente, con 20 fili/cm2 (ovvero titolo 12/8) e filato pari a 32/40. Il bioburden non deve essere superiore a 500 UFC/g.	Si	Si	Confezionamento singolo sterile da 1 compressa	Confezionamento massimo 25 compresse	1 confezione secondaria contenente 1 confezione primaria	OEPV
4	M0201010102	Garza in cotone tagliata, senza filo radiopaco, <u>non sterile</u>	KG	4.1	Lunghezza 10 CM - Larghezza 10 CM	NO	967.600	Comprese composte da garza di tessuto rado di cotone al 100%, sbiancato e purificato, adatto alle medicazioni. La garza deve avere tessitura regolare, non obliqua, con bordi privi di sfilacciatura e cimosa. La garza deve essere rispondente alla FU. vigente, con 20 fili/cm2 (ovvero titolo 12/8) e filato pari a 32/40. Il bioburden non deve essere superiore a 500 UFC/g.	Si	No	Confezionamento singolo da 1 Kg		1 confezione secondaria contenente 1 confezione primaria esclusivamente per la misura 4.2	OEPV
				4.2	Lunghezza 20 CM - Larghezza 20 CM	+/- 5 cm	111.160							
				4.3	Lunghezza 30 CM - Larghezza 30 CM	+/- 5 cm	149.200							
				4.4	Lunghezza 50 CM - Larghezza 50 CM	NO	62.400							
5	M0201030201	Garza laparotomica in cotone cucite, con filo radiopaco, <u>sterile</u>	GARZA LUNGHETTA	5.1	Larghezza pezza aperta: 5 CM - Lunghezza pezza aperta: 60 CM	Per larghezza +/- 0,5 cm, per lunghezza +/- 10 cm	160.600	La garza laparotomica deve essere di puro cotone al 100%, sbiancato e purificato, idrofilo. La garza deve avere tessitura regolare, non obliqua, piegata a 4 strati, con bordi piegati verso l'interno, senza sfilacciature o fili liberi e cimose. La cucitura deve essere eseguita con bordi completamente rivoltati verso l'interno della lunghetta, con cuciture rettilinee per tutta la lunghezza. Il filo di bario deve essere inserito nella trama, con bordi rivolti all'interno e fissati con elastico o altro sistema, saldamente intessuto nella trama e privo di laticce. Il laccio di repertamento deve essere a forma di asola e costituito da fettuccia di puro cotone fissata ad un angolo della pezza. La garza deve essere rispondente alla FU. vigente, con 20 fili/cm2 (ovvero titolo 12/8) e filato pari a 32/40.	Si	Si	Confezionamento sterile in doppia busta, con apertura di tipo "peel open", contenente 5 garze	Confezione da massimo 100 confezionamenti primari	1 confezione secondaria contenente 1 confezione primaria esclusivamente per la misura 5.2	OEPV
				5.2	Larghezza pezza aperta: 5 CM - Lunghezza pezza aperta: 100 CM	Per larghezza +/- 0,5 cm, per lunghezza +/- 10 cm	156.800							
				5.3	Atto n. G11687 del 30/09/2021 Larghezza pezza aperta: 10 CM - Lunghezza pezza aperta: 60 CM	Per larghezza +/- 0,5 cm, per lunghezza +/- 10 cm	440.400							
6	M0201030201	Garza laparotomica in cotone cucite, con filo radiopaco, <u>sterile</u>	GARZA PEZZA	6.1	Larghezza pezza piegata: 10 CM - Lunghezza pezza piegata: 10 CM	Per larghezza +/- 5 cm, per lunghezza +/- 5 cm	724.000	La garza laparotomica deve essere di puro cotone al 100%, sbiancato e purificato, idrofilo. La garza deve avere tessitura regolare, non obliqua, piegata a 4 strati, con bordi piegati verso l'interno, senza sfilacciature o fili liberi e cimose. La cucitura deve essere eseguita con bordi completamente rivoltati verso l'interno della garza, con cuciture rettilinee per tutta la lunghezza. Il filo di bario deve essere inserito nella trama, con bordi rivolti all'interno e fissati con elastico o altro sistema, saldamente intessuto nella trama e privo di laticce. Il laccio di repertamento deve essere a forma di asola e costituito da fettuccia di puro cotone fissata ad un angolo della pezza. La garza deve essere rispondente alla FU. vigente, con 20 fili/cm2 (ovvero titolo 12/8) e filato pari a 32/40.	Si	Si	Confezionamento sterile in doppia busta, con apertura di tipo "peel open", contenente 5 garze	Confezione da massimo 100 confezionamenti primari	1 confezione secondaria contenente 1 confezione primaria esclusivamente per la misura 6.5	OEPV
				6.2	Larghezza pezza piegata: 20 CM - Lunghezza pezza piegata: 20 CM	Per larghezza +/- 5 cm, per lunghezza +/- 5 cm	2.172.000							
				6.3	Larghezza pezza piegata: 30 CM - Lunghezza pezza piegata: 30 CM	Per larghezza +/- 5 cm, per lunghezza +/- 5 cm	10.892.000							
				6.4	Larghezza pezza piegata: 40 CM - Lunghezza pezza piegata: 40 CM	Per larghezza +/- 5 cm, per lunghezza +/- 5 cm	1.852.000							
				6.5	Larghezza pezza piegata: 50 CM - Lunghezza pezza piegata: 50 CM	Per larghezza +/- 5 cm, per lunghezza +/- 5 cm	9.466.640							
7	M0201050201	Garza in tampone in cotone <u>sterile</u> , con filo di bario, forma rotonda	TAMPONE	7.1	Diametro: 10 MM	NO	2.469.200	Garze in tampone in cotone 100%, sbiancato e purificato, rispondente alla FU dell'ultima edizione vigente. Le garze devono essere costituite da avvolgimenti multipli di strati ripiegati in modo da formare un batuffolo e la struttura deve essere morbida. Le garze devono essere dotate di filo di bario, inserito nella trama, con bordi rivolti all'interno e fissati con elastico o altro sistema, saldamente intessuto nella trama e privo di laticce. La garza deve essere rispondente deve avere 20 fili/cm2 (ovvero titolo 12/8) e filato pari a 32/40.	Si	Si	Confezionamento sterile in doppia busta, con apertura di tipo "peel open", contenente al massimo 10 tamponi		1 confezione secondaria contenente 1 confezione primaria esclusivamente per la misura 7.5	OEPV
				7.2	Diametro: 20 MM	NO	842.800							
				7.3	Diametro: 30 MM	NO	2.266.000							
				7.4	Diametro: 40 MM	NO	488.000							
				7.5	Diametro: 50 MM	NO	440.000							
8	M0201050202	Garza in tampone in cotone <u>non sterile</u> , con o senza filo di bario, forma rotonda	TAMPONE	8.1	Diametro: 20 MM	NO	755.400	Garze in tampone in cotone 100%, sbiancato e purificato, rispondente alla FU dell'ultima edizione vigente. Le garze devono essere costituite da avvolgimenti multipli di strati ripiegati in modo da formare un batuffolo e la struttura deve essere morbida. Le garze devono essere dotate di filo di bario, inserito nella trama, con bordi rivolti all'interno e fissati con elastico o altro sistema, saldamente intessuto nella trama e privo di laticce. La garza deve essere rispondente deve avere 20 fili/cm2 (ovvero titolo 12/8) e filato pari a 32/40.	Si	No	Confezionamento in busta da 100 tamponi		1 confezione secondaria contenente 1 confezione primaria esclusivamente per la misura 8.3	OEPV
				8.2	Diametro: 30 MM	NO	968.000							
				8.3	Diametro: 40 MM	NO	560.000							
9	M0201010101	Garza in cotone <u>sterile</u> , con filo di bario, piegata a 16 strati	GARZA	9.1	Lunghezza: 12 CM - Larghezza: 5 CM	Per la lunghezza +/- 2 cm, per la larghezza +/- 0,5 cm	504.000	La garza deve essere di puro cotone 100%, sbiancato e purificato, idrofilo. La garza deve avere tessitura regolare, non obliqua, piegata a 16 strati, con bordi piegati verso l'interno, senza sfilacciature o fili liberi e cimose. La cucitura deve essere eseguita con bordi completamente rivoltati verso l'interno della garza, con cuciture rettilinee per tutta la lunghezza. Il filo di bario deve essere inserito nella trama, con bordi rivolti all'interno e fissati con elastico o altro sistema, saldamente intessuto nella trama e privo di laticce. Il laccio di repertamento deve essere a forma di asola, e costituito da fettuccia di puro cotone fissata ad un angolo della pezza. La garza deve essere rispondente alla FU. vigente, con 20 fili/cm2 (ovvero titolo 12/8) e filato pari a 32/40.	Si	Si	Confezionamento sterile in doppia busta, con apertura di tipo "peel open", contenente al massimo 5 pezzi		1 confezione secondaria contenente 1 confezione primaria esclusivamente per la misura 9.1	OEPV
				9.2	Lunghezza: 10 CM - Larghezza: 10 CM	NO	1.348.000							
10	M0201010102	Garza in cotone <u>non sterile</u> , con o senza filo di bario, piegata a 16 strati	GARZA	10.1	Lunghezza: 12 CM - Larghezza: 5 CM	Per la lunghezza +/- 2 cm, per la larghezza +/- 0,5 cm	84.000	La garza deve essere di puro cotone 100%, sbiancato e purificato, idrofilo. La garza deve avere tessitura regolare, non obliqua, piegata a 16 strati, con bordi piegati verso l'interno, senza sfilacciature o fili liberi e cimose. La cucitura deve essere eseguita con bordi completamente rivoltati verso l'interno della garza, con cuciture rettilinee per tutta la lunghezza. Il filo di bario deve essere inserito nella trama, con bordi rivolti all'interno e fissati con elastico o altro sistema, saldamente intessuto nella trama e privo di laticce. Il laccio di repertamento deve essere a forma di asola, e costituito da fettuccia di puro cotone fissata ad un angolo della pezza. La garza deve essere rispondente alla FU. vigente, con 20 fili/cm2 (ovvero titolo 12/8) e filato pari a 32/40.	Si	No	Confezionamento, con apertura di tipo "peel open", contenente al massimo 100 pezzi		1 confezione secondaria contenente 1 confezione primaria esclusivamente per la misura 10.1	OEPV
				10.2	Lunghezza: 10 CM - Larghezza: 10 CM	NO	1.380.000							
11	M02030201	Garza medicata "paraffinata" <u>sterile</u>	GARZA	11.1	Lunghezza: 10 CM - Larghezza: 10 CM	Per la lunghezza +/- 2 cm, per la larghezza +/- 2 cm	1.027.560	Garza in cotone idrofilo per la medicazione di ferite superficiali, impregnata di sostanze grasse (paraffina e/o vaselina), priva di sostanze medicamentose e di principi attivi, non aderente, di facile rimozione e ritagliabile.	Si	Si	Confezionamento singolo sterile		1 confezione secondaria contenente 1 confezione primaria per misura richiesta	OEPV
12	M02030201	Garza medicata "paraffinata" <u>sterile</u>	GARZA	12.1	Lunghezza: 40 CM - Larghezza: 10 CM	NO	240.400							
13	M0299	Garza in tessuto non tessuto, piegata in 4 strati, <u>sterile</u>	GARZA	13.1	Lunghezza: 10 CM - Larghezza: 10 CM	NO	1.896.000	Garza in TNT composta da fibra in poliestere (massimo 35%) e viscosa (non inferiore al 65%) o altro materiale biocompatibile, ripiegate a 4 strati. La garza deve essere prodotta con fibre non tessute e senza l'utilizzo di leganti chimici, morbide e idonee a garantire l'antistaticità e l'assenza di peluria. Le garze devono essere analergiche, non tossiche, auto-estringenti, inodore e non devono contenere fibre di vetro, resine, collanti e laticce e non devono disperdere fibre.	Si	Si	Confezionamento in buste da massimo 2 pezzi di garza		1 confezione secondaria contenente 1 confezione primaria	OEPV
14	M030101	Benda in garza idrofila, orlata, <u>non sterile</u>	BENDA	14.1	Lunghezza: 5 MT - Larghezza: 10 CM	NO	652.000	Benda di garza idrofila, orlata, in cotone sbiancato e purificato adatto alle medicazioni, rispondente alla FU vigente. Il bioburden non deve essere superiore a 100 UFC/g. La garza deve essere con 20 fili/cm2 (ovvero titolo 12/8) e filato pari a 32/40.	Si	No	Confezionamento singolo		1 confezione secondaria contenente 1 confezione primaria esclusivamente per le misure 14.2 e 15.2	PPB
15	M030101	Benda in garza idrofila, orlata, <u>non sterile</u>	BENDA	14.2	Lunghezza: 5 MT - Larghezza: 20 CM	NO	244.640							
				15.1	Lunghezza: 10 MT - Larghezza: 10 CM	NO	340.400							
16	M03020201	Benda medicata con ossido di zinco, <u>non sterile</u> , elastica	METRO	15.2	Lunghezza: 10 MT - Larghezza: 15 CM	NO	245.600							
				16.1	Lunghezza: 10 MT - Larghezza: 10 CM	Per la lunghezza: +/- 0,5 MT	1.372.000	Benda elastica monoestensibile, radiotrasparente e traspirante, composta da tessuto misto di cotone e fibre sintetiche (es. viscosa, rayon, poliestere) o totalmente sintetiche, con elastomero (es. poliammide, poliuretano) intessuto nell'ordito, ad elasticità bassa/media fino a 140%. La benda deve essere medicata con ossido di zinco al 10% (medicamento), imbevuto con pasta al 10% di zinco (forma medicamento). La benda deve avere bordi regolari e ben definiti.	Si	No	Confezionamento singolo		1 confezione secondaria contenente 1 confezione primaria per misura richiesta	OEPV
17	M03020201	Benda medicata con ossido di zinco, <u>non sterile</u> , elastica	METRO	17.1	Lunghezza: 5 MT - Larghezza: 5 CM	Per la lunghezza: +/- 0,5 MT	68.000							
18	M03020203	Benda medicata con ossido di zinco, <u>non sterile</u> , anelastica	METRO	18.1	Lunghezza: 10 MT - Larghezza: 10 CM	Per la lunghezza: +/- 0,5 MT	276.000	Benda anelastica orlata con orli morbidi, radiotrasparente e traspirante, composta di tessuto in cotone 100%. La benda deve essere medicata con ossido di zinco al 10% (medicamento), imbevuto con pasta al 10% di zinco (forma medicamento).	Si	No	Confezionamento singolo		1 confezione secondaria contenente 1 confezione primaria	OEPV
19	M0303010103	Benda elastica di fissaggio o protezione monouso, <u>non sterile</u> , non adesiva, biestensibile	BENDA	19.1	Lunghezza in trazione : 5 MT - Larghezza: 10 CM	NO	284.800	Benda elastica biestensibile, non adesiva, radiotrasparente e traspirante, composta da tessuto misto di cotone e fibre sintetiche (es. viscosa, rayon, poliestere) o totalmente sintetiche, con elastomero (es. poliammide, poliuretano) intessuto nell'ordito ed elasticità media da 70% a 140%. La benda deve essere orlata e avere bordi accuratamente rifiniti, che non devono sfilacciarsi e/o arrotolarsi anche quando la benda è in tensione. Deve essere lavabile senza che le sue caratteristiche vengano alterate. Per ciascuna benda devono essere fornite nr. 2 graffette per fissaggio.	Si	No	Confezionamento singolo		1 confezione secondaria contenente 1 confezione primaria per la misura 19.2	OEPV
				19.2	Lunghezza in trazione : 5 MT - Larghezza: 12 CM	NO	256.400							
20	M03030102	Benda elastica di fissaggio o protezione monouso, <u>non sterile</u>	BENDA	20.1	Lunghezza in trazione : 5 MT - Larghezza: 10 CM	NO	196.400	Benda elastica biestensibile, adesiva, radiotrasparente e traspirante, composta da tessuto misto di cotone e fibre sintetiche (es. viscosa, rayon, poliestere) o totalmente sintetiche, con elastomero (es. poliammide, poliuretano) intessuto nell'ordito ed elasticità bassa/media fino a 140%. La benda deve essere orlata e avere bordi	Si	No	Confezionamento		1 confezione secondaria contenente 1 confezione	OEPV

Sub all_1 Capitolato tecnico_Appalto specifico Regione Lazio di medicazione_Descrizione prodotti														
Nr. lotto	CND	Denominazione prodotto	Unità di misura	ID articolo	Misure richieste	Tolleranza misure	CONFEZIONAMENTI QUADRIENNALI	Descrizione prodotto	Latex free	Sterile	Confezionamento primario	Confezionamento secondario	RICHIESTA	AGGIUDICAZIONE
20	01	Benda elastica compressiva, adesiva, biestensibile	ROLOLO	20.2	Lunghezza in trazione : 5 MT - Larghezza: 12 CM	NO	244.000	accuratamente rifiniti, che non devono sfilacciarsi e/o arrotolarsi anche quando la benda è in tensione. Deve essere lavabile senza che le sue caratteristiche vengano alterate.	Si	No	Confezionamento singolo	Confezionamento secondario	primaria esclusivamente per la misura 20.2	PPB
21	M03030103	Rete tubolare elasticizzata non sterile	ROLOLO	21.1	Lunghezza: 50 MT - Lunghezza in trazione: non inferiore a 50 MT - Calibro 2 (gomito/caviglia)	NO	14.860	Rete tubolare elastica utilizzata per il fissaggio di altri dispositivi (ad es. medicazioni e stecche ortopediche), composta da tessuto misto di cotone e fibre sintetiche (es. viscosa, rayon, poliestere) o totalmente sintetiche, con elastomero (es. poliammide, poliuretano) intessuto nell'ordito. Il tessuto deve essere ben permeabile all'aria, con elevata estensibilità in tutte le direzioni.	Si	No	Confezionamento singolo	Confezionamento secondario massimo 20 rotoli	1 confezione secondaria contenente 1 confezione primaria esclusivamente per la misura 21.9	PPB
				21.2	Lunghezza: 50 MT - Lunghezza in trazione: non inferiore a 50 MT - Calibro 3 (ginocchio/piede)	NO	13.436							
				21.3	Lunghezza: 50 MT - Lunghezza in trazione: non inferiore a 50 MT - Calibro 4 (coscia/gamba)	NO	16.156							
				21.4	Lunghezza: 50 MT - Lunghezza in trazione: non inferiore a 50 MT - Calibro 5 (coscia/testa)	NO	30.220							
				21.5	Lunghezza: 25 MT - Lunghezza in trazione: non inferiore a 25 MT - Calibro 6 (testa/spalla)	NO	68.760							
				21.6	Lunghezza: 25 MT - Lunghezza in trazione: non inferiore a 25 MT - Calibro 7 (torace/bacino/perineo/spalla)	NO	32.960							
				21.7	Lunghezza: 25 MT - Lunghezza in trazione: non inferiore a 25 MT - Calibro 8 (torace/bacino/perineo)	NO	40.340							
				21.8	Lunghezza: 25 MT - Lunghezza in trazione: non inferiore a 25 MT - Calibro 9 (torace/bacino/perineo/spalla)	NO	67.840							
				21.9	Lunghezza: 25 MT - Lunghezza in trazione: non inferiore a 25 MT - Calibro 10 (torace/bacino)	NO	29.080							
22	M03030201	Maglia tubolare in cotone non sterile, biestensibile, in rotoli	ROLOLO	22.1	Tutte le misure da 4 cm a 40 cm	NO	82.080	Maglia tubolare in cotone 100%, estensibile in larghezza e lunghezza, leggero, morbido, senza cuciture e giunture destinato ad essere utilizzato per apparecchi gessati.	Si	No	Confezionamento singolo		1 confezione secondaria contenente 1 confezione primaria	PPB
23	M0304010102	Benda elastica compressiva, non adesiva, non sterile	PEZZO	23.1	Lunghezza in trazione: 5 MT - Larghezza: 10 CM	NO	96.000	Benda elastica ipoallergenica, non adesiva, costituita da tessuto di cotone (almeno il 40%) e fibra sintetica (viscosa, rayon, poliestere ecc) e da fibre di elastomero (poliammide, poliuretano), permeabile all'aria. Estensibilità bassa/media inferiore a 140%. Auto aderente, non deve aderire alla pelle. Per ciascuna benda devono essere fornite nr. 2 graffette per fissaggio. La benda deve essere lavabile senza che le sue caratteristiche vengano alterate.	Si	No	Confezionamento singolo	Confezionamento secondario massimo 20 rotoli	1 confezione secondaria contenente 1 confezione primaria esclusivamente per le misure 23.2 e 24.3	OEPV
				23.2	Lunghezza in trazione: 5 MT - Larghezza: 12 CM	NO	68.000							
24	M0304010102	Benda elastica compressiva, non adesiva, non sterile	PEZZO	24.1	Lunghezza in trazione: 10 MT - Larghezza: 7 CM	NO	43.600		Si	No	Confezionamento singolo	Confezionamento secondario massimo 20 rotoli	1 confezione secondaria contenente 1 confezione primaria esclusivamente per le misure 23.2 e 24.3	OEPV
				24.2	Lunghezza in trazione: 10 MT - Larghezza: 10 CM	NO	12.920							
				24.3	Lunghezza in trazione: 10 MT - Larghezza: 12 CM	NO	7.600							
25	M0304010202	Benda elastica compressiva, coesiva, non sterile	PEZZO	25.1	Lunghezza in trazione: 5 MT - Larghezza: 10 CM	NO	290.800	Benda elastica ipoallergenica costituita da tessuto di cotone (almeno il 40%) e fibra sintetica (viscosa, rayon, poliestere ecc) e da fibre di elastomero (poliammide, poliuretano), permeabile all'aria. Estensibilità bassa/media inferiore a 140%. Auto aderente, non deve aderire alla pelle.	Si	No	Confezionamento singolo	Confezionamento secondario massimo 20 rotoli	1 confezione secondaria contenente 1 confezione primaria esclusivamente per le misure 25.3 e 26.1	OEPV
				25.2	Lunghezza in trazione: 5 MT - Larghezza: 10 CM	NO	378.800							
				25.3	Lunghezza in trazione: 5 MT - Larghezza: 12 CM	NO	200.000							
26	M0304010202	Benda elastica compressiva, coesiva, non sterile	PEZZO	26.1	Lunghezza in trazione: 10 MT - Larghezza: 10 CM	NO	192.800							
27	M0304010302	Benda elastica compressiva, adesiva, non sterile	PEZZO	27.1	Lunghezza in trazione: 5 MT - Larghezza: 7 CM	NO	99.000	Benda elastica ipoallergenica costituita da tessuto di cotone (almeno il 40%) e fibra sintetica (viscosa, rayon, poliestere ecc) e da fibre di elastomero (poliammide, poliuretano), permeabile all'aria. Estensibilità bassa inferiore a 100%. Le bende devono essere dotate di massa adesiva esterna sintetica spalmata in modo da assicurare la massima tollerabilità (dichiarazione di assenza di benzene) e traspirabilità.	Si	No	Confezionamento singolo	Confezionamento secondario massimo 20 rotoli	1 confezione secondaria contenente 1 confezione primaria esclusivamente per la misura 27.2 e 28.1	OEPV
				27.2	Lunghezza in trazione: 5 MT - Larghezza: 10 CM	NO	415.800							
28	M0304010302	Benda elastica compressiva, adesiva, non sterile	PEZZO	28.1	Lunghezza in trazione: 10 MT - Larghezza: 10 CM	NO	60.400							
29	M030404	Benda premifistola sterile	PEZZO	29.1	ADULTO - Lunghezza: 45 CM - Larghezza: 5 CM	NO	389.200	Benda utilizzata in pazienti sottoposti a emodialisi per proteggere e esercitare un'azione compressiva sulla fistola artero venosa utilizzata come accesso durante la procedura di purificazione del sangue. La benda deve essere elastica, con estensibilità media, dotata di tampone per emostasi compressiva e film impermeabile (di separazione tra il tampone e la benda).	Si	Si	Confezionamento singolo sterile		1 confezione secondaria contenente 1 confezione primaria	OEPV
30	M030405	Calze autoreggenti di tipo antitrombo a compressione differenziata, non sterili	PAIO	30.1	ADULTO Disponibilità tutte le seguenti misure S - M - L - XL	NO	187.920	Calze tubolari, autoreggenti alla coscia, a compressione graduata progressivamente decrescente con valore 18-21 mmHg alla caviglia, utilizzate per la compressione di segmenti dell'arto inferiore in pazienti con problemi circolatori, al fine di effettuare una prevenzione di possibili tromboembolie. Le calze devono essere in tessuto sintetico biestensibile, robusto, senza cuciture, ben tollerato dalla cute, che non si arrotoli e non produca pieghe. Le calze devono possedere un'apertura di ispezione sulla punta (punta aperta) per il controllo dello stato di ossigenazione delle dita del piede e il tallone anatomico senza cucitura.	Si	No	Confezionamento singolo contenente il paio		1 confezione secondaria contenente 1 confezione primaria	PPB
31	M030501	Bendaggi pronti (tutore) per immobilizzazione di SPALLA	PEZZO	31.1	PEDIATRICO	NO	26.320	Bendaggi non sterili, utilizzati per mantenere in posizione fissa e immobile le articolazioni della spalla o del braccio o della clavicola durante la terapia di patologie che le hanno colpite. I bendaggi devono essere realizzati in tessuto rinforzato e ipoallergenico, traspirante, radiotrasparente, munito di fibbie a scorrimento per regolare la trazione da esercitare, con un sistema di chiusura a velcro, dotato di imbottiture. I bendaggi devono essere riutilizzabili.	Si	No	Confezionamento singolo		1 confezione secondaria contenente 1 confezione primaria esclusivamente per la misura 31.1	OEPV
		Bendaggi pronti (tutore) per immobilizzazione di BRACCIO	PEZZO	31.2	PEDIATRICO	NO	4.320							
		Bendaggi pronti (tutore) per immobilizzazione di CLAVICOLA	PEZZO	31.3	PEDIATRICO	NO	3.720							
32	M030501	Bendaggi pronti (tutore) per immobilizzazione di SPALLA	PEZZO	32.1	ADULTO disponibilità tutte le seguenti misure XS - S - M - L - XL	NO	28.360	Bendaggi non sterili, utilizzati per mantenere in posizione fissa e immobile le articolazioni della spalla o del braccio o della clavicola durante la terapia di patologie che le hanno colpite. I bendaggi devono essere realizzati in tessuto rinforzato e ipoallergenico, traspirante, radiotrasparente, munito di fibbie a scorrimento per regolare la trazione da esercitare, con un sistema di chiusura a velcro, dotato di imbottiture. I bendaggi devono essere riutilizzabili.	Si	No	Confezionamento singolo		1 confezione secondaria contenente 1 confezione primaria esclusivamente per la misura 32.3	OEPV
		Bendaggi pronti (tutore) per immobilizzazione di BRACCIO	PEZZO	32.2	ADULTO disponibilità tutte le seguenti misure XS - S - M - L - XL	NO	24.572							
		Bendaggi pronti (tutore) per immobilizzazione di CLAVICOLA	PEZZO	32.3	ADULTO disponibilità tutte le seguenti misure XS - S - M - L - XL	NO	17.372							
33	M03050201	Benda in gesso naturale a presa rapida, non sterile	ROLOLO	33.1	Lunghezza: 2 MT - Larghezza: 8/10 CM	NO	66.812	Bende in gesso naturale a presa rapida, monouso, utilizzate in campo traumatologico per immobilizzazione di aree corporee (arti) interessate da fratture o patologie articolari. Le bende sono impregnate di gesso, in forma solida, che richiede una breve immersione in acqua per permetterne la modellazione plastica delle bende sull'articolazione da immobilizzare. La spalmatura del gesso deve essere uniforme senza sfarinamenti, la consistenza cremosa e la modellabilità deve essere evidente al tatto di chi lo usa. Una volta indurito, il gesso deve risultare liscio e solido da consentire il carico e una sicura tenuta della struttura gessata nel tempo, anche in caso di eventuali fissurazioni. La benda da asciutta deve essere radiotrasparente. Le bende devono rispondere ai seguenti requisiti: - Tempo di imbibizione in acqua 20/25 ° C: max 6 °/mt; - Tempo presa iniziale a temperatura ambiente, inferiore a 25°: max 4 min - Tempo per solidità finale e resistenza ai carichi: max 24 ore - Temperatura raggiunta nella reazione isotermica di indurimento: inferiore ai 40°/45°	Si	No	Confezionamento singolo in busta sigillata, impermeabile a tenuta di umidità		1 confezione secondaria contenente 1 confezione primaria esclusivamente per le misure 33.3, 34.3 e 35.1	OEPV
				33.2	Lunghezza: 2 MT - Larghezza: 15 CM	NO	55.200							
				33.3	Lunghezza: 2 MT - Larghezza: 20 CM	NO	64.000							
34	M03050201	Benda in gesso naturale a presa rapida, non sterile	ROLOLO	34.1	Lunghezza: 4 MT - Larghezza: 10 CM	NO	114.200		Si	No	Confezionamento singolo in busta sigillata, impermeabile a tenuta di umidità		1 confezione secondaria contenente 1 confezione primaria esclusivamente per le misure 33.3, 34.3 e 35.1	OEPV
				34.2	Lunghezza: 4 MT - Larghezza: 15 CM	NO	130.200							
				34.3	Lunghezza: 4 MT - Larghezza: 20 CM	NO	139.200							
35	M03050201	Benda in gesso naturale a presa rapida, non sterile	ROLOLO	35.1	Lunghezza: 20 MT - Larghezza: 20 CM	NO	37.200							
36	M030503	Sistema di trazione cutanea non sterile	PEZZO	36.1	Adulto	NO	22.976	Dispositivo utilizzato in campo ortopedico e traumatologico, indicato per la trazione di arti a seguito di traumi o nella fase post chirurgica o ortopedica. Il kit monouso è composto da: staffa in TNT o in cotone o in altro idoneo materiale, idrorepellente; cerotto per trazione con adesivo ipoallergenico, sensibile alla pressione per consentire la massima adesione alla cute del paziente; imbottitura di schiuma per proteggere l'articolazione; piastra di attacco idonea a trasmettere la trazione; cordino in materiale resistente ed antiabrasione; e benda elastica di fissaggio.	Si	No	Confezionamento singolo		1 confezione secondaria contenente 1 confezione primaria esclusivamente per la misura 36.1	PPB
				36.2	PEDIATRICO	NO	6.568							
37	M03030202	Salvapelle in schiuma poliuretana elastica, non sterile	PEZZO	37.1	Larghezza: 7 CM - Lunghezza: 2000 CM - Spessore: 3 MM	NO	31.400	Benda salvapelle utilizzata per la salvaguardia della cute nel caso in cui siano necessari bendaggi aggressivi. La benda deve essere composta da schiuma poliuretana elastica, altamente traspirante e conformante.	Si	No	Confezionamento singolo in busta sigillata, impermeabile a tenuta di umidità		1 confezione secondaria contenente 1 confezione primaria esclusivamente per la misura 37.2	OEPV
				37.2	Larghezza: 10 CM - Lunghezza: 2000 CM - Spessore: 5 MM	NO	15.160							
38	M030505	Stecca di Zimmer in alluminio flessibili o altre leghe similari, non sterili	PEZZO	38.1	Lunghezza: 50 CM - Larghezza: 1/1,3 CM	NO	37.600	Le stecche di Zimmer sono dispositivi utilizzati in campo traumatologico per immobilizzare e proteggere piccoli segmenti osteoarticolari (dita, naso) in caso di frattura. I dispositivi sono composti in alluminio flessibile o altre leghe, radiotrasparenti, modellabile senza compromissione della rigidità e dotati di imbottitura in materiale morbido, sintetico, traspirante e ipoallergenico. La stecca deve avere i bordi arrotondati e smussati per evitare abrasioni, tagli o altro al paziente.	Si	No	Confezionamento da massimo 10 pezzi		1 confezione secondaria contenente 1 confezione primaria esclusivamente per la misura 38.2	PPB
				38.2	Lunghezza: 50 CM - Larghezza: 1,8/2 CM	NO	45.720							
				38.2	Lunghezza: 50 CM - Larghezza: 2,5 CM	NO	42.280							
39	M030505	Splint non sterile	PEZZO	39.1	Lunghezza: 6,5 CM / S - Larghezza: 1 CM	NO	8.520	Dispositivi utilizzati in campo traumatologico per immobilizzare e proteggere piccoli segmenti osteoarticolari in caso di frattura. I dispositivi devono essere in plastica radiotrasparenti per consentire di effettuare radiografie senza rimuovere il tutore.	Si	No	Confezionamento da massimo 10 pezzi		1 confezione secondaria contenente 1 confezione primaria esclusivamente per la misura 39.3	PPB
				39.2	Lunghezza: 7,5 CM / M - Larghezza: 1 CM	NO	8.640							

Nr. lotto	CND	Denominazione prodotto	Unità di misura	ID articolo	Misure richieste	Tolleranza misure	QUADRIENNALI	Descrizione prodotto	Latex free	Sterile	Confezionamento primario	Confezionamento secondario	RICHIESTA	AGGIUDICAZIONE
				39.3	Lunghezza: 9 CM / L - Larghezza: 1 CM	NO	9.980							
40	M050101	Cerotti su rochetto (a nastro) in TNT, <u>non sterile</u>	METRO	40.1	Lunghezza: 10 MT - Larghezza: 2,5 CM	Per la lunghezza: +/- 0,5 MT	6.973.200	Cerotti utilizzati per il fissaggio di oggetti, tessuti e dispositivi medici grazie all'adesività che caratterizza un lato dei medesimi, posti sulla ferita, fissano la medicazione, assicurandone il corretto posizionamento ed assicurano in modo indiretto la protezione di piccole ferite e dermoabrasioni da agenti esterni, favorendone la cicatrizzazione. Il nastro deve essere composto in TNT radiotrasparente (fibra sintetica 80% e cellulosa 20%) e trasparente e l'adesivo deve essere acrilico e anallergico. Il nastro non deve essere estensibile ma lacerabile con le mani trasversalmente e longitudinalmente, senza presentare sfilacciamenti sulla linea di rottura del cerotto. Il nastro deve essere non trasparente, idrorepellente e permeabile ad aria e vapore acqueo. Il rochetto su cui è arrotolato il cerotto deve essere marchiato, resistente, non deformabile e funzionale per non renderne difficoltoso lo srotolamento.	Si	No		Confezionamento massimo 50 rotoli	1 confezione secondaria contenente 1 confezione primaria esclusivamente per la misura 40.3	OEPV
				40.2	Lunghezza: 10 MT - Larghezza: 5 CM	Per la lunghezza: +/- 0,5 MT	5.679.840							
				40.3	Lunghezza: 10 MT - Larghezza: 10 CM	Per la lunghezza: +/- 0,5 MT	1.120.000							
41	M050101	Cerotti su rochetto (a nastro) in seta artificiale, <u>non sterile</u>	ROTOLO	41.1	Lunghezza: 10 CM - Larghezza: 2,5 CM	NO	973.848	Cerotti utilizzati per il fissaggio di oggetti, tessuti e dispositivi medici grazie all'adesività che caratterizza un lato dei medesimi, posti sulla ferita, fissano la medicazione, assicurandone il corretto posizionamento ed assicurano in modo indiretto la protezione di piccole ferite e dermoabrasioni da agenti esterni, favorendone la cicatrizzazione. Il nastro deve essere composto in seta artificiale radiotrasparente (supporto tessuto acetato 100%) e trasparente e l'adesivo deve essere acrilico e anallergico. Il nastro non deve essere estensibile ma lacerabile con le mani trasversalmente e longitudinalmente, senza presentare sfilacciamenti sulla linea di rottura del cerotto. Il rochetto su cui è arrotolato il cerotto deve essere marchiato, resistente, non deformabile e funzionale per non renderne difficoltoso lo srotolamento.	Si	No		Confezionamento massimo 50 rotoli	1 confezione secondaria contenente 1 confezione primaria esclusivamente per la misura 41.2	OEPV
				41.2	Lunghezza: 10 CM - Larghezza: 5 CM	NO	1.347.560							
42	M050101	Cerotti su rochetto (a nastro) in tela naturale, <u>non sterile</u>	ROTOLO	42.1	Lunghezza: 5 MT - Larghezza: 2,5 CM	NO	240.000	Cerotti utilizzati per il fissaggio di oggetti, tessuti e dispositivi medici grazie all'adesività che caratterizza un lato dei medesimi, posti sulla ferita, fissano la medicazione, assicurandone il corretto posizionamento ed assicurano in modo indiretto la protezione di piccole ferite e termoablasioni da agenti esterni, favorendone la cicatrizzazione. Il nastro deve essere composto in tela naturale radiotrasparente (cotone o viscosa) e trasparente e la parte adesiva deve essere con ossido di zinco e caucciù, anallergica. Il nastro non deve essere estensibile ma lacerabile con le mani trasversalmente e longitudinalmente, senza presentare sfilacciamenti sulla linea di rottura del cerotto. Il nastro deve essere non trasparente, idrorepellente e permeabile ad aria e vapore acqueo. Il rochetto su cui è arrotolato il cerotto deve essere marchiato, resistente, non deformabile e funzionale per non renderne difficoltoso lo srotolamento.	Si - esclusa parte adesiva	No		Confezionamento massimo 50 rotoli	1 confezione secondaria contenente 1 confezione primaria esclusivamente per la misura 42.2	OEPV
				42.2	Lunghezza: 5 MT - Larghezza: 5 CM	NO	276.000							
43	M050102	Cerottino medicato in TNT, <u>sterile</u>	PEZZO	43.1	Lunghezza o diametro esterno: 7 CM - Larghezza esterno: 2 CM	NO	7.918.000	Cerotto medicato da utilizzare per tamponamento e protezione di lesioni cutanee e ferite superficiali e punti di prelievo. Il cerotto deve essere in TNT, idrorepellente, radiotrasparente, trasparente, e permeabile all'aria e al vapore acqueo, dotato di bordi stondati.	Si	Si	Confezionamento singolo sterile		1 confezione secondaria contenente 1 confezione primaria	OEPV
44	M050201	Cerotto estensibili (in rotolo) in TNT, <u>non sterile</u> , per fissaggio su aree estese	ROTOLO	44.1	Lunghezza: 10 MT - Larghezza: 5 CM	NO	1.223.600	Il dispositivo su cui è arrotolato il cerotto deve essere resistente, non deformabile e funzionale per non renderne difficoltoso lo srotolamento. Cerotti utilizzati per il fissaggio di medicazioni o altro su aree cutanee estese. Il nastro deve essere composto in TNT radiotrasparente (fibra sintetica 80% e cellulosa 20%), non trasparente, idrorepellente, dotato di indicatore centimetrato. L'adesivo deve essere acrilico e anallergico. Il nastro deve essere estensibile trasversalmente e conformabile anche su parti molto sagomate senza formare pieghe, non lacerabile con le mani. Il rochetto su cui è arrotolato il cerotto deve essere marchiato, resistente, non deformabile e funzionale per non renderne difficoltoso lo srotolamento.	Si	No	Confezionamento singolo		1 confezione secondaria contenente 1 confezione primaria esclusivamente per la misura 44.2	OEPV
				44.2	Lunghezza: 10 MT - Larghezza: 10 CM	NO	560.880							
45	M04010202	Medicazione di fissaggio cateteri venosi centrali e periferici in poliuretano, <u>sterile</u> , forma ovale	PEZZO	45.1	Lunghezza: 9 CM - Larghezza: 12 CM	NO	781.000	Medicazione in poliuretano anallergico rinforzato utilizzata per fissare alla cute cateteri venosi centrali e periferici per diversi giorni, che deve presentare intagli che permettano una perfetta adesione attorno al catetere. La medicazione deve essere radiotrasparente e composta da un film adesivo trasparente che consenta ottimale scambio di vapore acqueo e ossigeno e il materiale di supporto adesivo deve essere un cerotto in TNT con poliuretano trasparente. La medicazione deve essere dotata di un sistema di protezione per guanti e un sistema rigido amovibile per il posizionamento. La medicazione non deve essere dotata di tampone assorbente. La medicazione deve garantire la massima visibilità del sito. La medicazione deve garantire l'adesività per minimo 7 giorni, comprovata da Scheda Tecnica.	Si	Si	Confezionamento singolo sterile		1 confezione secondaria contenente 1 confezione primaria esclusivamente per la misura 45.1	OEPV
				45.2	Lunghezza: 7 CM - Larghezza: 9 CM	NO	1.076.800							
				45.3	Pediatrico - Lunghezza: 5 CM - Larghezza: 6 CM	NO	240.000							
46	M040203	Medicazione tracheostomica in schiuma di poliuretano non adesiva, <u>sterile</u>	PEZZO	46.1	Lunghezza: 9/10 cm - Larghezza: 9/10 cm	NO	295.600	Medicazione avanzata monouso, utilizzata per la copertura della cute circostante una tracheostomia. La medicazione deve avere una struttura in schiuma di poliuretano non adesiva, a bassa aderenza, che impedisca la macerazione cutanea peristomale e deve presentare un taglio a T al suo interno per permettere la massima adattabilità alla cannula nel punto di inserzione. La medicazione deve essere radiotrasparente e dotata di un tampone multistrato.	Si	Si	Confezionamento singolo sterile		1 confezione secondaria contenente 1 confezione primaria	OEPV
47	M040203	Medicazione tracheostomica in TNT alluminizzato, <u>sterile</u>	PEZZO	47.1	Lunghezza: 9/10 cm - Larghezza: 9/10 cm	NO	493.600	Medicazione avanzata monouso, utilizzata per la copertura della cute circostante una tracheostomia. La medicazione deve avere una struttura in TNT alluminizzato, non aderente, che impedisca la macerazione cutanea peristomale e deve presentare un taglio a T al suo interno per permettere la massima adattabilità alla cannula nel punto di inserzione. La medicazione deve essere radiotrasparente e dotata di un tampone multistrato.	Si	Si	Confezionamento singolo sterile		1 confezione secondaria contenente 1 confezione primaria	OEPV
48	M040301	Medicazione oftalmica in compressa oculare in cotone o TNT, <u>sterile</u>	PEZZO	48.1	ADESIVA - Lunghezza: 6/7 CM - Larghezza: 9/10 CM	NO	878.000	Medicazione monouso, utilizzata nelle circostanze post operatorie e come medicazioni di ferite. La medicazione è costituita da un cuscinetto interno assorbente di ovatta oftalmica, a bassa aderenza, adesivo per la misura 6/7 - 9/10 e non adesivo per la misura 5/6 - 7/9, e deve essere rivestita bilateralmente con garza idrofila di puro cotone o TNT. La gara deve essere di colore bianco, senza contenere sbiancanti chimici.	Si	Si	Confezionamento singolo sterile		1 confezione secondaria contenente 1 confezione primaria esclusivamente per la misura 48.2	OEPV
				48.2	NON ADESIVA - Lunghezza: 5/6 CM - Larghezza: 7/9 CM	NO	320.000							
49	M040302	Bastoncino oftalmico <u>sterile</u>	PEZZO	49.1	Lunghezza: 70 MM	NO	439.600	Dispositivo utilizzato in chirurgia oftalmica per scollamenti dei tessuti e per assorbire liquidi e secreti prodotti nel corso degli interventi. Il dispositivo, di colore bianco senza sbiancanti chimici, deve essere costituito da un bastoncino liscio e da un tampone DI forma di triangolo equilatero.	Si	Si	Confezionamento singolo sterile		1 confezione secondaria contenente 1 confezione primaria	PPB
50	M04010101	Medicazione in TNT adesivo con compressa assorbente <u>sterile</u>	PEZZO	50.1	CM 5 x 7	NO	4.448.000	Medicazione medicata monouso, adesiva su 4 lati, costituita da una compressa assorbente centrale ipoallergenica, radiotrasparente, trasparente, in fibra di cellulosa o altro materiale idoneo, con adeguata capacità assorbente. La parte della compressa a contatto con la ferita deve presentare uno strato di poliestere o altro idoneo materiale che garantisca una ridotta adesione alla ferita. Il supporto della medicazione deve essere in TNT estensibile, idrorepellente, permeabile al vapore acqueo, con barriera antimicrobica, idoneo a consentire un distacco indolore senza lasciare residue sulle cute.	Si	Si	Confezionamento singolo sterile		1 confezione secondaria contenente 1 confezione primaria esclusivamente per la misura 50.7	OEPV
				50.2	CM 8 X 10	NO	5.010.200							
				50.3	CM 8 X 15	NO	4.700.000							
				50.4	CM 10 X 20	NO	2.970.000							
				50.5	CM 10 X 25	NO	1.286.000							
				50.6	CM 10 X 30	NO	1.540.000							
50.7	CM 10 X 35	NO	206.000											



**GARA COMUNITARIA CENTRALIZZATA A PROCEDURA APERTA  
FINALIZZATA ALLA STIPULA DI UNA CONVENZIONE PER LA  
FORNITURA DI MEDICAZIONI GENERALI DA DESTINARE ALLE  
AZIENDE SANITARIE ED OSPEDALIERE DELLA REGIONE LAZIO**

**ALLEGATO 6  
SCHEMA CONVENZIONE**


**REGIONE  
LAZIO**
**ALLEGATO 6- SCHEMA DI CONVENZIONE**

*Gara comunitaria centralizzata a procedura aperta finalizzata alla stipula di una convenzione per la fornitura di medicazioni generali da destinare alle Aziende Sanitarie ed Ospedaliere della Regione Lazio*

**CONVENZIONE**

**GARA COMUNITARIA CENTRALIZZATA A PROCEDURA APERTA FINALIZZATA  
ALLA STIPULA DI UNA CONVENZIONE PER LA FORNITURA DI MEDICAZIONI  
GENERALI DA DESTINARE ALLE AZIENDE SANITARIE ED OSPEDALIERE DELLA  
REGIONE LAZIO**

***TRA***

La Regione Lazio – Direzione regionale Centrale Acquisti, con sede legale in Via Rosa Raimondi Garibaldi, 7 00145 Roma, codice fiscale 80143490581, di seguito denominata “Regione Lazio”, nella persona di \_\_\_\_\_, nato/a \_\_\_\_\_, Prov. \_\_\_\_\_, il \_\_\_\_\_, in qualità di \_\_\_\_\_, autorizzata alla stipula della presente Convenzione in virtù dei poteri conferitigli da \_\_\_\_\_,

***E***

l'impresa \_\_\_\_\_ (Partita I.V.A. n° \_\_\_\_\_)  
con sede in \_\_\_\_\_ Via/Piazza \_\_\_\_\_  
C.C.I.A.A. \_\_\_\_\_, Registro Imprese \_\_\_\_\_, di  
seguito definita “Fornitore” - nella persona di \_\_\_\_\_ nato  
a \_\_\_\_\_, il \_\_\_\_\_, autorizzato alla stipula  
della presente Convenzione in virtù dei poteri conferitigli da  
\_\_\_\_\_, congiuntamente, anche, le “Parti”,

**PREMESSO CHE**

- la Regione Lazio, con Determinazione n. \_\_\_\_\_ del \_\_\_\_\_, ha indetto una procedura di gara finalizzata alla stipula di una convenzione per la fornitura di medicazioni generali da destinare alle Aziende Sanitarie ed Ospedaliere della Regione Lazio, il cui bando è stato pubblicato sulla G.U.U.E. n. \_\_\_\_\_ del \_\_\_\_\_ e sulla GURI n. \_\_\_\_\_ del \_\_\_\_\_;



**ALLEGATO 6- SCHEMA DI CONVENZIONE**

*Gara comunitaria centralizzata a procedura aperta finalizzata alla stipula di una convenzione per la fornitura di medicazioni generali da destinare alle Aziende Sanitarie ed Ospedaliere della Regione Lazio*

- con Determinazione n. \_\_\_\_\_ del \_\_\_\_\_ della Regione Lazio, il Fornitore è risultato aggiudicatario della procedura di gara per il lotto/i n. \_\_\_\_\_
- il Fornitore risulta in regola con i requisiti previsti dall'art.80 D.lgs.50/2016 e che lo stesso ha presentato quanto previsto per la stipula della Convenzione;
- il Fornitore, sottoscrivendo la presente Convenzione, dichiara che quanto risulta nella stessa, nonché nel Disciplinare di gara, nel Capitolato tecnico e negli allegati definisce in modo adeguato e completo l'oggetto della fornitura e consente di acquisire tutti gli elementi per una idonea valutazione dello stesso;
- il Fornitore, ai sensi dell'articolo 103 del d.lgs. 50/2016 e s.m.i., ha prestato la garanzia fideiussoria per un ammontare complessivo di € \_\_\_\_\_ e presentato altresì la documentazione richiesta ai fini della stipula della presente Convenzione, la quale, anche se non materialmente allegata al presente atto, ne forma parte integrante e sostanziale;
- il Fornitore, con la sottoscrizione della presente Convenzione, dichiara, ai sensi e per gli effetti di cui agli articoli 1341 e 1342 c.c., di accettare tutte le condizioni e patti contenuti nel presente atto e di avere particolarmente considerato quanto stabilito e convenuto con le relative clausole;
- con riferimento all'articolo 53, comma 16-ter, d.lgs. 165/2001, il Fornitore, sottoscrivendo la presente Convenzione attesta, altresì, di non aver concluso contratti di lavoro subordinato o autonomo e comunque di non aver conferito incarichi ad ex dipendenti che hanno esercitato poteri autoritativi o negoziali per conto della Stazione Appaltante nei propri confronti per il triennio successivo alla cessazione del rapporto;
- l'obbligo del Fornitore di prestare quanto oggetto della presente Convenzione sussiste nei modi e nelle forme disciplinati dalla medesima, ai prezzi unitari, alle condizioni, alle modalità ed ai termini ivi contenuti;
- la presente Convenzione non è fonte di obbligazioni per la Direzione regionale Centrale Acquisti nei confronti del Fornitore; la medesima rappresenta, in ogni caso, le condizioni generali delle prestazioni che verranno concluse dalle singole Aziende Sanitarie con l'emissione dei relativi Ordinativi di fornitura i quali, nei limiti ivi previsti, saranno per ciascuna delle stesse fonte di obbligazione;

**ALLEGATO 6– SCHEMA DI CONVENZIONE**

*Gara comunitaria centralizzata a procedura aperta finalizzata alla stipula di una convenzione per la fornitura di medicazioni generali da destinare alle Aziende Sanitarie ed Ospedaliere della Regione Lazio*

- la presente Convenzione, compresi i relativi allegati, viene sottoscritta dalle parti con firma digitale rilasciata da ente certificatore autorizzato.

**TUTTO CIÒ PREMESSO LE PARTI, COME SOPRA RAPPRESENTATE,  
CONVENGONO E STIPULANO QUANTO SEGUE**

**Articolo 1**

**Valore delle premesse e degli allegati**

1. Le Parti convengono che le premesse di cui sopra, gli atti ed i documenti richiamati nelle medesime premesse e nella restante parte del presente atto, il Disciplinare di gara ed i relativi allegati, il Capitolato tecnico, l'Offerta Tecnica e tutti gli elaborati che la costituiscono e l'Offerta Economica costituiscono parte integrante e sostanziale e fonte delle obbligazioni oggetto della presente Convenzione.

**Articolo 2**

**Definizioni**

1. Nell'ambito della presente Convenzione si intende per:
  - a) **Atti di gara:** il Disciplinare, il Capitolato tecnico e i relativi allegati concernenti la *“Gara comunitaria centralizzata a procedura aperta finalizzata alla stipula di una convenzione per la fornitura di medicazioni generali da destinare alle Aziende Sanitarie ed Ospedaliere della Regione Lazio”*;
  - b) **Aziende Sanitarie:** le Aziende Sanitarie ed Ospedaliere della Regione Lazio nell'ambito dei cui territori di competenza il Fornitore si impegna ad erogare la fornitura e prestare i servizi richiesti;
  - c) **Fornitore:** il soggetto che sottoscrive l'Convenzione e che può articolarsi sul territorio per mezzo di punti vendita convenzionati/autorizzati alla vendita ai quali si rivolge l'assistito per la scelta dell'ausilio;

**ALLEGATO 6- SCHEMA DI CONVENZIONE**

*Gara comunitaria centralizzata a procedura aperta finalizzata alla stipula di una convenzione per la fornitura di medicazioni generali da destinare alle Aziende Sanitarie ed Ospedaliere della Regione Lazio*

- d) Convenzione:** il contratto stipulato tra la Regione ed il Fornitore aggiudicatario, che regola i termini della fornitura attivata dalle Aziende Sanitarie attraverso gli Ordinativi emessi con le modalità definite negli atti di gara;
- e) Ordinativo di fornitura (contratto):** il documento, con il quale le Aziende Sanitarie comunicano la volontà di acquisire le forniture oggetto della Convenzione, impegnando il Fornitore all'esecuzione della prestazione richiesta;
- f) Offerta:** l'offerta del Fornitore presentata per l'oggetto della fornitura di cui alla presente Convenzione;
- g) Sito:** lo spazio web sul Portale internet <http://www.regione.lazio.it/rl/centraleacquisti/>.

**Articolo 3****Norme regolatrici e disciplina applicabile**

1. L'erogazione della fornitura e dei servizi connessi oggetto della presente Convenzione e degli Ordinativi di fornitura, è regolata in via graduata:
  - dalle clausole della presente Convenzione e dagli atti ivi richiamati, dal Disciplinare e dall'offerta economica dell'aggiudicatario, che costituiscono la manifestazione integrale di tutti gli accordi intervenuti con il Fornitore relativamente alle attività e prestazioni contrattuali;
  - dai regolamenti di accesso e utilizzo della Convenzione riportati sul sito di cui il Fornitore dichiara di avere esatta conoscenza e che, sebbene non siano materialmente allegati, fanno parte integrante e sostanziale del presente atto;
  - dalle disposizioni di cui al D. Lgs. 50/2016, e comunque dalle norme di settore in materia di appalti pubblici;
  - dalle disposizioni anche regolamentari in vigore per le Aziende Sanitarie ed Ospedaliere, di cui il Fornitore dichiara di avere esatta conoscenza;
  - dal Codice Civile e dalle altre disposizioni normative in vigore in materia di contratti di diritto privato.
2. Le clausole della Convenzione sono sostituite, modificate o abrogate automaticamente per effetto di norme aventi carattere cogente contenute in leggi o regolamenti che entreranno in



**ALLEGATO 6– SCHEMA DI CONVENZIONE**

*Gara comunitaria centralizzata a procedura aperta finalizzata alla stipula di una convenzione per la fornitura di medicazioni generali da destinare alle Aziende Sanitarie ed Ospedaliere della Regione Lazio*

vigore successivamente, fermo restando che in ogni caso, anche ove intervengano modificazioni autoritative dei prezzi migliorative per il Fornitore, quest'ultimo rinuncia a promuovere azioni o ad opporre eccezioni rivolte a sospendere o a risolvere il rapporto contrattuale in essere.

3. L'aggiudicatario è tenuto all'esatta osservanza di tutte le leggi, regolamenti e norme vigenti in materia comprese quelle che potessero essere emanate in corso della Convenzione.
4. In ordine all'esecuzione contrattuale, resta nell'esclusiva competenza della Regione Lazio, la titolarità della gestione giuridico/amministrativa delle seguenti attività:
  - gestione dell'eventuale contenzioso legato alla procedura di gara;
  - custodia della documentazione tecnica dei prodotti oggetto di fornitura;
  - richiesta e custodia del deposito cauzionale definitivo;
  - stesura e sottoscrizione della presente Convenzione con il Fornitore (non vincolante in assenza di Ordinativi di fornitura da parte delle Aziende Sanitarie ed Ospedaliere).
5. Resta nell'esclusiva competenza di ciascuna Azienda Sanitaria o Ospedaliera:
  - nomina del Responsabile del procedimento per la gestione del contratto e nomina del DEC laddove previsto;
  - emissione di Ordinativi di fornitura;
  - verifica quali-quantitativa di cui all'art. 10 della presente Convenzione;
  - ricevimento fatture e relativi pagamenti;
  - gestione dei rapporti negoziali, e dell'eventuale contenzioso, conseguenti all'esecuzione degli Ordinativi di fornitura;
  - monitoraggio della fornitura e comunicazione delle valutazioni alla Regione Lazio.

## **Articolo 4**

### **Oggetto della fornitura e quantità**

1. La Convenzione definisce la disciplina, comprensiva delle modalità di conclusione ed esecuzione, applicabile ai contratti concernenti la fornitura, in ambito territoriale, di medicazioni generali, di cui al lotto/i \_\_\_\_\_, così come descritte nel Capitolato tecnico.

**ALLEGATO 6- SCHEMA DI CONVENZIONE**

*Gara comunitaria centralizzata a procedura aperta finalizzata alla stipula di una convenzione per la fornitura di medicazioni generali da destinare alle Aziende Sanitarie ed Ospedaliere della Regione Lazio*

2. Con la sottoscrizione della Convenzione, il Fornitore si obbliga irrevocabilmente nei confronti dell'Azienda Sanitaria o Ospedaliera Contraente, a prestare tutti i prodotti, con le caratteristiche tecniche e di conformità prescritte negli atti di gara, nell'Offerta Tecnica ed in tutti gli elaborati che la costituiscono, nella misura richiesta dalla stessa Azienda Sanitaria o Ospedaliera Contraente mediante emissione di Ordinativi di fornitura, il tutto nei limiti dell'importo massimo spendibile, pari a Euro \_\_\_\_\_ IVA esclusa.
3. Tale importo massimo spendibile è stato calcolato sulla base dell'offerta economica presentata dal Fornitore in sede di gara.
4. Nel caso di esaurimento, prima del decorso del termine di durata della presente Convenzione, dell'importo massimo spendibile indicato al comma 2 del presente articolo, al Fornitore potrà essere richiesto, alle stesse condizioni, di incrementare tale importo in conformità a quanto previsto dall'articolo 106, comma 12, d.lgs. 50/2016. Sono altresì ammesse le varianti agli Ordinativi di fornitura secondo quanto previsto dall'articolo 106 del d. lgs 50/2016.

**Articolo 5****Utilizzo della Convenzione**

1. L'utilizzo della Convenzione comporta la registrazione al Sito da parte dell'Azienda Sanitaria o Ospedaliera Contraente, tramite proprio rappresentante.
2. L'Azienda Sanitaria o Ospedaliera utilizza la Convenzione mediante l'emissione di Ordinativi di fornitura sottoscritti digitalmente dal soggetto di cui al comma 1 del presente articolo o suo delegato ed inviati al Fornitore, nei quali sarà indicato il valore della fornitura oggetto dell'Ordinativo; il Fornitore dovrà comunicare la ricezione di detti Ordinativi di fornitura con le modalità di cui al successivo articolo 6.
3. È a carico del Fornitore ogni onere e rischio di controllo sulla legittimità dei soggetti che utilizzano la Convenzione; qualora il Fornitore dia esecuzione a Ordinativi di fornitura emessi da soggetti non legittimati ad utilizzare la Convenzione, le forniture oggetto di tali Ordinativi non verranno conteggiate nell'importo massimo spendibile oggetto della Convenzione stessa.

**Articolo 6****Modalità di conclusione**

**ALLEGATO 6– SCHEMA DI CONVENZIONE**

*Gara comunitaria centralizzata a procedura aperta finalizzata alla stipula di una convenzione per la fornitura di medicazioni generali da destinare alle Aziende Sanitarie ed Ospedaliere della Regione Lazio*

1. In considerazione degli obblighi assunti dal Fornitore in forza della Convenzione, i singoli contratti di fornitura con le Aziende Sanitarie ed Ospedaliere si concludono con la semplice ricezione da parte del Fornitore dei relativi Ordinativi di fornitura inviati dalle stesse Aziende Sanitarie ed Ospedaliere, mediante apposito modulo presente sulla piattaforma di e-procurement regionale S.TEL.LA.. Il Fornitore non può dare seguito ad Ordinativi di fornitura che pervengano in modalità alternative a quella descritta nel presente articolo.
2. Il Fornitore è tenuto, entro due giorni lavorativi, a dare riscontro alle Aziende Sanitarie ed Ospedaliere, attraverso la piattaforma, dell'Ordinativo di fornitura ricevuto.
3. Il Fornitore si obbliga ad eseguire la fornitura con le modalità stabilite e descritte nella presente Convenzione e nel Capitolato tecnico.

**Articolo 7****Durata della Convenzione**

1. Fermo restando l'importo massimo spendibile di cui all'articolo 4, comma 2, eventualmente incrementato ai sensi dell'articolo 4, comma 4, la presente Convenzione ha una durata di 24 mesi a decorrere dalla sua sottoscrizione, eventualmente rinnovabile per ulteriori 12 mesi.
2. L'eventuale rinnovo avverrà su comunicazione scritta della Regione Lazio che verrà inviata al Fornitore a mezzo PEC, con almeno 15 giorni di anticipo rispetto alla scadenza del termine.
3. Nel caso in cui prima della scadenza del termine di durata della Convenzione, anche rinnovata, sia stato esaurito l'importo massimo spendibile di cui al precedente articolo 4, comma 2, eventualmente incrementato dell'articolo 4, comma 4, la Convenzione verrà considerata conclusa.
4. Le forniture richieste dall'Azienda Sanitaria o Ospedaliera Contraente mediante Ordinativo di fornitura avranno una durata pari a 48 mesi a decorrere dall'emissione dell'Ordinativo di fornitura.
5. L'Azienda Sanitaria o Ospedaliera Contraente si riserva, qualora prima della scadenza della presente Convenzione non sia stato possibile individuare il nuovo aggiudicatario con procedura ad evidenza pubblica, di disporre la proroga dell'Ordinativo di fornitura alle condizioni originarie, per il periodo strettamente necessario alla definizione della nuova procedura ad evidenza pubblica e, comunque, non superiore a 6 mesi. In tal caso il Contraente sarà tenuto

**ALLEGATO 6– SCHEMA DI CONVENZIONE**

*Gara comunitaria centralizzata a procedura aperta finalizzata alla stipula di una convenzione per la fornitura di medicazioni generali da destinare alle Aziende Sanitarie ed Ospedaliere della Regione Lazio*

all'esecuzione delle prestazioni previste nella Convenzione agli stessi prezzi, patti e condizioni o più favorevoli per la Stazione Appaltante. La proroga è subordinata a condizione risolutiva che ne limiti l'efficacia al periodo antecedente all'intervenuta efficacia del provvedimento di aggiudicazione del nuovo affidamento, fatta comunque salva la garanzia della continuità del servizio.

**Art. 8****Condizioni della fornitura e limitazione di responsabilità**

1. Sono a carico del Fornitore, intendendosi remunerati con il corrispettivo contrattuale di cui oltre, tutti gli oneri, le spese ed i rischi relativi alla fornitura oggetto della presente Convenzione, nonché ogni attività che si rendesse necessaria o, comunque, opportuna per un corretto e completo adempimento delle obbligazioni previste, ivi compresi quelli relativi ad eventuali spese di trasporto, di viaggio e di missione per il personale addetto all'esecuzione contrattuale.
2. In considerazione della natura della fornitura oggetto della presente procedura, non sussiste, ai sensi dell'art. 26 del d.lgs. 9 aprile 2008 n. 81, l'obbligo di procedere alla predisposizione dei documenti di cui all'art. 26, commi 3 e 3 ter, del predetto decreto, né l'obbligo di indicare, in sede di offerta la stima dei costi della sicurezza afferenti all'esercizio dell'attività svolta di cui all'art. 95, comma 10, del D. Lgs. n. 50/2016.
3. Il Fornitore garantisce l'esecuzione di tutte le prestazioni a perfetta regola d'arte, nel rispetto delle norme vigenti e secondo le condizioni, le modalità, i termini e le prescrizioni contenute negli atti di gara, nell'Offerta Tecnica presentata e nel presente atto, pena la risoluzione di diritto della Convenzione medesima e/o degli Ordinativi di fornitura, come previsto nell'Articolo "Risoluzione", restando espressamente inteso che ciascuna Azienda Sanitaria o Ospedaliera potrà risolvere unicamente l'Ordinativo di fornitura da essa stessa emesso.
4. Le prestazioni contrattuali debbono necessariamente essere conformi, salva espressa deroga, alle caratteristiche tecniche ed alle specifiche indicate nel Capitolato tecnico ovvero nell'Offerta Tecnica, presentata dal Fornitore se migliorativa. In ogni caso, il Fornitore si obbliga ad osservare, nell'esecuzione delle prestazioni contrattuali, tutte le norme e tutte le prescrizioni tecniche e di sicurezza in vigore nonché quelle che dovessero essere emanate successivamente alla stipula della Convenzione.

5. Gli eventuali maggiori oneri derivanti dalla necessità di osservare le norme e le prescrizioni di cui sopra, anche se entrate in vigore successivamente alla stipula della Convenzione, restano ad esclusivo carico del Fornitore, intendendosi in ogni caso remunerati con il corrispettivo contrattuale di cui oltre ed il Fornitore non può, pertanto, avanzare pretesa di compensi, a qualsiasi titolo, nei confronti delle Aziende Sanitarie ed Ospedaliere o, comunque, della Regione Lazio, per quanto di propria competenza, assumendosene il medesimo Fornitore ogni relativa alea.
6. Il Fornitore si impegna espressamente a manlevare e tenere indenne la Regione Lazio e le singole Aziende Sanitarie ed Ospedaliere da tutte le conseguenze derivanti dalla eventuale inosservanza delle norme e prescrizioni tecniche e di sicurezza vigenti.
7. Il Fornitore rinuncia espressamente, ora per allora, a qualsiasi pretesa o richiesta di compenso nel caso in cui l'esecuzione delle prestazioni contrattuali dovesse essere ostacolata o resa più onerosa dalle attività svolte dalle Aziende Sanitarie ed Ospedaliere e/o da terzi autorizzati.
8. Il Fornitore si impegna ad avvalersi, per la prestazione delle attività contrattuali, di personale specializzato che può accedere nei locali delle Aziende Sanitarie ed Ospedaliere nel rispetto di tutte le relative prescrizioni e procedure di sicurezza e accesso, fermo restando che è cura ed onere del Fornitore verificare preventivamente tali prescrizioni e procedure.
9. Il Fornitore si obbliga, infine, a dare immediata comunicazione alle Aziende Sanitarie e/o alla Regione Lazio, per quanto di rispettiva competenza, di ogni circostanza che abbia influenza sull'esecuzione delle attività di cui alla Convenzione e agli Ordinativi di fornitura.
10. Resta espressamente inteso che la Regione Lazio non può in nessun caso essere ritenuta responsabile nei confronti delle Aziende Sanitarie ed Ospedaliere.
11. Inoltre, ogni Azienda Sanitaria o Ospedaliera Contraente può essere considerata responsabile unicamente e limitatamente per le obbligazioni nascenti dagli Ordini di fornitura da ciascuna emessi.

## **Articolo 9**

### **Obbligazioni specifiche del fornitore**

1. Il Fornitore si obbliga, oltre a quanto previsto nelle altre parti della Convenzione, a:

**ALLEGATO 6– SCHEMA DI CONVENZIONE**

*Gara comunitaria centralizzata a procedura aperta finalizzata alla stipula di una convenzione per la fornitura di medicazioni generali da destinare alle Aziende Sanitarie ed Ospedaliere della Regione Lazio*

- a. eseguire la fornitura oggetto della Convenzione, dettagliatamente descritta nel Capitolato tecnico e nell'Offerta Tecnica, ove migliorativa, impiegando tutte le strutture ed il personale necessario per la loro realizzazione secondo quanto stabilito nella Convenzione e negli Atti di gara;
- b. adottare nell'esecuzione di tutte le attività, le modalità atte a garantire la vita e l'incolumità dei propri dipendenti, dei terzi e dei dipendenti delle Aziende Sanitarie ed Ospedaliere nonché ad evitare qualsiasi danno agli impianti, a beni pubblici o privati;
- c. predisporre tutti gli strumenti e le metodologie, comprensivi della relativa documentazione, atti a garantire elevati livelli di fornitura, ivi compresi quelli relativi alla sicurezza e riservatezza, nonché atti a consentire alla Regione Lazio di monitorare la conformità della prestazione alle norme previste nella Convenzione e negli Ordinativi di fornitura, e, in particolare, ai parametri di qualità predisposti;
- d. osservare, integralmente, tutte le Leggi, Norme e Regolamenti di cui alla vigente normativa in materia di sicurezza e salute dei lavoratori sul luogo di lavoro e a verificare che anche il personale rispetti integralmente le disposizioni di cui sopra;
- e. manlevare e tenere indenne la Regione nonché l'Azienda Sanitaria o Ospedaliera Contraente per quanto di rispettiva competenza, dalle pretese che i terzi dovessero avanzare in relazione ai danni derivanti dalla fornitura resa in modalità diversa rispetto a quanto previsto nella presente Convenzione, ovvero in relazione a diritti di privativa vantati da terzi;
- f. garantire la dovuta diligenza ed una particolare attenzione qualitativa derivante dalla caratteristica sanitaria ed ospedaliera della fornitura, adottando tutte le precauzioni necessarie per la perfetta conservazione della merce durante il trasporto, in linea con quanto previsto dalla normativa in vigore;
- g. inviare, con cadenza annuale, alla Direzione regionale Centrale Acquisti della Regione Lazio, entro 10 (dieci) giorni solari dalla scadenza del mese di riferimento, un report riepilogativo delle quantità complessive consegnate per singolo lotto e per ciascuna Amministrazione Contraente;
- h. elaborare report specifici, in formato elettronico, su richiesta scritta della Regione Lazio e/o dell'Azienda Contraente, da inviare entro 15 (quindici) giorni dalla data di richiesta;



**ALLEGATO 6– SCHEMA DI CONVENZIONE**

*Gara comunitaria centralizzata a procedura aperta finalizzata alla stipula di una convenzione per la fornitura di medicazioni generali da destinare alle Aziende Sanitarie ed Ospedaliere della Regione Lazio*

- i. mettere a disposizione un numero di telefono o indirizzo e-mail, come indicato al paragrafo 6.7 del Capitolato Tecnico.

**Articolo 10****Modalità e termini di esecuzione della fornitura**

1. La prestazione a carico del Fornitore avviene sulla base del corrispondente Ordine di fornitura emesso da ogni singola Azienda Sanitaria o Ospedaliera e nel rispetto dei termini e delle modalità e dei luoghi ivi indicati.
2. Il Fornitore si impegna ad eseguire la fornitura e i relativi servizi connessi così come previsto e regolato dal Capitolato tecnico e in tutti gli atti di gara, in particolare:
  - La consegna della fornitura deve avvenire nei modi e nei tempi previsti dal Capitolato tecnico di gara e, ove migliorativa, nell'offerta tecnica presentata;
  - I servizi connessi alla fornitura e le attività connesse alla consegna devono essere erogati nella modalità di cui al Capitolato tecnico di gara e, ove migliorativa, nell'Offerta Tecnica presentata;
  - In caso di indisponibilità temporanea di prodotti per causa di forza maggiore si applicherà quanto previsto dal Capitolato tecnico di gara.
3. L'erogazione della fornitura e di ciascun servizio si intende comprensiva di ogni onere e spesa, nessuno escluso.
4. Il Fornitore si obbliga a rispettare tutte le indicazioni relative alla buona e corretta esecuzione contrattuale che dovessero essere impartite dall'Azienda Sanitaria o Ospedaliera Contraente.
5. Non sono ammesse prestazioni parziali, pertanto l'esecuzione della fornitura deve avvenire secondo quanto previsto negli atti di cui al punto 1.
6. Il Fornitore deve erogare i servizi nel rispetto di ogni altra prescrizione riportata nella documentazione tecnica e, se migliorativa nell'Offerta Tecnica, pena l'applicazione delle penali di cui oltre.
7. Il Fornitore deve garantire entro la data di stipula della presente Convenzione, la disponibilità di un numero verde/recapito telefonico dedicato alla commessa, secondo quanto previsto dal Capitolato tecnico di gara.

**ALLEGATO 6– SCHEMA DI CONVENZIONE**

*Gara comunitaria centralizzata a procedura aperta finalizzata alla stipula di una convenzione per la fornitura di medicazioni generali da destinare alle Aziende Sanitarie ed Ospedaliere della Regione Lazio*

**Articolo 11****Controlli Qualitativi/Quantitativi**

1. Il Fornitore si obbliga a consentire alla Regione Lazio ed alle Aziende Sanitarie ed Ospedaliere Contraenti, per quanto di rispettiva competenza, di procedere in qualsiasi momento e anche senza preavviso alle verifiche della piena e corretta esecuzione delle prestazioni oggetto della Convenzione, nelle modalità riportate nel Capitolato tecnico, nonché a prestare la propria collaborazione per consentire lo svolgimento di tali verifiche.
2. La Regione Lazio e le Aziende Sanitarie ed Ospedaliere Contraenti hanno comunque la facoltà di effettuare tutti gli accertamenti e controlli che ritengano opportuni, con qualsiasi modalità ed in ogni momento, durante il periodo di efficacia della Convenzione e degli Ordinativi di fornitura, per assicurare che da parte del Fornitore siano scrupolosamente osservate tutte le pattuizioni contrattuali.

**Articolo 12****Corrispettivi**

1. I corrispettivi contrattuali dovuti al Fornitore dalla singola Azienda Sanitaria o Ospedaliera in forza dei singoli ordini sono calcolati sulla base dei prezzi unitari netti offerti in sede di gara.
2. I corrispettivi contrattuali sono comprensivi della fornitura dei prodotti e/o dei servizi, anche quelli connessi, descritti nel Capitolato tecnico e negli altri allegati di gara.
3. Tutti i predetti corrispettivi si riferiscono alle forniture ed ai servizi prestati a perfetta regola d'arte e nel pieno adempimento delle modalità e delle prescrizioni contrattuali, e gli stessi sono dovuti unicamente al Fornitore e, pertanto, qualsiasi terzo, ivi compresi eventuali sub-fornitori o subappaltatori non possono vantare alcun diritto nei confronti delle Aziende Sanitarie ed Ospedaliere Contraenti.
4. Tutti gli obblighi ed oneri derivanti dall'esecuzione del rapporto contrattuale e dall'osservanza di leggi e regolamenti, nonché dalle disposizioni emanate o che venissero emanate dalle competenti autorità, sono compresi nel corrispettivo contrattuale.
5. I corrispettivi contrattuali sono stati determinati a proprio rischio dal Fornitore in base ai propri calcoli, alle proprie indagini, alle proprie stime, e sono, pertanto, non dipendenti da qualsiasi imprevisto o eventualità, facendosi carico il Fornitore di ogni relativo rischio e/o alea.



6. Il Fornitore non può vantare diritto ad altri compensi, ovvero ad adeguamenti, revisioni o aumenti dei corrispettivi come sopra indicati, salvo nei casi espressamente previsti. Il valore di aggiudicazione rimarrà fisso ed invariabile per tutta la durata della Convenzione.
7. Qualora si verificassero contestazioni, di carattere stragiudiziale o giudiziale, i termini di pagamento rimarranno sospesi e riprenderanno a decorrere all'atto della definizione della vertenza.
8. L'Azienda Contraente, a garanzia della puntuale osservanza delle clausole contrattuali, può sospendere, ferma restando l'applicazione delle eventuali penalità, i pagamenti al fornitore cui sono state contestate inadempienze nell'esecuzione della fornitura, fino a che non si sia posto in regola con gli obblighi contrattuali (art. 1460 Codice Civile).

### **Articolo 13**

#### **Fatturazione e pagamenti**

1. Le fatture relative ai corrispettivi di cui al precedente articolo dovranno essere emesse in conformità a quanto stabilito dal Regolamento approvato con Decreto del Commissario Ad Acta n. U00247 02/07/2019: "modifiche alla Disciplina uniforme delle modalità di fatturazione e di pagamento dei crediti vantati nei confronti delle Aziende Sanitarie Locali, Aziende Ospedaliere, Aziende Ospedaliere Universitarie, IRCCS Pubblici, dell'Azienda ARES 118 e della Fondazione Policlinico Tor Vergata - ex DCA n. U00032 del 30 gennaio 2017". Le parti contraenti, sottoscrivendo la presente Convenzione e il DCA U00247 02/07/2019, accettano pienamente il contenuto del suddetto regolamento e si obbligano ad applicarlo in ogni sua parte. I pagamenti per le forniture saranno effettuati nei termini di legge dalla data di ricevimento della fattura.
2. Ciascuna fattura emessa dal Fornitore, intestata all'Azienda Sanitaria o Ospedaliera Contraente, dovrà essere trasmessa in formato elettronico ed essere conforme a quanto disposto dal D.M. 55 del 3 aprile 2013, e dovrà contenere il riferimento alla presente Convenzione, al singolo Ordinativo di fornitura, al CIG e alle prestazioni cui si riferisce e relativi prezzi.
3. Resta salva la facoltà per l'Azienda Sanitaria o Ospedaliera di concordare con il Contraente ulteriori indicazioni da inserire in fattura per agevolare le attività di verifica e controllo.

**ALLEGATO 6- SCHEMA DI CONVENZIONE**

*Gara comunitaria centralizzata a procedura aperta finalizzata alla stipula di una convenzione per la fornitura di medicazioni generali da destinare alle Aziende Sanitarie ed Ospedaliere della Regione Lazio*

4. Ciascuna fattura, fatta salva la ritenuta dello 0,50% sull'importo netto dovuto di cui all'articolo 30, comma 5, del d.lgs. 50/2016 e s.m.i., riporterà solamente l'importo troncato alle prime due cifre decimali senza alcun arrotondamento. Le ritenute possono essere svincolate dall'Azienda Sanitaria o Ospedaliera soltanto in sede di liquidazione finale, dopo l'approvazione della verifica di conformità, previa acquisizione del documento unico di regolarità contributiva. Resta salva la facoltà per l'Azienda Sanitaria o Ospedaliera di concordare con il Contraente ulteriori indicazioni da inserire in fattura per agevolare le attività di verifica e controllo.
5. L'importo delle predette fatture è bonificato sul conto corrente indicato all'articolo seguente. Il Fornitore, sotto la propria esclusiva responsabilità, rende tempestivamente note le variazioni circa le modalità di accredito indicate nella presente Convenzione; in difetto di tale comunicazione, anche se le variazioni vengono pubblicate nei modi di legge, il Fornitore non può sollevare eccezioni in ordine ad eventuali ritardi dei pagamenti, né in ordine ai pagamenti già effettuati.
6. Qualora si verificassero contestazioni, di carattere stragiudiziale o giudiziale da parte dell'Azienda Contraente o della Regione, i termini di pagamento rimarranno sospesi e riprenderanno a decorrere all'atto della definizione della vertenza.
7. L'Azienda Sanitaria, a garanzia della puntuale osservanza delle clausole contrattuali, può sospendere, ferma restando l'applicazione delle eventuali penali, i pagamenti al Fornitore cui sono state contestate inadempienze nell'esecuzione della fornitura, fino a che non si sia posto in regola con gli obblighi contrattuali (art. 1460 c.c.). Resta tuttavia espressamente inteso che in nessun caso, ivi compreso il caso di ritardi di pagamento dei corrispettivi dovuti, il Fornitore potrà sospendere la fornitura e, comunque, le attività previste nella Convenzione e nei singoli Ordini di fornitura; qualora il Fornitore si rendesse inadempiente a tale obbligo, l'Ordine di fornitura e/o la Convenzione si potranno risolvere di diritto ex art. 1456 c.c. mediante unilaterale dichiarazione da comunicarsi con lettera raccomandata a.r. o Posta Elettronica Certificata, dalle Aziende Sanitarie ed Ospedaliere Contraenti, con ogni conseguenza di legge e della presente Convenzione anche in ordine al risarcimento di eventuali danni patiti dalla Regione Lazio e/o dalle Aziende Sanitarie ed Ospedaliere.

**Articolo 14****Tracciabilità dei flussi finanziari e clausola risolutiva espressa**

**ALLEGATO 6- SCHEMA DI CONVENZIONE**

*Gara comunitaria centralizzata a procedura aperta finalizzata alla stipula di una convenzione per la fornitura di medicazioni generali da destinare alle Aziende Sanitarie ed Ospedaliere della Regione Lazio*

1. Il Fornitore si assume l'obbligo della tracciabilità dei flussi finanziari di cui alla L. 13 agosto 2010, n. 136, pena la nullità assoluta della presente Convenzione e degli Ordini di Fornitura.
2. Gli estremi identificativi del conto corrente dedicato, anche in via non esclusiva, alle commesse pubbliche di cui all'art. 3 della L. 136/2010, è il seguente: IBAN\_\_\_\_\_.
3. Il Fornitore si obbliga a comunicare alla Regione Lazio e alle Aziende Contraenti le generalità ed il codice fiscale delle persone delegate ad operare sul predetto conto corrente, nonché ogni successiva modifica ai dati trasmessi, nei termini di cui all'art. 3, comma 7, L. 136/2010.
4. Qualora le transazioni relative agli Ordini di fornitura inerenti alla presente Convenzione saranno eseguite senza avvalersi del bonifico bancario o postale ovvero di altri strumenti idonei a consentire la piena tracciabilità, la presente Convenzione e gli Ordinativi stessi sono risolti di diritto, secondo quanto previsto dall'art. 3, comma 9 bis, della L. 136/2010.
5. Il Fornitore si obbliga altresì ad inserire nei contratti sottoscritti con i subappaltatori o i subcontraenti, a pena di nullità assoluta, un'apposita clausola con la quale ciascuno di essi assume gli obblighi di tracciabilità dei flussi finanziari di cui alla Legge 13 agosto 2010 n. 136.
6. Il Fornitore, il subappaltatore o subcontraente, che ha notizia dell'inadempimento della propria controparte agli obblighi di tracciabilità finanziaria, ne dà immediata comunicazione alla Azienda Contraente e alla Prefettura-Ufficio territoriale del Governo della provincia ove ha sede l'Azienda Sanitaria o Ospedaliera stessa.
7. L'Azienda Contraente verificherà che nei contratti di subappalto sia inserita, a pena di nullità assoluta dell'Ordinativo di fornitura, un'apposita clausola con la quale il subappaltatore assume gli obblighi di tracciabilità dei flussi finanziari di cui alla L. 136/2010.
8. Con riferimento ai subcontratti, il Fornitore si obbliga a trasmettere all'Azienda Contraente, oltre alle informazioni di cui all'art. 105, comma 2, anche apposita dichiarazione resa ai sensi del DPR n. 445/2000, attestante che nel relativo subcontratto è stata inserita, a pena di nullità assoluta, un'apposita clausola con la quale il subcontraente assume gli obblighi di tracciabilità di cui alla Legge sopracitata. È facoltà dell'Azienda Contraente richiedere copia del contratto tra il Fornitore ed il subcontraente al fine di verificare la veridicità di quanto dichiarato.
9. Per tutto quanto non espressamente previsto, restano ferme le disposizioni di cui all'art. 3 della L. 136/2010.

**ALLEGATO 6– SCHEMA DI CONVENZIONE**

*Gara comunitaria centralizzata a procedura aperta finalizzata alla stipula di una convenzione per la fornitura di medicazioni generali da destinare alle Aziende Sanitarie ed Ospedaliere della Regione Lazio*

**Articolo 15****Trasparenza****1. Il Fornitore espressamente ed irrevocabilmente:**

- dichiara che non vi è stata mediazione o altra opera di terzi per la conclusione della presente Convenzione;
- dichiara di non aver corrisposto né promesso di corrispondere ad alcuno, direttamente o attraverso terzi, ivi comprese le imprese collegate o controllate, somme di denaro o altra utilità a titolo di intermediazione o simili, comunque volte a facilitare la conclusione della Convenzione stessa;
- si obbliga a non versare ad alcuno, a nessun titolo, somme di danaro o altra utilità finalizzate a facilitare e/o a rendere meno onerosa l'esecuzione e/o la gestione della presente Convenzione rispetto agli obblighi con essa assunti, né a compiere azioni comunque volte agli stessi fini.

**2. Qualora non risulti conforme al vero anche una sola delle dichiarazioni rese ai sensi del precedente comma, ovvero il Fornitore non rispetti gli impegni e gli obblighi ivi assunti per tutta la durata della presente Convenzione, la stessa si intende risolta di diritto ai sensi e per gli effetti dell'articolo 1456 Codice Civile, per fatto e colpa del Fornitore, che è conseguentemente tenuto al risarcimento di tutti i danni derivanti dalla risoluzione.**

**Articolo 16****Inadempimenti e penali**

- 1. In caso di inadempimento o ritardo, non imputabile alla Regione e/o all'Azienda Sanitaria o Ospedaliera ovvero non causato da forza maggiore o da caso fortuito, nell'esecuzione della fornitura o dei servizi ad essa connessi rispetto a quanto stabilito dal presente Convenzione, dagli atti di gara e dall'Offerta Tecnica del Fornitore, verranno applicate al Fornitore medesimo le seguenti penali.**

**Penali in favore delle Amministrazioni contraenti**

<b>Inadempienze</b>	<b>Quantificazione delle penali</b>
Ritardo nella consegna del prodotto oggetto	1% del valore dell'OdF per ogni giorno di

**ALLEGATO 6– SCHEMA DI CONVENZIONE**

*Gara comunitaria centralizzata a procedura aperta finalizzata alla stipula di una convenzione per la fornitura di medicazioni generali da destinare alle Aziende Sanitarie ed Ospedaliere della Regione Lazio*

<b>Inadempienze</b>	<b>Quantificazione delle penali</b>
della fornitura	ritardo contestato
Ritardo nel ritiro e sostituzione dei prodotti resi e/o contestati a seguito di esito negativo dell'attività di verifica e/o di collaudo	0,5% del valore dell'OdF per ogni giorno di ritardo contestato
Difficoltà tra i prodotti forniti e quelli richiesti con l'ordine	1% del valore dell'OdF per ogni giorno di ritardo nella sostituzione del prodotto difforme
Ritardo nella consegna di eventuale reportistica richiesta, superiore ai 15 giorni dalla richiesta	100,00 € per ogni giorno di ritardo rispetto ai termini previsti
In tutti gli altri casi di inadempimenti e/o disservizi contestati rispetto alle prestazioni previste nel Capitolato tecnico	Fino a 1000 € commisurata alla gravità/entità dei disservizi e degli inadempimenti contrattuali a discrezione dell'Azienda Contraente

**Penali in favore della Regione Lazio**

<b>Inadempienze</b>	<b>Quantificazione delle penali</b>
Ritardo nella trasmissione della reportistica annuale che si protragga oltre 2 giorni rispetto al termine di cui al paragrafo 6.8 del Capitolato	250 € per ogni giorno di ritardo
Mancata attivazione del contact center di cui al paragrafo 6.7 del Capitolato	500 € per ogni giorno di ritardo

- Le suddette sanzioni non si escludono e sono tra loro cumulabili, fermo restando il diritto della Stazione Appaltante e/o dell'Amministrazione Contraente a richiedere il risarcimento del maggior danno e alla risoluzione del contratto.
- Gli eventuali inadempimenti contrattuali che daranno luogo all'applicazione delle penali di cui al comma precedente, verranno contestati per iscritto al Fornitore dalla Regione Lazio o dall'Azienda Contraente; il Fornitore dovrà comunicare per iscritto le proprie deduzioni nel termine massimo di giorni 3 (tre) dalla stessa contestazione. Qualora dette deduzioni non siano considerate accoglibili, a insindacabile giudizio della Regione Lazio o dell'Azienda Contraente che avranno richiesto l'applicazione delle penali di cui si tratta, ovvero non vi sia stata risposta o la stessa non sia giunta nel termine indicato, saranno applicate al Fornitore le penali come sopra indicate a decorrere dall'inizio dell'inadempimento.

**ALLEGATO 6- SCHEMA DI CONVENZIONE**

*Gara comunitaria centralizzata a procedura aperta finalizzata alla stipula di una convenzione per la fornitura di medicazioni generali da destinare alle Aziende Sanitarie ed Ospedaliere della Regione Lazio*

4. La richiesta e/o il pagamento delle penali di cui al presente articolo non esonera in nessun caso il Fornitore dall'adempimento dell'obbligazione per la quale si è reso inadempiente e che ha fatto sorgere l'obbligo di pagamento della medesima penale.
5. La Regione Lazio e l'Azienda Sanitaria o Ospedaliera potrà compensare i crediti derivanti dall'applicazione delle penali di cui al presente articolo con quanto dovuto al Fornitore a qualsiasi titolo, anche per i corrispettivi dovuti, ovvero, avvalersi della cauzione di cui al successivo articolo o delle eventuali altre garanzie rilasciate dal Fornitore, senza bisogno di alcun ulteriore accertamento. In particolare:
  - a. per le somme dovute alla Regione Lazio, mediante prelievo dalla cauzione definitiva;
  - b. per le somme dovute alle Amministrazioni Contraenti, mediante detrazione delle somme dovute dalle stesse in seguito alla fatturazione periodica.
6. L'applicazione delle penali previste dal presente articolo non esclude peraltro il diritto ad intraprendere qualsiasi altra azione legale da parte della Stazione Appaltante, compresa quella volta a richiedere il risarcimento degli eventuali maggior danni subiti, nonché la possibilità di richiedere la risoluzione della Convenzione per gravissime inadempienze o irregolarità.
7. In ogni caso la Regione Lazio non potrà applicare al Fornitore penali sino a concorrenza della misura massima del 10% (dieci per cento) del valore della Convenzione e l'Amministrazione Contraente potrà applicare al Fornitore penali sino a concorrenza della misura massima del 10% (dieci per cento) del valore dell'Ordinativo di Fornitura.
8. Il ritardo nell'adempimento che determini un importo massimo della penale superiore agli importi di cui al comma precedente comporterà la risoluzione di diritto dell'Ordinativo di Fornitura e/o della Convenzione per grave ritardo. In tal caso la Regione e/o l'Azienda Contraente avrà la facoltà di ritenere definitivamente la cauzione e/o di applicare una penale equivalente, nonché di procedere nei confronti del Fornitore per il risarcimento del danno.

**Articolo 17****Garanzia a corredo dell'esecuzione della Convenzione**

1. A garanzia delle obbligazioni contrattuali derivanti dall'esecuzione della presente Convenzione, il Fornitore, ai sensi e per gli effetti dell'articolo 103 del d.lgs. 50/2016 ha costituito, a favore della Regione Lazio, una garanzia fideiussoria, incondizionata ed irrevocabile la quale prevede




**ALLEGATO 6– SCHEMA DI CONVENZIONE**

*Gara comunitaria centralizzata a procedura aperta finalizzata alla stipula di una convenzione per la fornitura di medicazioni generali da destinare alle Aziende Sanitarie ed Ospedaliere della Regione Lazio*

espressamente la rinuncia al beneficio della preventiva escussione del debitore principale, in deroga all'articolo 1944, comma 2, c.c., la rinuncia all'eccezione di cui all'articolo 1957, comma 2, c.c., nonché l'operatività della garanzia medesima entro 15 giorni, a semplice richiesta scritta. Si applica la riduzione dell'importo della cauzione così come disciplinato dall'art. 93, comma 7, del Dlgs 50/2016.

2. A garanzia delle obbligazioni contrattuali che verranno assunte dal Fornitore nei confronti delle Aziende Sanitarie con i singoli Ordinativi di fornitura, il Fornitore medesimo si obbliga fin da ora a prestare ulteriori garanzie definitive nelle modalità e condizioni stabilite nel Disciplinare di gara e ai sensi dell'articolo 103 del d.lgs. 50/2016.
3. In particolare, il Fornitore si impegna a costituire la garanzia definitiva di cui sopra suddividendola come segue:
  - a) **a favore della Regione Lazio per l'1% dell'importo** dovuto ai sensi dell'art. 103 del Codice, da calcolare sull'importo complessivo della Convenzione;
  - b) **a favore dell'Azienda Sanitaria o Ospedaliera Contraente per il restante 99% dell'importo** dovuto ai sensi dell'art. 103 del Codice, da calcolare sull'importo complessivo dell'Ordinativo di fornitura.
4. La cauzione definitiva si intende estesa a tutti gli accessori del debito principale ed è prestata a garanzia dell'esatto e corretto adempimento di tutte le obbligazioni del Fornitore, anche future ai sensi e per gli effetti dell'art. 1938 Codice Civile, nascenti dall'esecuzione della presente Convenzione e dei singoli Ordinativi di fornitura.
5. In particolare, la cauzione rilasciata garantisce tutti gli obblighi specifici assunti dal Fornitore, anche quelli a fronte dei quali è prevista l'applicazione di penali e, pertanto, resta espressamente inteso che la Stazione Appaltante e le Aziende Sanitarie ed Ospedaliere, fermo restando quanto previsto nel precedente articolo "Penali", hanno diritto di rivalersi direttamente sulla cauzione.
6. La cauzione opera per tutta la durata della Convenzione e dei singoli Ordinativi di fornitura da essa derivanti, e, comunque, sino alla completa ed esatta esecuzione delle obbligazioni nascenti dai predetti Ordinativi e dalla Convenzione; pertanto, la garanzia sarà svincolata, previa deduzione di eventuali crediti della Regione Lazio e delle Aziende Sanitarie contraenti, per quanto di ragione, verso il Fornitore, a seguito della piena ed esatta esecuzione delle obbligazioni contrattuali.

**ALLEGATO 6– SCHEMA DI CONVENZIONE**

*Gara comunitaria centralizzata a procedura aperta finalizzata alla stipula di una convenzione per la fornitura di medicazioni generali da destinare alle Aziende Sanitarie ed Ospedaliere della Regione Lazio*

7. Le Aziende Sanitarie possono svincolare la cauzione progressivamente e proporzionalmente, sulla base dell'avanzamento dell'esecuzione, nel limite massimo dell'80%.
8. Qualora l'ammontare della cauzione definitiva si riduca per effetto dell'applicazione di penali, o per qualsiasi altra causa, il Fornitore deve provvedere al reintegro entro il termine di 10 (dieci) giorni dal ricevimento della relativa richiesta effettuata da parte della Stazione Appaltante e/o delle Aziende Sanitarie ed Ospedaliere.
9. In caso di inadempimento delle obbligazioni previste nel presente articolo le Aziende Contraenti e/o la Stazione Appaltante hanno facoltà di dichiarare risolto rispettivamente l'Ordine di fornitura e/o la Convenzione.

**Articolo 18****Riservatezza**

1. Il Fornitore ha l'obbligo di mantenere riservati i dati e le informazioni, ivi comprese quelle che transitano per le apparecchiature di elaborazione dati, di cui venga in possesso e, comunque, a conoscenza, di non divulgarli in alcun modo e in qualsiasi forma e di non farne oggetto di utilizzazione a qualsiasi titolo per scopi diversi da quelli strettamente necessari all'esecuzione della Convenzione.
2. L'obbligo di cui al precedente comma sussiste, altresì, relativamente a tutto il materiale originario o predisposto in esecuzione della Convenzione.
3. L'obbligo di cui al comma 1 non concerne i dati che siano o divengano di pubblico dominio.
4. Il Fornitore è responsabile per l'esatta osservanza da parte dei propri dipendenti, consulenti e collaboratori, nonché di subappaltatori e dei dipendenti, consulenti e collaboratori di questi ultimi, degli obblighi di segretezza anzidetti.
5. In caso di inosservanza degli obblighi di riservatezza, il Servizio della Centrale regionale di committenza nonché le Aziende Contraenti, hanno facoltà di dichiarare risolti di diritto, rispettivamente, la Convenzione ed i singoli Ordinativi di fornitura, fermo restando che il Fornitore è tenuto a risarcire tutti i danni che ne dovessero derivare.
6. Il Fornitore può citare i termini essenziali della Convenzione nei casi in cui sia condizione necessaria per la partecipazione del Fornitore stesso a gare e appalti, previa comunicazione alla Centrale regionale di committenza delle modalità e dei contenuti di detta citazione.



**ALLEGATO 6- SCHEMA DI CONVENZIONE**

*Gara comunitaria centralizzata a procedura aperta finalizzata alla stipula di una convenzione per la fornitura di medicazioni generali da destinare alle Aziende Sanitarie ed Ospedaliere della Regione Lazio*

7. Il Fornitore si impegna, altresì, a rispettare quanto previsto dal D. Lgs.196/2003 e s.m.i., nonché dal Regolamento GDPR 2016/679 in materia di privacy.

**Articolo 19****Danni e responsabilità civile**

1. Il Fornitore assume in proprio ogni responsabilità per infortunio o danni eventualmente subiti da parte di persone o di beni, tanto del Fornitore stesso quanto delle Aziende Contraenti e/o di terzi, in virtù dei beni oggetto della Convenzione e degli Ordinativi di fornitura, ovvero in dipendenza di omissioni, negligenze o altre inadempienze relative all'esecuzione delle prestazioni contrattuali ad esso riferibili, anche se eseguite da parte di terzi.
2. Il Fornitore, inoltre, dichiara di aver stipulato o comunque di essere in possesso di un'adeguata polizza assicurativa a beneficio anche delle Aziende Contraenti e dei terzi, per l'intera durata della presente Convenzione e di ogni Ordinativo di Fornitura, a copertura del rischio da responsabilità civile del medesimo Fornitore in ordine allo svolgimento di tutte le attività di cui alla Convenzione ed ai singoli Ordinativi di Fornitura. In particolare, detta polizza tiene indenne le Aziende Contraenti, ivi compresi i loro dipendenti e collaboratori, nonché i terzi per qualsiasi danno il Fornitore possa arrecare alle Aziende Contraenti, ai loro dipendenti e collaboratori, nonché ai terzi nell'esecuzione di tutte le attività di cui alla Convenzione ed ai singoli Ordinativi di fornitura. Resta inteso che l'esistenza e, quindi, la validità ed efficacia della polizza assicurativa di cui al presente articolo è condizione essenziale per le Aziende Contraenti e, pertanto, qualora il Fornitore non sia in grado di provare in qualsiasi momento la copertura assicurativa di cui si tratta, la Convenzione ed ogni singolo Ordinativo di Fornitura si risolve di diritto con conseguente ritenzione della cauzione prestata a titolo di penale e fatto salvo l'obbligo di risarcimento del maggior danno subito.

**Articolo 20****Risoluzione e clausola risolutiva espressa**

1. In caso di inadempimento del Fornitore anche a uno solo degli obblighi assunti con la stipula della presente Convenzione che si protragga oltre il termine, non inferiore comunque a 20 (venti) giorni lavorativi, che verrà assegnato, mediante comunicazione PEC, per porre fine all'inadempimento, dalla Regione Lazio e/o dall'Azienda Contraente, per quanto di propria competenza, ciascuna di queste ultime avrà la facoltà di considerare risolti di diritto la

**ALLEGATO 6- SCHEMA DI CONVENZIONE**

*Gara comunitaria centralizzata a procedura aperta finalizzata alla stipula di una convenzione per la fornitura di medicazioni generali da destinare alle Aziende Sanitarie ed Ospedaliere della Regione Lazio*

Convenzione e/o il relativo Ordinativo di fornitura e/o di applicare una penale equivalente, nonché di procedere nei confronti del Fornitore per il risarcimento del maggior danno.

2. In ogni caso, ferme le ulteriori ipotesi di risoluzione previste dall'articolo 108 del d.lgs. 50/2016, l'Azienda Contraente può risolvere di diritto, ai sensi dell'articolo 1456 c.c., previa dichiarazione da comunicarsi al Fornitore tramite PEC, senza necessità di assegnare alcun termine per l'adempimento, i singoli Contratti di fornitura nei seguenti casi:

- a) reiterati e aggravati inadempimenti imputabili al Fornitore, comprovati da almeno 3 (tre) documenti di contestazione ufficiale;
- b) violazione delle norme in materia di cessione del contratto e dei crediti
- c) mancata reintegrazione della cauzione eventualmente escussa entro il termine di cui all'articolo "Cauzione definitiva";
- d) applicazione delle penali oltre la misura massima stabilita dall'articolo "Penali" alla presente Convenzione;
- e) nei casi di cui all'articolo "Subappalto" alla presente Convenzione;
- f) nei casi di cui all'articolo "Riservatezza" alla presente Convenzione;
- g) nei casi previsti dall'articolo "Tracciabilità dei flussi finanziari e clausola risolutiva espressa";
- h) qualora i controlli di legge pervenuti successivamente alla stipula della presente Convenzione, abbiano avuto esito positivo e sia stata accertata la sussistenza delle violazioni di cui all'art. 80 D. lgs 50/2016.

3. Ferme le ulteriori ipotesi di risoluzione previste dall' articolo 108 del D. Lgs. 50/2016, la Regione Lazio, oltre che nelle ipotesi di cui al precedente comma, può risolvere di diritto ai sensi dell'articolo 1456 c.c., previa dichiarazione da comunicarsi al Fornitore tramite PEC, senza necessità di assegnare alcun termine per l'adempimento, la Convenzione nei seguenti casi:

- a) non veridicità delle dichiarazioni presentate dal fornitore nel corso della procedura di gara ovvero in caso di perdita di alcuno dei requisiti previsti dalla documentazione di gara;

**ALLEGATO 6– SCHEMA DI CONVENZIONE**

*Gara comunitaria centralizzata a procedura aperta finalizzata alla stipula di una convenzione per la fornitura di medicazioni generali da destinare alle Aziende Sanitarie ed Ospedaliere della Regione Lazio*

- b) qualora gli accertamenti presso la Prefettura competente risultino positivi;
  - c) frode, grave negligenza, contravvenzione nell'esecuzione degli obblighi e delle condizioni contrattuali;
  - d) mancata reintegrazione della cauzione eventualmente escussa entro il termine di cui all'articolo "Cauzione definitiva";
  - e) applicazione delle penali oltre la misura massima stabilita dall'articolo "Penali" alla presente Convenzione, da parte delle Aziende Sanitarie;
  - f) nei casi previsti dall'articolo "Tracciabilità dei flussi finanziari e clausola risolutiva espressa" alla presente Convenzione;
  - g) nei casi di cui all'articolo "Trasparenza" della presente Convenzione;
  - h) nei casi di cui all'articolo "Riservatezza" della presente Convenzione;
  - i) nel caso in cui almeno 3 (tre) Aziende Sanitarie contraenti abbiano risolto il proprio Ordinativo di fornitura ai sensi dei precedenti commi 1 e 2;
  - j) qualora disposizioni legislative, regolamentari ed autoritative non ne consentano la prosecuzione in tutto o in parte.
  - k) mancata copertura dei rischi durante tutta la vigenza di ogni singolo Ordinativo di fornitura, ai sensi dell'articolo "Danni, responsabilità civile e polizza assicurativa";
  - l) nei casi di cui all'articolo "Subappalto" della presente Convenzione;
  - m) azioni giudiziarie per violazioni di diritti di brevetto, di autore ed in genere di privativa altrui, intentate contro le Aziende Sanitarie, ai sensi dell'articolo "Brevetti industriali e diritti d'autore" della presente Convenzione;
  - n) qualora i controlli di legge pervenuti successivamente alla stipula della presente Convenzione, abbiano avuto esito positivo e sia stata accertata la sussistenza delle violazioni di cui all'art. 80 D. lgs 50/2016.
4. Nelle ipotesi di risoluzione di cui al comma precedente, si applica quanto previsto dall'articolo 110 del Codice.
5. La risoluzione della Convenzione legittima la risoluzione dei singoli Ordinativi di fornitura a partire dalla data in cui si verifica la risoluzione della Convenzione stessa. In tal caso il

**ALLEGATO 6- SCHEMA DI CONVENZIONE**

*Gara comunitaria centralizzata a procedura aperta finalizzata alla stipula di una convenzione per la fornitura di medicazioni generali da destinare alle Aziende Sanitarie ed Ospedaliere della Regione Lazio*

Fornitore si impegna comunque a porre in essere ogni attività necessaria per assicurare la continuità del servizio e/o della fornitura in favore delle Aziende Sanitarie ed Ospedaliere.

6. In tutti i casi di risoluzione della Convenzione e/o del/degli Ordinativo/i di fornitura, la Regione Lazio e/o le Aziende Sanitarie ed Ospedaliere hanno diritto di escutere la cauzione prestata rispettivamente per l'intero importo della stessa o per la parte percentualmente proporzionale all'importo del/degli Ordinativo/i di fornitura risolto/i.
7. Ove non sia possibile escutere la cauzione, sarà applicata una penale di equivalente importo, che sarà comunicata al Fornitore a mezzo PEC.
8. In conformità con quanto previsto dal Protocollo di Azione sottoscritto tra l'Autorità Nazionale Anticorruzione e la Regione Lazio, quest'ultima o le Aziende Contraenti si avvarranno della clausola risolutiva espressa di cui all'art. 1456 c.c. ogni qualvolta nei confronti dell'imprenditore o dei componenti della compagine sociale, o dei dirigenti dell'impresa con funzioni specifiche relative all'affidamento, alla stipula e all'esecuzione del contratto sia stata disposta misura cautelare o sia intervenuto rinvio a giudizio per taluno dei delitti di cui agli artt. 317 cp, 318 cp, 319 cp, 319 bis cp, 319 ter cp, 319 quater, 320 cp, 322 cp, 322 bis cp, 346 bis cp, 353 cp, 353 bis cp.

**Articolo 21****Recesso**

1. Fermo restando quanto previsto dagli articoli 88, comma 4-ter, e 92, comma 4, del decreto legislativo 6 settembre 2011, n. 159 e dall'articolo 109 del D.lgs. n. 50 del 2016, le Aziende Contraenti e/o la Regione Lazio per quanto di proprio interesse, hanno diritto di recedere unilateralmente dai singoli Ordinativi di fornitura e/o dalla Convenzione, in tutto o in parte, in qualsiasi momento, con un preavviso di almeno 20 (venti) giorni solari, da comunicarsi al Fornitore mediante comunicazione trasmessa a mezzo PEC.
2. Tra le ipotesi di recesso si annoverano a titolo meramente esemplificativo e non esaustivo:
  - a) il deposito, contro il Fornitore, di un ricorso ai sensi della legge fallimentare o di altra legge applicabile in materia di procedure concorsuali, che proponga lo scioglimento, la liquidazione, la composizione amichevole, la ristrutturazione dell'indebitamento o il concordato con i creditori, ovvero nel caso in cui venga designato un liquidatore, curatore,

**ALLEGATO 6- SCHEMA DI CONVENZIONE**

*Gara comunitaria centralizzata a procedura aperta finalizzata alla stipula di una convenzione per la fornitura di medicazioni generali da destinare alle Aziende Sanitarie ed Ospedaliere della Regione Lazio*

custode o soggetto avente simili funzioni, il quale entri in possesso dei beni o venga incaricato della gestione degli affari del Fornitore;

- b) il caso in cui il Fornitore perda i requisiti minimi richiesti per l'affidamento di forniture ed appalti di servizi pubblici relativi alla procedura attraverso la quale è stato scelto il Fornitore medesimo;
- c) il caso in cui taluno dei componenti l'Organo di Amministrazione o l'Amministratore Delegato o il Direttore Generale o il Responsabile tecnico del Fornitore siano condannati, con sentenza passata in giudicato, per delitti contro la Pubblica Amministrazione, l'ordine pubblico, la fede pubblica o il patrimonio, ovvero siano assoggettati alle misure previste dalla normativa antimafia;
- d) ogni altra fattispecie che faccia venire meno il rapporto di fiducia sottostante la presente Convenzione e/o ogni singolo rapporto attuativo;
- e) per gravi e ripetute inadempienze in materia di sicurezza sul lavoro ai sensi del D. Lgs.n. 81 del 2008 e s.m.i.

3. Si conviene altresì che le singole Aziende Contraenti, in coincidenza con la scadenza del proprio bilancio triennale, potranno recedere in tutto o in parte dal proprio Ordinativo di fornitura nell'ipotesi in cui, in ottemperanza alla normativa vigente in materia di impegni pluriennali di spesa, le risorse stanziare nel proprio bilancio annuale o pluriennale non risultino sufficienti per la copertura degli impegni di spesa derivanti dall'ulteriore durata del medesimo Ordinativo di fornitura. Tale ipotesi integra e sostanzia a tutti gli effetti un'ulteriore ipotesi di recesso.
4. L'Azienda Contraente, in caso di mutamenti di carattere organizzativo interessanti la stessa Azienda che abbiano incidenza sull'esecuzione della fornitura o della prestazione dei servizi, può altresì recedere unilateralmente, in tutto o in parte, dall'Ordinativo di fornitura, con un preavviso di almeno 20 (venti) giorni solari, da comunicarsi mediante comunicazione trasmessa a mezzo PEC.
5. Nei casi di cui ai commi precedenti, il Fornitore ha diritto al pagamento delle prestazioni eseguite, purché correttamente ed a regola d'arte, secondo il corrispettivo e le condizioni contrattuali rinunciando espressamente, ora per allora, a qualsiasi ulteriore eventuale pretesa,

**ALLEGATO 6- SCHEMA DI CONVENZIONE**

*Gara comunitaria centralizzata a procedura aperta finalizzata alla stipula di una convenzione per la fornitura di medicazioni generali da destinare alle Aziende Sanitarie ed Ospedaliere della Regione Lazio*

anche di natura risarcitoria, ed a ogni ulteriore compenso o indennizzo e/o rimborso delle spese, anche in deroga a quanto previsto dall'articolo 1671 Codice Civile.

6. L' Azienda Contraente può altresì recedere da ciascun singolo Ordinativo di fornitura, in tutto o in parte, avvalendosi della facoltà consentita dall'articolo 1671 Codice Civile con un preavviso di almeno 20 (venti) giorni solari, da comunicarsi al Fornitore mediante comunicazione trasmessa a mezzo PEC, purché tenga indenne lo stesso Fornitore delle spese sostenute, delle prestazioni rese e del mancato guadagno.
7. In ogni caso, dalla data di efficacia del recesso, il Fornitore deve cessare tutte le prestazioni contrattuali, assicurando che tale cessazione non comporti danno alcuno per le Aziende Contraenti.
8. Qualora la Regione Lazio receda dalla Convenzione ai sensi del comma 1 del presente articolo, non potranno essere emessi nuovi Ordinativi di fornitura da parte delle Amministrazioni e le singole Amministrazioni Contraenti potranno a loro volta recedere dai singoli Ordinativi di fornitura già emessi, con un preavviso di almeno 20 (venti) giorni solari, da comunicarsi al Fornitore con lettera raccomandata A/R, fatto salvo quanto espressamente disposto al precedente comma 3 in ordine a risarcimenti, compensi, indennizzi e/o rimborsi.

**Articolo 22****Cessione della Convenzione e Subappalto**

1. È fatto assoluto divieto al Fornitore di cedere, a qualsiasi titolo, la Convenzione e i singoli Ordinativi di fornitura, a pena di nullità delle cessioni stesse, salvo quanto previsto dall'art. 106 comma 1 lett. d) n. 2 del D. Lgs 50/2016.
2. È fatto assoluto divieto al Fornitore di cedere a terzi i crediti della fornitura senza specifica autorizzazione da parte dell'Azienda Sanitaria o Ospedaliera debitrice, salvo quanto previsto dall'art. 106 comma 13 del D. Lgs 50/2016.
3. Anche la cessione di credito soggiace alle norme sulla tracciabilità dei flussi finanziari di cui alla L. 136/2010.
4. In caso di inadempimento da parte del Fornitore degli obblighi di cui ai precedenti commi, le Aziende Contraenti hanno facoltà di dichiarare risolti di diritto i singoli Ordinativi di fornitura, per quanto di rispettiva ragione.



**ALLEGATO 6- SCHEMA DI CONVENZIONE**

*Gara comunitaria centralizzata a procedura aperta finalizzata alla stipula di una convenzione per la fornitura di medicazioni generali da destinare alle Aziende Sanitarie ed Ospedaliere della Regione Lazio*

5. Il subappalto è ammesso nei limiti e con le modalità previste all'art. 105 del D. Lgs. n. 50/2016.
6. Il Fornitore, conformemente a quanto dichiarato in sede di offerta, affida in subappalto – nella misura massima del 50% - l'esecuzione delle seguenti prestazioni:  
  


---


---
7. I subappaltatori dovranno mantenere per tutta la durata della Convenzione e dei singoli Ordini di Fornitura, i requisiti richiesti dalla normativa vigente in materia per lo svolgimento delle attività agli stessi affidate.
8. Il subappalto è autorizzato dall'Azienda Contraente. Il Fornitore si impegna a depositare presso l'Azienda medesima, almeno venti giorni prima dell'inizio dell'esecuzione delle attività oggetto del subappalto, la copia del contratto di subappalto, corredato della documentazione tecnica, amministrativa e grafica direttamente derivata dagli atti del contratto affidato ed indicante puntualmente l'ambito operativo del subappalto sia in termini prestazionali che economici, nonché la documentazione prevista dalla normativa vigente in materia, ivi inclusa la dichiarazione attestante il possesso da parte del subappaltatore dei requisiti, richiesti dalla vigente normativa, per lo svolgimento delle attività allo stesso affidate, la dichiarazione del subappaltatore attestante l'assenza (in capo ai subappaltatori) dei motivi di esclusione di cui all'articolo 80 del d.lgs. 50/2016 e la dichiarazione circa la sussistenza o meno di eventuali forme di controllo o di collegamento a norma dell'articolo 2359 c.c. con il titolare del subappalto. In caso di mancata presentazione dei documenti sopra richiesti nel termine previsto, l'Azienda Contraente non autorizzerà il subappalto.
9. In caso di mancato deposito di taluno dei suindicati documenti nel termine previsto, l'Azienda Sanitaria o Ospedaliera procederà a richiedere al Fornitore l'integrazione della suddetta documentazione, assegnando all'uopo un termine essenziale, decorso inutilmente il quale il subappalto non verrà autorizzato. La suddetta richiesta di integrazione sospende il termine per la definizione del procedimento di autorizzazione del subappalto.
10. Il Fornitore è responsabile nei confronti delle Aziende Contraenti della perfetta esecuzione del contratto. Ai sensi e per gli effetti dell'art. 49, comma 2, lett. c) della L. n. 108 del 2021, il Fornitore e il subappaltatore sono responsabili in solido nei confronti delle Aziende Contraenti in relazione alle prestazioni oggetto del contratto di subappalto.

**ALLEGATO 6- SCHEMA DI CONVENZIONE**

*Gara comunitaria centralizzata a procedura aperta finalizzata alla stipula di una convenzione per la fornitura di medicazioni generali da destinare alle Aziende Sanitarie ed Ospedaliere della Regione Lazio*

11. Il Fornitore si obbliga a manlevare e tenere indenne la Regione Lazio e/o le Aziende Sanitarie ed Ospedaliere Contraenti da qualsivoglia pretesa di terzi per fatti e colpe imputabili al subappaltatore o ai suoi ausiliari.
12. Ai sensi dell'articolo 105, comma 14, del D.L.gs. n.50/2016, il subappaltatore per le prestazioni affidate in subappalto deve garantire gli stessi standard qualitativi e prestazionali previsti nel contratto di appalto e riconoscere ai lavoratori un trattamento economico e normativo non inferiore a quello che avrebbe garantito il contraente principale.
13. L'esecuzione delle prestazioni affidate in subappalto non può formare oggetto di ulteriore subappalto.
14. A pena di nullità, fatto salvo quanto previsto dall'articolo 106 comma 1, lettera d) del Dlgs 50 2016, il contratto non può essere ceduto, non può essere affidata a terzi l'integrale esecuzione delle prestazioni oggetto del contratto di appalto, nonché la prevalente esecuzione delle lavorazioni relative al complesso delle categorie prevalenti (e dei contratti ad alta intensità di manodopera).
15. In caso di cessione in subappalto di attività senza la preventiva approvazione ed in ogni caso di inadempimento da parte del Fornitore agli obblighi di cui ai precedenti commi, le Aziende Contraenti potranno risolvere l'Ordinativo di Fornitura, fatto salvo il diritto al risarcimento del danno.
16. Le disposizioni in materia di subappalto di cui all'articolo 105 del d.lgs. 50/2016 si applicano anche ai R.T.I. ed alle Società anche consortili, nei limiti di cui all'articolo 118, comma 20, del medesimo Decreto.
17. Per tutto quanto non previsto si applicano le disposizioni di cui all'art. 105 del D. Lgs. n. 50/2016.

**Articolo 23****Brevetti industriali e diritti d'autore**

1. Il Fornitore assume ogni responsabilità conseguente all'uso di dispositivi o all'adozione di soluzioni tecniche o di altra natura che violino diritti di brevetto, di autore ed in genere di privativa altrui.



**ALLEGATO 6- SCHEMA DI CONVENZIONE**

*Gara comunitaria centralizzata a procedura aperta finalizzata alla stipula di una convenzione per la fornitura di medicazioni generali da destinare alle Aziende Sanitarie ed Ospedaliere della Regione Lazio*

2. Qualora venga promossa nei confronti della Regione Lazio e/o delle Aziende Sanitarie ed Ospedaliere Contraenti un'azione giudiziaria da parte di terzi che vantino diritti su beni acquistati, il Fornitore si obbliga a manlevare e tenere indenni le Aziende Contraenti, assumendo a proprio carico tutti gli oneri conseguenti, inclusi i danni verso terzi, le spese giudiziali e legali a carico delle medesime Aziende Contraenti.
3. La Regione Lazio e le Aziende Sanitarie ed Ospedaliere Contraenti si impegnano ad informare prontamente il Fornitore delle iniziative giudiziarie di cui al precedente comma; in caso di difesa congiunta, il Fornitore riconosce alle medesime Aziende Contraenti la facoltà di nominare un proprio legale di fiducia da affiancare al difensore scelto dal Fornitore.
4. Nell'ipotesi di azione giudiziaria per le violazioni di cui al comma precedente tentata nei confronti della Regione Lazio/Aziende Contraenti, queste ultime, fermo restando il diritto al risarcimento del danno nel caso in cui la pretesa azionata sia fondata, hanno facoltà di dichiarare la risoluzione di diritto degli Ordinativi di fornitura, per quanto di rispettiva ragione, recuperando e/o ripetendo il corrispettivo versato, detratto un equo compenso per i servizi erogati.

**Articolo 24****Responsabile della fornitura**

1. Con la stipula del presente atto il Fornitore individua nel Sig. \_\_\_\_\_ il Responsabile della Fornitura, con capacità di rappresentare ad ogni effetto il Fornitore, il quale è Referente nei confronti del Servizio della Regione Lazio nonché di ciascuna Azienda Sanitaria o Ospedaliera Contraente.
2. I dati di contatto del Responsabile della Fornitura sono: numero cellulare \_\_\_\_\_, indirizzo PEC, indirizzo e-mail \_\_\_\_\_.
3. Qualora il Fornitore dovesse trovarsi nella necessità di sostituire il Responsabile della fornitura, dovrà darne immediata comunicazione alla Regione Lazio nonché a ciascuna Azienda Contraente.

**Articolo 25****Domicilio dell'appaltatore e comunicazioni**

**ALLEGATO 6– SCHEMA DI CONVENZIONE**

*Gara comunitaria centralizzata a procedura aperta finalizzata alla stipula di una convenzione per la fornitura di medicazioni generali da destinare alle Aziende Sanitarie ed Ospedaliere della Regione Lazio*

1. Le parti ai fini delle comunicazioni tra loro per l'applicazione e/o l'esecuzione e della presente Convenzione eleggono il proprio domicilio come segue:
  - Regione Lazio: .....PEC.....
  - Fornitore: .....PEC.....
2. Tutte le comunicazioni e/o notificazioni inerenti alla presente Convenzione verranno dirette a suddetti domicili, mediante una delle seguenti modalità:
  - a) lettera consegnata a mano con attestazione del giorno ed ora per ricevuta da parte dell'ufficio e della persona a cui è stata consegnata;
  - b) lettera raccomandata con ricevuta di ritorno;
  - c) Posta certificata.

**Articolo 26****Trattamento dei dati, consenso al trattamento**

1. Con la sottoscrizione della presente Convenzione, le parti, in relazione ai trattamenti di dati personali effettuati in esecuzione della Convenzione, dichiarano di essersi reciprocamente comunicate tutte le informazioni previste dal Regolamento UE/2016/679 (GDPR), ivi comprese quelle relative alle modalità di esercizio dei diritti dell'interessato. In particolare, il Fornitore dichiara di aver ricevuto, prima della sottoscrizione della presente Convenzione, le informazioni di cui all'art. 13 del Regolamento UE/2016/679 circa la raccolta ed il trattamento dei dati personali conferiti per la sottoscrizione e l'esecuzione della Convenzione stessa e degli Ordinativi di fornitura, nonché di essere pienamente a conoscenza dei diritti riconosciuti ai sensi della predetta normativa.
2. La Regione Lazio, oltre ai trattamenti effettuati in ottemperanza ad obblighi di legge, esegue nel rispetto della suddetta normativa i trattamenti dei dati necessari alla esecuzione della Convenzione e dei singoli Ordinativi di fornitura, in particolare per finalità legate al monitoraggio dei consumi ed al controllo della spesa delle Aziende Sanitarie ed Ospedaliere Contraenti, nonché per l'analisi degli ulteriori risparmi di spesa ottenibili.
3. Con la sottoscrizione della Convenzione il rappresentante legale del Fornitore acconsente espressamente al trattamento dei dati personali e si impegna ad adempiere agli obblighi di rilascio dell'informativa e di richiesta del consenso, ove necessario, nei confronti delle persone

**ALLEGATO 6- SCHEMA DI CONVENZIONE**

*Gara comunitaria centralizzata a procedura aperta finalizzata alla stipula di una convenzione per la fornitura di medicazioni generali da destinare alle Aziende Sanitarie ed Ospedaliere della Regione Lazio*

fisiche interessate di cui sono forniti dati personali nell'ambito dell'esecuzione della Convenzione e dei contratti attuativi, per le finalità descritte nel Disciplinare di gara in precedenza richiamate.

4. In ogni caso le Aziende Sanitarie ed Ospedaliere Contraenti, aderendo alla Convenzione con l'emissione dell'Ordinativo di fornitura, dichiarano espressamente di acconsentire al trattamento ed alla trasmissione alla Regione Lazio, da parte del Fornitore, anche per via telefonica e/o telematica, dei dati relativi alla fatturazione, rendicontazione e monitoraggio, per le finalità connesse all'esecuzione della Convenzione e dei singoli Ordinativi di fornitura ed ai fini del monitoraggio dei consumi e del controllo della spesa totale, nonché dell'analisi degli ulteriori risparmi di spesa ottenibili.
5. I trattamenti dei dati sono improntati, in particolare, ai principi di correttezza, liceità e trasparenza ed avvengono nel rispetto delle misure di sicurezza previste dall'art. 32 Regolamento UE/2016/679. Ai fini della suddetta normativa, le parti dichiarano che i dati personali forniti con il presente atto sono esatti e corrispondono al vero, esonerandosi reciprocamente da qualsivoglia responsabilità per errori materiali di compilazione ovvero per errori derivanti da una inesatta imputazione dei dati stessi negli archivi elettronici e cartacei, fermi restando i diritti dell'interessato di cui agli artt. 7 e da 15 a 22 del Regolamento UE/2016/679 (GDPR).
6. Qualora, in relazione all'esecuzione della presente Convenzione, vengano affidati al Fornitore trattamenti di dati personali di cui la Stazione Appaltante risulta titolare, il Fornitore stesso è da ritenersi designato quale Responsabile del trattamento ai sensi e per gli effetti dell'art. 28, Regolamento UE/2016/679 (GDPR). In coerenza con quanto previsto dalla normativa richiamata, il Fornitore si impegna ad improntare il trattamento dei dati ai principi di correttezza, liceità e trasparenza nel pieno rispetto di quanto disposto dall'art. 5 del Regolamento UE/2016/679 e dalle ulteriori norme regolamentari in materia, limitandosi ad eseguire i soli trattamenti funzionali, necessari e pertinenti all'esecuzione delle prestazioni contrattuali e, in qualsiasi caso, non incompatibili con le finalità per cui i dati sono stati raccolti.
7. Il Fornitore qualora venga nominato "Responsabile del trattamento" si impegna inoltre a:
  - a) adempiere all'incarico attribuito adottando idonee e preventive misure di sicurezza, con particolare riferimento a quanto stabilito dall'art. 32 Regolamento UE/2016/679 (GDPR);

**ALLEGATO 6– SCHEMA DI CONVENZIONE**

*Gara comunitaria centralizzata a procedura aperta finalizzata alla stipula di una convenzione per la fornitura di medicazioni generali da destinare alle Aziende Sanitarie ed Ospedaliere della Regione Lazio*

- b) tenere un registro del trattamento conforme a quanto previsto dall'art. 30 del Regolamento UE/2016/679 ed a renderlo tempestivamente consultabile dal Titolare del trattamento. Il Fornitore dovrà consentire alle Aziende Sanitarie ed Ospedaliere Contraenti di eseguire, anche tramite terzi incaricati, le verifiche sulla corretta applicazione delle norme in materia di trattamento dei dati personali;
  - c) predisporre, qualora l'incarico comprenda la raccolta di dati personali, l'informativa di cui all'art.13 del Regolamento UE/2016/679 (GDPR) e verificare che siano adottate le modalità operative necessarie affinché la stessa sia effettivamente portata a conoscenza degli interessati;
  - d) dare direttamente riscontro orale, anche tramite propri incaricati, alle richieste verbali dell'interessato;
  - e) trasmettere alla Stazione Appaltante, con la massima tempestività, le istanze dell'interessato per l'esercizio dei diritti di cui agli artt. 7 e da 15 a 23 del Regolamento UE/2016/679 (GDPR) che necessitino di riscontro scritto, in modo da consentire alla stessa di dare riscontro all'interessato nei termini;
  - f) fornire altresì alla Stazione Appaltante tutta l'assistenza necessaria, nell'ambito dell'incarico affidato, per soddisfare le predette richieste;
  - g) individuare gli incaricati del trattamento dei dati personali, impartendo agli stessi le istruzioni necessarie per il corretto trattamento dei dati, sovrintendendo e vigilando sull'attuazione delle istruzioni impartite;
  - h) consentire alla Stazione Appaltante, in quanto Titolare del trattamento, l'effettuazione di verifiche periodiche circa il rispetto delle vigenti disposizioni in materia di trattamento dei dati personali, fornendo alla stessa piena collaborazione.
8. Il Fornitore si impegna ad adottare le misure di sicurezza di natura fisica, tecnica e organizzativa necessarie a garantire un livello di sicurezza adeguato al rischio, nonché ad osservare le vigenti disposizioni in materia di sicurezza e privacy ed a farle osservare ai propri dipendenti e collaboratori, opportunamente autorizzati al trattamento dei Dati personali.

**Articolo 27****Oneri fiscali e spese contrattuali**

**ALLEGATO 6- SCHEMA DI CONVENZIONE**

*Gara comunitaria centralizzata a procedura aperta finalizzata alla stipula di una convenzione per la fornitura di medicazioni generali da destinare alle Aziende Sanitarie ed Ospedaliere della Regione Lazio*

1. La presente Convenzione viene stipulata nella forma della scrittura privata autenticata.
2. Sono a carico del Fornitore tutti gli oneri anche tributari e le spese contrattuali relative alla Convenzione ed agli Ordinativi di fornitura ivi incluse, a titolo esemplificativo e non esaustivo, quelle notarili, bolli, carte bollate, tasse di registrazione, ecc. ad eccezione di quelle che fanno carico alle Aziende Sanitarie ed Ospedaliere Contraenti per legge.
3. Il Fornitore dichiara che le prestazioni di cui trattasi sono effettuate nell'esercizio di impresa e che trattasi di operazioni soggette all'Imposta sul Valore Aggiunto, conseguentemente, alla Convenzione applicata l'imposta di registro in misura fissa, con ogni relativo onere a carico del Fornitore.

**Articolo 28****Spese amministrative**

1. Tutte le spese, comprese di bollo e registrazione della presente Convenzione e dei singoli Ordinativi con le Aziende Sanitarie ed Ospedaliere Contraenti, saranno a carico del Fornitore. La sola IVA sul prodotto sarà a carico delle singole Aziende Sanitarie ed Ospedaliere.

**Articolo 29**

**Procedura di affidamento in caso di fallimento del Fornitore o in caso di risoluzione per inadempimento**

1. In caso di fallimento del Fornitore o di risoluzione della Convenzione e/o degli Ordinativi di fornitura per inadempimento del medesimo, si procede ex dell'art. 110 del D. Lgs. n. 50/2016.

**Articolo 30****Foro competente**

1. Per tutte le controversie relative ai rapporti tra il Fornitore e le Aziende, per le specifiche attività contrattuali attribuite alla Regione Lazio dall'articolo 2, sarà competente esclusivamente il Foro di Roma, fermo restando quanto stabilito dall'art. 133, comma 1, lett. e), D. Lgs. 104/2010.
2. In caso di materie attribuite dal citato art. 2 alle singole Aziende, sarà competente esclusivamente il Foro ove ha sede legale la singola Azienda Sanitaria o Ospedaliera interessata.

**Articolo 31**

**ALLEGATO 6- SCHEMA DI CONVENZIONE**

*Gara comunitaria centralizzata a procedura aperta finalizzata alla stipula di una convenzione per la fornitura di medicazioni generali da destinare alle Aziende Sanitarie ed Ospedaliere della Regione Lazio*

**Clausola finale**

1. Il presente atto costituisce manifestazione integrale della volontà negoziale delle parti che hanno altresì preso piena conoscenza di tutte le relative clausole, avendone negoziato il contenuto, che dichiarano quindi di approvare specificamente singolarmente nonché nel loro insieme e comunque, qualunque modifica alla presente Convenzione non può aver luogo e non può essere provata che mediante Atto scritto; inoltre, l'eventuale invalidità o l'inefficacia di una delle clausole della Convenzione e/o dei singoli Ordinativi di fornitura non comporta l'invalidità o inefficacia dei medesimi atti nel loro complesso.
2. Qualsiasi omissione o ritardo nella richiesta di adempimento della Convenzione o dei singoli Ordinativi di fornitura (o di parte di essi) da parte delle Aziende Sanitarie ed Ospedaliere Contraenti non costituisce in nessun caso rinuncia ai diritti loro spettanti che le medesime parti si riservano comunque di far valere nei limiti della prescrizione.
3. Con la presente Convenzione si intendono regolati tutti i termini generali del rapporto tra le parti; in conseguenza essa non viene sostituita o superata dagli eventuali accordi operativi attuativi o integrativi, quale ad esempio gli Ordinativi di fornitura, e sopravvive ai detti accordi continuando, con essi, a regolare la materia tra le parti; in caso di contrasti le previsioni della presente Convenzione prevalgono su quelle degli Atti di sua esecuzione, salvo diversa espressa volontà derogatoria delle parti manifestata per iscritto.

**Articolo 32****Premesse ed allegati**

1. Le premesse sono parte integrante ed efficace della presente Convenzione.
2. Si intendono allegati al presente Convenzione- anche se materialmente non collazionati, ma conservati presso la Regione Lazio - gli Atti di gara e l'Offerta del Fornitore.

**Articolo 33****Accettazione espressa clausole contrattuali**

Il sottoscritto \_\_\_\_\_, in qualità di \_\_\_\_\_ e legale rappresentante del Fornitore, dichiara di avere particolareggiata e perfetta conoscenza di tutte



**ALLEGATO 6- SCHEMA DI CONVENZIONE**

*Gara comunitaria centralizzata a procedura aperta finalizzata alla stipula di una convenzione per la fornitura di medicazioni generali da destinare alle Aziende Sanitarie ed Ospedaliere della Regione Lazio*

le clausole contrattuali e dei documenti ed atti ivi richiamati; ai sensi e per gli effetti di cui agli articoli 1341 e 1342 c.c., dando atto che l'unica sottoscrizione finale della Convenzione è da considerarsi quale doppia sottoscrizione delle presenti clausole, dichiara altresì di accettare tutte le condizioni e patti ivi contenuti e di avere particolarmente considerato quanto stabilito e convenuto con le relative clausole; in particolare dichiara di approvare specificamente le clausole e condizioni di seguito elencate: Art. 1- Valore delle premesse e degli allegati; Art. 2 – Definizioni; Art. 3 - Norme regolatrici e disciplina applicabile; Art. 4 – Oggetto della fornitura e quantità; Art. 5 – Utilizzo della Convenzione; Art. 6 – Modalità di conclusione; Art. 7 – Durata della Convenzione; Art. 8 – Condizioni della fornitura e limitazione di responsabilità; Art. 9 – Obbligazioni specifiche del fornitore; Art. 10 – Modalità e termini di esecuzione della fornitura; Art. 11 – Controlli Qualitativi/Quantitativi; Art. 12 – Corrispettivi; Art. 13 – Fatturazione e pagamenti; Art. 14 – Tracciabilità dei flussi finanziari e clausola risolutoria espressa; Art. 15 – Trasparenza; Art. 16 – Inadempimenti e penali; Art. 17 – Garanzia a corredo dell'offerta; Art. 18 – Riservatezza; Art. 19 – Danni e responsabilità civile; Art. 20 - Risoluzione degli Ordinativi e della Convenzione e clausola espressa; Art. 21 – Recesso; Art. 22 - Cessione della Convenzione e Subappalto; Art. 23 – Brevetti industriali e diritti d'autore; Art. 24 - Responsabile del servizio; Art. 25 - Domicilio dell'appaltatore e comunicazioni; Art. 26 - Trattamento dei dati, consenso al trattamento; Art. 27 - Oneri fiscali e spese contrattuali; Art. 28 – Spese amministrative; Art. 29 - Procedura di affidamento in caso di fallimento del Fornitore o in caso di risoluzione per inadempimento; Art. 30 - Foro competente; Art. 31 – Clausola finale; Art. 32 – Premesse ed allegati; Art. 33 – Accettazione espressa clausole contrattuali.

\_\_\_\_\_, li \_\_\_\_ \_\_\_\_

Direzione Regionale Centrale Acquisti\*

Il Fornitore\*

\_\_\_\_\_

\_\_\_\_\_

\* Sottoscritto con firma digitale ai sensi del D.Lgs 82/05 e s.m.i.

(resa ai sensi dell'art. 46 del Testo unico delle disposizioni legislative e regolamentari in materia di documentazione amministrativa n. 445/2000)


[illegible]



## Modello 1

## Dichiarazione sostitutiva iscrizione CCIAA

**DICHIARAZIONE SOSTITUTIVA DEL CERTIFICATO DI ISCRIZIONE ALLA CAMERA  
DI COMMERCIO INDUSTRIA ARTIGIANATO AGRICOLTURA**

(resa ai sensi del D.P.R. 28 dicembre 2000 n. 445)

**Compilare tutte le sezioni in stampatello**

Il/La sottoscritt

nat\_\_ a

il

residente a

Via

codice fiscale

nella sua qualità di

dell'Impresa

**D I C H I A R A**

che l'Impresa è iscritta nel Registro delle Imprese di

con il numero Repertorio Economico Amministrativo

Denominazione:

Forma giuridica:

Sede:

Sedi secondarie e  
Unità Locali

Codice Fiscale:

Data di costituzione

Numero componenti in carica:

\_\_\_\_\_

Numero componenti in carica

\_\_\_\_\_

Numero sindaci effettivi:

--

--

## OGGETTO SOCIALE

## COMPONENTI DEL CONSIGLIO DI AMMINISTRAZIONE

**(Presidente del C.d.A., Amministratore Delegato e Consiglieri)**

NOME	COGNOME	LUOGO E DATA DI NASCITA	RESIDENZA	CODICE FISCALE
------	---------	-------------------------	-----------	----------------

**PROCURATORI E PROCURATORI SPECIALI (OVE PREVISTI)\***

NOME	COGNOME	LUOGO E DATA DI NASCITA	RESIDENZA	CODICE FISCALE

**COLLEGIO SINDACALE**  
(sindaci effettivi e supplenti)

NOME	COGNOME	LUOGO E DATA DI NASCITA	RESIDENZA	CODICE FISCALE

**COMPONENTI ORGANISMO DI VIGILANZA (OVE PREVISTO)\*\***

NOME	COGNOME	LUOGO E DATA DI NASCITA	RESIDENZA	CODICE FISCALE

**SOCIO DI MAGGIORANZA O SOCIO UNICO (NELLE SOLE SOCIETA' DI CAPITALI O COOPERATIVE DI NUMERO PARI O INFERIORI A 4 O NELLE SOCIETA' CON SOCIO UNICO)\*\*\***

NOME	COGNOME	LUOGO E DATA DI NASCITA	RESIDENZA	CODICE FISCALE

**DIRETTORE TECNICO (OVE PREVISTI)**

NOME	COGNOME	LUOGO E DATA DI NASCITA	RESIDENZA	CODICE FISCALE

Dichiara, altresì, che l'impresa gode del pieno e libero esercizio dei propri diritti, non è in stato di liquidazione, fallimento o concordato preventivo, non ha in corso alcuna procedura dalla legge fallimentare e tali procedure non si sono verificate nel quinquennio antecedente la data odierna.

LUOGO

DATA

IL TITOLARE/LEGALE RAPPRESENTANTE

---

**(Allegare copia fotostatica di valido documento di identità del sottoscrittore, ai sensi dell'art. 38, comma 3, del D.P.R. 28/12/2000 n. 445).**

**N.B.:** la presente dichiarazione non necessita dell'autenticazione della firma e sostituisce a tutti gli effetti le normali certificazioni richieste o destinate ad una pubblica amministrazione nonché ai gestori di pubblici servizi e ai privati che vi consentono. L'Amministrazione si riserva di effettuare controlli, anche a campione, sulla veridicità delle dichiarazioni (art. 71, comma 1, D.P.R. 445/2000). In caso di dichiarazione falsa il cittadino **sarà denunciato all'autorità giudiziaria.**

**\*** **I procuratori e i procuratori speciali:** Nella dichiarazione sostitutiva dovranno essere indicati, ai sensi **dell'art. 91, comma 5 del D.Lgs 159/2011\***, i procuratori generali e i procuratori speciali e i loro familiari conviventi.

**N.B.** Dovranno essere indicati soltanto i procuratori generali e speciali che, sulla base dei poteri conferitigli, siano legittimati a partecipare alle procedure di affidamento di appalti pubblici di cui al D.Lgs 163/2006, a stipulare i relativi contratti in caso di aggiudicazione (per i quali sia richiesta la documentazione antimafia) e, comunque, più in generale, i procuratori che esercitano poteri che per la rilevanza sostanziale e lo spessore economico sono tali da impegnare sul piano decisionale e gestorio la società determinandone in qualsiasi modo le scelte o gli indirizzi.

**\*Art. 91, comma 5 del D.Lgs 159/2011:** "Il prefetto estende gli accertamenti pure ai soggetti che risultano poter determinare in qualsiasi modo le scelte o gli indirizzi dell'impresa".(cfr. **circolare del Ministero dell'Interno n. 11001/119/20(8) del 05/11/2013**).

**\*\* Organismo di vigilanza:** l'art. 85, comma 2 bis del D.Lgs 159/2011 prevede che i controlli antimafia siano effettuati, nei casi contemplati dall' art. 2477 del c.c., al sindaco, nonché ai soggetti che svolgono i compiti di vigilanza di cui all'art. 6, comma 1 , lett. b) del D.Lgs 8 giugno 2011, n. 231.

**\*\*\* Socio di maggioranza:** si intende "la persona fisica o giuridica che detiene la maggioranza relativa delle quote o azioni della società interessata".

**N.B.** Nel caso di più soci (es. 3 o 4) con la medesima percentuale di quote o azioni del capitale sociale della società interessata, non è richiesta alcuna documentazione relativa al socio di maggioranza.

La documentazione dovrà, invece, essere prodotta nel caso in cui i soci (persone fisiche o giuridiche) della società interessata al rilascio della comunicazione o informazione antimafia siano ciascuno titolari di quote o azioni pari al 50% del capitale sociale.

Ciò in coerenza con l'art. 91, comma 5 del D.lgs 159/2011 e la sentenza n. 4654 del 28/08/2012 del Consiglio di Stato Sez. V.

**Variazioni degli organi societari** - I legali rappresentanti degli organismi societari, nel termine di trenta giorni dall'intervenuta modificazione dell'assetto societario o gestionale dell'impresa, hanno l'obbligo di trasmettere al prefetto che ha rilasciato l'informazione antimafia, copia degli atti dai quali risulta l'intervenuta modificazione relativamente ai soggetti destinatari delle verifiche antimafia.

La violazione di tale obbligo è punita con la sanzione amministrativa pecuniaria (da 20.000 a 60.000 Euro) di cui all'art. 86, comma 4 del D. Lgs. 159/2011.

**Nel caso di documentazione incompleta** (es. dichiarazioni sostitutive prive di tutti i soggetti di cui all' art. 85 del D.Lgs. 159/2011) l'istruttoria non potrà considerarsi avviata e quindi non potranno decorrere i termini previsti dall' art. 92, commi 3 e 4 del D.Lgs 159/2011..

**Modello 2**

**Dichiarazione sostitutiva certificazione di cui all'art. 89 del D.Lgs 159/2011** (*Autocertificazione antimafia*)

**DICHIARAZIONE SOSTITUTIVA DI CERTIFICAZIONE**

(resa ai sensi del D.P.R. 28 dicembre 2000 n. 445)

Il/la sottoscritt\_\_ (nome e cognome) \_\_\_\_\_  
nat\_\_ a \_\_\_\_\_ Prov. \_\_\_\_\_ il \_\_\_\_\_  
residente a \_\_\_\_\_ Prov. \_\_\_\_\_  
via/piazza \_\_\_\_\_ n. \_\_\_\_\_  
Codice Fiscale \_\_\_\_\_

**consapevole delle sanzioni penali in caso di dichiarazioni false e della conseguente decadenza dai benefici eventualmente conseguiti (ai sensi degli artt. 75 e 76 D.P.R. 445/2000) sotto la propria responsabilità**

**DICHIARA**

che nei propri confronti non sussistono le cause di decadenza, di sospensione o di divieto di cui all'art. 67 del D.Lgs. 06/09/2011, n. 159.

Il/la sottoscritto/a dichiara inoltre di essere informato/a, ai sensi del D.Lgs. n. 196/2003 (codice in materia di protezione di dati personali) che i dati personali raccolti saranno trattati, anche con strumenti informatici, esclusivamente nell'ambito del procedimento per il quale la presente dichiarazione viene resa.

\_\_\_\_\_ data \_\_\_\_\_ firma leggibile del dichiarante (\*)

**(Allegare copia fotostatica di valido documento di identità del sottoscrittore, ai sensi dell'art. 38, comma 3, del D.P.R. 28/12/2000 n. 445).**

**N.B.:** la presente dichiarazione non necessita dell'autenticazione della firma e sostituisce a tutti gli effetti le normali certificazioni richieste o destinate ad una pubblica amministrazione nonché ai gestori di pubblici servizi e ai privati che vi consentono. L'Amministrazione si riserva di effettuare controlli, anche a campione, sulla veridicità delle dichiarazioni (art. 71, comma 1, D.P.R. 445/2000). In caso di dichiarazione falsa il cittadino **sarà denunciato all'autorità giudiziaria.**

**Dichiarazione sostitutiva di certificazione familiari conviventi maggiorenni**

(D.P.R. n. 445 del 28.12.2000)

\_I\_ sottoscritt\_ (nome e cognome) \_\_\_\_\_  
 nat\_ a \_\_\_\_\_ Prov. \_\_\_\_\_ il \_\_\_\_\_ residente  
 a \_\_\_\_\_ via/piazza \_\_\_\_\_ n. \_\_\_\_\_  
 Cod. fisc. \_\_\_\_\_, in  
 qualità di \_\_\_\_\_  
 della società \_\_\_\_\_

consapevole delle sanzioni penali in caso di dichiarazioni false e della conseguente decadenza dai benefici eventualmente conseguiti (ai sensi degli artt. 75 e 76 D.P.R. 445/2000) sotto la propria responsabilità

**DICHIARA**

☐ di non avere nessun familiare convivente maggiorenne

**OPPURE**

ai sensi dell'art. 85, comma 3 del D.Lgs 159/2011 di avere alla data odierna i seguenti familiari conviventi di maggiore età:

Cognome	Nome	Luogo Nascita	Data Nascita	Codice Fiscale

Il/la sottoscritto/a dichiara inoltre di essere informato/a, ai sensi del D.Lgs. n. 196/2003 (codice in materia di protezione di dati personali) che i dati personali raccolti saranno trattati, anche con strumenti informatici, esclusivamente nell'ambito del procedimento per il quale la presente dichiarazione viene resa.


\_\_\_\_\_

data

\_\_\_\_\_

firma leggibile del dichiarante

(\*) N.B.: la presente dichiarazione non necessita dell'autenticazione della firma e sostituisce a tutti gli effetti le normali certificazioni richieste o destinate ad una pubblica amministrazione nonché ai gestori di pubblici servizi e ai privati che vi consentono. L'Amministrazione si riserva di effettuare controlli, anche a campione, sulla veridicità delle dichiarazioni (art. 71, comma 1, D.P.R. 445/2000). In caso di dichiarazione falsa il cittadino sarà denunciato all'autorità giudiziaria.

 <b>REGIONE LAZIO</b>	<b>Allegato 8 – Modello attestazione pagamento imposta di bollo</b> Gara comunitaria centralizzata a procedura aperta finalizzata alla stipula di una convenzione per la fornitura di medicazioni generali da destinare alle Aziende Sanitarie ed Ospedaliere della Regione Lazio
--	--



**GARA COMUNITARIA CENTRALIZZATA A PROCEDURA APERTA  
FINALIZZATA ALLA STIPULA DI UNA CONVENZIONE PER LA FORNITURA  
DI MEDICAZIONI GENERALI DA DESTINARE ALLE AZIENDE SANITARIE  
DELLA REGIONE LAZIO  
ALLEGATO 8 AL DISCIPLINARE  
MODELLO ATTESTAZIONE PAGAMENTO IMPOSTA DI BOLLO**





**Allegato 8 – Modello attestazione pagamento imposta di bollo**  
 Gara comunitaria centralizzata a procedura aperta finalizzata alla stipula di una convenzione per  
 la fornitura di medicazioni generali da destinare alle Aziende Sanitarie ed Ospedaliere della  
 Regione Lazio

Il sottoscritto, consapevole che le false dichiarazioni, la falsità degli atti e l'uso di atti falsi sono puniti ai sensi del codice penale (Art. 75 e 76 dpr 28.12.2000 n. 445) **trasmette la presente dichiarazione, attestando ai sensi degli artt. 46 e 47 del DPR 28.12.2000 n. 445 quanto segue:**

*Spazio per l'apposizione  
del contrassegno  
telematico*

Il sottoscritto \_\_\_\_\_, nato a \_\_\_\_\_ il \_\_\_\_\_ C.F. \_\_\_\_\_, domiciliato per la carica presso la sede societaria ove appresso, nella sua qualità di \_\_\_\_\_ e legale rappresentante avente i poteri necessari per impegnare la \_\_\_\_\_ nella presente procedura, con sede in \_\_\_\_\_, Via \_\_\_\_\_, iscritta al Registro delle Imprese di \_\_\_\_ al n. \_\_\_\_, codice fiscale n. \_\_\_\_\_ e partita IVA n. \_\_\_\_\_,

**DICHIARA**

- ☐ che, ad integrazione del documento, l'imposta di bollo è stata assolta in modo virtuale tramite apposizione del contrassegno telematico su questo cartaceo trattenuto, in originale, presso il mittente, a disposizione degli organi di controllo.

A tal proposito dichiara inoltre che la marca da bollo di euro \_\_\_\_\_ applicata ha:

- **Identificativo n.** \_\_\_\_\_
- **Data** \_\_\_\_\_


- ☐ di essere a conoscenza che la Regione Lazio potrà effettuare controlli sulle pratiche presentate e pertanto si impegna a conservare il presente documento e a renderlo disponibile ai fini dei successivi controlli.

Luogo e data

Firma digitale

**AVVERTENZE:**

Il presente modello, provvisto di contrassegno sostitutivo del bollo deve essere debitamente compilato e sottoscritto con firma digitale del dichiarante o del procuratore speciale ed allegato

 <b>REGIONE LAZIO</b>	<b>Allegato 8 – Modello attestazione pagamento imposta di bollo</b> Gara comunitaria centralizzata a procedura aperta finalizzata alla stipula di una convenzione per la fornitura di medicazioni generali da destinare alle Aziende Sanitarie ed Ospedaliere della Regione Lazio
--	--

sul STELLA, come indicato nel paragrafo “Documentazione a corredo” del Disciplinare di gara.

Copia