



Servizio Sanitario Regionale Basilicata
Azienda Sanitaria Locale di Potenza

DELIBERAZIONE DEL DIRETTORE GENERALE

NUMERO 2016/00506

DEL 27/07/2016

Collegio Sindacale il 27/07/2016

OGGETTO

PROCEDURA APERTA PER L'AFFIDAMENTO DELLA FORNITURA DI PRODOTTI ANTISETTICI E DISINFETTANTI PER USO UMANO OCCORRENTI PER I PRESIDI E STRUTTURE SANITARIE AZIENDALI: APPROVAZIONE ATTI DI GARA E AGGIUDICAZIONE DEFINITIVA

Struttura Proponente

Economato - Proweditorato

Documenti integranti il provvedimento:

Descrizione Allegato	Pagg.	Descrizione Allegato	Pagg.
Verbali Commissione di gara	39	Atto di diffida Giochemica	3
Notifica atto di diffida Giochemica	4	Risposta Cantel Medical (Italy)	2
Notifica risposta Cantel Medical	3	Atti di esecuzione della fornitura	33
Prospetto aggiudicazione Allegato B	3		

Uffici a cui notificare

Economico Patrimoniale	Farmaceutica Territoriale
Farmacia Ospedaliera	Farmacia Ospedaliera (VDA)

CERTIFICATO DI PUBBLICAZIONE

La presente è stata pubblicata ai sensi dell'Art.32 della L.69/2009 all'Albo Pretorio on-line in data 27/07/2016

La presente diviene
eseguibile ai sensi
dell'art.44 della L.R.
n.39/2001 e ss.mm.ii

Immediatamente

Dopo 5 gg dalla
pubblicazione all'Albo

Ad avvenuta
approvazione
regionale

<

PREMESSO che:

- Con D.D.G. n. 2015/00167 del 23/03/2015, è stata indetta pubblica gara da espletare nella forma della procedura aperta secondo quanto previsto dall'art. 55 del D.Lgs 12 aprile 2006, n. 163 e s.m.i., per l'affidamento della fornitura di prodotti antisettici e disinfettanti per uso umano, occorrenti per le esigenze dei Presidi e Strutture Sanitarie Aziendali;
- Con il medesimo provvedimento è stata approvata la documentazione di gara (disciplinare di gara, capitolato speciale di appalto, capitolato tecnico e relativi allegati), nonché i modelli di bandi da pubblicare sulla G.U.C.E., sulla G.U.R.I. 5ª serie speciale contratti pubblici, nonché per estratto, su almeno due quotidiani a carattere nazionale e su almeno due a maggiore diffusione locale nel luogo dove vengono eseguiti i contratti;
- Alla gara è stata data adeguata pubblicità, in quanto il bando di gara è stato pubblicato:
 - Sulla G.U.C.E. 2015/S 081-143065 del 25/04/2015;
 - sulla G.U.R.I. 5ª serie speciale Contratti Pubblici n. 50 del 29/04/2015;
 - sul sito dell'Autorità Nazionale Anticorruzione (ANAC);
 - sul sito del Ministero delle Infrastrutture -Servizio Contratti Pubblici
 - sul SIAB Regione Basilicata;
 - sui quotidiani: La Stampa, Il Mattino, la Nuova del Sud e Il Quotidiano della Basilicata;
 - sull'albo on-line e sul sito web aziendale www.aspbasilicata.net sul quale è stata resa disponibile la documentazione di gara (disciplinare di gara, capitolato speciale di appalto, capitolato tecnico e relativi allegati);
- Le Ditte interessate a partecipare alla gara dovevano far pervenire, entro il termine perentorio del 09/06/2015, ore 13:00, un plico sigillato contenente l'offerta e i documenti di gara, nei modi e nei termini prescritti dal disciplinare di gara;
- entro i termini previsti dal disciplinare di gara, sono pervenuti i plichi delle Ditte così registrate:

N. ORD.	DATA ARRIVO	NUMERO DI PROTOCOLLO	NOME DITTA – SEDE
1	04/06/2015	78272	Diapath S.p.A. –Martinengo (BG)
2	08/06/2015	78955	Giochemica S.r.l. –Monteforte D'Alpone (VR)
3	08/06/2015	79022	B. Braun Milano S.p.A. –Milano
4	08/06/2015	79034	Aziende Chimiche Riunite Angelini Francesco A.C.R.A.F. –Ancona
5	08/06/2015	79152	Farmac Zabban S.p.A. –Calderara di Reno –BO)
6	08/06/2015	79160	CO.DI.SAN. S.p.A. –Belpasso (CT)
7	08/06/2015	79312	Johnson & Johnson Medical S.p.A. –Pomezia
8	08/06/2015	79331	Mondial s.n.c. –Limena (PD)
9	08/06/2015	79333	Olcelli Farmaceutici S.r.l. –Giussano (MB)
10	08/06/2015	79339	Nuova Farmec S.r.l. –Settimo di Pescantina (VR)
11	09/06/2015	79642	Cantel Medical (Italy) S.r.l. –Pomezia (RM)
12	09/06/2015	79687	Hospital Scientific Consulting S.r.l. –Gravina in Puglia (BA)
13	09/06/2015	79713	Aiesi Hospital Service s.a.s. -Napoli
14	09/06/2015	79935	For Hospital S.r.l. -Potenza

DATO ATTO, altresì, che con D.D.G. n. 2015/00425 del 07/07/2015, è stata costituita la Commissione di gara per l'espletamento degli adempimenti secondo le norme previste dal disciplinare di gara;

VISTI i verbali concernenti l'espletamento della procedura di gara in argomento, riferiti sia alle sedute pubbliche, sia alle sedute riservate della Commissione di gara (verbali n. 1 del 29/09/2015, n. 2 del 04/12/2015, n. 3 e n. 4 del 15/03/2016, allegati al presente provvedimento per costituirne parte integrante e sostanziale;

RILEVATO che dal verbale n. 4 del 15/03/2016, si evince che la Commissione di gara:

- ha proposto l'aggiudicazione, in via provvisoria, a favore delle Ditte sottoindicate della fornitura di prodotti relativi ai lotti a fianco di ciascuno segnati, e ai prezzi unitari, Iva esclusa, riportati nella tabella riassuntiva di aggiudicazione allegata al predetto verbale sotto la lettera B):
 - CO.DI.SAN. S.r.l. lotti n. 1, 7, 10, 12
 - HOSPITAL SCIENTIFIC CONSULTING S.r.l. lotto n. 3

- CANTEL MEDICAL (ITALY) S.r.l. lotti n. 4, 6, 18, 19, 21, 28
 - NUOVA FARMEC S.r.l. lotti n. 5, 23, 25, 26, 30
 - DIAPATH S.p.A. lotti n. 8, 32, 34
 - FOR HOSPITAL S.r.l. lotti n. 9, 33
 - OLCELLI FARMACEUTICI S.r.l. lotto n. 11
 - B. BRAUN MILANO S.p.A. lotti n. 13, 16
 - AZIENDE CHIMICHE RIUNITE ANGELINI FRANCESCO ACRAF S.p.A. lotti n. 15, 31
 - MONDIAL S.n.c. lotto n.17
 - GIOCHEMICA S.r.l. lotti 20, 22, 24
- Ha dichiarato deserti, per mancata presentazione di offerte i lotti sottoindicati:
 - Lotto n. 2 disinfettante campo operatorio
 - Lotto n. 14 disinfezione della cute lesa e delle mucose a base di Cloramina T 100%
 - Lotto n. 27 disinfezione e contemporanea detersione delle superfici, a base di benzalconio cloruro 90% G5
 - Lotto n. 29 sapone disinfettante, liquido per l'igiene delle mani a base di tricloroidrossidifenilettere

DATO ATTO che:

- A esito delle risultanze delle suddette aggiudicazioni, è pervenuta da parte della società concorrente Giochemica S.r.l., l'allegato atto di diffida del 25/03/2016, con cui sono sollevate eccezioni sull'esclusione dalla gara dei prodotti dalla stessa offerti e relativi ai lotti 16, 18, 19 e 21;
- Con l'allegata nota prot. 20160045134 del 05/04/2016, la documentazione suddetta è stata trasmessa ai componenti tecnici della Commissione di gara per valutare e approfondire le eccezioni sollevate dalla precitata concorrente, al fine di consentire alla Commissione di gara l'assunzione delle proprie determinazioni;
- con riferimento alla suddetta istanza, con l'allegata nota prot. 20160045178 del 05/04/2016, è stato precisato alla predetta Giochemica S.r.l., che:
 - ai sensi di quanto prescritto dall'art. 33 del disciplinare di gara, i risultati della gara saranno approvati dal Direttore Generale dell'Azienda Sanitaria, quale l'organo competente a esercitare il controllo di legittimità dell'intero iter procedimentale, dopo aver verificato i risultati della gara e riscontrato la conformità delle offerte alle condizioni e ai requisiti predeterminati;
 - Nell'esercizio di tale potere, l'Organo suddetto potrà assumere provvedimenti anche difforni da quelli adottati dalla Commissione di gara;
- di siffatta informativa è stata data, altresì, comunicazione anche ai soggetti controinteressati risultati provvisoriamente aggiudicatari, individuati nelle Ditte Cantel Medical (Italy) S.r.l. per i lotti di gara n. 18, 19 e 21 (rif. nota prot. 20160045161 del 05/04/2016, ivi allegata) e B. Braun Milano S.p.A. per il lotto di gara n. 16 (rif. nota 20160045164 del 05/04/2016, ivi allegata);

DATO ATTO, altresì, che:

- con l'allegata nota fax prot. 0453/2016/RP del 29/04/2016, la suddetta controinteressata Cantel Medical (Italy) S.r.l. ha trasmesso le controdeduzioni alle contestazioni mosse dalla concorrente Giochemica S.r.l. contenute nell'atto di diffida del 25/03/2016;
- Con l'allegata nota prot. 59516 del 09/05/2016, la citata documentazione è stata trasmessa ai componenti tecnici della Commissione di gara per le valutazioni di competenza;

ESAMINATI gli atti relativi al procedimento di gara;

ATTESO che ai fini della definizione delle aggiudicazioni delle forniture dei prodotti inerenti ai suddetti lotti 16, 18, 19 e 21, si rende necessario da parte della Commissione di gara ulteriori valutazioni e approfondimenti sulle eccezioni sollevate dalla precitata Ditta concorrente Giochemica S.r.l. con l'istanza anzidetta;

RITENUTO, pertanto, per un sollecito avvio delle restanti forniture dover approvare in via definitiva i verbali suddetti e, per l'effetto, aggiudicare a favore delle Ditte suindicate le forniture dei dispositivi in argomento, ad eccezione di quelle inerenti ai lotti in contestazione 16, 18, 19 e 21, in quanto trattasi di beni indispensabili per il quotidiano svolgimento delle prestazioni sanitarie ed assistenziali da erogarsi nelle Strutture sanitarie aziendali, avuto riguardo che attualmente le forniture sono in regime di proroga tecnica;

VISTO l'articolo 11 del D.Lgs 163/2006 e s.m.i. disciplinante le fasi delle procedure di affidamento, che al comma 8 prescrive che l'aggiudicazione definitiva diventa efficace dopo la verifica del possesso dei prescritti requisiti;

DATO ATTO che, ai sensi di quanto previsto dalla deliberazione n. 157 del 17/02/2016 dell'Autorità Nazionale Anticorruzione (A.N.A.C.), la verifica del possesso dei requisiti di carattere generale, tecnico-organizzativo ed

economico finanziario avviene, ai sensi dell'art. 6-bis del Codice dei contratti e della predetta delibera attuativa, attraverso l'utilizzo del sistema AVC_{PASS}, reso disponibile dell'Autorità;

DATO ATTO, altresì, che:

- quest'Azienda Sanitaria, in qualità di stazione appaltante, ha acquisito tramite il suddetto sistema AVC_{PASS} i documenti per la verifica della sussistenza dei requisiti di ordine generale in capo ai soggetti di cui all'art. 38 del D.Lgs 163/2006 e s.m.i (certificato generale del casellario giudiziale, certificazione di regolarità fiscale, annotazioni sugli operatori economici presenti nell'Osservatorio dell'ANAC, visura camerale);
- relativamente al documento unico di regolarità contributiva D.U.R.C., lo stesso è stato acquisito on-line sull'apposito portale, per tutti gli operatori economici risultati provvisoriamente aggiudicatari;

VISTA la deliberazione n. 64 del 24/01/2012, concernente le misure operative di trasparenza, semplificazione amministrativa e di controllo interno aziendale;

RITENUTO, secondo quanto disposto dall'art. 119 del D.Lgs 163/2006 e s.m.i. e dall'art. 300 del D.p.R. 05/10/2010, n. 207, di dover individuare il direttore dell'esecuzione del contratto;

VISTO l'articolo 65 del D.Lgs 12 aprile 2006, n. 163 e s.m.i., il quale dispone che le stazioni appaltanti che abbiano aggiudicato un contratto pubblico, pubblicizzano mediante apposito avviso i risultati della procedura di aggiudicazione;

VISTA, altresì, la legge 23/06/2014, n. 89 di conversione con modificazione del D.L. 24/04/2014, n. 66, che ha prorogato fino al 1° gennaio 2017 l'obbligo di pubblicazione dell'estratto del bando di gara sui quotidiani;

CONSIDERATO, pertanto, che in conformità a quanto prescritto dall'art. 66 della normativa anzidetta, risulta necessario provvedere alla pubblicazione dell'avviso suddetto sulla Gazzetta Ufficiale delle Comunità Europee, sulla Gazzetta Ufficiale della Repubblica Italiana 5ª serie speciale -Contratti pubblici, su almeno due quotidiani a carattere nazionale e su almeno due a maggiore diffusione locale nel luogo ove si eseguono i contratti;

RICHIAMATA, per quanto sopra non espressamente precisato, la normativa prevista in merito dal D.Lgs 12 aprile 2006, n. 163 e s.m.i.;

VISTA, infine, la D.D.G. n. 2013/00756 del 18/12/2013, concernente l'approvazione del nuovo Codice di Comportamento dei dipendenti dell'Azienda Sanitaria Locale di Potenza;

ATTESO che ai fini dell'adozione del presente provvedimento non sussistono situazioni di incompatibilità ai sensi di quanto previsto dall'art. 14 comma 6 del suddetto Codice;

SENTITO il parere favorevole del Direttore Amministrativo e del Direttore Sanitario;

delibera

Giuste le motivazioni espresse nella narrativa che precede:

1. Di approvare in via definitiva i verbali della Commissione di gara n. 1 del 29/09/2015, n. 2 del 04/12/2015, n. 3 e n. 4 del 15/03/2016, relativi alla procedura aperta per l'aggiudicazione della fornitura di prodotti antisettici e disinfettanti per uso umano, occorrenti per le esigenze dei Presidi e Strutture Sanitarie Aziendali, che si allegano al presente provvedimento quale sua parte integrante.
2. Di affidare alle Ditte sottoindicate le forniture dei prodotti relativi ai lotti a fianco di ciascuna segnati, e ai prezzi unitari, Iva esclusa, riportati nella tabella riassuntiva di aggiudicazione allegata al presente provvedimento sotto la lettera B):

○ CO.DI.SAN. S.r.l.	lotti n. 1, 7, 10, 12
○ HOSPITAL SCIENTIFIC CONSULTING S.r.l.	lotto n. 3
○ CANTEL MEDICAL (ITALY) S.r.l.	lotti n. 4, 6, 28
○ NUOVA FARMEC S.r.l.	lotti n. 5, 23, 25, 26, 30
○ DIAPATH S.p.A.	lotti n. 8, 32, 34
○ FOR HOSPITAL S.r.l.	lotti n. 9, 33
○ OLCELLI FARMACEUTICI S.r.l.	lotto n. 11
○ B. BRAUN MILANO S.p.A.	lotti n. 13
○ AZIENDE CHIMICHE RIUNITE ANGELINI FRANCESCO ACRAF S.p.A.	lotti n. 15, 31
○ MONDIAL S.n.c.	lotto n.17
○ GIOCHEMICA S.r.l.	lotti 20, 22, 24

3. Di prendere atto che sono andate deserte le aggiudicazioni dei prodotti relativi ai lotti sottoindicati, per mancata presentazione di offerte:
 - Lotto n. 2 disinfettante campo operatorio
 - Lotto n. 14 disinfezione della cute lesa e delle mucose a base di Cloramina T 100%
 - Lotto n. 27 disinfezione e contemporanea detersione delle superfici, a base di benzalconio cloruro 90% G5
 - Lotto n. 29 sapone disinfettante, liquido per l'igiene delle mani a base di tricloroidrossidifenilettere
4. Di riservarsi un ulteriore provvedimento per la definizione delle aggiudicazioni delle forniture dei prodotti inerenti ai lotti 16, 18, 19 e 21, in quanto oggetto di ulteriori valutazioni e approfondimenti da parte della Commissione di gara in relazione alle eccezioni sollevate dalla Ditta concorrente Giochemica S.r.l. con l'atto di diffida indicato nelle premesse.
5. Di provvedere ai sensi dell'art. 79 del D.Lgs 163/2006 e s.m.i. alle comunicazioni ivi indicate.
6. Stabilire la durata della fornitura in anni cinque, decorrente dall'01/09/2016, fatto salvo il rispetto di quanto previsto dall'art. 11, comma 10 del D.Lgs 163/2006 e s.m.i.
7. Di dare atto che per l'aggiudicazione della fornitura in oggetto, la spesa complessiva presunta annua sarà di € 48.000,00, (oltre l'Iva di legge), e si farà fronte pro-quota con il budget della gestione economico-patrimoniale dei singoli esercizi di competenza, con iscrizione a carico del Centro di Responsabilità e di Costo interessato, all'atto della liquidazione delle singole fatture di forniture.
8. Di dare atto che l'affidamento della fornitura sarà disciplinato secondo quanto previsto dal capitolato speciale di appalto e dal capitolato tecnico, che formano parte integrante e sostanziale del presente atto.
9. Di dare atto i rapporti giuridici con le Ditte affidatarie saranno formalizzati mediante scrittura privata come da allegato schema di contratto e/o lettera contratto redatta secondo l'uso del commercio.
10. Di dare atto che ai fini dell'osservanza degli obblighi di tracciabilità dei flussi finanziari di cui alla Legge 13 agosto 2010, n. 136 e s.m.i., i codici identificativi gara (C.I.G.) relativi a ciascun lotto sono quelli riportati nell'apposita colonna dell'allegata tabella di aggiudicazione.
11. Di individuare quale Direttore dell'esecuzione del contratto, nel Direttore della U.O. di Farmacia Ospedaliera, con il compito di:
 - coordinamento, direzione e controllo tecnico-contabile dell'esecuzione dei contratti/forniture;
 - emanare le opportune disposizioni alle quali la Ditta dovrà uniformarsi, di controllare la perfetta osservanza di tutte le clausole contrattuali e di curare che l'esecuzione della fornitura avvenga a regola d'arte e in conformità a quanto previsto dagli accordi contrattuali;
 - monitoraggio della spesa e segnalazione con cadenza annuale degli scostamenti rispetto alla previsione iniziale;
 - proporre la liquidazione delle fatture relative alle forniture eseguite;
12. Demandare al Dirigente Amministrativo della U.O.C. Provveditorato-Economato a provvedere con propria determinazione alla pubblicizzazione, mediante appositi avvisi, del risultato della procedura di aggiudicazione ai sensi di quanto prescritto dall'art. 65 del D.Lgs 163/2006 e s.m.i.
13. Di acquisire ex art. 125, comma 10, lettera c) dalle stesse Ditte affidatarie delle forniture in corso alle medesime condizioni contrattuali, al fine di garantire la continuità delle prestazioni, nelle more di avvio del nuovo contratto di fornitura.
14. Di trasmettere la presente deliberazione alla Stazione Unica Appaltante, in osservanza del punto 4, lettera a) della D.G.R. 03/09/2014, n. 1039.

>

Tommaso Schettini

L'Istruttore

Il Responsabile Unico del Procedimento

Antonio Pennacchio

Il Dirigente Responsabile dell'Unità Operativa

Massimo De Fino

Giovanni Battista Bochicchio

Cristiana Mecca

Il Direttore Sanitario
Massimo De Fino

Il Direttore Generale
Giovanni Battista Bochicchio

Il Direttore Amministrativo
Cristiana Mecca

Tutti gli atti ai quali è fatto riferimento nella premessa e nel dispositivo della deliberazione sono depositati presso la struttura proponente, che ne curerà la conservazione nei termini di legge.



**OGGETTO: GARA MEDIANTE PROCEDURA APERTA PER L’AFFIDAMENTO DELLA FORNITURA DI
PRODOTTI ANTISETTICI E DISINFETTANTI PER USO UMANO, OCCORRENTI PER I
PRESIDI E STRUTTURE SANITARIE AZIENDALI
VERBALE N. 1**

L’anno 2015, nel giorno ventinove del mese di settembre, alle ore 10,40, in Potenza presso la sala formazione dell’Azienda Sanitaria Locale di Potenza situata alla Via Torraca, 2, regolarmente convocata con nota prot. 120847/02 del 22/09/2015, si è riunita la Commissione di gara per l’espletamento delle attività connesse alla procedura aperta per l’affidamento della fornitura di prodotti antiseptici e disinfettanti per uso umano, occorrenti per i Presidi e Strutture Sanitarie Aziendali.

La predetta Commissione è stata costituita con D.D.G. n. 2015/00425 del 07/07/2015.

Sono presenti

- dr. Antonio Pennacchio Presidente
- dr. Giorgio Lardino Componente
- dr. Dario Ricciardi Componente
- dr. Francesco Rossi Componente
- geom. Tommaso Schettini con funzioni di segretario verbalizzante.

Risultano, inoltre presenti nella sala delle riunioni, in rappresentanza delle rispettive Ditte e previa verifica della documentazione attestante la loro legittimazione a presenziare alla gara i sigg.ri:

1. Stefania Loria, che dichiara di essere presente per la Ditta Nuova Farmec S.r.l.;
2. Nicola Manzoni, che dichiara di essere presente per la Ditta Cantel Medical (Italy) S.r.l.;
3. Cosimo Andrea Colelli che dichiara di essere presente per la Ditta Diapath S.p.A.

E presente, altresì nella sala della riunione, la sig.ra Rossella Sinigallia, che dichiara di essere presente per la Ditta B. Braun Milano S.p.A., la quale viene ammessa unicamente per assistere alle operazioni di gara, senza possibilità di intervenire per presentare osservazioni e/o dichiarazioni a verbale, in quanto sprovvista della documentazione attestante la legittimazione a presenziare alla gara.

Il Presidente, constatata la regolarità della seduta e la presenza di tutti i componenti, dichiara aperta la riunione.

I componenti la Commissione di gara, ivi compresi il Presidente e il segretario, dichiarano ciascuno sotto la propria personale responsabilità, ai sensi dell’art. 47 del D.p.R. 28/12/2000, n. 445, l’inesistenza delle cause di incompatibilità e di astensione di cui all’art. 84 commi 4, 5 e 7 del D.Lgs 12 aprile 2006, n. 163 e successive modificazioni ed integrazioni. Detta dichiarazione si intende sottoscritta con la sottoscrizione del presente verbale.

La Commissione di gara dà atto che:

- Con deliberazione n. 2014/00167 del 23/03/2015, è stata indetta gara d’appalto, mediante procedura aperta secondo quanto previsto dall’art. 55 del D.Lgs 12 aprile 2006, n. 163 e s.m.i., per l’affidamento della fornitura di prodotti antiseptici e disinfettanti per uso umano, occorrenti per le esigenze dei Presidi e Strutture Sanitarie Aziendali;
- Con il medesimo provvedimento è stata approvata la documentazione di gara (disciplinare di

gara, capitolato speciale di appalto, capitolato tecnico e relativi allegati), nonché i modelli di bandi da pubblicare sulla G.U.C.E., sulla G.U.R.I. 5ª serie speciale contratti pubblici, nonché per estratto, su almeno due quotidiani a carattere nazionale e su almeno due a maggiore diffusione locale nel luogo dove vengono eseguiti i contratti;

- Alla gara è stata data adeguata pubblicità, in quanto il bando di gara è stato pubblicato:
 - Sulla G.U.C.E. 2015/S 081-143065 del 25/04/2015;
 - sulla G.U.R.I. 5ª serie speciale Contratti Pubblici n. 50 del 29/04/2015;
 - sul sito dell'Autorità di Vigilanza sui contratti pubblici
 - sul sito del Ministero delle Infrastrutture -Servizio Contratti Pubblici
 - sul SIAB Regione Basilicata;
 - sui quotidiani: La Stampa, Il Mattino, la Nuova del Sud e Il Quotidiano della Basilicata;
 - sull'albo on-line e sul sito web aziendale www.aspbasilicata.net sul quale è stata resa disponibile la documentazione di gara (disciplinare di gara, capitolato speciale di appalto, capitolato tecnico e relativi allegati);
- Le Ditte interessate a partecipare alla gara dovevano far pervenire, entro il termine perentorio del 09/06/2015, ore 13:00, un plico sigillato contenente l'offerta e i documenti di gara, nei modi e nei termini prescritti dal disciplinare di gara;

TUTTO CIÒ PREMESSO

Il Presidente della Commissione di gara dichiara aperta la seduta, e dà atto che:

- entro i termini previsti dal disciplinare di gara, sono pervenuti i plichi delle Ditte così registrate:

N. ORD.	DATA ARRIVO	NUMERO DI PROTOCOLLO	NOME DITTA – SEDE
1	04/06/2015	78272	Diapath S.p.A. –Martinengo (BG)
2	08/06/2015	78955	Giochemica S.r.l. –Monteforte D'Alpone (VR)
3	08/06/2015	79022	B. Braun Milano S.p.A. –Milano
4	08/06/2015	79034	Aziende Chimiche Riunite Angelini Francesco A.C.R.A.F. –Ancona
5	08/06/2015	79152	Farmac Zabban S.p.A. –Calderara di Reno –BO)
6	08/06/2015	79160	CO.DI.SAN. S.p.A. –Belpasso (CT)
7	08/06/2015	79312	Johnson & Johnson Medical S.p.A. –Pomezia
8	08/06/2015	79331	Mondial s.n.c. –Limena (PD)
9	08/06/2015	79333	Ocelli Farmaceutici S.r.l. –Giussano (MB)
10	08/06/2015	79339	Nuova Farmec S.r.l. –Settimo di Pescantina (VR)
11	09/06/2015	79642	Cantel Medical (Italy) S.r.l. –Pomezia (RM)
12	09/06/2015	79687	Hospital Scientific Consulting S.r.l. –Gravina in Puglia (BA)
13	09/06/2015	79713	Alesi Hospital Service s.a.s. -Napoli
14	09/06/2015	79935	For Hospital S.r.l. -Potenza

- Con lettera in telefax prot. 121451/02 del 24/09/2015, è stato comunicato alle suindicate Ditte che l'espletamento della gara in questione era stato stabilito per le ore 10:00 di oggi 29/09/2015.

Si dà atto che, ai sensi di quanto previsto da disciplinare di gara, nella presente seduta la Commissione di gara, dovrà procedere all'espletamento delle seguenti attività:



- Verifica dell'integrità dei plichi e del fatto che siano pervenuti entro il termine previsto nel bando di gara;
- Apertura del plico-offerta ciascuna Ditta;
- Verifica della presenza all'interno di ciascun plico-offerta delle tre buste di cui all'art. 17 del disciplinare di gara, debitamente chiuse;
- Apertura della busta "A" (documentazione amministrativa) di tutti gli operatori economici e verifica del contenuto dei documenti ivi contenuti;
- Apertura della busta "B" (documentazione tecnica) di tutti gli operatori economici e verifica del contenuto della documentazione ivi contenuta;
- Successivamente, ai sensi e per gli effetti dell'art. 48 del D.Lgs 163/2006 e s.m.i., al quale integralmente si rimanda, la Commissione procederà al sorteggio pubblico di un numero di offerenti non inferiore al 10% delle offerte presentate.

Tale procedura è finalizzata alla verifica del possesso dei requisiti di capacità tecnico/amministrativa ed economico/finanziaria dichiarati in offerta, mediante l'acquisizione di "certificazioni rilasciate dalle amministrazioni o enti pubblici, comprovanti il buon esito delle principali forniture prestate a favore degli stessi negli ultimi tre esercizi (2011-2012-2013), con indicazione degli importi".

Il Presidente constatata l'integrità e la tempestività della ricezione dei plichi pervenuti entro il termine perentorio di scadenza, procede, pertanto, all'apertura degli stessi.

Man mano che si procede all'apertura dei singoli plichi si appone una numerazione progressiva. Lo stesso numero è riportato sulle altre tre buste contenute nel plico stesso.

Viene aperto il plico presentato dalla Ditta **Diapath S.p.A.** su cui è apposto il numero **1**.

Viene aperta la busta contenente la documentazione amministrativa per procedere all'esame della stessa. In esito alle verifiche effettuate, la Commissione di gara dà atto che la documentazione presentata dalla Ditta predetta risulta completa e regolare e, pertanto, ne dispone l'ammissione alla fase successiva.

Completata la fase di verifica della documentazione amministrativa, la Commissione procede all'apertura della busta **B)** "documentazione tecnica" presentata dalla suddetta Ditta concorrente. La verifica della documentazione tecnica evidenzia per la suindicata Ditta concorrente la completezza della documentazione presentata rispetto alle prescrizioni del disciplinare di gara. Concorre all'aggiudicazione della fornitura dei lotti 8-9-32-33-34.

Viene aperto il plico presentato dalla Ditta **Giochemica S.r.l.**, su cui è apposto il numero **2**.

Viene aperta la busta contenente la documentazione amministrativa per procedere all'esame della stessa. In esito alle verifiche effettuate, la Commissione di gara dà atto che la documentazione presentata dalla Ditta predetta risulta completa e regolare e, pertanto, ne dispone l'ammissione.

Completata la fase di verifica della documentazione amministrativa, Commissione procede all'apertura della busta **B)** "documentazione tecnica" presentata dalla suddetta Ditta concorrente. La verifica della documentazione tecnica evidenzia per la suindicata Ditta concorrente la completezza della documentazione presentata rispetto alle prescrizioni del disciplinare di gara. Concorre all'aggiudicazione della fornitura dei lotti 4-7-16-17-18-19-20-21-22-24-30.

Viene aperto il plico presentato dalla Ditta **B. Braun Milano S.p.A.**, su cui è apposto il numero **3**.



Viene aperta la busta contenente la documentazione amministrativa per procedere all'esame della stessa. In esito alle verifiche effettuate, la Commissione di gara dà atto che la documentazione presentata dalla Ditta predetta risulta completa e regolare e, pertanto, ne dispone l'ammissione alla fase successiva.

Completata la fase di verifica della documentazione amministrativa, Commissione procede all'apertura della busta B) "documentazione tecnica" presentata dalla suddetta Ditta concorrente. La verifica della documentazione tecnica evidenzia per la suindicata Ditta concorrente la completezza della documentazione presentata rispetto alle prescrizioni del disciplinare di gara. Concorre all'aggiudicazione della fornitura dei lotti: 13 - 16 - 30.

Viene aperto il plico presentato dalla Ditta **Aziende Chimiche Riunite Angelini Francesco A.C.R.A.F. S.p.A.**, su cui è apposto il numero **4**.

Viene aperta la busta contenente la documentazione amministrativa per procedere all'esame della stessa. In esito alle verifiche effettuate, la Commissione di gara dà atto che la documentazione presentata dalla Ditta predetta risulta completa e regolare e, pertanto, ne dispone l'ammissione alla fase successiva.

Completata la fase di verifica della documentazione amministrativa, Commissione procede all'apertura della busta B) "documentazione tecnica" presentata dalla suddetta Ditta concorrente. La verifica della documentazione tecnica evidenzia per la suindicata Ditta concorrente la completezza della documentazione presentata rispetto alle prescrizioni del disciplinare di gara. Concorre all'aggiudicazione della fornitura dei lotti 15 - 22 - 24 - 31.

Viene aperto il plico presentato dalla Ditta **Farmac Zabban S.p.A.**, su cui è apposto il numero **5**.

Viene aperta la busta contenente la documentazione amministrativa per procedere all'esame della stessa. In esito alle verifiche effettuate, la Commissione di gara dà atto che la documentazione presentata dalla Ditta predetta risulta completa e regolare e, pertanto, ne dispone l'ammissione alla fase successiva.

Completata la fase di verifica della documentazione amministrativa, Commissione procede all'apertura della busta B) "documentazione tecnica" presentata dalla suddetta Ditta concorrente. La verifica della documentazione tecnica evidenzia per la suindicata Ditta concorrente la completezza della documentazione presentata rispetto alle prescrizioni del disciplinare di gara. Concorre all'aggiudicazione della fornitura del lotto 10 .

Viene aperto il plico presentato dalla Ditta **CO.DI.SAN. S.p.A.** , su cui è apposto il numero **6**.

Viene aperta la busta contenente la documentazione amministrativa per procedere all'esame della stessa. In esito alle verifiche effettuate, la Commissione di gara dà atto che la documentazione presentata dalla Ditta predetta risulta completa e regolare e, pertanto, ne dispone l'ammissione alla fase successiva.

Completata la fase di verifica della documentazione amministrativa, Commissione procede all'apertura della busta B) "documentazione tecnica" presentata dalla suddetta Ditta concorrente. La verifica della documentazione tecnica evidenzia per la suindicata Ditta concorrente la completezza della documentazione presentata rispetto alle prescrizioni del disciplinare di gara. Concorre all'aggiudicazione della fornitura dei lotti 1-7-8-9-10-11-12-33.



Viene aperto il plico presentato dalla Ditta **Johnson & Johnson Medical S.p.A.**, su cui è apposto il numero **7**.

Viene aperta la busta contenente la documentazione amministrativa per procedere all'esame della stessa. In esito alle verifiche effettuate, la Commissione di gara dà atto che la documentazione presentata dalla Ditta predetta risulta completa e regolare e, pertanto, ne dispone l'ammissione alla fase successiva.

Completata la fase di verifica della documentazione amministrativa, Commissione procede all'apertura della busta **B)** "documentazione tecnica" presentata dalla suddetta Ditta concorrente. La verifica della documentazione tecnica evidenzia per la suindicata Ditta concorrente la completezza della documentazione presentata rispetto alle prescrizioni del disciplinare di gara. Concorre all'aggiudicazione della fornitura del lotto 17.

Viene aperto il plico presentato dalla Ditta **Mondial s.n.c.**, su cui è apposto il numero **8**.

Viene aperta la busta contenente la documentazione amministrativa per procedere all'esame della stessa. In esito alle verifiche effettuate, la Commissione di gara dà atto che la documentazione presentata dalla Ditta predetta risulta completa e regolare e, pertanto, ne dispone l'ammissione alla fase successiva.

Completata la fase di verifica della documentazione amministrativa, Commissione procede all'apertura della busta **B)** "documentazione tecnica" presentata dalla suddetta Ditta concorrente. La verifica della documentazione tecnica evidenzia per la suindicata Ditta concorrente la completezza della documentazione presentata rispetto alle prescrizioni del disciplinare di gara.

Si rileva che la Ditta in questione contrariamente a quanto indicato nella documentazione amministrativa (cauzione provvisoria e ricevuta della stampa PASS-OE), ove sono stati indicati i seguenti lotti di partecipazione 4-9-11- 17-27- 30-33- 34, ha presentato la documentazione tecnica limitatamente ai seguenti lotti 4-9-17-30-33

Pertanto la Ditta concorre all'aggiudicazione della fornitura dei lotti 4-9-17-30-33.

Viene aperto il plico presentato dalla Ditta **Olcelli Farmaceutici S.r.l.**, su cui è apposto il numero **9**.

Viene aperta la busta contenente la documentazione amministrativa per procedere all'esame della stessa. In esito alle verifiche effettuate, la Commissione di gara dà atto che la documentazione presentata dalla Ditta predetta risulta completa e regolare e, pertanto, ne dispone l'ammissione alla fase successiva.

Completata la fase di verifica della documentazione amministrativa, Commissione procede all'apertura della busta **B)** "documentazione tecnica" presentata dalla suddetta Ditta concorrente. La verifica della documentazione tecnica evidenzia per la suindicata Ditta concorrente la completezza della documentazione presentata rispetto alle prescrizioni del disciplinare di gara.

Concorre all'aggiudicazione della fornitura dei lotti 1 - 9 - 10 - 11.

Viene aperto il plico presentato dalla Ditta **Nuova Farmec S.r.l.**, su cui è apposto il numero **10**.

Viene aperta la busta contenente la documentazione amministrativa per procedere all'esame della stessa. In esito alle verifiche effettuate, la Commissione di gara dà atto che la documentazione presentata dalla Ditta predetta risulta completa e regolare e, pertanto, ne dispone l'ammissione alla fase successiva.

Completata la fase di verifica della documentazione amministrativa, Commissione procede all'apertura della busta **B)** "documentazione tecnica" presentata dalla suddetta Ditta concorrente.



La verifica della documentazione tecnica evidenzia per la suindicata Ditta concorrente la completezza della documentazione presentata rispetto alle prescrizioni del disciplinare di gara. Si rileva che la Ditta in questione contrariamente a quanto indicato nella documentazione amministrativa (ricevuta della stampa PASS-OE), ove sono stati indicati i seguenti lotti di partecipazione 4-5-6-7-13-16-17-18-23-25-26-27-30, ha presentato la documentazione tecnica limitatamente ai seguenti lotti 4-5-6-7-13-16-17-18-23-25-26-30. Pertanto la Ditta concorre all'aggiudicazione della fornitura dei lotti 4-5-6-7-13-16-17-18-23-25-26-30.

Viene aperto il plico presentato dalla Ditta **Canter Medical (Italy) S.r.l.**, su cui è apposto il numero **11**.

Viene aperta la busta contenente la documentazione amministrativa per procedere all'esame della stessa. In esito alle verifiche effettuate, la Commissione di gara dà atto che la documentazione presentata dalla Ditta predetta risulta completa e regolare e, pertanto, ne dispone l'ammissione alla fase successiva.

Completata la fase di verifica della documentazione amministrativa, Commissione procede all'apertura della busta **B)** "documentazione tecnica" presentata dalla suddetta Ditta concorrente. La verifica della documentazione tecnica evidenzia per la suindicata Ditta concorrente la completezza della documentazione presentata rispetto alle prescrizioni del disciplinare di gara. Concorre all'aggiudicazione della fornitura dei lotti 4-5-6-17-18-19-21-28.

Viene aperto il plico presentato dalla Ditta **Hospital Scientific Consulting S.r.l.**, su cui è apposto il numero **12**.

Viene aperta la busta contenente la documentazione amministrativa per procedere all'esame della stessa. In esito alle verifiche effettuate, la Commissione di gara dà atto che la documentazione presentata dalla Ditta predetta risulta completa e regolare e, pertanto, ne dispone l'ammissione alla fase successiva.

Completata la fase di verifica della documentazione amministrativa, Commissione procede all'apertura della busta **B)** "documentazione tecnica" presentata dalla suddetta Ditta concorrente. La verifica della documentazione tecnica evidenzia per la suindicata Ditta concorrente la completezza della documentazione presentata rispetto alle prescrizioni del disciplinare di gara. Concorre all'aggiudicazione della fornitura dei lotti 3-10-17-24-26-30.

Viene aperto il plico presentato dalla Ditta **Aiesi Hospital Service s.a.s.**, su cui è apposto il numero **13**.

Viene aperta la busta contenente la documentazione amministrativa per procedere all'esame della stessa. In esito alle verifiche effettuate, la Commissione di gara dà atto che la documentazione presentata dalla Ditta predetta risulta completa e regolare e, pertanto, ne dispone l'ammissione alla fase successiva.

Completata la fase di verifica della documentazione amministrativa, Commissione procede all'apertura della busta **B)** "documentazione tecnica" presentata dalla suddetta Ditta concorrente. La verifica della documentazione tecnica evidenzia per la suindicata Ditta concorrente la completezza della documentazione presentata rispetto alle prescrizioni del disciplinare di gara. Concorre all'aggiudicazione della fornitura dei lotti 1- 7- 8- 9- 10-11-12-32-33.



Viene aperto il plico presentato dalla Ditta **For Hospital S.r.l.**, su cui è apposto il numero **14**.

Viene aperta la busta contenente la documentazione amministrativa per procedere all'esame della stessa. In esito alle verifiche effettuate, la Commissione di gara dà atto che la documentazione presentata dalla Ditta predetta risulta completa e regolare e, pertanto, ne dispone l'ammissione alla fase successiva.

Completata la fase di verifica della documentazione amministrativa, Commissione procede all'apertura della busta B) "documentazione tecnica" presentata dalla suddetta Ditta concorrente. La verifica della documentazione tecnica evidenzia per la suindicata Ditta concorrente la completezza della documentazione presentata rispetto alle prescrizioni del disciplinare di gara. Concorre all'aggiudicazione della fornitura dei lotti 1-7-8-9-10-11-17-32-33.

La Commissione passa al riepilogo dei lotti di partecipazione da parte delle singole Ditte concorrenti, riportati nel prospetto riassuntivo allegato al presente verbale, fatte salve le risultanze della verifica delle autocertificazioni relative ai requisiti di ammissione, da attuare ai sensi dell'art. 48 comma 1 del D.Lgs 163/2006 e s.m.i. (sorteggio).

LOTTO	DESCRIZIONE	DITTE PARTECIPANTI
1	BENZINA RETTIFICATA F.U.	CO.DI.SAN. S.p.A. OLCELLI FARMACEUTICI S.r.l. AIESI HOSPITAL SERVICE s.a.s. FOR HOSPITAL S.r.l.
2	DISINFETTANTE CAMPO OPERATORIO	NESSUNA OFFERTA
3	DISINFETTANTE CUTE INTEGRA	HOSPITAL SCIENTIFIC CONSULTING S.r.l.
4	DISINFEZIONE FERRI CHIRURGICI	GIOCHEMICA S.r.l. MONDIAL S.n.c. NUOVA FARMEC S.r.l. CANTEL MEDICAL (ITALY) S.r.l.
5	DELIMITAZIONE CAMPO OPERATORIO	NUOVA FARMEC S.r.l. CANTEL MEDICAL (ITALY) S.r.l.
6	CUTE LESA	NUOVA FARMEC S.r.l. CANTEL MEDICAL (ITALY) S.r.l.
7	ALCOOL ETILICO DENATURATO in gradazione $\geq 90^\circ$	GIOCHEMICA S.r.l. CO.DI.SAN. S.p.A. NUOVA FARMEC S.r.l. AIESI HOSPITAL SERVICE s.a.s. FOR HOSPITAL S.r.l.
8	ALCOOL ETILICO PURO 95°-96° F.U.	DIAPATH S.p.A. CO.DI.SAN. S.p.A. AIESI HOSPITAL SERVICE s.a.s. FOR HOSPITAL S.r.l.
9	ACIDO ACETICO GLACIALE F.U.	DIAPATH S.p.A. CO.DI.SAN. S.p.A. MONDIAL S.n.c. OLCELLI FARMACEUTICI S.r.l. AIESI HOSPITAL SERVICE s.a.s. FOR HOSPITAL S.r.l.



LOTTO	DESCRIZIONE	DITTE PARTECIPANTI
10	PEROSSIDO DI IDROGENO FL. 200 ÷ 300 ML E FL. LT. 1	FARMAC ZABBAN S.p.A. CO.DI.SAN. S.p.A. OLCELLI FARMACEUTICI S.r.l. HOSPITAL SCIENTIFIC CONSULTING S.r.l. AIESI HOSPITAL SERVICE s.a.s. FOR HOSPITAL S.r.l.
11	OLIO DI VASELINA F.U.	CO.DI.SAN. S.p.A. OLCELLI FARMACEUTICI S.r.l. AIESI HOSPITAL SERVICE s.a.s. FOR HOSPITAL S.r.l.
12	TINTURA DI IODIO F.U.	CO.DI.SAN. S.p.A. AIESI HOSPITAL SERVICE s.a.s.
13	ANTISETTICO PER LA DETERSIONE E DISINFEZIONE DELLA MANI DEL CHIRURGO A BASE DI CLOREXIDINA GLUCONATO 4%	B. BRAUN MILANO S.p.A. NUOVA FARMEC S.r.l.
14	DISINFEZIONE DELLA CUTE LESA E DELLE MUCOSE A BASE DI CLORAMINA T 100%	NESSUNA OFFERTA
15	CLOROSSIDANTE ELETTROLITICO IN SOLUZIONE CUTANEA PRONTA ALL'USO ALLO 0,05% CIRCA DI CLORO ATTIVO	AZIENDE CHIMICHE RIUNITE ANGELINI FRANCESCO A.C.R.A.F. S.p.A.
16	GEL ANTISETTICO PRONTO ALL'USO PER ANTISEPSI DELLE MANI, A BASE ALCOLICA CON CONCENTRAZIONE MINIMA 60%, FLACONE DA 1000 ÷ 1500ML E DA 500 ML	GIOCHEMICA S.r.l. B. BRAUN MILANO S.p.A. NUOVA FARMEC S.r.l.
17	DETERGENTE LIQUIDO CON TENSIOATTIVI PER LA DETERSIONE DI DISPOSITIVI MEDICI	GIOCHEMICA S.r.l. JOHNSON & JOHNSON MEDICAL S.p.A. MONDIAL S.n.c. NUOVA FARMEC S.r.l. CANTEL MEDICAL (ITALY) S.r.l. HOSPITAL SCIENTIFIC CONSULTING S.r.l. FOR HOSPITAL S.r.l.
18	SOLUZIONE STERILIZZANTE "PRONTO USO" DA ATTIVARE, A BASE DI ACIDO PERACETICO E ADAZONE O EQUIVALENTE, PER LA STERILIZZAZIONE A FREDDO DI DISPOSITIVI MEDICI. TANICA DA LT. 5	GIOCHEMICA S.r.l. NUOVA FARMEC S.r.l. CANTEL MEDICAL (ITALY) S.r.l.
19	SOLUZIONE STERILIZZANTE "PRONTO USO" DA ATTIVARE, A BASE DI ACIDO PERACETICO E ADAZONE O EQUIVALENTE, PER LA STERILIZZAZIONE A FREDDO DI DISPOSITIVI MEDICI. FLACONE DA 200 ML	GIOCHEMICA S.r.l. CANTEL MEDICAL (ITALY) S.r.l.
20	SOLUZIONE STERILIZZANTE "PRONTO USO" A BASE DI ALDEIDE GLUTARICA AL 2% IN SOLUZIONE ACQUOSA, PER LA PER LA STERILIZZAZIONE A FREDDO DI DISPOSITIVI MEDICI. TANICA DA LT. 5 CON ATTIVATORE	GIOCHEMICA S.r.l.
21	SOLUZIONE DI ADAZONE PIÙ MISCELA PLURIENZIMATICA, PER LAVAGGIO, DETERSIONE E DISINFEZIONE DI DISPOSITIVI MEDICI	GIOCHEMICA S.r.l. CANTEL MEDICAL (ITALY) S.r.l.
22	CLOROSSIDANTE ELETTROLITICO A BASE DI IPOCLORITO DI SODIO 1,0 G. CIRCA, CON CLORO ATTIVO 1% CIRCA 11.000 PPM, PER LA DISINFEZIONE DEI CIRCUITI INTERNI DELLE MACCHINE PER EMODIALISI	GIOCHEMICA S.r.l. AZIENDE CHIMICHE RIUNITE ANGELINI FRANCESCO A.C.R.A.F. S.p.A. NUOVA FARMEC S.r.l.
23	PRODOTTO PER LA DISINFEZIONE DELLA CUTE ANCHE LESA A BASE DI DIDECILAMMONIOCLORURO G 0,175/100 ML	NUOVA FARMEC S.r.l.



LOTTO	DESCRIZIONE	DITTE PARTECIPANTI
24	SAPONE ANTISETTICO DISINFEZIONE DELLE MANI E DELLA CUTE, A BASE DI ALCHIL-BENZIL-DIMETILCLORURO E O-FELILFENOLO ATOSSICO	GIOCHEMICA S.r.l. AZIENDE CHIMICHE RIUNITE ANGELINI FRANCESCO A.C.R.A.F. S.p.A. HOSPITAL SCIENTIFIC CONSULTING S.r.l.
25	PRODOTTO PER LA DISINFEZIONE DELLA CUTE ANCHE LESA - MUCOSE IN OSTETRICIA E GINECOLOGIA, A BASE DI CLOREXIDINA DIGLUCONATO G 0,05	NUOVA FARMEC S.r.l.
26	SOLUZIONE ALCOLICA PRONTA ALL'USO (NON INFERIORE A 60% V/V DI ALCOOL ISOPROPILICO) CON CLOREXIDINA AL 2%, PER LA DELIMITAZIONE DEL CAMPO OPERATORIO	NUOVA FARMEC S.r.l. HOSPITAL SCIENTIFIC CONSULTING S.r.l.
27	DISINFEZIONE E CONTEMPORANEA DETERSIONE DELLE SUPERFICI, A BASE DI BENZALCONIO CLORURO 90% G5	NESSUNA OFFERTA
28	STERILIZZANTE CHIMICO E DISINFETTANTE DI ALTO LIVELLO, A BASE DI GLUTARALDEIDE P-CLORO-M-CRESOLO O-FENIL-FENOLO	CANTEL MEDICAL (ITALY) S.r.l.
29	SAPONE DISINFETTANTE, LIQUIDO PER L'IGIENE DELLE MANI A BASE DI TRICLOROIDROSSIDIFENILETERE	NESSUNA OFFERTA
30	SOLUZIONE PRONTA ALL'USO A PH ACIDO PER IL LAVAGGIO DELL'EPIDERMIDE DEL NEONATO	GIOCHEMICA S.r.l. B. BRAUN MILANO S.p.A. MONDIAL S.n.c. NUOVA FARMEC S.r.l. HOSPITAL SCIENTIFIC CONSULTING S.r.l.
31	CLOROSSIDANTE ELETTROLITICO IN SOLUZIONE DISINFETTANTE DILUITA AL 10%, PRONTA ALL'USO	AZIENDE CHIMICHE RIUNITE ANGELINI FRANCESCO A.C.R.A.F. S.p.A.
32	SOLUZIONE DI LUGOL	DIAPATH S.p.A. AIESI HOSPITAL SERVICE s.a.s. FOR HOSPITAL S.r.l.
33	FISSATIVO PER ISTOLOGIA	DIAPATH S.p.A. CO.DI.SAN. S.p.A. AIESI HOSPITAL SERVICE s.a.s. FOR HOSPITAL S.r.l. - MONDIAL S.n.c.
34	CONTENITORI MONOUSO PER TRASPORTO E CONSERVAZIONE DI CAMPIONI BIOLOGICI PATOGENI O POTENZIALMENTE INFETTI	DIAPATH S.p.A.

Concluse le operazioni di ammissione con le risultanze di cui innanzi, si procede al sorteggio per la individuazione delle Ditte da sottoporre a verifica del possesso dei requisiti di capacità tecnico/amministrativa ed economico/finanziaria come richiesto all'art. 28 del disciplinare di gara. Si predispongono tanti biglietti, per quante sono le Ditte ammesse, ciascuno indicante il numero assegnato al plico delle stesse in ordine di apertura; si stabilisce, preliminarmente, che i primi due numeri estratti saranno quelli delle Ditte da sottoporre a verifica; nel caso di specie essendo quattordici le ditte ammesse, saranno i primi due ad essere estratti.

Il Presidente invita la sig.ra Stefania Loria intervenuta alla gara in rappresentanza della Ditta Nuova Farmec S.r.l., a estrarre due biglietti.

Dalla lettura dei due biglietti estratti si constata che le Ditte da sottoporre a verifica sono quelle contrassegnate con i numeri 4 (primo estratto) e 5 (secondo estratto) e, precisamente le Ditte: Aziende Chimiche Riunite Angelini Francesco A.C.R.A.F. S.p.A. (contrassegnata con il numero 4), e Farmac Zabban S.p.A. (contrassegnata con il numero 5).

Inoltre nel disciplinare di gara è precisato che, qualora il concorrente sorteggiato abbia già



presentato la suddetta documentazione a corredo dell'offerta e contenuta nella busta A), non si darà luogo a detta richiesta.

Terminata la prima fase di gara, il Presidente dispone che le buste C ancora sigillate, contenenti le offerte economiche delle Ditte ammesse siano riposte in due plichi, i quali vengono chiusi e controfirmati sui lembi di chiusura dal Presidente stesso, dai componenti della Commissione di gara e dai rappresentanti delle Ditte rimasti nella sala della riunione.

I suddetti plichi vengono, quindi, consegnati al segretario della Commissione affinché ne curi la conservazione in apposito armadio di sicurezza.

La Commissione demanda ai componenti dr. Giorgio Lardino, dr. Dario Ricciardi e dr. Francesco Rossi, l'incarico di predisporre la relazione tecnica istruttoria, preparatoria di verifica della idoneità dei prodotti offerti rispetto alle caratteristiche minime richieste dal capitolato tecnico.

Il Presidente dispone che la documentazione tecnica contenuta nella busta "B", sia custodita in apposito armadio chiuso presente nei locali dell'Ufficio Provveditorato.

In Presidente, infine, aggiorna la prosecuzione dei lavori della Commissione di gara a nuova data. Data la lettura, l'approvazione e la sottoscrizione del presente verbale, il Presidente dichiara tolta la seduta alle ore 14:45.

IL PRESIDENTE
DR. ANTONIO PENNACCHIO

I COMPONENTI
DR. GIORGIO LARDINO

DR. DARIO RICCIARDI

DR. FRANCESCO ROSSI

IL SEGRETARIO
GEOM. TOMMASO SCHETTINI



**OGGETTO: GARA MEDIANTE PROCEDURA APERTA PER L’AFFIDAMENTO DELLA FORNITURA DI
PRODOTTI ANTISETTICI E DISINFETTANTI PER USO UMANO, OCCORRENTI PER I
PRESIDI E STRUTTURE SANITARIE AZIENDALI
VERBALE N. 2**

L’anno 2015, nel giorno quattro del mese di dicembre, alle ore 11,40, in Potenza presso l’Ufficio del Dirigente dell’U.O.C. Provveditorato-Economato dell’Azienda Sanitaria Locale di Potenza situata alla Via Torraca, 2, regolarmente convocata con nota prot. 149992/02 del 01/12/2015, si è riunita la Commissione di gara per l’espletamento delle attività connesse alla procedura aperta per l’affidamento della fornitura di prodotti antisettici e disinfettanti per uso umano, occorrenti per i Presidi e Strutture Sanitarie Aziendali.

La predetta Commissione è stata costituita con D.D.G. n. 2015/00425 del 07/07/2015.

Sono presenti:

- dr. Antonio Pennacchio Presidente
- dr. Giorgio Lardino Componente
- dr. Francesco Rossi Componente
- geom. Tommaso Schettini con funzioni di segretario verbalizzante.

E’ assente, causa sopraggiunti concomitanti impegni il componente dr. Dario Ricciardi.

Il Presidente fa presente che la Commissione è stata convocata per procedere, in seduta riservata, all’esame delle risultanze della valutazione tecnica effettuata componenti dr. Giorgio Lardino, dr. Dario Ricciardi e dr. Francesco Rossi di verifica della rispondenza degli articoli proposti ai requisiti tecnico-qualitativi minimi indicati nel capitolato tecnico.

Il Presidente, constatata l’assenza del dr. Dario Ricciardi stabilisce, d’intesa con i componenti della Commissione, si rinviare i lavori al 22 dicembre 2015, dove si procederà con i seguenti adempimenti:

- ore **10:00** seduta riservata per l’esame delle risultanze della valutazione tecnica effettuata sulla verifica della rispondenza degli articoli proposti ai requisiti tecnico-qualitativi minimi indicati nel capitolato tecnico;
- ore **11:00** seduta pubblica per:
 - lettura del verbale tecnico-qualitativa degli articoli proposti;
 - apertura delle buste contenenti le offerte economiche, alla lettura delle stesse e alla conseguente aggiudicazione provvisoria.

Data la lettura, l’approvazione e la sottoscrizione del presente verbale, il Presidente dichiara tolta la seduta alle ore 12:10.

IL PRESIDENTE
DR. ANTONIO PENNACCHIO

I COMPONENTI
DR. GIORGIO LARDINO

DR. FRANCESCO ROSSI

IL SEGRETARIO
GEOM. TOMMASO SCHETTINI



OGGETTO: GARA MEDIANTE PROCEDURA APERTA PER L’AFFIDAMENTO DELLA FORNITURA DI PRODOTTI ANTISETTICI E DISINFETTANTI PER USO UMANO, OCCORRENTI PER I PRESIDI E STRUTTURE SANITARIE AZIENDALI
VERBALE N. 3

L’anno 2016 alle ore 10,20 di oggi quindici del mese di marzo, in Potenza presso la sala formazione dell’Azienda Sanitaria Locale di Potenza situata alla Via Torraca, 2, regolarmente convocata con nota prot. 29211/02 del 02/03/2016, si è riunita la Commissione di gara per l’espletamento delle attività connesse alla procedura aperta per l’affidamento della fornitura di prodotti antiseptici e disinfettanti per uso umano, occorrenti per i Presidi e Strutture Sanitarie Aziendali.

La predetta Commissione è stata costituita con D.D.G. n. 2015/00425 del 07/07/2015, e risulta così composta:

- dr. Antonio Pennacchio Presidente
- dr. Giorgio Lardino Componente
- dr. Dario Ricciardi Componente
- dr. Francesco Rossi Componente
- geom. Tommaso Schettini con funzioni di segretario verbalizzante.

Si constata la presenza di tutti i componenti e si dichiara aperta la seduta.

La Commissione è riunita in seduta riservata, per procedere all’esame delle risultanze della valutazione effettuata dai componenti dr. Giorgio Lardino, dr. Dario Ricciardi e dr. Francesco Rossi, ai quali era stato demandato l’incarico di predisporre la relazione tecnica istruttoria, preparatoria di verifica della idoneità dei prodotti offerti rispetto alle caratteristiche minime richieste dal capitolato tecnico.

Il Presidente invita il componente dr. Giorgio Lardino a illustrare, per ciascuno dei prodotti in gara, le risultanze della valutazione effettuata sulle caratteristiche tecnico-qualitative dei prodotti proposti, riportate nella relazione allegata al presente verbale quale sua parte integrante e sostanziale.

Al termine di detta illustrazione, la Commissione approva, facendole proprie, le risultanze del lavoro dei suindicati componenti, ammettendo alle successive fasi della gara le offerte delle Ditte riportate a fianco di ciascun lotto nella seguente tabella riassuntiva, che hanno conseguito il giudizio di conformità:

LOTTO	DESCRIZIONE	DITTE PARTECIPANTI	ESITO VALUTAZIONE
1	BENZINA RETTIFICATA F.U.	CO.DI.SAN. S.p.A. OLCELLI FARMACEUTICI S.r.l. AIESI HOSPITAL SERVICE s.a.s. FOR HOSPITAL S.r.l.	Conforme Conforme Conforme Conforme
2	DISINFETTANTE CAMPO OPERATORIO	NESSUNA OFFERTA	
3	DISINFETTANTE CUTE INTEGRA	HOSPITAL SCIENTIFIC CONSULTING S.r.l.	Conforme
4	DISINFEZIONE FERRI CHIRURGICI	GIOCHEMICA S.r.l. MONDIAL S.n.c. NUOVA FARMEC S.r.l. CANTEL MEDICAL (ITALY) S.r.l.	Conforme Conforme Conforme Conforme
5	DELIMITAZIONE CAMPO OPERATORIO	NUOVA FARMEC S.r.l. CANTEL MEDICAL (ITALY) S.r.l.	Conforme Conforme
6	CUTE LESA	NUOVA FARMEC S.r.l. CANTEL MEDICAL (ITALY) S.r.l.	Conforme Conforme
7	ALCOOL ETILICO DENATURATO in gradazione $\geq 90^\circ$	GIOCHEMICA S.r.l. CO.DI.SAN. S.p.A. NUOVA FARMEC S.r.l. AIESI HOSPITAL SERVICE s.a.s. FOR HOSPITAL S.r.l.	Conforme Conforme Conforme Conforme Conforme



LOTTO	DESCRIZIONE	DITTE PARTECIPANTI	ESITO VALUTAZIONE
8	ALCOOL ETILICO PURO 95°-96° F.U.	DIAPATH S.p.A. CO.DI.SAN. S.p.A. AIESI HOSPITAL SERVICE s.a.s. FOR HOSPITAL S.r.l.	Conforme Conforme Conforme Conforme
9	ACIDO ACETICO GLACIALE F.U.	DIAPATH S.p.A. CO.DI.SAN. S.p.A. MONDIAL S.n.c. OLCELLI FARMACEUTICI S.r.l. AIESI HOSPITAL SERVICE s.a.s. FOR HOSPITAL S.r.l.	Conforme Conforme Conforme Conforme Conforme Conforme
10	PEROSSIDO DI IDROGENO FL. 200 ÷ 300 ML E FL. LT. 1	FARMAC ZABBAN S.p.A. CO.DI.SAN. S.p.A. OLCELLI FARMACEUTICI S.r.l. HOSPITAL SCIENTIFIC CONSULTING S.r.l. AIESI HOSPITAL SERVICE s.a.s. FOR HOSPITAL S.r.l.	Conforme Conforme Conforme Conforme Conforme Conforme
11	OLIO DI VASELINA F.U.	CO.DI.SAN. S.p.A. OLCELLI FARMACEUTICI S.r.l. AIESI HOSPITAL SERVICE s.a.s. FOR HOSPITAL S.r.l.	Conforme Conforme Conforme Conforme
12	TINTURA DI IODIO F.U.	CO.DI.SAN. S.p.A. AIESI HOSPITAL SERVICE s.a.s.	Conforme Conforme
13	ANTISETTICO PER LA DETERSIONE E DISINFEZIONE DELLA MANI DEL CHIRURGO A BASE DI CLOREXIDINA GLUCONATO 4%	B. BRAUN MILANO S.p.A. NUOVA FARMEC S.r.l.	Conforme Conforme
14	DISINFEZIONE DELLA CUTE LESA E DELLE MUCOSE A BASE DI CLORAMINATA 100%	NESSUNA OFFERTA	
15	CLOROSSIDANTE ELETTROLITICO IN SOLUZIONE CUTANEA PRONTA ALL'USO ALLO 0,05% CIRCA DI CLORO ATTIVO	AZIENDE CHIMICHE RIUNITE ANGELINI FRANCESCO A.C.R.A.F. S.p.A.	Conforme
16	GEL ANTISETTICO PRONTO ALL'USO PER ANTISEPSI DELLE MANI, A BASE ALCOLICA CON CONCENTRAZIONE MINIMA 60%, FLACONE DA 1000 ÷ 1500ML E DA 500 ML	GIOCHEMICA S.r.l. B. BRAUN MILANO S.p.A. NUOVA FARMEC S.r.l.	Non conforme * Conforme Conforme
17	DETERGENTE LIQUIDO CON TENSIOATTIVI PER LA DETERSIONE DI DISPOSITIVI MEDICI	GIOCHEMICA S.r.l. JOHNSON & JOHNSON MEDICAL S.p.A. MONDIAL S.n.c. NUOVA FARMEC S.r.l. CANTEL MEDICAL (ITALY) S.r.l. HOSPITAL SCIENTIFIC CONSULTING S.r.l. FOR HOSPITAL S.r.l.	Conforme Conforme Conforme Conforme Conforme Conforme Non conforme *
18	SOLUZIONE STERILIZZANTE "PRONTO USO" DA ATTIVARE, A BASE DI ACIDO PERACETICO E ADAZONE O EQUIVALENTE, PER LA STERILIZZAZIONE A FREDDO DI DISPOSITIVI MEDICI. TANICA DA LT. 5	GIOCHEMICA S.r.l. NUOVA FARMEC S.r.l. CANTEL MEDICAL (ITALY) S.r.l.	Non conforme* Non conforme Conforme



LOTTO	DESCRIZIONE	DITTE PARTECIPANTI	ESITO VALUTAZIONE
19	SOLUZIONE STERILIZZANTE "PRONTO USO" DA ATTIVARE, A BASE DI ACIDO PERACETICO E ADAZONE O EQUIVALENTE, PER LA STERILIZZAZIONE A FREDDO DI DISPOSITIVI MEDICI. FLACONE DA 200 ML	GIOCHEMICA S.r.l. CANTEL MEDICAL (ITALY) S.r.l.	Non conforme * Conforme
20	SOLUZIONE STERILIZZANTE "PRONTO USO" A BASE DI ALDEIDE GLUTARICA AL 2% IN SOLUZIONE ACQUOSA, PER LA PER LA STERILIZZAZIONE A FREDDO DI DISPOSITIVI MEDICI. TANICA DA LT. 5 CON ATTIVATORE	GIOCHEMICA S.r.l.	Conforme
21	SOLUZIONE DI ADAZONE PIÙ MISCELA PLURIENZIMATICA, PER LAVAGGIO, DETERSIONE E DISINFEZIONE DI DISPOSITIVI MEDICI	GIOCHEMICA S.r.l. CANTEL MEDICAL (ITALY) S.r.l.	Non conforme * Conforme
22	CLOROSSIDANTE ELETTROLITICO A BASE DI IPOCLORITO DI SODIO 1,0 G. CIRCA, CON CLORO ATTIVO 1% CIRCA 11.000 PPM, PER LA DISINFEZIONE DEI CIRCUITI INTERNI DELLE MACCHINE PER EMODIALISI	GIOCHEMICA S.r.l. AZIENDE CHIMICHE RIUNITE ANGELINI FRANCESCO A.C.R.A.F. S.p.A. NUOVA FARMEC S.r.l.	Conforme Conforme
23	PRODOTTO PER LA DISINFEZIONE DELLA CUTE ANCHE LESA A BASE DI DIDECILAMMONIOCLORURO G 0,175/100 ML	NUOVA FARMEC S.r.l.	Conforme
24	SAPONE ANTISETTICO DISINFEZIONE DELLE MANI E DELLA CUTE, A BASE DI ALCHIL-BENZIL-DIMETILCLORURO E O-FELILFENOLO ATOSSICO	GIOCHEMICA S.r.l. AZIENDE CHIMICHE RIUNITE ANGELINI FRANCESCO A.C.R.A.F. S.p.A. HOSPITAL SCIENTIFIC CONSULTING S.r.l.	Conforme Conforme Conforme
25	PRODOTTO PER LA DISINFEZIONE DELLA CUTE ANCHE LESA -MUCOSE IN OSTETRICIA E GINECOLOGIA, A BASE DI CLOREXIDINA DIGLUCONATO G 0,05	NUOVA FARMEC S.r.l.	Conforme
26	SOLUZIONE ALCOLICA PRONTA ALL'USO (NON INFERIORE A 60% V/V DI ALCOOL ISOPROPILICO) CON CLOREXIDINA AL 2%, PER LA DELIMITAZIONE DEL CAMPO OPERATORIO	NUOVA FARMEC S.r.l. HOSPITAL SCIENTIFIC CONSULTING S.r.l.	Conforme Conforme
27	DISINFEZIONE E CONTEMPORANEA DETERSIONE DELLE SUPERFICI, A BASE DI BENZALCONIO CLORURO 90% G5	NESSUNA OFFERTA	
28	STERILIZZANTE CHIMICO E DISINFETTANTE DI ALTO LIVELLO, A BASE DI GLUTARALDEIDE P-CLORO-M-CRESOLO O-FENIL-FENOLO	CANTEL MEDICAL (ITALY) S.r.l.	Conforme
29	SAPONE DISINFETTANTE, LIQUIDO PER L'IGIENE DELLE MANI A BASE DI TRICLOROIDROSSIDIFENILETERE	NESSUNA OFFERTA	

LOTTO	DESCRIZIONE	DITTE PARTECIPANTI	ESITO VALUTAZIONE
30	SOLUZIONE PRONTA ALL'USO A PH ACIDO PER IL LAVAGGIO DELL'EPIDERMIDE DEL NEONATO	GIOCHEMICA S.r.l. B. BRAUN MILANO S.p.A. MONDIAL S.n.c. NUOVA FARMEC S.r.l. HOSPITAL SCIENTIFIC CONSULTING S.r.l.	Conforme Conforme Conforme Conforme Conforme
31	CLOROSSIDANTE ELETTROLITICO IN SOLUZIONE DISINFETTANTE DILUITA AL 10%, PRONTA ALL'USO	AZIENDE CHIMICHE RIUNITE ANGELINI FRANCESCO A.C.R.A.F. S.p.A.	Conforme
32	SOLUZIONE DI LUGOL	DIAPATH S.p.A. AIESI HOSPITAL SERVICE s.a.s. FOR HOSPITAL S.r.l.	Conforme Conforme Conforme
33	FISSATIVO PER ISTOLOGIA	DIAPATH S.p.A. CO.DI.SAN. S.p.A. MONDIAL S.n.c. AIESI HOSPITAL SERVICE s.a.s. FOR HOSPITAL S.r.l.	Conforme Conforme Conforme Conforme Conforme
34	CONTENITORI MONOUSO PER TRASPORTO E CONSERVAZIONE DI CAMPIONI BIOLOGICI PATOGENI O POTENZIALMENTE INFETTI	DIAPATH S.p.A.	Conforme

*Motivazioni in ordine alla non conformità:

Giochemica S.r.l.

- **Lotto 16:** Non conforme in quanto offre dispenser a muro.
A tal proposito si richiamano i chiarimenti n. 2 del 26/05/2015, debitamente pubblicati sul sito web aziendale, dove è stato precisato che "La dicitura riportata nel capitolato tecnico relativa al lotto n. 16 "Deve essere fornito in dispenser da parete Gli erogatori a muro dovranno essere forniti a richiesta dell'Azienda Sanitaria", per mero refuso deve leggersi "I dispenser da carrello devono essere forniti di erogatore (pipetta erogatrice a pressione) in grado di erogare la dose predefinita di prodotto".
- **Lotto 18:** Lo sterilizzante proposto non è conforme in quanto privo di adazione requisito indicato nel capitolato tecnico.
- **Lotto 19:** Lo sterilizzante proposto non è conforme in quanto privo di adazione requisito indicato nel capitolato tecnico.
- **Lotto 21:** Lo sterilizzante proposto non è conforme in quanto privo di adazione requisito indicato nel capitolato tecnico.

Nuova Farmec S.r.l.

- **Lotto 18:** Lo sterilizzante proposto non è conforme in quanto privo di adazione requisito indicato nel capitolato tecnico.

For Hospital S.r.l.

- **Lotto 17:** Non conforme in quanto la destinazione d'uso del prodotto è per pavimenti.

Riguardo ai lotti 18, 19 e 21, il componente dr. Giorgio Lardino precisa che le motivazioni della non equivalenza dei prodotti proposti dalle Ditte Giochemica S.r.l. e Nuova Farmec S.r.l., sono esplicitate nell'allegato alla relazione di valutazione dei prodotti.

La Commissione prende atto, infine, che:

- i lotti 2, 14, 27 e 29 andranno deserti, in mancanza di offerte pervenute;

VIA TORRACA, 2 -85100 POTENZA CODICE FISCALE E PARTITA IVA 01722360763



- la Ditta Mondial s.n.c., contrariamente a quanto indicato nella documentazione amministrativa (cauzione provvisoria e ricevuta della stampa PASS-OE), non ha presentato la documentazione tecnica relativa al lotto di gara 34.

Infine il Presidente ricorda che per gli adempimenti previsti dall'art. 48 comma 1 del D.Lgs 12 aprile 2006, n. 163 e s.m.i. sono state richieste le certificazioni riguardanti le principali forniture di prodotti antisettici e disinfettanti eseguite nel triennio 2011-2013 ai soggetti pubblici e/o privati indicati dalle Ditte Aziende Chimiche Riunite Angelini Francesco A.C.R.A.F. S.p.A. e Farmac Zabban S.p.A. sorteggiate quale soggetti da sottoporre a verifica del possesso dei requisiti di capacità tecnico/amministrativa ed economico/finanziaria come richiesto all'art. 28 del disciplinare di gara, giusta verbale n. 1 del 29/09/2015.

In merito alla documentazione pervenuta la Commissione esaminata la stessa, accerta che le Ditte suddette hanno comprovato il possesso dei prescritti requisiti.

Data la lettura, l'approvazione e la sottoscrizione del presente verbale, il Presidente dichiara tolta la seduta alle ore 11,00.

IL PRESIDENTE

DR. ANTONIO PENNACCHIO

I COMPONENTI

DR. GIORGIO LARDINO

DR. DARIO RICCIARDI

DR. FRANCESCO ROSSI

IL SEGRETARIO

GEOM. TOMMASO SCHETTINI



SERVIZIO SANITARIO REGIONALE
BASILICATA
Azienda Sanitaria Locale di Potenza

GARA A PROCEDURA APERTA PER L’AFFIDAMENTO DELLA FORNITURA DI
PRODOTTI ANTISETTICI E DISINFETTANTI PER USO UMANO, OCCORRENTI ~~PER I~~
PER I PRESIDI E STRUTTURE SANITARIE DELL’AZIENDA SANITARIA LOCALE DI POTENZA

VALUTAZIONE DOCUMENTAZIONE TECNICA

1

DITTA DIAPATH SPA

LOTTI OFFERTI

8	Conforme
9	“
32	“
33	“
34.1	Conforme
34.2	“
34.3	“
34.4	“
34.5	“
34.6	“
34.7	“
34.8	“
34.9	“

Al

R

ber

2

DITTA GIOCHEMICA SRL

LOTTE OFFERTI

- | | |
|----|---|
| 4 | Conforme |
| 7 | “ |
| 16 | non conforme (dispenser a muro) |
| 17 | Conforme (-dispenser a muro) |
| 18 | non conforme (non presenza di adazione) |
| 19 | non conforme (non presenza di adazione) |
| 20 | Conforme |
| 21 | non conforme (non presenza di adazione) |
| 22 | Conforme |
| 24 | Conforme |
| 30 | Conforme |



DITTA B. BRAUN MILANO SPA

3

LOTTI OFFERTI

13 Conforme
16 “
30 “

DITTA ANGELINI FRANCESCO ACRAF SPA

4

LOTTI OFFERTI

15 Conforme
22 “
24 “
31 “

FARMAC – ZABBAN SPA

5

LOTTI OFFERTI

10 Conforme



DITTA DITTA CO. DI. SAN. SPA

6

LOTTI OFFERTI

- | | |
|----|----------|
| 1 | Conforme |
| 7 | “ |
| 8 | “ |
| 9 | “ |
| 10 | “ |
| 11 | “ |
| 12 | “ |

DITTA JOHNSON & JOHNSON MEDICAL SPA

7

LOTTI OFFERTI

- | | |
|----|----------|
| 17 | Conforme |
|----|----------|

John

K

W

DITTA MONDIAL

8

LOTTI OFFERTI

4	Conforme
9	“
17	“
30	“
33	“

DITTA OLCELLI FARMACEUTICI SRL

9

LOTTI OFFERTI

1	Conforme
9	“
10	“
11	“



10

DITTA NUOVA FARMEC SRL

LOTTI OFFERTI

4	Conforme
5	“
6	“
7	“
13	“
16	“
17	“
18	non conforme (non presenza di adazione)
23	Conforme
25	“
26	“
30	“

[Handwritten signature]

[Handwritten signature]

DITTA CANTEL MEDICAL SRL

11

LOTTI OFFERTI

4	Conforme
5	“
6	“
17	“
18	“
19	“
21	“
28	“

DITTA HOSPITAL SCIENTIFIC CONSULTING SRL

12

LOTTI OFFERTI

3	Conforme
10	“
17	“
24	“
26	“
30	“

[Handwritten signature]

[Handwritten signature]

[Handwritten signature]

DITTA AIESI HOSPITAL SERVICE SaS

LOTTI OFFERTI

1	Conforme
7	“
8	“
9	“
10	“
11	“
12	“
32	“
33	“

13

DITTA FOR HOSPITAL SRL

LOTTI OFFERTI

1	Conforme
7	“
8	“
9	“
10	“
11	“
17	non conforme (destinazione uso prodotto “ per pavimenti”)
32	Conforme
33	“

14

[Handwritten signature]

[Handwritten signature]

NOTA SULL'EQUIVALENZA DEI PRODOTTI CHIMICI

L'articolo 68 del D.L. 163/2006 ammette nella redazione del bando di gara, l'utilizzo del termine "o equivalente", in presenza di specifiche tecniche che fanno riferimento a un marchio o un brevetto.

L'Agenzia Italiana del Farmaco (AIFA) stabilisce che un farmaco è equivalente ad un altro se entrambi hanno **eguale composizione per principio attivo, uguale forma farmaceutica, stessa via di somministrazione, eguale modalità di rilascio, stesso numero di unità posologiche e stessa quantità di principio attivo contenuto in una singola dose.**

La valutazione dell'equivalenza nell'ambito dei Dispositivi Medici ed in particolare della disinfezione di alto livello/sterilizzazione, è un concetto più ampio, sovrapponibile a quello definito dall'AIFA ma che include ulteriori parametri in quanto il prodotto ha come **destinazione d'uso il riprocessamento di dispositivi medici invasivi e non invasivi.**

Pertanto si vuole evidenziare che i prodotti a base di acido peracetico (APA) in combinazione con derivati adamantanici generici non possono considerarsi equivalenti al prodotto formulato con Acido Peracetico e derivato diazoadamantanico, per semplici ed evidenti ragioni puramente **chimiche legate al meccanismo di azione.**



RELAZIONE ATTIVITA' ISAZONE

Per la sterilizzazione dei dispositivi medici, in particolare di endoscopi flessibili e rigidi, e anche per tutto il materiale non autoclavabile, si utilizzano prodotti a base di acido peracetico.

Ad oggi sul mercato sono presenti numerosi prodotti con concentrazione e spettro d'azione variabile, pertanto si rende necessario una attenta valutazione per la scelta dello sterilizzante giusto.

Lo sterilizzante deve garantire il più ampio spettro d'azione, la più alta compatibilità con il materiale da sterilizzare e una buona maneggevolezza e sicurezza delle soluzioni per gli operatori.

Il prodotto sterilizzante a freddo formulato con **diazaadamantani (ISAZONE – 2,6 difenil – 4,8 diazaadamantan – 1 one)** e **acido peracetico tal quale** denominato **Adaspor plus**, si differenzia nettamente dagli altri prodotti per i motivi di seguito indicati:

1. **Adaspor plus** contiene acido peracetico tal quale titolato, con efficacia e durata dell'attività certa e testata sia in condizioni di pulito e sia in condizioni di sporco.

Al contrario i prodotti estemporanei quali i peracetici derivativi e i prodotti in associazione con i derivati adamantanici, non risultano testati in condizioni di sporco, mediante l'uso di sostanze interferenti che possono essere causa di inattività del disinfettante. Inoltre l'utilizzo di prodotti estemporanei come i peracetici derivativi implicano minori garanzie nell'utilizzo, visto che la durata e l'efficacia variano in funzione dei parametri della reazione chimica necessaria per produrre l'acido peracetico.

2. Adaspor plus contiene **diazaadamantani**, in grado di formare **Nitrossidi** che conferiscono alla soluzione contenente acido peracetico le seguenti proprietà:

2.1 **sterilizzazione u.f.c./ml = 0 in 10 minuti** (efficacia su tutti gli agenti patogeni), in conformità alla norma europea **UNI EN 14937 par. 5.3.1**, con definita curva cinetica di inattivazione microbica (test del D- Value);

2.2 regolazione dell'ossigeno **attivo** e dei radicali, al fine di allungare la durata di attività senza aumentarne le concentrazioni di acido peracetico e di ridurre notevolmente l'aggressività verso i materiali da trattare;

2.3 azione sulle membrane cellulari, aumentandone la permeabilità, favorendo così la penetrazione dell'acido peracetico che, senza barriere, agisce con il massimo risultato a basse concentrazioni, tali caratteristiche chimiche e funzionali sono



del tutto assenti negli altri prodotti che contengono solo acido peracetico e/o acido peracetico in associazione con i derivati adamantanici.

Inoltre i derivati adamantanici sono chimicamente e funzionalmente diversi dai diazaadamantani in quanto:

1. non svolgono attività antimicrobica (documentazione scientifica internazionale)
2. non formano nitrossidi, e di conseguenza non ha le caratteristiche sopra riportate di sinergismo chimico con l'acido per acetico.

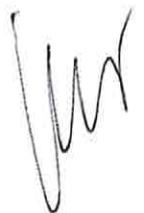
LOTTO 21 prodotto PROTEAZONE (Soluzione di adazione più miscela plurienzimatica (amilasi, lipasi, proteasi, carboidrati).

Utilizzabile anche in macchine lava endoscopi Biodegradabilità > 90%)

Nel lotto 21 non viene inserita la dicitura adazione o equivalente, pertanto il prodotto richiesto deve contenere il principio attivo sopra menzionato, oltre ai quattro enzimi descritti

Al momento sul mercato non risultano prodotti enzimatici contenente tale principio attivo perchè ancora protetto da brevetto.

Inoltre il prodotto richiesto viene utilizzato, come per il prodotto adaspor, anche nelle lavaendoscopi medivators DSD 201 presenti nell'ASP.





**OGGETTO: GARA MEDIANTE PROCEDURA APERTA PER L'AFFIDAMENTO DELLA FORNITURA DI PRODOTTI ANTISETTICI E DISINFETTANTI PER USO UMANO, OCCORRENTI PER I PRESIDI E STRUTTURE SANITARIE AZIENDALI
VERBALE N. 4**

L'anno 2016 alle ore 11,05 di oggi quindici del mese di marzo, in Potenza presso la sala formazione dell'Azienda Sanitaria Locale di Potenza situata alla Via Torraca, 2, regolarmente convocata con nota prot. 29211/02 del 02/03/2016, si è riunita la Commissione di gara in seduta pubblica, per l'espletamento delle attività connesse alla procedura aperta per l'affidamento della fornitura di prodotti antisettici e disinfettanti per uso umano, occorrenti per i Presidi e Strutture Sanitarie Aziendali.

La predetta Commissione è stata costituita con D.D.G. n. 2015/00425 del 07/07/2015, e risulta così composta:

- | | |
|---|------------|
| ▪ dr. Antonio Pennacchio | Presidente |
| ▪ dr. Giorgio Lardino | Componente |
| ▪ dr. Dario Ricciardi | Componente |
| ▪ dr. Francesco Rossi | Componente |
| ▪ geom. Tommaso Schettini con funzioni di segretario verbalizzante. | |

Risultano inoltre presenti nella sala delle riunioni, in rappresentanza delle rispettive Ditte, previa verifica della documentazione attestante la loro legittimazione a presenziare alla gara, ovvero già acquisita agli atti in occasione della precedente seduta pubblica del 29/09/2016, i sigg.ri:

1. Stefania Loria, che dichiara di essere presente per la Ditta Nuova Farmec S.r.l.;
2. Nicola Manzione, che dichiara di essere presente per la Ditta Cantel Medical (Italy) S.r.l.;
3. Alfonso Calderini che dichiara di essere presente per la Ditta Farmac Zabban S.p.A.
4. Giulia Santarpià, che dichiara di essere presente per la Ditta B. Braun Milano S.p.A.

Il dr. Antonio Pennacchio, constatata la presenza di tutti i componenti, dichiara riaperta la riunione, premettendo che con lettera in telefax prot. 20160034438/02 dell'11/03/2016, è stato comunicato alle Ditte concorrenti che la ripresa della gara è stata stabilita per le ore 11:00 di oggi 15/03/2016.

Preliminarmente all'apertura delle offerte economiche, il Presidente inizia la seduta leggendo ai presenti le risultanze delle verifiche di idoneità dei prodotti proposti da ciascuna delle Ditte partecipante alla gara, effettuate dai componenti dr. Giorgio Lardino, dr. Dario Ricciardi e dr. Francesco Rossi, ai quali era stato demandato l'incarico di predisporre la relazione tecnica istruttoria, preparatoria di verifica della idoneità dei prodotti offerti rispetto alle caratteristiche minime richieste dal capitolato tecnico, riportata nel verbale n. 3 della Commissione relativo alla seduta di data odierna, che è parte integrante del presente verbale.

Al termine i rappresentanti delle Ditte concorrenti presenti nella sala della riunione, vengono invitati dal Presidente a esprimere eventuali osservazioni in ordine alle valutazioni tecniche effettuate.

Interviene il rappresentante della Ditta Nuova Farmec S.r.l. sig.ra Stefania Loria, la quale chiede chiarimenti in ordine alla non conformità del prodotto proposto dalla Ditta da lei rappresentata relativo al lotto n. 18, atteso che nel capitolato tecnico è prevista l'equivalenza.

Il componente dr. Giorgio Lardino precisa che lo sterilizzante proposto non è conforme in quanto privo di adazione, requisito indicato nel capitolato tecnico, nel quale è richiesto "Soluzione disinfettante pronto uso da attivare, a base di acido peracetico e adazione o equivalente ...".

Per le motivazioni della non equivalenza si rimanda all'allegato alla relazione di valutazione dei prodotti, giusta verbale della Commissione di gara n. 3 di data odierna.



Il Presidente, preso atto che non vi sono ulteriori osservazioni da parte degli altri rappresentanti delle Ditte concorrenti presenti nella sala della riunione, stabilisce di procedere all'apertura dei plichi contenenti le offerte economiche, precisando che verrà data lettura soltanto dei prezzi dei riferiti a prodotti dichiarati conformi.

Fatto constatare ai presenti i plichi chiusi e controfirmati nei quali sono conservate le buste contenenti le offerte economiche, il Presidente procede ad aprire i plichi stessi e, man mano alla successiva apertura di ciascun plico offerta, verificando che all'interno degli stessi è contenuta l'offerta formulata secondo le disposizioni del disciplinare di gara.

La Commissione di gara procede, man mano a siglare le pagine di ogni offerta.

Il Presidente comunica le condizioni formulate da ciascun concorrente, dando lettura dei prezzi offerti dei soli lotti per i quali è stata dichiarata la rispondenza dei prodotti proposti ai requisiti tecnico-qualitativi minimi indicati nel capitolato tecnico, riassunte nella tabella allegata al presente verbale (**allegato A**).

Dal suddetto prospetto si evince che:

- per il lotto n. 10, le Ditte Aiesi Hospital Service s.a.s. e For Hospital S.r.l. hanno presentato offerta incompleta, in quanto limitata solo al flacone da lt. 1 e non anche a quella da 200 ÷ 300 ml come indicato nel capitolato tecnico;
- per il lotto n. 16 la Ditta Nuova Farmec S.r.l. ha presentato offerta incompleta, in quanto limitata solo al flacone da 1000 ml e non anche a quella da 500 ml come indicato nel capitolato tecnico.

Il Presidente precisa, giusta art. 29 del disciplinare di gara, che la fornitura oggetto della presente gara, sarà affidata, per singolo lotto indivisibile, ai sensi dell'articolo 82 del D.Lgs n. 163 del 2006 e s.m.i. e del D.p.R. 207/2010, all'Offerente che avrà presentato il prezzo complessivo più basso, inferiore a quello posto a base di gara, previa verifica della rispondenza degli articoli proposti ai requisiti tecnico-qualitativi minimi indicati nel capitolato tecnico.

Pertanto, la Commissione:

- Propone l'aggiudicazione, in via provvisoria, in favore delle Ditte sottoindicate della fornitura dei prodotti relativi ai lotti a fianco di ciascuno segnati, ed ai prezzi unitari, Iva esclusa, riportati nell'allegato prospetto di aggiudicazione (**allegato B**), che è parte integrante e sostanziale del presente verbale, fatta salva la successiva verifica dei conteggi delle offerte economiche delle Ditte aggiudicatarie:

- CO.DI.SAN. S.r.l.
- HOSPITAL SCIENTIFIC CONSULTING S.r.l.
- CANTEL MEDICAL (ITALY) S.r.l.
- NUOVA FARMEC S.r.l.
- DIAPATH S.p.A.
- FOR HOSPITAL S.r.l.
- OLCELLI FARMACEUTICI S.r.l.
- B. BRAUN MILANO S.p.A.
- AZIENDE CHIMICHE RIUNITE ANGELINI FRANCESCO ACRAF S.p.A.
- MONDIAL S.n.c.
- GIOCHEMICA S.r.l.

lotti n. 1, 7, 10, 12

lotto n. 3

lotti n. 4, 6, 18, 19, 21, 28

lotti n. 5, 23, 25, 26, 30

lotti n. 8, 32, 34

lotti n. 9, 33

lotto n. 11

lotti n. 13, 16

lotti n. 15, 31

lotto n.17

lotti 20, 22, 24

- Dichiaro deserti, per mancata presentazione di offerte i lotti sottoindicati:

- Lotto n. 2 disinfettante campo operatorio
- Lotto n. 14 disinfezione della cute lesa e delle mucose a base di Cloramina T 100%
- Lotto n. 27 disinfezione e contemporanea detersione delle superfici, a base di benzalconio cloruro 90% G5
- Lotto n. 29 sapone disinfettante, liquido per l'igiene delle mani a base di tricloroidrossidifenilacetere



Terminati i propri lavori, la Commissione trasmette gli atti di gara al Direttore Generale dell'Azienda Sanitaria per le determinazioni approvative di competenza, ai sensi di quanto previsto dalla normativa vigente.

Vengono allegati al presente verbale:

- i verbali della Commissione di gara n. 1 del 29/09/2015, n. 2 del 04/12/2015, n. 3 del 15/03/2016:
- allegato A) riguardante "Prospetto riassuntivo offerte economiche"
- allegato B) riguardante "Prospetto di aggiudicazione".

Data la lettura, l'approvazione e la sottoscrizione del presente verbale, il Presidente dichiara tolta la seduta alle ore 12:50.

IL PRESIDENTE

DR. ANTONIO PENNACCHIO

I COMPONENTI

DR. GIORGIO LARDINO

DR. DARIO RICCIARDI

DR. FRANCESCO ROSSI

IL SEGRETARIO

GEOM. TOMMASO SCHETTINI

AZIENDA SANITARIA LOCALE DI POTENZA
 PROCEDURA APERTA PER LA FORNITURA DI PRODOTTI ANTISEPTICI E DISINFETTANTI PER USO UMANO
 TABELLA A) -PROSPETTO RIASSUNTIVO OFFERTE ECONOMICHE

LOTTO	DESCRIZIONE PRODOTTO	DIAPATH	GIOCHEMICA	B. BRALIN MILANO	ACRAF	FARMAAC ZABBAN	COLDI.SAN.	JOHNSON & JOHNSON MEDICAL	MICRIDAL	OLCELLI FARMACEUTICI	NUOVA FARMEC	CANTEL MEDICAL	HOSPITAL SCIENTIFIC CONSULTING	AIESI HOSPITAL SERVICE	FOR HOSPITAL
1	BENZINA RETTIFICATA F.U.	//	//	//	//	//	€ 3,95	//	//	€ 4,97	//	//	//	€ 4,20	€ 4,00
NESSUNA OFFERTA															
2	DISINFETTANTE CAMPO OPERATORIO a base di Polivinilpirrolidone-iodio (al 10% di iodio) gr. 5	//	//	//	//	//	//	//	//	//	//	//	€ 1,56	//	//
3	DISINFETTANTE PER CUTE INTEGRA a base di Benzalconio cloruro 2%	//	//	//	//	//	//	//	//	//	//	//	//	//	//
4	DISINFEZIONE FERRI CHIRURGICI a base di soluzione alcolica pronta all'uso (non inferiore a 60% V/V di alcool etilico e/o isopropilico) di sali di ammonio quaternario e/o clorexidina + colorante	//	€ 1,38	//	//	//	//	//	€ 1,8745	//	€ 1,75	€ 1,20	//	//	//
5	DELIMITAZIONE CAMPO OPERATORIO a base di soluzione alcolica pronta all'uso (non inferiore a 60% V/V di alcool etilico e/o isopropilico) di sali di ammonio quaternario e/o clorexidina + colorante	//	//	//	//	//	//	//	//	//	€ 1,58	€ 1,60	//	//	//
6	CUTE LESA Soluzione alcolica pronta all'uso (non inferiore a 60% V/V di alcool etilico e/o isopropilico) di sali di ammonio quaternario e/o clorexidina, coadiuvanti ed essenze, senza coloranti.	//	//	//	//	//	//	//	//	//	€ 1,59	€ 1,30	//	//	//
7	ALCOOL ETILICO DENATURATO in gradazione ≥ 90°	//	€ 1,44	//	//	//	€ 1,10	//	//	//	€ 1,37	//	//	€ 1,24	€ 1,22
8	ALCOOL ETILICO PURO 95°-96° F.U.	€ 14,70	//	//	//	//	€ 15,88	//	//	//	//	//	//	€ 16,50	€ 14,90
9	ACIDO ACETICO GLACIALE F.U.	€ 7,50	//	//	//	//	€ 5,80	//	€ 10,00	€ 9,80	//	//	//	€ 5,40	€ 2,30
10	PEROSSIDO DI IDROGENO	//	//	//	//	€ 0,237	€ 0,23	//	//	€ 0,38	//	//	€ 0,35	€ 0,32	€ 0,30
	FL. 200 ±300 ML CON TAPPO RIDUTTORE	//	//	//	//	€ 0,68	€ 0,52	//	//	€ 1,10	//	//	€ 1,125	non offerto	non offerto
	FL. LT. 1 CON TAPPO RIDUTTORE	//	//	//	//	€ 1,834,00	€ 1.500,00	//	//	€ 2.960,00	//	//	€ 2.950,00	incompleto	incompleto
	TOTALE COMPLESSIVO LOTTO 10														
11	OLIO DI VASELINA F.U.	//	//	//	//	//	€ 5,60	//	//	€ 4,95	//	//	//	€ 5,70	€ 5,50
12	TINTURA DI IODIO F.U.	//	//	//	//	//	€ 27,50	//	//	//	//	//	//	€ 39,90	
13	ANTISEPTICO PER LA DETERSIONE E DISINFEZIONE DELLA MANI DEL CHIRURGO, A BASE DI CLOREXIDINA GLUCONATO 4%	//	//	€ 1,30	//	//	//	//	//	//	€ 1,38	//	//	//	//

[Handwritten signatures and initials]

AZIENDA SANITARIA LOCALE DI POTENZA
PROCEDURA APERTA PER LA FORNITURA DI PRODOTTI ANTISETTICI E DISINFETTANTI PER USO UMANO
TABELLA A) - PROSPETTO RIASSUNTIVO OFFERTE ECONOMICHE

LOTTO	DESCRIZIONE PRODOTTO	DIAPATH	GIOCHIMICA	B. BRAUN MILANO	ACRAF	FARMAAC ZABBAN	CO.DI.SAN.	JOHNSON & JOHNSON MEDICAL	MONDIAL	OLCELLI FARMACEUTICI	NUOVA FARMEC	CAMEL MEDICAL	HOSPITAL SCIENTIFIC CONSULTING	AIESI HOSPITAL SERVICE	FOR HOSPITAL
NESSUNA OFFERTA															
14	CLORAMINA T. 100% IN POLVERE PER DISINFESTAZIONE DELLA CUTI LESE E DELLE MUCOSE	//	//	//	€ 2,39	//	//	//	//	//	//	//	//	//	//
15	CLOROSSIDANTE ELETTROLITICO IN SOLUZIONE PRONTA ALL'USO ALLO 0,05% DI CLORO ATTIVO PER LA DISINFESTAZIONE DELLA CUTI	//	//	//		//	//	//							
16	Gel antisettico pronto all'uso PER ANTISEPSI DELLE MANI, a base alcolica con concentrazione minima 60%, FLACONE DA 1000 - 1500ML FLACONE DA 500 ml TOTALE COMPLESSIVO LOTTO 16	//	//	€ 3,248 € 1,624 € 3.085,60	//	//	//	//	//	//	€ 2,78 non offerto incompleto	//	//	//	//
17	Detergente liquido con tensioattivi per la detersione di dispositivi medici	//	€ 1,89	//	//	//	€ 4,00		€ 1,83		€ 2,22	€ 4,90	€ 3,26		€ 4,00
18	Soluzione sterilizzante "PRONTO USO" da attivare, a base di acido peracetico e adazione o equivalente, per la sterilizzazione a freddo di dispositivi medici. Tanica da lt. 5	//	//	//	//	//	//	//	//	//	//	€ 38,00 /lt € 190,00 tan. 5 lt	//	//	//
19	Soluzione sterilizzante "PRONTO USO" da attivare, a base di acido peracetico e adazione o equivalente, per la sterilizzazione a freddo di dispositivi medici. Flacone da 200 ml	//	//	//	//	//	//	//	//	//	//	€ 26,00	//	//	//
20	Soluzione sterilizzante "PRONTO USO" a base di aldeide glutarica al 2% in soluzione acquosa, per la sterilizzazione a freddo di dispositivi medici. Tanica da lt. 5 con attivatore	//	€ 4,40	//	//	//	//	//	//	//	//	//	//	//	//
21	Soluzione di adazione più miscela plurienzimatica, per LAVAGGIO, DETERSIONE E DISINFESTAZIONE DI DISPOSITIVI MEDICI	//	//	//	//	//	//	//	//	//	//	€ 65,00	//	//	//
22	Clorossidante elettrolitico a base di ipoclorito di sodio 1,0 g circa, con cloro attivo 1% circa 11.000 ppm, per la disinfezione dei circuiti interni delle macchine per emodialisi	//	€ 6,00	//	€ 8,90	//	//	//	//	//	//	//	//	//	//
23	Prodotto per la disinfezione della cute anche lesa a base di Dideclammoniocloruro g 0,175/100 ml	//	//	//	//	//	//	//	//	//	€ 1,75	//	//	//	//






AZIENDA SANITARIA LOCALE DI POTENZA
 PROCEDURA APERTA PER LA FORNITURA DI PRODOTTI ANTISETTICI E DISINFETTANTI PER USO UMANO
 TABELLA A) -PROSPETTO RIASSUNTIVO OFFERTE ECONOMICHE

LOTTO	DESCRIZIONE PRODOTTO	DIAPATH	GIOCHERICA	B. BRAJIN MILANO	ADRAF	FARMAC ZABBAN	COLDI.SAN.	JOHNSON & JOHNSON MEDICAL	MONDIAL	OLCELLI FARMACEUTICI	NUOVA FARMAC	CANTEL MEDICAL	HOSPITAL SCIENTIFIC CONSULTING	AIES HOSPITAL SERVICE	FOR HOSPITAL
24	SAPONE ANTISETTICO DISINFEZIONE DELLE MANI E DELLA CUTE, A BASE DI Alchil-benzil-dimetildloruro e o-fenilfenolo atossico	//	€ 1,96	//	€ 2,60	//	//	//	//	//	//	//	€ 2,26	//	//
25	PRODOTTO PER LA DISINFEZIONE DELLA CUTE ANCHE LESA -MUCOSE IN OSTETRICA E GINECOLOGIA, A BASE DI Cloridina Digluconato g 0,05	//	//	//	//	//	//	//	//	//	€ 0,33	//	//	//	//
26	Soluzione alcolica pronta all'uso (non inferiore a 60% V/V di alcool isopropilico) con clorexidina al 2%, PER LA DELIMITAZIONE DEL CAMPO OPERATORIO	//	//	//	//	//	//	//	//	//	€ 0,70	//	€ 1,20	//	//
27	DISINFEZIONE E CONTEMPORANEA DETERSIONE DELLE SUPERFICI, a base di Benzalconio cloruro 90% GS	NESSUNA OFFERTA													
28	STERILIZZANTE CHIMICO E DISINFETTANTE DI ALTO LIVELLO, a base di Glutaraldeide p-cloro-m-cresolo o-fenil fenolo	//	//	//	//	//	//	//	//	//	//	€ 28,00	//	//	//
29	Sapone disinfettante, liquido per l'igiene delle mani a base di trichlorodrossidifenilietere	NESSUNA OFFERTA													
30	Soluzione pronta all'uso a pH acido per il lavaggio dell'epidermide del neonato	//	€ 2,47	€ 1,442	//	//	//	//	€ 4,37	//	€ 1,18	//	€ 2,47	//	//
31	Clorossidante elettrolitico in soluzione disinfettante diluita al 10%, pronta all'uso	//	//	//	€ 2,72	//	//	//	//	//	//	//	//	//	//
32	Soluzione di Lugol pronta all'uso	€ 13,50	//	//	//	//	//	//	//	//	//	//	//	//	€ 15,90
33	Fissativo per istologia a base di aldeide formica al 4%	€ 8,00	//	//	//	//	//	//	€ 13,75	//	//	//	//	€ 4,70	€ 4,60
34	Contenitori monouso per trasporto e conservazione di campioni biologici patogeni o potenzialmente infetti														
34.1	Contenitori monouso preriempiti con formaldeide al 4%, capacità 30 ml	€ 0,17	//	//	//	//	//	//	//	//	//	//	//	//	//
34.2	Contenitori monouso preriempiti con formaldeide al 4%, capacità 60 ml	€ 0,14	//	//	//	//	//	//	//	//	//	//	//	//	//
34.3	Contenitori monouso preriempiti con formaldeide al 4%, capacità 150 ml	€ 1,00	//	//	//	//	//	//	//	//	//	//	//	//	//
34.4	Contenitori monouso preriempiti con formaldeide al 4%, capacità 250 ml	€ 1,20	//	//	//	//	//	//	//	//	//	//	//	//	//
34.5	Contenitori monouso preriempiti con formaldeide al 4%, capacità 500 ml	€ 1,00	//	//	//	//	//	//	//	//	//	//	//	//	//

[Handwritten signatures and initials]

AZIENDA SANITARIA LOCALE DI POTENZA
 PROCEDURA APERTA PER LA FORNITURA DI PRODOTTI ANTISETTICI E DISINFETTANTI PER USO UMANO
 TABELLA A) -PROSPETTO RIASSUNTIVO OFFERTE ECONOMICHE

LOTTO	DESCRIZIONE PRODOTTO	DIAPATH	GIOCHERICA	B. BRAUN MILANO	ACRAF	FARMAC ZABIAN	COLJ.SAN.	JOHNSON & JOHNSON MEDICAL	MONDIAL	OLCELLI FARMACEUTICI	NUOVA FARMEC	CANTEL MEDICAL	HOSPITAL SCIENTIFIC CONSULTING	AIES HOSPITAL SERVICE	FOR HOSPITAL
34.6	Contentori monouso preriempiti con formaldeide al 4%, capacità 1000 ml	€ 1,00	//	//	//	//	//	//	//	//	//	//	//	//	//
34.7	Contentori monouso preriempiti con formaldeide al 4%, capacità 2000 ml	€ 2,00	//	//	//	//	//	//	//	//	//	//	//	//	//
34.8	Contentori monouso preriempiti con formaldeide al 4%, capacità 3000 ml	€ 2,00	//	//	//	//	//	//	//	//	//	//	//	//	//
34.9	Contentori monouso preriempiti con formaldeide al 4%, capacità 5000 ml	€ 2,50	//	//	//	//	//	//	//	//	//	//	//	//	//
TOTALE COMPLESSIVO DEL LOTTO		€ 2.456,13													

R,

[Signature]

[Signature]

[Signature]

[Signature]

AZIENDA SANITARIA LOCALE DI POTENZA
PROCEDURA APERTA PER LA FORNITURA DI PRODOTTI ANTISETTICI E DISINFETTANTI PER USO UMANO
ALLEGATO B) - PROSPETTO DI AGGIUDICAZIONE

LOTTO	DESCRIZIONE	DITTA AGGIUDICATARIA	DENOMINAZIONE PRODOTTO	CODICE PRODOTTO	QUANTITA' ANNUA	CODICE IDENTIFICATIVO GARA (C.I.G.)	PREZZO UNITARIO
1	BENZINA RETTIFICATA F.U.	CO.DI.SAN. S.p.A.	ESANO FLAC LT. 1	05111000	500 lt	62092578F7	€ 3,95
3	DISINFETTANTE PER CUTI INTEGRA a base di Benzalconio cloruro 2%	HOSPITAL SCIENTIFIC CONSULTING S.r.l.	PHARMASIL 1000 ML	S801	2500 lt	6209280BF1	€ 1,56
4	DISINFZIONE FERRI CHIRURGICI a base di soluzione alcolica pronta all'uso (non inferiore a 60% V/V di alcool etilico e/o isopropilico) di sali di ammonio quaternario e/o clorexidina + colorante	CANTEL MEDICAL (ITALY) S.r.l.	BLUESTERIL FERRI FLAC. LT. 1	505015	1600 lt	6209314801	€ 1,20
5	DELIMITAZIONE CAMPO OPERATORIO a base di soluzione alcolica pronta all'uso (non inferiore a 60% V/V di alcool etilico e/o isopropilico) di sali di ammonio quaternario e/o clorexidina + colorante	NUOVA FARMEC S.r.l.	NEOMEDIL 0,25% + 70% SOLUZIONE BRUNA FLAC. LT. 1	PF20810	1000 lt	6209323F6C	€ 1,58
6	CUTE LESA Soluzione alcolica pronta all'uso (non inferiore a 60% V/V di alcool etilico e/o isopropilico) di sali di ammonio quaternario e/o clorexidina, coadiuvanti ed essenze, senza coloranti.	CANTEL MEDICAL (ITALY) S.r.l.	CLOREXAN INCOLORE FLAC. LT. 1	502010	4000 lt	6209328390	€ 1,30
7	ALCOOL ETILICO DENATURATO in gradazione ≥ 90°	CO.DI.SAN. S.p.A.	DELIPLUS FLAC LT. 1	ALC1000C0	3000 lt	6209337AFB	€ 1,10
8	ALCOOLETILICO PURO 95° -96° F.U.	DIAPHAT S.p.A.	ALCOOL ETILICO 96° FLAC LT. 1	A0113	100 lt	6209343FED	€ 14,70
9	ACIDO ACETICO GLACIALE F.U.	FOR HOSPITAL S.r.l.	ACIDO ACETICO FLAC. LT.1	11001	50 lt	62093505B7	€ 2,30
10	PEROSSIDO DI IDROGENO						
	FL. 200 ÷300 ML CON TAPPO RIDUTTORE	CO.DI.SAN. S.p.A.	ACQUA OSSIGENATA 3% DELIPLUS 250 ML	ACQ00224-FU	2000 fl	6209354903	€ 0,23
11	FL. LT. 1 CON TAPPO RIDUTTORE						
	OLIO DI VASELINA F.U.	CO.DI.SAN. S.p.A.	ACQUA OSSIGENATA 3% DELIPLUS FLAC. LT. 1	ACQ00312-FU	2000 lt		€ 0,52
12	TINTURA DI IODIO F.U.	OLCELLI FARMACEUTICI S.r.l.	PARAFFINA LIQUIDA F.U. FLAC. LT.1	A0455	500 lt	6209360DF5	€ 4,95
	ANTISETTICO PER LA DETERSIONE E DISINFZIONE DELLA MANI DEL CHIRURGO, A BASE DI CLOREXIDINA GLUCONATO 4%	CO.DI.SAN. S.p.A.	TINTURA DI IODIO FLAC. LT. 1	FPL014NA5	50 lt	6209364146	€ 27,50
13		B. BRAUN MILANO S.p.A.	LIFO SCRUB FLAC. 500 ML	18808	1000 flac	6209370638	€ 1,30







AZIENDA SANITARIA LOCALE DI POTENZA
PROCEDURA APERTA PER LA FORNITURA DI PRODOTTI ANTISETTICI E DISINFETTANTI PER USO UMANO
ALLEGATO B) -PROSPETTO DI AGGIUDICAZIONE

LOTTO	DESCRIZIONE	DITTA AGGIUDICATARIA	DENOMINAZIONE PRODOTTO	CODICE PRODOTTO	QUANTITA' ANNUA	CODICE IDENTIFICATIVO GARA (C.I.G.)	PREZZO UNITARIO
15	CLOROSSIDANTE ELETTROLITICO IN SOLUZIONE CUTANEA PRONTA ALL'USO ALLO 0,05% DI CLORO ATTIVO p.a.: sodio ipoclorito 0,055 g circa in 100 ml per la disinfezione della cute	AZIENDE CHIMICHE RIUNITE ANGELINI FRANCESCO A.C.R.A.F. S.p.A.	AMUKINE 500 ML	419330	500 flac	6209380E76	€ 2,39
16	Gel antisettico pronto all'uso PER ANTISEPSI DELLE MANI, a base alcolica con concentrazione minima 60%, FLACONE DA 1000 ÷ 1500ML	B. BRAUN MILANO S.p.A.	SOFTAMAN VIS-R FLAC. LT.1	19657 3908404 DOS 3908432 DISP	600 lt	620938529A	€ 3,248
			SOFTAMAN VIS-R FLAC. 500 ML	19656 3908405 DOS 3908416 SUPP	700 fl		€ 1,624
17	Detergente liquido con tensioattivi per la detersione di dispositivi medici	MONDIAL S.n.c.	DIALZIMA SUPER FLAC. LT. 1	FM0730	1000 lt	6209401FCA	€ 1,83
18	Soluzione sterilizzante "PRONTO USO" da attivare, a base di acido peracetico e adazione o equivalente, per la sterilizzazione a freddo di dispositivi medici. Tanica da lt. 5	CANTEL MEDICAL (ITALY) S.r.l.	ADASPOR PLUS PRONTO TAN 5 LT	550034	400 tan	6209409667	€ 190,00
19	Soluzione sterilizzante "PRONTO USO" da attivare, a base di acido peracetico e adazione o equivalente, per la sterilizzazione a freddo di dispositivi medici. Flacone da 200 ml	CANTEL MEDICAL (ITALY) S.r.l.	ADASPOR PLUS MONODIE FLAC 200 ML	550035	1500 flac	6209417CFF	€ 26,00
20	Soluzione sterilizzante "PRONTO USO" a base di aldeide glutarica al 2% in soluzione acquosa, per la per la sterilizzazione a freddo di dispositivi medici. Tanica da lt. 5 con attivatore	GIOCHEMICA S.r.l.	GIOGLUTAR BUFFER TAN. 5 LT	D01010114	30 tan	620942539C	€ 4,40
21	Soluzione di adazione più miscela plurienzimatica, per LAVAGGIO, DETERSIONE E DISINFESTAZIONE DI DISPOSITIVI MEDICI. Flacone da lt.1	CANTEL MEDICAL (ITALY) S.r.l.	PROTEAZONE FLAC LT 1	500170	300 lt	620943188E	€ 65,00

[Handwritten signatures and initials]

AZIENDA SANITARIA LOCALE DI POTENZA
PROCEDURA APERTA PER LA FORNITURA DI PRODOTTI ANTISEPTICI E DISINFETTANTI PER USO UMANO
ALLEGATO B) - PROSPETTO DI AGGIUDICAZIONE

LOTTO	DESCRIZIONE	DITTA AGGIUDICATARIA	DENOMINAZIONE PRODOTTO	CODICE PRODOTTO	QUANTITA' ANNUA	CODICE IDENTIFICATIVO GARA (C.I.G.)	PREZZO UNITARIO
22	Clorossidante elettrolitico a base di ipoclorito di sodio 1,0 g. circa, con cloro attivo 1% circa 11.000 ppm, per la disinfezione dei circuiti interni delle macchine per emodialisi -Tanica da lt. 5	GIOCHEMICA S.r.l.	GIOCLORAL DIAL TAN LT. 5	D03020408	30 tan	6209436CAD	€ 6,00
23	Prodotto per la disinfezione della cute anche lesa a base di Didecilmmoniodoruro g 0,175/100 ml Flacone da lt. 1	NUOVA FARMEC S.r.l.	FARMASEPT 0,175% FLAC. LT. 1	PF21010	1500 lt	6209449769	€ 1,75
24	SAPONE ANTISEPTICO DISINFEZIONE DELLE MANI E DELLA CUTE, A BASE DI Alchil-benzil-dimetilcloruro e o-Fellifenolo atossico. Flacone da lt.1	GIOCHEMICA S.r.l.	BIOFORM SOAP FLAC. LT. 1	G03106	2000 lt	6209455C5B	€ 1,96
25	PRODOTTO PER LA DISINFEZIONE DELLA CUTE ANCHE LESA -MUCOSE IN OSTETRICA E GINECOLOGIA, A BASE DI Clorexidina Digluconato g 0,05 -Busina da 25 g	NUOVA FARMEC S.r.l.	NEOXINAL 0,05% BUSTA DA 25 ML	PF20332	500 buste	620946007F	€ 0,33
26	Soluzione alcolica pronta all'uso (non inferiore a 60% V/V di alcool isopropilico) con clorexidina al 2%, PER LA DELIMITAZIONE DEL CAMPO OPERATORIO -Flacone da 20 ml	NUOVA FARMEC S.r.l.	CLOREXINAL 2% FLAC DA 20 ML	PF37357	50 flac	6209467644	€ 0,70
28	STERILIZZANTE CHIMICO E DISINFETTANTE DI ALTO LIVELLO, a base di Glutaraldeide p-cloro-m-cresolo o-fenil-fenolo Flacone da 200 ÷ 250 ml	CANTEL MEDICAL (ITALY) S.r.l.	SPOREXIN PLUS FLAC 250 ML	500035	50 flac	62094811D3	€ 28,00
30	Soluzione pronta all'uso a pH acido per il lavaggio dell'epidermide del neonato Flacone da lt 1	NUOVA FARMEC S.r.l.	NEW DERM 5,5 FLAC. LT. 1	PF31310	200 lt	620949093E	€ 1,18
31	Clorossidante elettrolitico in soluzione disinfettante diluita al 10%, pronta all'uso	AZIENDE CHIMICHE RIUNITE ANGELINI FRANCESCO A.C.R.A.F. S.p.A.	AMUCHINA 10% FLAC. LT. 1	419307	2000 flac	6209496E30	€ 2,72
32	Soluzione di Lugol pronta all'uso flacone da 500 ml	DIAPHAT S.p.A.	LUGOL SOLUZIONE FLAC. 500 ML	G0102	100 flac	6209502327	€ 13,50
33	Fissativo per istologia a base di aldeide formica al 4% tanica da lt. 5	FOR HOSPITAL S.r.l.	FORMALDEIDE TAN. LT. 5	ALDEIDE	50 tan	62095055A0	€ 4,60

Alu

[Signature]

[Signature]

[Signature]

AZIENDA SANITARIA LOCALE DI POTENZA
PROCEDURA APERTA PER LA FORNITURA DI PRODOTTI ANTISETTICI E DISINFETTANTI PER USO UMANO
ALLEGATO B) -PROSPETTO DI AGGIUDICAZIONE

LOTTO	DESCRIZIONE	DITTA AGGIUDICATARIA	DENOMINAZIONE PRODOTTO	CODICE PRODOTTO	QUANTITA' ANNUA	CODICE IDENTIFICATIVO GARA (C.I.G.)	PREZZO UNITARIO
34	Contenitori monouso per trasporto e conservazione di campioni biologici patogeni o potenzialmente infetti						
34.1	Contenitori monouso preriempiti con formaldeide al 4%, capacità 30 ml	DIAPHAT S.p.A.		Q01012 + S4751	2000		€ 0,17
34.2	Contenitori monouso preriempiti con formaldeide al 4%, capacità 60 ml	DIAPHAT S.p.A.		Q01022	600		€ 0,14
34.3	Contenitori monouso preriempiti con formaldeide al 4%, capacità 150 ml	DIAPHAT S.p.A.		GD001	600		€ 1,00
34.4	Contenitori monouso preriempiti con formaldeide al 4%, capacità 250 ml	DIAPHAT S.p.A.		GD002	400		€ 1,20
34.5	Contenitori monouso preriempiti con formaldeide al 4%, capacità 500 ml	DIAPHAT S.p.A.		Q01060	200	6209511A92	€ 1,00
34.6	Contenitori monouso preriempiti con formaldeide al 4%, capacità 1000 ml	DIAPHAT S.p.A.		Q01071	100		€ 1,00
34.7	Contenitori monouso preriempiti con formaldeide al 4%, capacità 2000 ml	DIAPHAT S.p.A.		Q01081	100		€ 2,00
34.8	Contenitori monouso preriempiti con formaldeide al 4%, capacità 3000 ml	DIAPHAT S.p.A.		Q01081	100		€ 2,00
34.9	Contenitori monouso preriempiti con formaldeide al 4%, capacità 5000 ml	DIAPHAT S.p.A.		Q01091	100		€ 2,50

[Handwritten signature]

[Handwritten signature]

[Handwritten signature]

C. Pennacchio

Fare nota e i Parla con i Fornici

Fax: 0971.370296

AZIENDA SANITARIA LOCALE DI POTENZA A.S.P. 2 U.O. Provveditorato Economato
30 MAR. 2016
N° <u>20160037446/02</u>

Giochemica

Spettabile
Azienda Sanitaria Locale di Potenza
SERVIZIO SANITARIO REGIONALE BASILICATA
U.O. PROVVEDITORATO-ECONOMATO
 Via TORRACA, 2
 85100 Potenza

Alla cortese attenzione del **dottor ANTONIO PENNACCHIO** (DIRIGENTE AMMINISTRATIVO)

Oggetto: Gara, mediante procedura aperta, per l'affidamento della Fornitura di prodotti antisettici e disinfettanti ad uso umano, occorrenti per i Presidi e Strutture Sanitarie Aziendali - Risposta a Vostra comunicazione esclusione lotti di gara n. 16, 18, 19, 21. (**Vs. Prot. n. 20160037446/02**) **ATTO DI DIFFIDA.**

Spettabile azienda e gentile dottore,

in riscontro della Vostra comunicazione di cui all'oggetto, pervenuta alla scrivente mediante fax in data 17.03.2016,

la sottoscritta **TONIN dottoressa VERONICA**, nata a **SAN BONIFACIO (VR)** il **13/02/1969**, in qualità di **RESPONSABILE LEGALE** della società **GIOCHEMICA s.r.l. unipersonale** con sede legale e amministrativa in **MONTEFORTE D'ALPONE (VR)**, Via **CHIARELLE 35**, con la presente

contesta fermamente, fornendo contestuale e circostanziata motivazione,

il giudizio di non idoneità e quindi di esclusione espresso dalla Vostra Commissione di Gara nella seduta pubblica del 15.03.2016, relativamente ai prodotti proposti dalla scrivente in risposta ai **lotti 16, 18, 19 e 21**. Infatti, tutte le motivazioni di esclusione addotte, testimoniando un atteggiamento superficiale da parte della commissione, non sono assolutamente rispettose di quanto sancito e previsto per ciascun lotto nel "Capitolato Tecnico". Anzi, nei giudizi di non idoneità, aventi un carattere sommario e privo di fondamento scientifico e regolatorio, s'intravede il tentativo sbrigativo di trovare una futile motivazione, al fine di eliminare dalla competizione la scrivente, che ha proposto prodotti del tutto rispettosi della descrizione del Vostro capitolato tecnico a prezzi decisamente inferiori rispetto a quelli generalmente applicati dalla concorrenza. In un periodo di crisi economica come quello attuale, in cui la "Spending Review" assume un'importanza fondamentale al fine di ridurre gli sprechi a livello pubblico, si ritiene che il giudizio di non idoneità espresso dalla Vostra Commissione Giudicatrice (che si ritiene possa vantare una preparazione in materia, maggiore rispetto alle persone comuni), debba essere fondato non su una banale e semplicistica affermazione ma su una motivazione logica, obiettiva e quanto più rigorosamente scientifica. Come si potrà evincere dalle argomentazioni di seguito riportate, esso oltre che essere carente delle caratteristiche sopra enunciate, dimostra anche una completa inosservanza dei requisiti previsti dalla legislazione vigente in tema di appalti pubblici soprattutto per quanto concerne gli aspetti di:

1. differenziazione tra elementi essenziali comportanti l'esclusione dalla gara ed elementi non essenziali e quindi regolarizzabili dai concorrenti a seguito di debita richiesta della Commissione Giudicatrice ai sensi dell'articolo 46, comma 1-bis del D. Lgs. 163/2006 e
2. principio dell'equivalenza, sancito dall'art. 68, commi 4, 5 e 6 del D. Lgs. 163/2006.



In base a ciò, l'aggiudicazione o la graduatoria definitiva basata sul giudizio di non idoneità di cui all'oggetto è da ritenersi illegittima e se ne chiede pertanto l'annullamento in autotutela ai sensi e per gli effetti dell'art. **21-nonies L. 241/1990** per le seguenti ragioni di diritto.

Lotto 16: Gel antisettico pronto all'uso a base alcolica con concentrazione minima 60%, addizionata di sostanze dermoprotettive, da utilizzare per l'antisepsi delle mani. Conformità alla normativa vigente. Deve essere fornito in dispenser da parete, e in dispenser da carrello, in gara di erogare dose predefinita. Gli erogatori a muro dovranno essere forniti a richiesta dell'Azienda Sanitaria. Biodegradabilità > 90%. Presidio medico chirurgico. In offerta indicare il numero di registrazione Ministero Sanità. Flacone da 1000 ÷ 1500 ml con dispenser.

Non conforme in quanto offre dispenser a muro. A tal proposito si richiamano i chiarimenti n. 2 del 26/05/2015, debitamente pubblicati sul sito web aziendale, dove è stato precisato che "La dicitura riportata nel capitolato tecnico relativa al lotto n. 16 "Deve essere fornito in dispenser da parete Gli erogatori a muro dovranno essere forniti a richiesta dell'Azienda Sanitaria", per mero refuso deve leggersi "I dispenser da carrello devono essere forniti di erogatore (pipetta erogatrice a pressione) in grado di erogare la dose predefinita di prodotto".

L'affermazione della Vostra commissione "offre dispenser a muro" non corrisponde al vero, in quanto nella nostra offerta relativa al lotto 16 si legge solo ed esclusivamente "dispenser" che secondo la scrivente non sono da intendersi come "erogatori a muro" ma proprio come "erogatori (pipetta erogatrice a pressione)" così come precisato nel chiarimento n. 2 del 26/05/2015, debitamente pubblicato sul sito web aziendale. E' sorprendente che il termine da noi riportato nell'offerta economica "dispenser" sia stato interpretato come "dispenser a muro" e che questa interpretazione del tutto personale sia stata unica motivazione di non conformità del prodotto proposto dalla scrivente, anziché essere eventualmente motivo di richiesta di chiarimento, come previsto dal succitato articolo 46, comma 1-bis del D. Lgs. 163/2006.

Lotti 18 e 19

Soluzione sterilizzante "PRONTO USO" da attivare, a base di acido peracetico e adazone o equivalente. Tanica da 5 litri (lotto 18) e Flacone da 200 ml (lotto 19)

Lo sterilizzante proposto non è conforme in quanto privo di adazone requisito indicato nel capitolato tecnico.

La motivazione di non conformità ripetuta dalla commissione per i due lotti in questione, non corrisponde a verità, in quanto nella descrizione di ciascun lotto si riporta espressamente la dizione "...adazone o equivalente". Sulla base di questa descrizione è evidente la possibilità per i concorrenti di partecipare con un prodotto che, in associazione con l'acido peracetico, non necessariamente abbia l'"Adazone" (molecola sulla cui presenza nel prodotto ADASPOR e PROTEAZONE sono stati posti dei seri dubbi tanto è vero che oggi non si parla più di Adazone ma di Isoadazone) ma anche altri derivati adamantanici equivalenti. In entrambi i prodotti proposti dalla scrivente in risposta ai lotti 18 e 19, rispettivamente GIOPERACETIC A e REVISTER, risulta ben evidente, anche dalla semplice lettura della rispettiva scheda tecnica, la presenza, in associazione con l'acido peracetico, di ben 2 derivati adamantanici soprannominati come diamantadina alfa (α) e diamantadina beta (β). Essi dal punto di vista della struttura chimica sono del tutto sovrapponibili a quella dell'ADAZONE in quanto al pari di esso presentano la struttura dell'adamantano. A questa sovrapposizione strutturale, corrisponde un'equivalenza del



meccanismo d'azione, dell'azione biocida sinergica con l'acido peracetico e di altre caratteristiche chimico-fisiche. A supporto di questa equivalenza per entrambi i prodotti, nella documentazione tecnica di gara è stata prodotta adeguata relazione tecnico-scientifica di equivalenza elaborata dal nostro Responsabile Scientifico, in cui si dimostra con rigore scientifico l'esatta equivalenza sotto tutti gli aspetti. Si ritiene che essa assieme a quanto sopra riportato, possa validamente, con rigore scientifico avvalorare la tesi che entrambi i prodotti proposti dalla scrivente in risposta ai lotti 18 e 19, possano ritenersi senza ombra di dubbio "conformi" a quanto riportato nel capitolato tecnico di gara.

Lotto 21:

"Soluzione di adazione più miscela plurienzimatica (amilasi, lipasi, proteasi, carboidrati). Utilizzabile anche in macchine lavaendoscopi"

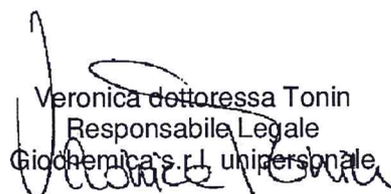
Lo sterilizzante proposto non è conforme in quanto privo di adazione requisito indicato nel capitolato tecnico.

Al di là della frase ripetitiva riportata in maniera non pertinente anche per questo lotto, (che dimostra comunque una superficialità da parte della Commissione), in quanto il lotto 21 come da descrizione del capitolato tecnico di gara non è uno "sterilizzante" ma piuttosto una "*Soluzione di adazione più miscela plurienzimatica (amilasi, lipasi, proteasi, carboidrati). Utilizzabile anche in macchine lavaendoscopi*", come già preannunciato nel punto precedente, la motivazione di non conformità espressa per il prodotto proposto dalla scrivente, denominato "GIOPLURIZIM" deve esser per "par condicio" estesa a tutti i prodotti presenti oggi sul mercato, in quanto nessuno di essi contempla "Adazione" ma eventualmente un omologo equivalente denominato "Isoadazione" la cui presenza in questo lotto a differenza dei lotti 18 e 19 non è stata contemplata con l'inserimento del termine "equivalente".

Da quanto sopra risulta evidente che le motivazioni addotte per i giudizi di non conformità dei prodotti proposti dalla scrivente in risposta ai lotti 16, 18, 19 e 21 sono da ritenersi illegittimi e se ne chiede pertanto l'annullamento in autotutela ai sensi e per gli effetti dell'art. **21-nonies L. 241/1990**. In difetto delle suesposte richieste misure, la presente valga quale preavviso di segnalazione di quanto sopra ai rispettivi organi di vigilanza e di ricorso **ex art. 243-bis D. Lgs. N. 163/2006**.

Monteforte d'Alpone, li 25/03/2016

In fede


Veronica dottoressa Tonin
Responsabile Legale
Giochemica s.r.l. unipersonale

C. Rossi - Roberto

Fare nota e i Parla con i Fanciulli

distin fanceiik
x 2/1/17

Giochemica

Fax: 0971.810296

ASPI 7 U.O. Provveditorato Economato
30 MAR. 2016
N° 20160012085/2

3/2/16

Spettabile

Azienda Sanitaria Locale di Potenza
SERVIZIO SANITARIO REGIONALE BASILICATA
U.O. PROVVEDITORATO-ECONOMATO
Via TORRACA, 2
85100 Potenza

Alla cortese attenzione del **dottor ANTONIO PENNACCHIO** (DIRIGENTE AMMINISTRATIVO)

Oggetto: Gara, mediante procedura aperta, per l'affidamento della Fornitura di prodotti antisettici e disinfettanti ad uso umano, occorrenti per i Presidi e Strutture Sanitarie Aziendali - Risposta a Vostra comunicazione esclusione lotti di gara n. 16, 18, 19, 21. (**Vs. Prot. n. 20160037446/02**) **ATTO DI DIFFIDA.**

Spettabile azienda e gentile dottore,

in riscontro della Vostra comunicazione di cui all'oggetto, pervenuta alla scrivente mediante fax in data 17.03.2016,

la sottoscritta **TONIN dottoressa VERONICA**, nata a **SAN BONIFACIO (VR)** il **13/02/1969**, in qualità di **RESPONSABILE LEGALE** della società **GIOCHEMICA s.r.l. unipersonale** con sede legale e amministrativa in **MONTEFORTE D'ALPONE (VR)**, Via **CHIARELLE 35**, con la presente

contesta fermamente, fornendo contestuale e circostanziata motivazione,

il giudizio di non idoneità e quindi di esclusione espresso dalla Vostra Commissione di Gara nella seduta pubblica del 15.03.2016, relativamente ai prodotti proposti dalla scrivente in risposta ai **lotti 16, 18, 19 e 21**. Infatti, tutte le motivazioni di esclusione addotte, testimoniando un atteggiamento superficiale da parte della commissione, non sono assolutamente rispettose di quanto sancito e previsto per ciascun lotto nel "Capitolato Tecnico". Anzi, nei giudizi di non idoneità, aventi un carattere sommario e privo di fondamento scientifico e regolatorio, s'intravede il tentativo sbrigativo di trovare una futile motivazione, al fine di eliminare dalla competizione la scrivente, che ha proposto prodotti del tutto rispettosi della descrizione del Vostro capitolato tecnico a prezzi decisamente inferiori rispetto a quelli generalmente applicati dalla concorrenza. In un periodo di crisi economica come quello attuale, in cui la "Spending Review" assume un'importanza fondamentale al fine di ridurre gli sprechi a livello pubblico, si ritiene che il giudizio di non idoneità espresso dalla Vostra Commissione Giudicatrice (che si ritiene possa vantare una preparazione in materia, maggiore rispetto alle persone comuni), debba essere fondato non su una banale e semplicistica affermazione ma su una motivazione logica, obiettiva e quanto più rigorosamente scientifica. Come si potrà evincere dalle argomentazioni di seguito riportate, esso oltre che essere carente delle caratteristiche sopra enunciate, dimostra anche una completa inosservanza dei requisiti previsti dalla legislazione vigente in tema di appalti pubblici soprattutto per quanto concerne gli aspetti di:

1. differenziazione tra elementi essenziali comportanti l'esclusione dalla gara ed elementi non essenziali e quindi regolarizzabili dai concorrenti a seguito di debita richiesta della Commissione Giudicatrice ai sensi dell'articolo 46, comma 1-bis del D. Lgs. 163/2006 e
2. principio dell'equivalenza, sancito dall'art. 68, commi 4, 5 e 6 del D. Lgs. 163/2006.

In base a ciò, l'aggiudicazione o la graduatoria definitiva basata sul giudizio di non idoneità di cui all'oggetto è da ritenersi illegittima e se ne chiede pertanto l'annullamento in autotutela ai sensi e per gli effetti dell'art. **21-nonies L. 241/1990** per le seguenti ragioni di diritto.

Lotto 16: Gel antisettico pronto all'uso a base alcolica con concentrazione minima 60%, addizionata di sostanze dermoprotettive, da utilizzare per l'antisepsi delle mani. Conformità alla normativa vigente. Deve essere fornito in dispenser da parete, e in dispenser da carrello, in gara di erogare dose predefinita. Gli erogatori a muro dovranno essere forniti a richiesta dell'Azienda Sanitaria. Biodegradabilità > 90%. Presidio medico chirurgico. In offerta indicare il numero di registrazione Ministero Sanità. Flacone da 1000 ÷ 1500 ml con dispenser.

Non conforme in quanto offre dispenser a muro. A tal proposito si richiamano i chiarimenti n. 2 del 26/05/2015, debitamente pubblicati sul sito web aziendale, dove è stato precisato che "La dicitura riportata nel capitolato tecnico relativa al lotto n. 16 "Deve essere fornito in dispenser da parete Gli erogatori a muro dovranno essere forniti a richiesta dell'Azienda Sanitaria", per mero refuso deve leggersi "I dispenser da carrello devono essere forniti di erogatore (pipetta erogatrice a pressione) in grado di erogare la dose predefinita di prodotto".

L'affermazione della Vostra commissione "*offre dispenser a muro*" non corrisponde al vero, in quanto nella nostra offerta relativa al lotto 16 si legge solo ed esclusivamente "**dispenser**" che secondo la scrivente non sono da intendersi come "erogatori a muro" ma proprio come "**erogatori (pipetta erogatrice a pressione)**" così come precisato nel chiarimento n. 2 del 26/05/2015, debitamente pubblicato sul sito web aziendale. E' sorprendente che il termine da noi riportato nell'offerta economica "**dispenser**" sia stato interpretato come "**dispenser a muro**" e che questa interpretazione del tutto personale sia stata unica motivazione di non conformità del prodotto proposto dalla scrivente, anziché essere eventualmente motivo di richiesta di chiarimento, come previsto dal succitato articolo 46, comma 1-bis del D. Lgs. 163/2006.

Lotti 18 e 19

Soluzione sterilizzante "PRONTO USO" da attivare, a base di acido peracetico e adazione o equivalente. Tanica da 5 litri (lotto 18) e Flacone da 200 ml (lotto 19)

Lo sterilizzante proposto non è conforme in quanto privo di adazione requisito indicato nel capitolato tecnico.

La motivazione di non conformità ripetuta dalla commissione per i due lotti in questione, non corrisponde a verità, in quanto nella descrizione di ciascun lotto si riporta espressamente la dizione "**...adazione o equivalente**". Sulla base di questa descrizione è evidente la possibilità per i concorrenti di partecipare con un prodotto che, in associazione con l'acido peracetico, non necessariamente abbia l'"Adazione" (molecola sulla cui presenza nel prodotto ADASPOR e PROTEAZONE sono stati posti dei seri dubbi tanto è vero che oggi non si parla più di Adazione ma di Isoadazione) ma anche altri derivati adamantanici equivalenti. In entrambi i prodotti proposti dalla scrivente in risposta ai lotti 18 e 19, rispettivamente GIOPERACETIC A e REVISTER, risulta ben evidente, anche dalla semplice lettura della rispettiva scheda tecnica, la presenza, in associazione con l'acido peracetico, di ben 2 derivati adamantanici soprannominati come diamantadina alfa (α) e diamantadina beta (β). Essi dal punto di vista della struttura chimica sono del tutto sovrapponibili a quella dell'ADAZONE in quanto al pari di esso presentano la struttura dell'adamantano. A questa sovrapposizione strutturale, corrisponde un'equivalenza del

meccanismo d'azione, dell'azione biocida sinergica con l'acido peracetico e di altre caratteristiche chimico-fisiche. A supporto di questa equivalenza per entrambi i prodotti, nella documentazione tecnica di gara è stata prodotta adeguata relazione tecnico-scientifica di equivalenza elaborata dal nostro Responsabile Scientifico, in cui si dimostra con rigore scientifico l'esatta equivalenza sotto tutti gli aspetti. Si ritiene che essa assieme a quanto sopra riportato, possa validamente, con rigore scientifico avvalorare la tesi che entrambi i prodotti proposti dalla scrivente in risposta ai lotti 18 e 19, possano ritenersi senza ombra di dubbio "conformi" a quanto riportato nel capitolato tecnico di gara.

Lotto 21:

"Soluzione di adazione più miscela plurienzimatica (amilasi, lipasi, proteasi, carboidrati). Utilizzabile anche in macchine lavaendoscopi"

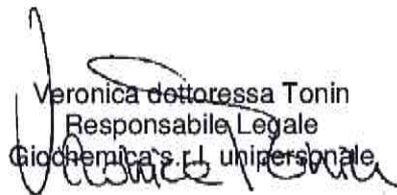
Lo sterilizzante proposto non è conforme in quanto privo di adazione requisito indicato nel capitolato tecnico.

Al di là della frase ripetitiva riportata in maniera non pertinente anche per questo lotto, (che dimostra comunque una superficialità da parte della Commissione), in quanto il lotto 21 come da descrizione del capitolato tecnico di gara non è uno "sterilizzante" ma piuttosto una "*Soluzione di adazione più miscela plurienzimatica (amilasi, lipasi, proteasi, carboidrati). Utilizzabile anche in macchine lavaendoscopi*", come già preannunciato nel punto precedente, la motivazione di non conformità espressa per il prodotto proposto dalla scrivente, denominato "GIOPLURIZIM" deve esser per "par condicio" estesa a tutti i prodotti presenti oggi sul mercato, in quanto nessuno di essi contempla "Adazione" ma eventualmente un omologo equivalente denominato "Isoadazione" la cui presenza in questo lotto a differenza dei lotti 18 e 19 non è stata contemplata con l'inserimento del termine "equivalente".

Da quanto sopra risulta evidente che le motivazioni addotte per i giudizi di non conformità dei prodotti proposti dalla scrivente in risposta ai lotti 16, 18, 19 e 21 sono da ritenersi illegittimi e se ne chiede pertanto l'annullamento in autotutela ai sensi e per gli effetti dell'art. **21-nonies L. 241/1990**. In difetto delle suesposte richieste misure, la presente valga quale preavviso di segnalazione di quanto sopra ai rispettivi organi di vigilanza e di ricorso **ex art. 243-bis D. Lgs. N. 163/2006**.

Monteforte d'Alpone, li 25/03/2016

In fede


Veronica dottoressa Tonin
Responsabile Legale
Giochemica s.r.l. unipersonale

Spett.le
ASP di Potenza
Via Torraca 2
85100 Potenza

c.a. U.O.C. Provveditorato/Economato
Presidente della Commissione di gara: Dr. Antonio Pennacchio
Fax 0971*310296

Ns.Rif.Prot n. 0453/2016/RP
Pomezia, 29/04/2016

Oggetto: gara mediante procedura aperta per l'affidamento della fornitura di prodotti antisettici e disinfettanti per uso umano occorrenti per i Presidi e Strutture sanitarie aziendali. **Riscontro alla comunicazione inviata dalla Ditta Giochemica S.r.l.**

In riscontro alla Vostra nota del 5 aprile 2016, di trasmissione dell'atto di diffida della Giochemica S.r.l., io sottoscritto Vinit Mark Supekar, in qualità di legale rappresentante della **Cantel Medical Italy S.r.l.**, mi vedo costretto, mio malgrado, soprattutto al fine di tutelare il buon nome della società da me amministrata, **a contestare fermamente** le "fantasiose" tesi riportate nella diffida succitata, **in quanto illogiche, false e destituite di qualsivoglia fondamento.**

Preliminarmente, appare necessario fare da subito un po' di chiarezza, così da sgombrare il campo da quanto artatamente tenta di rappresentare Giochemica.

Non vi è alcuna equivalenza funzionale chimica, e prima ancora funzionale, tra l'Adazone ed il Revister.

Senza dilungarmi eccessivamente e tediare per l'effetto Codesta Spett.le Commissione di gara, basti considerare sul punto quanto segue:

1. Revister non contiene un equivalente dell'ADAZONE, in quanto le molecole inserite nel prodotto non hanno, diversamente dall'ADAZONE, alcuna attività sull'acido peracetico. Non è infatti sufficiente inserire una molecola (che tra l'altro non è un adamantano) per dichiarare l'equivalenza, né strutturale né funzionale. Una molecola deve infatti avere le stesse caratteristiche di attività come già ampiamente spiegato dagli enti regolatori quali il Ministero e l'AIFA. Ebbene, il prodotto della GIOCHEMICA – lo si è accennato - non ha un'equivalenza funzionale né tantomeno di struttura. Prova inconfutabile di ciò (e cioè del fatto che i prodotti Revister

e ADASPOR non possano minimamente essere associati all'interno di un concetto di equivalenza) è attestata dal seguente dato: il prodotto di Giochemica ha un pH finale pari a 2, a fronte del pH 6 proprio di ADASPOR. Questa considerevole differenza è resa possibile grazie alla funzionalità propria dell'ADAZONE e della formulazione aggiunta che permette di avere un valore di pH vicino alla neutralità che quindi non produce aggressività verso gli strumenti trattati.

2. Revister necessita di diluizioni (8%, 25% e 33%) per cui **non è pronto all'uso**. Il prezzo del prodotto quindi differisce a seconda della diluizione e dura solo 48 ore rispetto ai 12 giorni di ADASPOR.
3. Peraltro, **la diluizione** richiesta dal Revister **comporta un duplice rischio**: *in primis*, un rischio per l'esposizione dell'operatore che è costretto a maneggiare un acido forte con conseguente possibilità di ustione; in second'ordine, un rischio connesso alla possibilità (frequente) che venga sbagliata la diluizione, credendo di ottenere una disinfezione di alto livello.

Appare allora evidente che la scheda tecnica di REVISTER altro non sia che una copia, o meglio, un tentativo malriuscito di emulare il prodotto ADASPOR, senza che l'immissione in commercio sia stata preceduta da alcun test. A tal proposito si invita Codesta Azienda a richiedere alla Giochemica gli studi ed i test effettuati...

Proprio per le ragioni che precedono si segnala che il prodotto REVISTER è risultato non idoneo in molte altre gare pubbliche.

Si ritiene pertanto dimostrata la non equivalenza REVISTER a cui deve aggiungersi che, come accennato, la sua diluizione non permette di determinare quale sia l'effettivo costo per la stazione appaltante.

Poche ulteriori parole sul prodotto GEOPERACETIC: esso non è un acido peracetico. Leggendo l'etichetta del prodotto si riscontra che questo non contiene peracetico bensì perossido di idrogeno e acetilcaprolattame, cui derivano una serie di problematiche legate all'instabilità del prodotto ed alla necessità di un frequente uso di striscette per appurare l'attività che può durare da 1gg a 7gg.

Distinti saluti,
Cantel Medical Italy S.r.l.
Vinjt Mark Supera



SERVIZIO SANITARIO REGIONALE
BASILICATA
Azienda Sanitaria Locale di Potenza

PROT. 59516 /02

Li 6.5.2016

U.O. PROVVEDITORATO-ECONOMATO
VIA TORRACA, 2 85100 POTENZA

Tel. 0971-310549
Fax 0971-310296
e-mail: provveditorato.pz@aspbasilicata.it

DR. GIORGIO LARDINO
e-mail: giorgio.lardino@aspbasilicata.it
DR. DARIO RICCIARDI
e-mail: dario.ricciardi@aspbasilicata.it
DR. FRANCESCO ROSSI
e-mail: francesco.rossi@aspbasilicata.it

OGGETTO: gara mediante procedura aperta per l'affidamento della fornitura di prodotti antisettici e disinfettanti per uso umano, occorrenti per i Presidi e Strutture Sanitarie Aziendali. Trasmissione nota fax Ditta Cantel Medical (Italy) S.r.l.

Facendo seguito alla precorsa corrispondenza inerente all'oggetto si trasmette, in allegato, la nota fax prot. 0453/2016/RP del 29/04/2016 pervenuta dalla Ditta Cantel Medical (Italy) S.r.l., di risposta alle contestazioni della concorrente Giochemica S.r.l. contenute nell'atto di diffida del 25/03/2016, con cui sono sollevate eccezioni sull'esclusione dalla gara dei prodotti dalla stessa offerti e relativi ai lotti **16, 18, 19 e 21**.

Ciò premesso, si chiede valutare e approfondire quanto contenuto sia nella nota della Ditta Giochemica S.r.l. e sia della Cantel Medical (Italy) S.r.l., anche attraverso citazioni, ove esistenti di letteratura scientifica, al fine di consentire alla Commissione l'assunzione delle proprie determinazioni, che saranno effettuate in apposita seduta riservata.

Cordiali saluti.

IL PRESIDENTE DELLA COMMISSIONE DI GARA
DR. ANTONIO PENNACCHIO



AZIENDA SANITARIA LOCALE DI POTENZA ASP / 2 U.O. Provveditorato Economato
- 2 MAG. 2016
N° 20/60056238

Spett.le
ASP di Potenza
Via Torraca 2
85100 Potenza

c.a. U.O.C. Provveditorato/Economato
Presidente della Commissione di gara: Dr. Antonio Pennacchio
Fax 0971*310296

Ns.Rif.Prot n. 0453/2016/RP
Pomezia, 29/04/2016

Oggetto: gara mediante procedura aperta per l'affidamento della fornitura di prodotti antisettici e disinfettanti per uso umano occorrenti per i Presidi e Strutture sanitarie aziendali. **Riscontro alla comunicazione inviata dalla Ditta Giochemica S.r.l.**

In riscontro alla Vostra nota del 5 aprile 2016, di trasmissione dell'atto di diffida della Giochemica S.r.l., io sottoscritto Vinit Mark Supekar, in qualità di legale rappresentante della **Cantel Medical Italy S.r.l.**, mi vedo costretto, mio malgrado, soprattutto al fine di tutelare il buon nome della società da me amministrata, a **contestare fermamente** le "fantasiose" tesi riportate nella diffida succitata, **in quanto illogiche, false e destituite di qualsivoglia fondamento.**

Preliminarmente, appare necessario fare da subito un po' di chiarezza, così da sgombrare il campo da quanto artatamente tenta di rappresentare Giochemica.

Non vi è alcuna equivalenza funzionale chimica, e prima ancora funzionale, tra l'Adazone ed il Revister.

Senza dilungarmi eccessivamente e tediare per l'effetto Codesta Spett.le Commissione di gara, basti considerare sul punto quanto segue:

1. Revister non contiene un equivalente dell'ADAZONE, in quanto le molecole inserite nel prodotto non hanno, diversamente dall'ADAZONE, alcuna attività sull'acido peracetico. Non è infatti sufficiente inserire una molecola (che tra l'altro non è un adamantano) per dichiarare l'equivalenza, né strutturale né funzionale. Una molecola deve infatti avere le stesse caratteristiche di attività come già ampiamente spiegato dagli enti regolatori quali il Ministero e l'AIFA. Ebbene, il prodotto della GIOCHEMICA – lo si è accennato – non ha un'equivalenza funzionale né tantomeno di struttura. Prova inconfutabile di ciò (e cioè del fatto che i prodotti Revister

e ADASPOR non possano minimamente essere associati all'interno di un concetto di equivalenza) è attestata dal seguente dato: il prodotto di Giochemica ha un pH finale pari a 2, a fronte del pH 6 proprio di ADASPOR. Questa considerevole differenza è resa possibile grazie alla funzionalità propria dell'ADAZONE e della formulazione aggiunta che permette di avere un valore di pH vicino alla neutralità che quindi non produce aggressività verso gli strumenti trattati.

2. Revister necessita di diluizioni (8%, 25% e 33%) per cui **non è pronto all'uso**. Il prezzo del prodotto quindi differisce a seconda della diluizione e dura solo 48 ore rispetto ai 12 giorni di ADASPOR.
3. Peraltro, **la diluizione** richiesta dal Revister comporta un **duplice rischio**: *in primis*, un rischio per l'esposizione dell'operatore che è costretto a maneggiare un acido forte con conseguente possibilità di ustione; in second'ordine, un rischio connesso alla possibilità (frequente) che venga sbagliata la diluizione, credendo di ottenere una disinfezione di alto livello.

Appare allora evidente che la scheda tecnica di REVISTER altro non sia che una copia, o meglio, un tentativo malriuscito di emulare il prodotto ADASPOR, senza che l'immissione in commercio sia stata preceduta da alcun test. A tal proposito si invita Codesta Azienda a richiedere alla Giochemica gli studi ed i test effettuati...

Proprio per le ragioni che precedono si segnala che il prodotto REVISTER è risultato non idoneo in molte altre gare pubbliche.

Si ritiene pertanto dimostrata la non equivalenza REVISTER a cui deve aggiungersi che, come accennato, la sua diluizione non permette di determinare quale sia l'effettivo costo per la stazione appaltante.

Poche ulteriori parole sul prodotto GEOPERACETIC: esso non è un acido peracetico. Leggendo l'etichetta del prodotto si riscontra che questo non contiene peracetico bensì perossido di idrogeno e acetilcaprolattame, cui derivano una serie di problematiche legate all'instabilità del prodotto ed alla necessità di un frequente uso di striscette per appurare l'attività che può durare da 1gg a 7gg.

Distinti saluti,
Cantel Medical Italy S.r.l.
Vinč Mark Šupekar



SERVIZIO SANITARIO REGIONALE
BASILICATA
Azienda Sanitaria Locale di Potenza

PROCEDURA APERTA PER L’AFFIDAMENTO DELLA FORNITURA DI PRODOTTI ANTISEPTICI E DISINFETTANTI PER USO UMANO, OCCORRENTI PER I PRESIDI E STRUTTURE SANITARIE AZIENDALI.

ALLEGATO N. 8 –CAPITOLATO SPECIALE



CAPITOLATO SPECIALE PER LA FORNITURA DI PRODOTTI ANTISETTICI E DISINFETTANTI PER USO UMANO, OCCORRENTI PER I PRESIDII E STRUTTURE SANITARIE AZIENDALI

**ARTICOLO 1
OGGETTO DELL'APPALTO**

Il presente capitolato speciale disciplina la fornitura di prodotti antisettici e disinfettanti per uso umano, da effettuarsi in contratto di somministrazione a norma degli artt. 1599-1570 del codice civile, occorrenti per le esigenze dei Presidi e Strutture Sanitarie ubicate nell'ambito territoriale dell'Azienda Sanitaria Locale di Potenza, ripartita in n. 34 lotti, meglio specificati nell'allegato n. 9 "Capitolato tecnico".

Tutti i prodotti proposti dalle Ditte partecipanti alla gara dovranno essere conformi a quanto previsto dalle disposizioni legislative vigenti applicabili ai prodotti dei quali trattasi.

**ARTICOLO 2
TERMINOLOGIE**

Nel testo del presente capitolato valgono le seguenti definizioni:

Per **AZIENDA SANITARIA** s'intende l'Azienda Sanitaria Locale di Potenza (A.S.P.)

Per **DITTA** s'intende la Ditta risultata aggiudicataria della fornitura.

**ARTICOLO 3
DURATA DELLA FORNITURA**

Il contratto avrà durata di **anni 5 (cinque)** a decorrere dal primo giorno del mese successivo allo stipulazione del contratto, nel rispetto della previsione portata dall'art. 11, comma 10 del D.Lgs 163/2006 e s.m.i., con possibilità di risoluzione anticipata da parte dell'Azienda Sanitaria, in qualsiasi momento, da comunicarsi mediante lettera raccomandata con avviso di ricevimento, in caso di non conforme esecuzione del contratto come specificato negli articoli che compongono questo capitolato.

In caso di necessità connesse alle esigenze dei Servizi utilizzatori, l'Azienda Sanitaria si riserva di anticipare l'inizio della decorrenza della fornitura a suo insindacabile giudizio.

E' escluso ogni rinnovo tacito. Nelle more dell'espletamento di una nuova gara di appalto, e per garantire la continuità della fornitura, l'Azienda Sanitaria ha la facoltà di richiedere la prosecuzione della fornitura anche dopo la scadenza del termine alle medesime condizioni per un successivo periodo massimo di anni uno, qualora nel termine ordinario di scadenza non sia stato possibile concludere un nuovo procedimento di gara per il tempo strettamente necessario per l'espletamento della procedura. L'Azienda Sanitaria in caso di non conforme esecuzione del contratto si riserva, in ogni caso, la facoltà di recedere dal contratto per suo motivato e insindacabile giudizio, in qualsiasi momento e con semplice preavviso di giorni 30, senza che la Ditta possa pretendere danno o compensi di sorta. Il recesso non ha effetto per le prestazioni già eseguite o in corso di esecuzione.

La risoluzione, estensione o riduzione del contratto, potrà pure avvenire in via anticipata, in forza di modifiche dell'Azienda Sanitaria in presenza di variazioni del proprio ambito territoriale o delle funzioni o soppressione dei Servizi utilizzatori dei prodotti oggetto della presente gara, e ciò senza alcun aggravio per l'Azienda Sanitaria stessa per risarcimento, indennizzo o altro titolo.

Il contratto potrà, inoltre, essere risolto anticipatamente:

- in caso di intervenuta aggiudicazione della gara da esperirsi in unione regionale di acquisto (U.R.A.) tra le Aziende Sanitarie della Regione Basilicata, riguardante la stessa tipologia dei prodotti oggetto del presente capitolato speciale, ed i cui prezzi siano risultati inferiori rispetto a quelli definiti a seguito della gara oggetto del presente capitolato;
- Qualora nel corso della validità del periodo contrattuale, il sistema di convenzioni per l'acquisto di beni e servizi delle Pubbliche Amministrazioni (CONSIP) ai sensi dell'art. 26 della Legge 488/1999 e successive modificazioni, aggiudicasse la fornitura dei prodotti di cui alla presente gara a condizioni economiche inferiori.

In siffatte ipotesi, le Ditte aggiudicatarie dovranno impegnarsi a conformare le proprie quotazioni unitarie almeno a quelle risultanti da tali procedure.

Se le Ditte aggiudicatarie non dovessero rendersi disponibili a ricondurre detto prezzo almeno alle quotazioni risultanti ex CONSIP/URA tra Aziende Sanitarie Regione Basilicata, questa Azienda Sanitaria si riserva la facoltà di non dar corso all'aggiudicazione, o di provvedere ad operare la revoca del relativo contratto di fornitura.



ARTICOLO 4 **STIPULAZIONE DEL CONTRATTO**

La Ditta dovrà produrre i seguenti documenti, prodotti in originale e rilasciati dalle competenti Autorità in data non anteriore a sei mesi rispetto a quella della comunicazione di aggiudicazione:

- a. tutti i documenti richiesti per la partecipazione e per i quali la Ditta abbia fatto ricorso alla produzione della dichiarazione sostitutiva;
- b. estremi identificativi del conto corrente dedicato da utilizzare in relazione al presente appalto e generalità e codice fiscale delle persone delegate ad operare su di esso nonché dichiarazione contenente l'impegno a comunicare ogni modifica relativa a tali dati.

Qualora dagli accertamenti di cui alla vigente normativa antimafia e/o dall'esame della documentazione risultasse che la Ditta non sia in possesso dei requisiti per la fornitura, l'Azienda Sanitaria disporrà la revoca dell'aggiudicazione.

Ai sensi dell'art. 11, comma 10 del D.Lgs. 163/06, il contratto non potrà comunque essere stipulato prima di trentacinque giorni dall'invio dell'ultima delle comunicazioni del provvedimento di aggiudicazione definitiva ai sensi dell'art. 79 del D.Lgs. 163/06.

Costituiscono parte integrante e sostanziale del contratto, oltre al capitolato speciale e al capitolato tecnico:

- # il disciplinare di gara;
- # l'offerta aggiudicata;
- # la polizza fideiussoria.

In caso di mancata sottoscrizione del contratto da parte della Ditta aggiudicataria, l'Azienda si riserva la facoltà di interrompere, con proprio provvedimento, ogni rapporto contrattuale e di provvedere come meglio crederà per l'esecuzione dell'appalto, ponendo a carico della Ditta aggiudicataria decaduta ogni conseguente spesa o danno derivante dalla mancata applicazione dello stesso, nonché l'incameramento della cauzione definitiva.

ARTICOLO 5 **SPESE CONTRATTUALI ED ONERI DIVERSI**

Tutte le spese contrattuali, di bolli, di registro, accessorie e conseguenti presuntivamente calcolate in € 300,00, saranno per intero a carico della Ditta.

ARTICOLO 6 **VERIFICA DI CONFORMITÀ**

La conformità dei prodotti oggetto del presente capitolato è verificata dall'Azienda Sanitaria nel rispetto dell'art. 312 e seguenti del DPR 207/2010. L'operazione è intesa a verificare, per i beni forniti, la conformità al tipo o ai modelli descritti nella documentazione di gara, nell'offerta e nei suoi allegati.

Il protocollo di verifica verrà stabilito in maniera autonoma dall'Azienda Sanitaria; la Ditta dovrà fornire, su richiesta dell'Azienda Sanitaria, tutta la documentazione necessaria a consentire la regolare esecuzione delle operazioni di verifica.

Qualora, in sede di verifica, i prodotti non dovessero risultare rispondenti ai requisiti contrattuali, non verranno accettati e l'Azienda Sanitaria ne richiederà la sollecita sostituzione.

I prodotti non accettati dovranno essere immediatamente ritirati dalla Ditta.

La regolare verifica dei prodotti e la dichiarazione di presa in consegna non esonera comunque la Ditta per eventuali difetti o imperfezioni non emersi al momento della verifica, bensì accertati successivamente. In tal caso la Ditta è invitata dall'Azienda Sanitaria ad assistere, a mezzo dei suoi rappresentanti, a eventuali visite di accertamento, dovendo rispondere ad ogni effetto dei difetti o delle imperfezioni accertate.

In assenza della Ditta o di suoi incaricati, il relativo verbale, redatto dagli incaricati dell'Azienda Sanitaria, fa egualmente stato contro di essa.

ARTICOLO 7 **CONTROLLO SULLA ESECUZIONE DEL CONTRATTO**

L'Azienda Sanitaria eserciterà il controllo e la sorveglianza sulla corretta esecuzione del contratto, in termini di buon andamento delle attività operative, della corrispondenza quantitativa e qualitativa delle prestazioni, del rispetto dei tempi, della tempestività e documentazione delle comunicazioni.

Resta inteso che, in ogni caso, l'Azienda Sanitaria non assume responsabilità in conseguenza dei rapporti che si instaureranno tra la Ditta ed il personale da questa dipendente.

La Ditta non potrà eccepire, durante l'esecuzione dell'appalto, la mancata conoscenza di condizioni o la sopravvenienza di elementi ulteriori, a meno che tali nuovi elementi appartengano ad evidenti cause di forza maggiore.



ARTICOLO 8
RISERVA DI MODIFICAZIONI

L'Azienda Sanitaria si riserva di chiedere modificazioni dei quantitativi presunti, indicati nel capitolato tecnico, rimodulandoli in relazione all'effettivo fabbisogno aziendale che emergerà nel corso dell'esecuzione del contratto.

ARTICOLO 9
ENTITÀ DELL'APPALTO E VARIAZIONI DELLA FORNITURA

I quantitativi di prodotti specificati nell'allegato capitolato tecnico sono indicati solo ai fini dell'individuazione della migliore offerta e, pertanto, hanno valore indicativo e non tassativo, non sono impegnativi per l'Azienda Sanitaria e, pertanto, la Ditta non potrà muovere eccezioni o avanzare pretese, né pretendere compensi e indennità ove le richieste di acquisto da parte dell'Azienda Sanitaria, in rapporto alle effettive esigenze, risultassero inferiori o superiori.

Essi si riferiscono, infatti, alle reali necessità dei Servizi utilizzatori, variabili e non esattamente predeterminabili, per cui la Ditta dovrà somministrare solo quei prodotti che l'Azienda Sanitaria richiederà, anche per quantitativi eccedenti in più o in meno il quinto d'obbligo, senza sollevare eccezioni al riguardo o pretendere compensi o indennità di sorta.

Pertanto le quantità indicate possono variare in più o in meno in relazione al mutato fabbisogno, ai sensi dell'art. 1560 – 1° comma - del C.C., e che la Ditta dovrà consegnare i quantitativi e i tipi effettivamente necessari e richiesti dall'Azienda Sanitaria, senza pretendere maggiori compensi o muovere eccezioni per maggiori o minori quantità richieste nel corso della fornitura.

L'Azienda Sanitaria si riserva, inoltre, la facoltà nel corso di validità del contratto di fornitura di sospendere, stralciare o variare nei quantitativi quei prodotti che non risultassero più idonei a seguito di mutamento negli indirizzi tecnico-scientifici e terapeutici o per le esigenze operative dei reparti e/o servizi utilizzatori.

La Ditta sarà tenuta alla fornitura anche di altri prodotti che dovessero essere ordinati per far fronte a nuove o modificate esigenze, in aggiunta od in sostituzione di quelli specificamente richiesti. Per tali prodotti sarà esperita apposita trattativa diretta con la Ditta aggiudicataria del prodotto da sostituire.

Non dovrà essere imposto alcun limite di fatturazione.

ARTICOLO 10
CORRISPETTIVO DELLA FORNITURA

I prezzi offerti in sede di gara si intendono formulati dalla stessa in base a calcoli di convenienza, a tutto suo rischio e, quindi, saranno fissi ed invariabili, e dovranno intendersi per merce resa franco locali interni magazzino Farmacia del Presidio Ospedaliero di destinazione, a rischio della Ditta.

Sono a carico della Ditta e sono compresi nelle condizioni di fornitura tutti gli oneri riguardanti: l'imballo, il facchinaggio, l'assicurazione, il trasporto.

Qualora in corso di vigenza contrattuale si verificasse la necessità di acquisire nuovi prodotti o consumabili non oggetto di gara, ma comunque affini, in aggiunta a quelli oggetto di gara, la Ditta dovrà mantenere lo sconto offerto in sede di gara sul listino prezzi presentato.

L'eventuale sostituzione di prodotto dovrà avvenire alle stesse condizioni economiche.

ARTICOLO 11
REVISIONE PREZZI

La revisione prezzi è regolata dalle prescrizioni dettate in materia dall'art. 115 del D.Lgs n. 163/2006 e s.m.i. .

I contratti ad esecuzione periodica e continuativa sono sottoposti alla revisione dei prezzi, su richiesta adeguatamente motivata della parte interessata ed a seguito di apposita istruttoria, con decorrenza, ove accettata, dal momento della richiesta stessa e, pertanto, non retroattiva.

La revisione contrattuale verrà operata sulla base dei seguenti elementi:

- Decorsi i primi 24 mesi di fornitura, si procederà a rivedere i prezzi con cadenza annuale in aumento o in diminuzione sulla base di una istruttoria condotta dal responsabile del procedimento ai sensi della richiamata disposizione normativa, anche in relazione ai dati di cui all'art.7 co 4 lett. c) e co 5 del D.Lgs n.163/2006 e s.m.i.
- A tal fine la Ditta, qualora intenda richiedere un aumento del prezzo del singolo prodotto e/o per gruppo di prodotti, dovrà avanzare richiesta, documentando i motivi dell'adeguamento richiesto.
In mancanza di costi standardizzati si terrà conto della variazione accertata dall'ISTAT dell'indice dei prezzi al consumo per le famiglie di operai ed impiegati
- L'adeguamento diverrà operante a seguito di un'apposita istruttoria condotta sulla base dei dati e degli elementi di cui sopra e decorrerà, ove accettato, dal primo giorno del mese successivo alla data di ricevimento della richiesta formulata dalla Ditta all'Azienda Sanitaria.



ARTICOLO 12

TEMPI DI FORNITURA

I prodotti oggetto della presente fornitura dovranno essere somministrati in esatta conformità agli ordinativi formali (buono d'ordine, lettera, o telefax), con precisione e tempestività assolute.

L'Azienda Sanitaria comunicherà di volta in volta, prima della consegna, tipo e quantità dei prodotti che intende ricevere. **Non si accettano condizioni di fornitura che prevedano un minimo fatturabile.**

Pertanto, la Ditta è tenuta a consegnare il materiale ordinato, qualunque sia l'importo degli ordini, a pena di decadenza dall'aggiudicazione e fatta salva ogni azione a tutela degli eventuali danni subiti.

In deroga all'art. 1510 comma 2 del C.C. le consegne si intendono eseguite a rischio della Ditta e con assunzione delle spese a suo carico (in porto franco), scarico a terra della merce compreso, e dovranno essere effettuate **entro 10 giorni** dalla ricezione del buono d'ordine, e nelle ore antimeridiane e, cioè: **dalle ore 7.30 alle ore 12.30**, secondo le quantità e qualità richieste con il buono medesimo, presso i magazzini dell'Azienda Sanitaria che saranno indicati sul buono d'ordine.

In caso di ritardi nelle consegne che comportino almeno tre contestazioni formali, l'Azienda Sanitaria si riserva la facoltà di risolvere il contratto "*ipso facto et jure*", con il conseguente incameramento del deposito cauzionale.

Si specifica, inoltre che considerato il volume dell'imballo dei prodotti oggetto del presente capitolato, per problemi di magazzino, il materiale verrà ordinato in modo frazionato durante il periodo di fornitura e dovrà comunque esserne garantita la continuità.

Inoltre l'Azienda Sanitaria avrà il diritto di acquistare presso altro fornitore i prodotti occorrenti, con conseguente addebito alla Ditta delle maggiori spese sostenute e della penale prevista al successivo articolo 23.

La merce dovrà essere accompagnata dal documento di trasporto nel quale dovranno essere indicati:

- luogo di consegna della merce;
- data e numero di riferimento dell'ordine.
- tutte le notizie previste dalle norme vigenti

Costituiscono motivi dello spostamento dei termini di consegna quelli connessi a causa di forza maggiore, debitamente comprovati con valida documentazione.

In caso di temporanea carenza dei prodotti aggiudicati per cause di forza maggiore, la Ditta dovrà comunicare tempestivamente a mezzo telefax la mancata disponibilità del prodotto, indicandone:

- numero d'ordine emesso dall'Azienda Sanitaria;
- descrizione del dispositivo
- periodo previsto di indisponibilità;
- causa dell'indisponibilità.

La Ditta dovrà, inoltre, concordare preventivamente con l'Azienda Sanitaria l'eventuale prodotto sostitutivo.

I beni dovranno essere consegnati "terra" franco magazzino.

Nel caso di materiali ingombranti, la consegna su pallets (bancali) deve essere concordata con i magazzini di destinazione. La consegna, in ogni caso, è comprensiva dei materiali necessari all'imballaggio e trasporto, senza oneri aggiuntivi per l'Azienda Sanitaria che provvederà a restituire i pallets, compatibilmente alle esigenze di utilizzo.

N.B. Non si accettano condizioni di fornitura che prevedano un minimo fatturabile. Pertanto, la Ditta è tenuta a consegnare il materiale ordinato, qualunque sia l'importo degli ordini, a pena di decadenza, dall'aggiudicazione e fatta salva ogni azione a tutela degli eventuali danni subiti.

ARTICOLO 13

CONTROLLI QUALI-QUANTITATIVI

Le forniture devono essere effettuate secondo i requisiti qualitativi previsti dal capitolato tecnico, e da tutte le norme di legge vigenti in materia.

Il controllo di quantità e qualità sarà effettuato dagli incaricati dei presidi di destinazione.

Data l'impossibilità di perizia all'atto dell'arrivo, la Ditta deve accettare le eventuali contestazioni sulla qualità dei prodotti anche a distanza di tempo dalla consegna, quando, in fase di utilizzazione, aprendosi l'involucro, ne sarà possibile il controllo.

Nel caso di ritiro di prodotti dal mercato, le quantità giacenti presso i magazzini saranno restituite alla Ditta, con a carico il saldo contabile.

I prodotti consegnati che non risultassero in possesso dei requisiti richiesti dal presente capitolato speciale, potranno essere rifiutati dalla U.O. di Farmacia, non solo all'atto della consegna, ma anche successivamente alla stessa, e ciò nei casi in cui i prodotti palesassero difetti non rilevati all'atto della consegna.

I prodotti non rispondenti all'atto del collaudo, ai requisiti contrattuali, si potrà procedere in uno dei seguenti modi:



- restituire la merce alla Ditta che sarà tenuta a ritirarla a sue spese e che dovrà impegnarsi a sostituirla entro i termini indicati dalla U.O. di Farmacia;
- restituire la merce alla Ditta senza chiederne la sostituzione e procedere all'acquisto in danno;
- restituire la merce alla Ditta senza chiederne la sostituzione.

Agli affetti del collaudo qualitativo, la firma apposta per ricevuta al momento della consegna non esonera la Ditta dal rispondere di eventuali contestazioni che potessero insorgere all'atto dell'immissione del prodotto al consumo.

All'atto della consegna potranno essere prelevati a cura dell'Azienda Sanitaria campioni dei prodotti forniti, al fine di verificare la rispondenza qualitativa da effettuarsi presso i Servizi Tecnico-Sanitari dell'Azienda Sanitaria o presso laboratori specializzati scelti dall'Azienda Sanitaria.

L'eventuale prelievo di campioni per la esecuzione di analisi saranno fatti in diminuzione dei quantitativi consegnati.

Qualora a seguito di tali accertamenti risultasse che la merce consegnata non è rispondente ai requisiti richiesti, essa non sarà accettata, e le spese delle analisi effettuate saranno addebitate alla Ditta.

In tal caso la merce verrà restituita alla Ditta che sarà tenuta a ritirarla a sue spese, e che dovrà impegnarsi a sostituirla entro i termini che saranno fissati dall'Azienda Sanitaria a suo insindacabile giudizio.

Mancando o ritardando la Ditta ad uniformarsi a tale obbligo, l'Azienda Sanitaria procederà all'acquisto della merce non accettata presso altro fornitore, addebitando alla Ditta l'eventuale maggior prezzo pagato rispetto a quello risultante dall'aggiudicazione, oltre all'applicazione della penale prevista dal successivo articolo 23.

La merce non accettata resta a disposizione della Ditta a suo rischio, e dovrà essere ritirata senza indugio dalla stessa.

Gli imballaggi contenenti i prodotti devono esser integri, senza alterazioni, in cartoni non lacerati o ammaccati, o in altro contenitore consentito dalla legislazione vigente. I prodotti devono riportare la data di scadenza, oltre ad avere, al momento della consegna, **un periodo residuale di validità pari ad almeno i ¾ dell'intero**. Le iscrizioni indicanti la data di scadenza debbono apparire immediatamente decifrabili.

In caso di provvedimento di sequestro o di altre disposizioni Regionali, Ministeriali, che prevedano la sospensione dell'utilizzo di alcuni lotti del prodotto, la Ditta deve garantire la segnalazione tempestiva e deve sostituire il prodotto entro i termini fissati dall'Azienda Sanitaria, onde permettere la continuità delle prestazioni sanitarie. In caso contrario, l'Azienda Sanitaria ha la facoltà di approvvigionarsi presso altro fornitore e la maggior spesa sostenuta sarà a carico della Ditta inadempiente.

In situazioni di particolare necessità e di urgenza, la Ditta dovrà provvedere alla consegna delle merci entro e non oltre 3 giorni lavorativi dal ricevimento della richiesta.

La Ditta si impegna a fornire per tutta la durata del contratto, salva diversa comunicazione e accettazione alle medesime condizioni contrattuali da parte dell'Azienda Sanitaria, i prodotti conformi a quelli in offerta come da schede tecniche presentate in sede di gara.

La Ditta, qualora l'Azienda Sanitaria lo richiedesse, dovrà sostituire i prodotti aggiudicati con altri di nuova fabbricazione e/o aventi un confezionamento riportante sulla singola unità la data di scadenza, ferme restando le condizioni di gara, nel caso in cui la stessa ponga in commercio, durante il periodo contrattuale, nuovi prodotti analoghi a quelli oggetto della fornitura, i quali presentino migliori o uguali caratteristiche qualitative e quantitative. Parimenti in caso di obsolescenza dei prodotti, per motivi scientifici, bioetica e legislativi, i Responsabili dei Servizi preposti potranno richiedere alla Ditta i necessari conseguenti adeguamenti.

ARTICOLO 14

PREZZI PER CONFEZIONE E VARIAZIONE CONFEZIONAMENTI E CODICI PRODOTTO

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

I nuovi prezzi per confezione e i nuovi codici prodotto saranno utilizzati solo per gli ordini emessi successivamente all'accettazione della comunicazione scritta di avvenuta variazione da parte dell'U.O. Provveditorato-Economato dell'Azienda Sanitaria.

ARTICOLO 15

GARANZIA DEI PRODOTTI

I prodotti usati per fabbricare la merce offerta e la merce medesima, dovranno essere conformi a tutte le normative vigenti in Italia in materia, nonché alle Direttive CE.

La Ditta garantisce i prodotti da tutti gli inconvenienti non derivanti da forza maggiore, fino al termine di scadenza indicato sulle singole confezioni.



La Ditta è obbligata ad eliminare, a proprie spese, tutti i difetti manifestatisi durante tale periodo nei beni forniti, sia dipendenti o da vizi di fabbricazione-confezionamento o da difetti dei materiali impiegati, sia quelli dipendenti da cattiva conservazione da parte della Ditta o da altri inconvenienti imputabili alla medesima.

In caso di riscontro di imperfezioni e/o difetti alle procedure di fabbricazione o di magazzinaggio o qualora a seguito degli accertamenti di cui all'articolo 13, i prodotti forniti non risultassero conformi alle caratteristiche indicate nel capitolato tecnico, e/o a quanto offerto, la Ditta sarà obbligata a sostituirli gratuitamente entro un termine massimo di 5 giorni lavorativi dal ricevimento della richiesta di sostituzione.

La mancanza di tale adempimento potrà determinare l'applicazione della penale secondo quanto previsto al successivo articolo 23, nonché la risoluzione del contratto in caso di gravi violazioni.

In pendenza o in mancanza del ritiro, i prodotti rimarranno a disposizione del fornitore, senza alcuna responsabilità da parte dell'Azienda Sanitaria, per eventuale degradamenti o deprezzamenti che la merce in giacenza potesse subire.

La Ditta si obbliga a segnalare tempestivamente per competenza alle UU.OO. di Farmacia aziendali, tutte le disposizioni ministeriali /AIFA o altre disposizioni relative ai prodotti offerti.

In caso di prodotti sottoposti a revoca o sequestro, La Ditta dovrà provvedere al loro ritiro entro massimo 5 giorni dalla notifica e rimborso degli stessi entro 60 giorni dal ritiro o sostituzione nel più breve tempo possibile, comunque, entro 7 giorni.

ARTICOLO 16

ACQUISTI SUL LIBERO MERCATO

E' facoltà dell'Azienda Sanitaria provvedere ad acquisti liberi sul mercato dei prodotti di cui a presente capitolato, ove non fossero nella tempestiva disponibilità della Ditta, nonché in caso di ritardo nelle consegne.

In tal caso la Ditta se ne assumerà l'onere della maggiore spesa.

ARTICOLO 17

TRACCIABILITA' DEI FLUSSI FINANZIARI

La Ditta si impegna ad assumere gli obblighi di tracciabilità dei flussi finanziari di cui all'articolo 3 della legge 13 agosto 2010 n. 136 e s.m.i., sia nei rapporti verso l'Azienda Sanitaria, sia nei rapporti con i subappaltatori e gli eventuali subcontraenti in genere appartenenti alla filiera delle imprese del presente contratto.

L'Azienda Sanitaria procederà mediante una semplice dichiarazione, alla risoluzione del contratto nel caso di violazione da parte della Ditta della normativa relativa alla tracciabilità dei flussi finanziari di cui alla normativa anzidetta.

ARTICOLO 18

MODALITÀ DI PAGAMENTO

I corrispettivi contrattuali dovuti alla Ditta si riferiscono alle forniture eseguite a regola d'arte e nel pieno e corretto adempimento delle prescrizioni contrattuali, e il loro pagamento avverrà a fronte dell'emissione di fatture in conformità alla normativa vigente.

Le fatture dovranno essere emesse a seguito dell'evasione degli ordinativi di acquisto. I quantitativi di merce ammessi al pagamento saranno quelli accertati all'atto delle singole consegne presso i magazzini dell'Azienda Sanitaria.

Tutte le fatture devono essere trasmesse in formato elettronico e, per la loro liquidabilità, devono essere conformi a quanto riportato nel buono d'ordine.

In particolare la fattura deve riportare:

- a) gli estremi del buono d'ordine e del documento di trasporto
- b) **l'indicazione del Presidio Aziendale** che ha emesso l'ordinativo di fornitura e del luogo presso cui è stata effettuata la fornitura;
- c) l'indicazione del /i C.I.G. che sono riportati sul buono d'ordine;
- d) **riferirsi al solo buono d'ordine per il quale la fornitura è stata richiesta.**

Non sono ammesse fatture cumulative per forniture effettuate a diversi Ambiti Aziendali e riferite a differenti buoni d'ordine.

Nella fattura dovrà essere indicato il conto effettivo sul quale appoggiare le relative operazioni, ai sensi della Legge 13 agosto 2010, n. 136, come modificata dal D.L. 12/11/2010, convertito in Legge, con modificazioni, dalla Legge 17/12/2010, n. 217 sulla "Tracciabilità dei flussi finanziari".

Al fine di consentire alle Ditte l'emissione della fattura elettronica, si riportano, nel seguito le credenziali dell'Azienda Sanitaria:

Denominazione Ente
Codice Univoco Ufficio

Azienda Sanitaria Locale di Potenza ASP
UFRKRX



SERVIZIO SANITARIO REGIONALE
BASILICATA
Azienda Sanitaria Locale di Potenza

Nome dell'Ufficio	Uff_eFatturaPA
Codice fiscale del servizio di F.E.	01722360763
Ultima data di validazione del C.F.	30/04/2013
Data di avvio del servizio	31/03/2015
Regione dell'ufficio	Basilicata
Provincia dell'ufficio	Pz
Comune dell'Ufficio	Potenza
Indirizzo dell'ufficio	Via Torraca, 2
Cap dell'ufficio	85100

Per maggiori informazioni circa le specifiche tecniche e la normativa di riferimento sulla fattura elettronica, si rimanda al sito www.fatturapa.gov.it.

E' fatto obbligo alla ditta di indicare il recapito postale, precisare le modalità con le quali la Tesoreria dell'Azienda Sanitaria dovrà effettuare il pagamento, comunicare eventuali intervenuti cambiamenti. L'Azienda Sanitaria declina ogni responsabilità per il mancato incasso da parte della Ditta di pagamenti non pervenuti per omissione o intempestività della predetta comunicazione.

Il pagamento del corrispettivo relativo alle forniture sarà effettuato a seguito di presentazione della relativa fattura, nel rispetto di quanto previsto dall'art. 307 del DpR 207/2010.

Il pagamento delle fatture, ove non avvengano contestazioni sulle forniture e/o sulle relative fatture, avverrà conformemente a quanto stabilito con Decreto Ministero dell'Economia e delle Finanze n. 40 del 18/03/2008 (G.U. n. 63 del 14/03/2008) e successivi aggiornamenti, con il quale è stato adottato il regolamento disciplinante gli adempimenti cui sono tenute le Amministrazioni Pubbliche per effettuare pagamenti superiori ad € 10.000,00.

Il pagamento delle fatture avverrà secondo quanto disposto dal D.Lgs 9 ottobre 2002, n. 231, e successive modifiche portate dal D.Lgs 09/11/2012, n. 192 entro il termine di 60 giorni dalla data di ricevimento delle fatture o se successivo, dalla data di conclusione delle verifiche di conformità /regolare esecuzione, previa avvenuta acquisizione del D.U.R.C. regolare e verrà disposto con mandato esigibile presso il Tesoriere Cassiere dell'Azienda Sanitaria.

L'Azienda Sanitaria non potrà procedere al pagamento delle fatture elettroniche che non riportano i codici C.I.G. ai sensi del comma 2, art.25 D.L. 66/2014, convertito nella Legge 89/2014.

Laddove la liquidazione della fattura non fosse possibile per errori concernenti dati indicati dalla Ditta o per non conformità della prestazione, il termine di pagamento si interrompe e decorre nuovamente dal giorno di notifica di accettazione della nota di accredito.

Qualora la Ditta sia un raggruppamento temporaneo d'impresa, i pagamenti spettanti al raggruppamento saranno effettuati distintamente a ciascuna impresa raggruppata in rapporto alla parte di prestazione.

Ai sensi e per gli effetti dell'art. 4, comma 3, del D.p.R. 5 ottobre 2010, n. 207 "Regolamento di esecuzione ed attuazione del D.Lgs 163/2006 e s.m.i.", disciplinante l'intervento sostitutivo della stazione appaltante in caso di inadempienza contributiva dell'esecutore e del subappaltatore accertata con il DURC, sull'importo netto progressivo delle prestazioni è operata una ritenuta dello 0,50 per cento; le ritenute possono essere svincolate soltanto in sede di liquidazione finale, dopo l'approvazione da parte dell'Azienda Sanitaria in qualità di stazione appaltante della verifica di conformità, previa acquisizione del documento unico di regolarità contributiva.

L'Azienda Sanitaria al fine di garantirsi in modo efficace sulla puntuale osservanza delle clausole contrattuali può sospendere, ferma l'applicazione delle eventuali penalità i pagamenti alla Ditta cui sono state contestate inadempienze nella esecuzione della fornitura, sino a che non si sia posta in regola con gli obblighi contrattuali.

La durata della sospensione non sarà superiore ai due mesi dal momento della relativa notifica che avverrà in forma amministrativa.

ARTICOLO 19 ONERI FISCALI

L'imposta sul valore aggiunto (I.V.A.) è a carico dell'Azienda alla quale la Ditta dovrà addebitare in fattura ai sensi dell'art. 18 della Legge 20 ottobre 1972, n. 633 e successive modifiche ed integrazioni.

Tutti gli altri oneri tributari sono invece a carico della Ditta.

ARTICOLO 20 DIREZIONE DELL'ESECUZIONE DEL CONTRATTO

In deroga a quanto previsto dall'art. 10, comma 1 e dall'art. 119 del d.Lgs 163/2006 e s.m.i., la vigilanza sulla corretta esecuzione del contratto è attribuita ai Dirigenti Responsabili delle UU.OO. di Farmacia Ospedaliera e Territoriale, che si rappresenterà con il Responsabile del procedimento per gli aspetti di carattere amministrativo e di gestione dell'eventuale contenzioso.



ARTICOLO 21
OBBLIGHI DI RISERVATEZZA

La Ditta 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 del presente contratto.

L'obbligo di cui al precedente comma sussiste, altresì, relativamente a tutto il materiale originario o predisposto in esecuzione della fornitura.

La Ditta è responsabile dell'esatta osservanza da parte dei propri dipendenti, consulenti e collaboratori, nonché dei propri eventuali subappaltatori e dei dipendenti, consulenti e collaboratori di questi ultimi, degli obblighi di segretezza anzidetti.

L'inosservanza degli obblighi di riservatezza costituisce grave inadempimento e, pertanto, le parti convengono che l'Azienda Sanitaria ha la facoltà di dichiarare risolto, di diritto, il contratto ai sensi dell'art. 1456 c.c..

ARTICOLO 22
RISPETTO DEI TERMINI CONTRATTUALI

La consegna dei prodotti richiesti dovrà avvenire entro i termini prescritti. Il mancato rispetto di tale termine darà luogo alla risoluzione del contratto, con effetti giuridici ed economici a carico della Ditta inadempiente.

Pertanto l'Azienda Sanitaria potrà acquistare i prodotti in questione dove e come meglio riterrà, ed avrà il diritto di chiedere la refusione degli eventuali danni sopportati per inadempienza della Ditta.

ARTICOLO 23
INADEMPIMENTI E PENALI

L'Azienda Sanitaria ha facoltà di contestare e di rifiutare la merce riconosciuta difettosa o comunque non rispondente in tutto o in parte ai requisiti ed alle caratteristiche tecnico-qualitative previste. In caso di contestazione, l'Azienda Sanitaria potrà richiedere alla Ditta la sostituzione dei prodotti senza alcun onere aggiuntivo oppure, in caso di urgenza, provvedere direttamente all'acquisto presso altri fornitori, addebitando eventuali differenze di prezzo alla Ditta. Qualora venga richiesta la sostituzione, la merce deve essere consegnata in tempo utile, in modo tale che l'Azienda Sanitaria non riceva danno nella necessaria continuità degli approvvigionamenti.

In caso di ritardo o rifiuto nelle consegne dei prodotti oggetto del contratto o nella sostituzione di quelli contestati, nonché in ogni altra ipotesi di inosservanza degli obblighi contrattuali assunti dalla Ditta, l'Azienda Sanitaria potrà rivolgersi ad altra ditta di fiducia, addebitando alla Ditta le eventuali maggiori spese sostenute e riservandosi la facoltà di applicare ulteriori penalità salva la facoltà di risoluzione unilaterale del contratto ed ogni altra azione a tutela degli eventuali danni subiti.

Le penali da applicare sono stabilite dal responsabile del procedimento in misura giornaliera compresa tra lo 0,3% e l'1% dell'ammontare netto contrattuale e, comunque, non superiore al dieci per cento, da determinare in relazione all'entità delle conseguenze connesse alla condotta della Ditta.

ARTICOLO 24
MODALITÀ DI APPLICAZIONE DELLE PENALITÀ

L'ammontare delle penalità è addebitato sui crediti della Ditta dipendenti dal contratto cui essi si riferiscono oppure sui crediti pendenti da eventuali altri contratti che la Ditta ha in corso con l'Azienda Sanitaria e, in caso di insufficienza di questi, sulla cauzione che dovrà essere reintegrata, nel termine di giorni quindici, a pena di risoluzione del contratto.

Le penalità sono comunicate alla Ditta in via amministrativa, restando escluso qualsiasi avviso di costituzione in mora ed ogni altro procedimento giudiziale.

L'ammontare delle penalità è addebitato, di regola, nel momento in cui viene disposto il pagamento della fattura.

La penalità verrà restituita, in tutto o in parte, qualora sia riconosciuta totalmente o parzialmente non dovuta.

ARTICOLO 25
SUCCESSIONE, FALLIMENTO, LIQUIDAZIONE E AMMISSIONE A PROCEDURE CONCORSALE

In caso di morte del fornitore (se Ditta individuale) o estinzione della Società, l'Azienda Sanitaria potrà risolvere il contratto, ovvero accordare agli eredi o ai successori (in caso di società incorporate o fuse), la continuazione dello stesso.



In caso di fallimento del fornitore, il contratto sarà risolto, salve le ragioni spettanti all'Azienda Sanitaria con privilegio sulla cauzione definitiva prestata sui crediti maturati, nonché il risarcimento di ogni danno ulteriore che potrà essere dalle stesse determinato.

In caso di scioglimento o di liquidazione della Ditta, l'Azienda Sanitaria, a suo insindacabile giudizio, ha la facoltà di pretendere la risoluzione del contratto da parte della Società in liquidazione.

ARTICOLO 26 **RISOLUZIONE DEL CONTRATTO**

La Ditta è responsabile dell'esatto adempimento delle obbligazioni nascenti dal contratto e della perfetta esecuzione della fornitura.

Dopo la terza contestazione per violazione degli obblighi contrattuali (ritardo o mancata consegna, non conformità, o altro), l'Azienda Sanitaria, a suo insindacabile giudizio, si riserva la facoltà di risolvere il contratto, in via stragiudiziale e con semplice preavviso scritto, "ipso facto et jure" (senza alcuna pronunzia dell'Autorità Giudiziaria), incamerando il deposito cauzionale, salvo ed impregiudicato il risarcimento degli eventuali maggiori oneri e danni, senza che la parte concorrente possa pretendere risarcimenti, indennizzi o compensi di sorta.

In caso di risoluzione del contratto, l'Azienda Sanitaria si riserva la facoltà di valutare l'opportunità e la convenienza economica di adire il secondo aggiudicatario o di indire nuova gara. Alla Ditta verranno addebitate le spese aggiuntive sostenute dall'Azienda Sanitaria rispetto a quelle previste dal contratto risolto; nel caso di spesa inferiore nulla compete alla Ditta. L'esecuzione in danno non esime la Ditta dalla responsabilità civile e penale in cui la stessa possa incorrere a norma di legge per i fatti che hanno motivato la risoluzione.

Il contratto, inoltre, si risolve di diritto al verificarsi di una o più delle fattispecie sottoelencate:

- 1) violazione degli obblighi di riservatezza come previsti all'art. 21 del presente Capitolato, che costituisce grave inadempimento e comporta il diritto dell'Azienda Sanitaria a dichiarare il contratto risolto di diritto ai sensi dell'art. 1456 c.c.;
- 2) la ricorrenza di una delle situazioni disciplinate dall'art. 25 del presente Capitolato:
 - a) successione o estinzione della Società, che potrà determinare la risoluzione del contratto ai sensi dell'art. 1456 c.c.;
 - b) fallimento della Ditta, che determinerà la risoluzione del contratto ai sensi dell'art. 1456 c.c., salve le ragioni spettanti all'Azienda Sanitaria, con privilegio sulla cauzione definitiva prestata;
 - c) scioglimento o liquidazione della Ditta, che comporta, a insindacabile giudizio dell'Azienda Sanitaria, la facoltà di pretendere la risoluzione del contratto, da parte della Società in liquidazione;
- 3) in caso di eccessiva onerosità sopravvenuta, salva l'ipotesi di rinegoziazione delle condizioni contrattuali.

In caso di risoluzione di diritto o giudiziale del contratto, la cauzione definitiva sarà incamerata a titolo di penale e di indennizzo, salvo il risarcimento dei maggiori danni, qualora questi siano valutati di importo superiore a quello della cauzione.

L'Azienda Sanitaria potrà procedere alla risoluzione del contratto, con semplice atto amministrativo, e senza avviso di costituzione in mora o diffida giudiziale, nelle ulteriori seguenti condizioni:

- *in qualunque momento dell'esecuzione, avvalendosi della facoltà concessa dall'art. 1671 del c.c. e per qualsiasi motivo, tenendo indenne la Ditta aggiudicataria dalle spese sostenute e/o delle forniture effettuate;*
- *in caso di sospensione delle forniture, per fatto della Ditta;*
- *in caso di forniture con ritardo superiore a 20 (venti) giorni, trattandosi di contratto ad esecuzione periodica e continuativa;*
- *in caso di recidiva nell'esecuzione del contratto, secondo modalità non conformi ai requisiti richiesti;*
- *in caso di cessione del contratto;*
- *in caso di subappalto non autorizzato;*
- *in caso di frode, di grave negligenza, di contravvenzione nell'esecuzione degli obblighi contrattuali e di mancata reintegrazione del deposito cauzionale dopo l'applicazione delle penalità comminate;*
- *in caso di grave imperizia o negligenza della Ditta aggiudicataria, tali da compromettere la regolarità delle forniture;*
- *per motivi di pubblico interesse;*
- *in caso di cessazione d'attività della Ditta, oppure nel caso di concordato preventivo, di fallimento, di moratoria e di conseguenti atti di sequestro o pignoramento a carico della Ditta;*
- *in caso di mancato utilizzo del bonifico bancario o postale ovvero degli strumenti idonei a consentire la piena tracciabilità delle operazioni, ai sensi e per gli effetti dell'art. 3, comma 9 bis, della L. n. 136/2010;*
- *in caso di annullamento della delibera di aggiudicazione della fornitura oggetto del presente capitolato;*



- *qualora il ritardo dall'adempimento determina un importo massimo della penale superiore al 10%;*
- *nel caso in cui la Ditta non adegui i prezzi di aggiudicazione a quelle previsti nelle Convenzioni CONSIP divenute disponibili o nelle procedure aggiudicate successivamente dalle Centrali di Committenza regionali che prevedano condizioni di maggior vantaggio economico.*

In tutte le precedenti circostanze, ad eccezione del caso di cessazione dell'attività della Ditta, l'Azienda Sanitaria potrà comunicare l'intenzione di risolvere il contratto mediante semplice dichiarazione inviata mezzo lettera raccomandata con avviso di ricevimento, contenente le motivazioni. Qualora, entro ulteriori tre giorni dalla data di ricevimento della comunicazione da parte della Ditta, quest'ultima non abbia provveduto a sanare completamente l'inadempienza, il contratto si riterrà risolto, salve tutte le azioni di rivalsa da parte dell'Azienda Sanitaria.

In caso di risoluzione del contratto per inadempimento della Ditta, l'Azienda Sanitaria ha diritto ad incamerare il deposito cauzionale definitivo a titolo di penale e di affidare a terzi la fornitura o la parte rimanente di questa in danno della Ditta inadempiente.

L'affidamento a terzi viene notificato alla Ditta inadempiente con lettera raccomandata A.R., con l'indicazione dei nuovi termini di esecuzione della fornitura affidata e dei relativi importi.

Alla Ditta inadempiente sono addebitate le ulteriori spese sostenute dall'Azienda Sanitaria rispetto a quelle previste dal contratto risolto. Esse sono prelevate da eventuali crediti della Ditta. Nel caso di minore spesa nulla competerà alla Ditta inadempiente. L'esecuzione in danno non esimerà la Ditta dalle responsabilità civili e penali in cui la stessa possa incorrere a norma di legge per i fatti che hanno motivato la risoluzione del rapporto contrattuale. Analoga procedura verrà seguita nel caso di disdetta anticipata del contratto da parte della Ditta senza giustificato motivo o giusta causa.

In ogni caso, l'Azienda Sanitaria potrà recedere dal contratto qualora fosse accertato il venir meno dei requisiti morali richiesti dall'art. 38 del D.Lgs 163/2006 e s.m.i.

ARTICOLO 27

RECESSO DAL CONTRATTO

L'Azienda Sanitaria può recedere dal contratto nei casi di cui al comma 13 dell'articolo 15 lettera b) della Legge 7 agosto 2012, n. 135, recante norme di razionalizzazione delle risorse in ambito sanitario e di conseguimento della riduzione della spesa per acquisto di beni e servizi.

ARTICOLO 28

VICENDE SOGGETTIVE DELL'ESECUTORE DEL CONTRATTO

Per le vicende soggettive della Ditta, quale esecutrice del contratto, troverà applicazione la disciplina portata dall'articolo 116 del D.Lgs 12 aprile 2006 e s.m.i.

In caso cessioni di azienda o di ramo d'azienda o di trasformazione, fusione e scissione relativi ai soggetti esecutori di contratti pubblici, affinché l'atto di cessione produca effetto nei confronti dell'Azienda Sanitaria, il cessionario, ovvero il soggetto risultante dall'avvenuta trasformazione, fusione o scissione deve:

- a) procedere alle comunicazioni previste dall'art. 1 del D.P.C.M. 11 maggio 1991, n. 187;
 - b) documentare il possesso dei medesimi requisiti e certificazioni tecniche richieste alla Ditta dal disciplinare di gara.
- Nei 60 giorni successivi l'Azienda Sanitaria può opporsi al subentro del nuovo aggiudicatario nella titolarità del contratto con effetti risolutivi, laddove in relazione alle comunicazioni di cui sopra, non risultino sussistere i requisiti di cui all'art. 10 sexies della legge 31/05/1965, n. 575 e successive modificazioni.

Ferme restando le ulteriori previsioni legislative in tema di prevenzione della delinquenza di tipo mafioso e di altre gravi forme di manifestazione di pericolosità sociale, decorsi i 60 giorni senza che sia intervenuta opposizione, l'atto di cessione produce nei confronti dell'Azienda Sanitaria tutti gli effetti ad esso attribuiti dalla legge.

ARTICOLO 29

RICORSO A PRESTAZIONE DI TERZI

In ogni caso di inadempimento contrattuale, l'Azienda Sanitaria ha facoltà di procedere all'acquisto, presso terzi, dei prodotti inseriti nel presente capitolato, senza alcuna formalità ed indipendentemente dall'applicazione delle penalità e della eventuale risoluzione del contratto, previsti dal presente capitolato.

L'eventuale maggior onere economico derivante dal ricorso a terzi sarà addebitato alla Ditta.



ARTICOLO 30
OSSERVANZA NORMATIVA VIGENTE

La Ditta é responsabile dell'osservanza di tutte le leggi e regolamenti in materia di produzione e commercio dei beni oggetto della presente gara vigenti all'atto della consegna dei prodotti.

ARTICOLO 31
RISARCIMENTO DANNI ED ESONERO DA RESPONSABILITA'

L'Azienda Sanitaria è esonerata da ogni responsabilità per danni, infortuni od altro, che dovessero accadere al personale della Ditta nell'esecuzione del contratto, convenendosi a tale riguardo che qualsiasi eventuale onere è già compensato e compreso nel corrispettivo del contratto stesso.

La Ditta risponde pienamente per danni a persone e/o cose che potessero derivare dall'espletamento delle prestazioni contrattuali e imputabili ad essa o ai suoi dipendenti e dei quali danni fosse chiamata a rispondere.

Le parti dovranno dare atto che l'esecuzione del contratto s'intende subordinata all'osservanza delle disposizioni di cui al D.Lgs. n. 81/08 e successive modificazioni e integrazioni che s'intendono, a tutti gli effetti, parte integrante del contratto medesimo.

ARTICOLO 32
CONTROVERSIE -FORO COMPETENTE

Per tutte le controversie che dovessero insorgere fra le parti in merito al contratto oggetto del presente capitolato speciale di appalto, non risolte bonariamente, saranno devolute al Foro di Potenza, con esclusione espressa della competenza arbitrale.

ARTICOLO 33
NORMA DI RINVIO

Per quanto non previsto specificatamente nella documentazione di gara, si fa riferimento alle vigenti disposizioni legislative.



SERVIZIO SANITARIO REGIONALE
BASILICATA
Azienda Sanitaria Locale di Potenza

**GARA A PROCEDURA APERTA PER L’AFFIDAMENTO DELLA FORNITURA DI
PRODOTTI ANTISETTICI E DISINFETTANTI PER USO UMANO, OCCORRENTI PER I
PRESIDI E STRUTTURE SANITARIE DELL’AZIENDA SANITARIA LOCALE DI POTENZA**

CAPITOLATO TECNICO



CAPITOLATO TECNICO PER LA FORNITURA DI PRODOTTI ANTISETTICI E DISINFETTANTI AD USO UMANO, OCCORRENTI PER I PRESIDII E STRUTTURE SANITARIE DELL'AZIENDA SANITARIA LOCALE DI POTENZA

ARTICOLO 1

OGGETTO

Oggetto del presente capitolato tecnico è la disciplina della fornitura di prodotti antisettici e disinfettanti (di seguito anche solo "Prodotti"), suddivisa in n° **34 lotti**, da destinarsi ai Presidi e Strutture Sanitarie Aziendali.

L'elenco completo dei prodotti richiesti per ciascun lotto, nonché le relative caratteristiche, sono riportati nel successivo articolo 3.

ARTICOLO 2

CARATTERISTICHE GENERALI

I disinfettanti e gli antisettici devono essere conformi ai requisiti di legge in quanto medicinali (D.Lgs 219/2006), presidi medico chirurgici (D.p.R. 392/1998 e s.m.i.) o dispositivi medici (D.Lgs n. 46/1997), con particolare riferimento alle norme di buona fabbricazione durante tutto il ciclo di produzione.

I prodotti da offrire devono rispettare i requisiti di conformità alle norme vigenti in campo nazionale e comunitario per quanto attiene alle autorizzazioni, alla produzione, all'importazione e all'immissione in commercio, e rispondenza ai requisiti previsti dalle disposizioni vigenti in materia all'atto dell'offerta e a tutti i requisiti che venissero emanati nel corso del periodo contrattuale .

I prodotti dovranno altresì, essere conformi:

- alle norme vigenti in ambito nazionale e comunitario per quanto attiene i requisiti previsti dalle disposizioni vigenti in materia di formulazione, dosaggio o concentrazione, confezionamento e conservazione, ivi inclusa la Farmacopea Ufficiale ultima edizione e relativi aggiornamenti;
- alle norme vigenti in ambito nazionale e comunitario per quanto attiene prodotti contenenti sostanze o preparati potenzialmente tossici e/o pericolosi, classificati in base ai criteri di cui alla Direttiva 67/548/CEE e alla Direttiva 1999/45/CE, e a quanto previsto dal D.Lgs. n. 52/1997 e dal D.Lgs. n. 65/2003, e corredati da una scheda di sicurezza, in conformità a quanto previsto dal D.Min. Salute del 7 settembre 2002 che ha recepito la Direttiva 2001/58/CE e successive modificazioni ed integrazioni.

Qualora, nel corso della validità del periodo contrattuale, si verificasse l'emanazione di direttive statali e/o comunitarie per quanto attiene le autorizzazioni alla produzione, importazione ed immissione in commercio, con particolare riferimento a requisiti previsti dalla Farmacopea Ufficiale vigente e relativi aggiornamenti, o qualsiasi altra disposizione vigente in materia, la Ditta è tenuto a conformare la qualità dei prodotti forniti alla sopravvenuta normativa, senza alcun aumento di prezzo, nonché a sostituire, a proprio onere e spese, qualora ne fosse vietato l'uso, le eventuali rimanenze di prodotti non conformi consegnati e giacenti nei magazzini del Presidi e Strutture Sanitarie Aziendali.

Ogni e qualsiasi responsabilità per ciò che riguarda le caratteristiche dei prodotti offerti, nonché ogni eventuale inconveniente e danno provocato dal loro possibile impiego, resta a totale e completo carico della Ditta che, rendendosene garante, sarà tenuto all'osservanza, oltre che di tutte le leggi e regolamenti vigenti in materia al momento dell'affidamento, anche di quelle che potrebbero essere emanate, durante tutto il periodo contrattuale, da parte delle



competenti autorità per la produzione, il confezionamento, la distribuzione e il recapito di quanto oggetto della fornitura.

I prodotti offerti e, quindi, successivamente forniti a seguito di aggiudicazione dovranno essere confezionati in modo tale da garantire la corretta conservazione anche durante le fasi del trasporto.

Relativamente ai prodotti registrati come medicinali, l'imballaggio esterno o, in mancanza dello stesso, il confezionamento primario, deve recare le indicazioni previste dagli artt. 73 e 74 del D.Lgs 219/2006, comprese le disposizioni vigenti concernenti l'adozione di sistemi atti a garantire l'autenticità e la tracciabilità dei medicinali.

Il testo riportato sul foglietto illustrativo deve essere conforme a tutte le voci obbligatorie elencate nell'art. 77 del D.Lgs 219/2006.

Tutte le indicazioni da riportare sull'etichetta e sul foglietto illustrativo devono essere redatte in lingua italiana, in forma leggibile, chiaramente comprensibile e indelebile come previsto dagli artt. 80 e 81 del D.Lgs 219/2006.

L'etichetta, inoltre deve riportare, in lingua italiana:

- Nome commerciale del prodotto;
- Composizione quali-quantitativa del preparato;
- Forma farmaceutica e contenuto della confezione espresso in peso, volume o unità posologiche;
- Modalità di impiego del prodotto; in caso di preparati non pronti all'uso, le concentrazioni ottimali per ogni singolo impiego;
- Eventuali avvertenze e/o note e/o indicazioni relative alla conservazione del prodotto;
- Numero del lotto di produzione;
- Numero di AIC, ove trattasi di medicinali, numero del marchio CE e del relativo organismo notificato, ove trattasi di prodotto registrato quale dispositivo medico-chirurgico, e numero di registrazione PMC per tutti gli altri prodotti ad uno disinfettante non rientrante nelle suddette categorie;
- Ragione sociale della Ditta produttrice;
- Data di preparazione e scadenza; nel caso venga indicata la sola data di preparazione, la Ditta dovrà presentare la dichiarazione di validità del prodotto proposto;
- Uso al quale il prodotto è destinato;
- Eventuali avvertenze sulle precauzioni da adottare per l'uso del prodotto e precauzioni in caso di contatti accidentali;
- I detergenti per mucose e per neonatologia devono portare la dicitura "Clinicamente testati"

La struttura degli involucri dovrà garantire tenuta e allo stesso tempo facilità di apertura, ed essere conforme alle norme comunitarie sullo smaltimento, secondo specifiche dichiarazioni del produttore.

I prodotti dovranno pervenire, mediante idonei mezzi di trasporto, in imballi atti a garantire i prodotti da qualsiasi eventuale danno che ne possa pregiudicare l'utilizzazione.

I sterilizzanti chimici a freddo, devono essere conformi con le attuali definizioni internazionali di sterilizzazione chimica a freddo (UNI EN ISO 14937-2002) e deve essere certificata la valutazione della tossicità delle soluzioni d'uso.

Devono essere compatibili con tutti i materiali, in particolare con quelli utilizzati nelle strumentazioni endoscopiche (es. Pentax, Olympus, etc.).



Le Ditte fornitrici dei prodotti a base di Glutaraldeide, Acido peracetico, etc. dovranno fornire indicatori di controllo che consentano di poterne testare l'efficacia con continuità e test di controllo del tasso di glutaraldeide nell'ambiente.

2.1 NOTA SUI PRODOTTI A BASE DI CLORO

Il riferimento ai prodotti a base di cloro (elettrolitico e non), dovranno essere riportati:

- il potere disinfettante espresso come "cloro disponibile in percentuale e in parti per milione (ppm)" nella soluzione concentrata e per le singole destinazioni d'uso;
- in osservanza alle disposizioni del D.M. 28.02.1992 sull'imballaggio dei preparati contenenti più dell'1% di cloro attivo, un'indicazione del tipo "Attenzione non usare insieme ad altri prodotti, può emettere gas pericolosi (Cloro)".

Per tutti i prodotti di questo gruppo la Ditta dovrà mettere d disposizione dell'Azienda Sanitaria, qualora richieste le certificazioni analitiche, attestanti:

- purezza
- concentrazione percentuale ed in ppm del principio attivo;
- stabilità nel tempo del principio attivo.

2.2 NOTA PER I PRODOTTI A BASE DI GLUTARALDEIDE,

In riferimento alla glutaraldeide nella documentazione tecnica dovranno essere indicati:

- la concentrazione del principio attivo
- il valore del pH originario e dopo attivazione
- la stabilità nel tempo sia per la soluzione come tale commercializzata sia per l'eventuale soluzione d'uso.
- modalità di smaltimento
- che il prodotto offerto può essere utilizzato per la disinfezione di strumenti a fibre ottiche e ferri chirurgici senza provocare alcun danno, e può essere utilizzato con macchine lava endoscopi.

Qualora il prodotto sia destinato agli strumenti medicali, sulle etichette dovrà apparire una dicitura del tipo "Quando si debbano rimuovere gli strumenti dalla soluzione, prelevarli aseptivamente e risciacquarli con acqua distillata sterile".

Sulle etichette deve essere inserita in rilievo la dicitura "il prodotto deve essere utilizzato da personale specializzato, con appropriate norme di sicurezza onde evitare irritazione, anche grave, alla pelle ed agli occhi".

2.3 NOTA SUI PRODOTTI A BASE DI IODIO

Per tali prodotti vanno indicate le concentrazioni di iodio libero disponibile nel prodotto come tale e per le singole concentrazioni d'uso.

2.4 CONFEZIONAMENTO ED IMBALLAGGIO

Per tutto ciò che concerne il confezionamento (l'involucro o il contenitore, quale ad esempio: flaconi, taniche, pezzi ecc.) e l'imballaggio (confezionamento multiplo di più involucri o contenitori in una scatola o un contenitore idoneo a garantirne l'accorpamento per il trasporto, detto anche "collo") dei prodotti, la Ditta dovrà garantirne la conformità a quanto approvato dal Ministero della Salute con i relativi decreti di registrazione, a quanto previsto dalla Farmacopea Ufficiale ultima edizione e relativi aggiornamenti, nonché a quanto di seguito



specificato.

2.4.1. Confezionamento dei Prodotti

Il confezionamento dei prodotti deve essere idoneo a garantire la corretta conservazione degli stessi anche durante le fasi di trasporto, nonché le condizioni di temperatura previste dalla relativa scheda tecnica, dalla normativa italiana e europea e dalla Farmacopea Ufficiale, edizione in vigore ed eventuali aggiornamenti.

Ogni confezionamento deve essere privo di lattice, anche secondo quanto previsto dalla FDA Medical Alert, March 29, 1991, Allergic Reactions to Latex- Containing Medical Devices.

Su ciascun confezionamento deve essere applicata un'etichetta in lingua italiana perfettamente aderente al contenitore, senza alcuna possibilità di scollamenti o di alterazioni, dalla quale siano ben visibili, e ben leggibili i riferimenti dell'azienda produttrice, il nome commerciale del Prodotto, il lotto di produzione e la data di scadenza dello stesso.

In particolare, **la data di scadenza del prodotto non deve essere inferiore ai 12 (dodici) mesi dalla data di effettiva consegna.**

Qualora l'etichetta non riporti la data di scadenza del prodotto, deve essere comunque indicata la data di preparazione, la validità espressa in anni e il relativo numero di lotto di produzione. Ciascuna etichetta dovrà inoltre riportare chiaramente leggibili eventuali avvertenze, precauzioni o indicazioni particolari per la conservazione.

2.4.2. Imballaggio

L'imballaggio esterno del prodotto deve riportare la simbologia prevista per la corretta conservazione dello stesso.

L'imballaggio usato deve essere conforme al D.Lgs. 30/12/1992, n. 540 e successive modifiche ed integrazioni e non deve presentare difetti e/o lacerazioni e/o tracce di manomissione.

Ciascun imballaggio deve essere "a perdere", confezionato in modo da garantire l'integrità dei confezionamenti e atto a preservare gli stessi da eventuali danneggiamenti.

L'imballaggio deve altresì essere realizzato con materiale idoneo a garantire l'integrità e la corretta conservazione dei prodotti.

Sull'imballaggio devono essere riportati almeno i riferimenti della Ditta, la tipologia e il quantitativo di prodotti contenuti con relativo confezionamento.

Qualora i prodotti vengano consegnati in bancali (ovvero pallet), la Ditta è obbligata a rispettare le seguenti prescrizioni:

- il bancale deve essere conforme al Pallet Euronorm assolutamente integro, conforme ai requisiti previsti dalla Direttiva 2000/29/CEE e successive modificazioni ed integrazioni; e correttamente imballato con cellophane, laddove necessario a garantire la stabilità dei Prodotti;
- gli imballaggi contenuti all'interno del bancale devono essere perfettamente allineati, al fine di evitare rotture degli stessi;
- ciascun bancale deve riportare all'esterno almeno i riferimenti del Fornitore, la tipologia e quantitativo di Prodotti contenuti e relativo confezionamento;
- Il bancale utilizzato per il trasporto deve essere ritirato dalla Ditta, a suo esclusivo onere e spese, contestualmente alla consegna della fornitura.

2.4.3 TRASPORTO

Le attività di trasporto e consegna dei prodotti oggetto della fornitura saranno effettuate



franco magazzini a cura e spese della Ditta nei luoghi e nei locali indicati nell'ordinativo di fornitura.

Gli oneri relativi al trasporto e alla consegna dei prodotti, con ciò intendendosi ogni onere relativo ad imballaggio, trasporto, consegna nelle modalità di seguito riportate, e qualsiasi altra attività ad essa strumentale, sono interamente a carico della Ditta. Non sono ammesse consegne parziali salvo diversi accordi tra la Ditta e l'U.O. dell'Azienda Sanitaria che ha emesso l'ordinativo di fornitura.

Durante la fase di trasporto dovranno essere garantite le condizioni di corretta conservazione di ogni prodotto previste dalla normativa europea e italiana, nonché dalla Farmacopea Ufficiale, edizione in vigore e successive modificazioni ed integrazioni. In particolare, per quanto riguarda i prodotti registrati come "specialità medicinali", il trasporto deve essere effettuato nel rispetto di quanto stabilito dal Decreto Ministeriale 6 luglio 1999 e successive modifiche ed integrazioni, e dal D.Lgs. n. 219 del 24/04/2006 e successive modificazioni ed integrazioni.

2.5 SOSPENSIONE E/O REVOCA AUTORIZZAZIONE ALL'IMMISSIONE IN COMMERCIO

La Ditta dovrà tempestivamente informare l'Azienda Sanitaria a mezzo telegramma o per via telematica (fax), di eventuali sospensioni e/o revoche di autorizzazione all'immissione in commercio dei prodotti cui la Ditta è risultata aggiudicataria, a seguito di atti dispositivi emessi dal Ministero della Sanità durante il periodo della fornitura.

2.6 SOSTITUZIONE PRODOTTI

Nel caso in cui i prodotti aggiudicati non vengano più prodotti o distribuiti o siano sostituiti da altri qualitativamente superiori, sarà facoltà dell'Azienda Sanitaria, previa valutazione tecnica dei nuovi prodotti, acquistarli sempre allo stesso prezzo offerto in gara dalla Ditta fornitore per i prodotti sostituiti.

2.7 AGGIORNAMENTO TECNOLOGICO

Qualora, in corso di vigenza del contratto, la Ditta dovesse porre in commercio nuovi prodotti, analoghi a quelli offerti in gara, ma che presentino caratteristiche migliorative, l'Azienda Sanitaria si riserva la facoltà di sostituirli a quelli in uso a condizioni economiche immutate, di effettuare eventuale rinegoziazione sui corrispettivi in essere o di risolvere il contratto.

La Ditta è tenuta a dare comunicazione all'Azienda Sanitaria degli aggiornamenti tecnologici e delle variazioni in ordine alle caratteristiche dei prodotti, inviando i listini costantemente.

ARTICOLO 3

ELENCO PRODOTTI E SPECIFICHE TECNICHE

3.1 REQUISITI MINIMI DEI PRODOTTI

I prodotti da offrire devono rispettare i requisiti minimi di cui al presente paragrafo:

- Ogni prodotto deve essere corredato da una scheda tecnica, come previsto dalla normativa vigente in materia.

In caso di variazione e/o aggiornamento della scheda tecnica nel corso della vigenza del contratto di fornitura, a Ditta dovrà far pervenire copia di tale scheda tecnica aggiornata all'Azienda Sanitaria;

- I prodotti devono essere conformi alle seguenti tipologie di registrazione e/o certificazione e/o autorizzazione:

a. Registrazione come "Specialità Medicinale" rispondente alla Circolare n. 18



- del 27/09/1991 di applicazione del D.Lgs. n. 178 del 29/05/1991 e, e del D.Lgs n. 219 del 24/04/2006 s.m.i., e, in ogni caso, Autorizzazione all'immissione in commercio A.I.C. per la quale deve essere indicato il numero di autorizzazione e il titolare della medesima;
La "Specialità Medicinale" deve altresì possedere – laddove previsto – il codice ATC (classificazione Anatomica Terapeutica Chimica), riportato nella scheda tecnica;
- b. registrazione come "Presidio Medico Chirurgico (PMC)" rispondente al D.p.R. n. 392 del 06/10/1998 e s.m.i. e, in ogni caso, Autorizzazione all'immissione in commercio A.I.C. per la quale deve essere indicato il numero di autorizzazione ed il titolare della medesima;
 - c. certificazione di "Dispositivo Medico" rispondente alla marcatura di conformità CE di cui alla Direttiva 93/42/CEE, recepita in Italia con D.Lgs. n. 46 del 24/02/1997 e s.m.i.; ogni Prodotto certificato come "Dispositivo Medico" deve altresì possedere un codice CND (Classificazione Nazionale Dispositivi Medici, approvata da ultimo con D.M. 20/02/2007), riportato nella scheda tecnica.

La fornitura è suddivisa in n. 34 lotti di gara indivisibili ai fini dell'aggiudicazione. Le caratteristiche tecniche, indispensabili ed obbligatorie ed i fabbisogni annuali presunti dei prodotti oggetto della procedura di gara di cui al presente capitolato tecnico, sono riportati nel successivo parag. 3.2.

La non conformità dei prodotti proposti alle caratteristiche indispensabili e obbligatorie ivi indicate, comporterà l'esclusione dell'offerta della Ditta concorrente dalla presente procedura, relativamente ai lotti di gara interessati dalla mancata conformità.

Nel predisporre l'offerta tecnica, la Ditta tenga in considerazione il principio dell'equivalenza di cui all'art. 68 del D.Lgs 163/2006 e s.m.i., secondo cui, a fronte dei requisiti/caratteristiche richiesti dalle specifiche tecniche, è sempre possibile offrire soluzioni tecniche considerate equivalenti, a patto che la Ditta dimostri l'equivalenza, in modo ritenuto soddisfacente, presentando motivazioni a supporto secondo la procedura prevista dal citato art. 68.

Pertanto la Ditta che propone prodotti equivalenti ai requisiti definiti dalle specifiche tecniche, è obbligata a segnalarlo con separata dichiarazione da allegare alla relativa scheda tecnica, unitamente alla documentazione tecnico-comparativa ovvero ad una relazione sulle prove eseguite da un Organismo riconosciuto o Istituzione scientifica o Universitaria, comprovante la suddetta equivalenza.



3.2 ELENCO PRODOTTI E SPECIFICHE TECNICHE

LOTTO	DESCRIZIONE	COMPOSIZIONE	CONFEZIONE	QUANTITA' ANNUA
1	BENZINA RETTIFICATA F.U.	Esano rettificato F.U. 55/ 85% circa	Flacone da lt 1	500 lt
2	DISINFETTANTE CAMPO OPERATORIO	Polivinilpirrolidone-iodio (al 10% di iodio) gr. 5 –In soluzione acquosa per la disinfezione della cute lesa e disinfezione e delimitazione del campo operatorio In offerta dovrà essere indicato il numero di A.I.C.	Flacone da lt 1	2.500 lt
3	CUTE INTEGRA	Benzalconio cloruro 2% Soluzione acquosa q.b. a 1000 ml In offerta dovrà essere indicato il numero di A.I.C.	Flacone da lt 1	2.500 lt
4	DISINFEZIONE FERRI CHIRURGICI	Soluzione alcolica pronta all'uso (non inferiore a 60% V/V di alcool etilico e/o isopropilico) di sali di ammonio quaternario e/o clorexidina, coadiuvanti ed essenze, contenenti idoneo colorante azzurro/verde + antiossidante. Dispositivo medico Chirurgico Classe II A	Flacone da lt 1	1.600 lt
5	DELIMITAZIONE CAMPO OPERATORIO	Soluzione alcolica pronta all'uso (non inferiore a 60% V/V di alcool etilico e/o isopropilico) di sali di ammonio quaternario e/o clorexidina, coadiuvanti ed essenze, contenenti idoneo colorante rosso/bruno. Presidio medico-chirurgico. In offerta indicare il numero di registrazione Ministero Sanità	Flacone da lt 1	1.000 lt
6	CUTE LESA	Soluzione alcolica pronta all'uso (non inferiore a 60% V/V di alcool etilico e/o isopropilico) di sali di ammonio quaternario e/o clorexidina, coadiuvanti ed essenze, senza coloranti. In offerta dovrà essere indicato il numero di A.I.C.	Flacone da lt. 1	4.000 lt
7	DISINFEZIONE AMBIENTALE E DELLE SUPERFICI	Alcool Etilico denaturato F.U., in gradazione $\geq 90^\circ$ Il prodotto deve essere denaturato con denaturanti generali dello stato, privo di sostanze irritanti per le vie respiratorie e per gli occhi	Flacone da lt. 1 con foro dosatore	3.000 lt
8	ALCOOL ETILICO PURO 95° -96° F.U.	Etanolo 95° ÷ 96° secondo F.U.	Flacone da lt. 1	100 lt
9	ACIDO ACETICO GLACIALE F.U.	Acido acetico glaciale Titolo minimo 99,0% m/m	Flacone da lt. 1	50 lt
10	ANTISEPSI CUTE INTEGRA	Perossido di idrogeno al 2,5 ÷ 3% (compreso tra 10-12 volumi di O ₂), in soluzione stabilizzata secondo le indicazioni della F.U. contenuta in flaconi opachi alla luce	Flacone da 200 ÷ 300 ml con tappo riduttore	2.000 flac
			Flacone da lt. 1 con tappo riduttore	2.000 lt
11	OLIO DI VASELINA F.U.	Paraffina liquida F.U.	Flacone da lt. 1	500 lt



LOTTO	DESCRIZIONE	COMPOSIZIONE	CONFEZIONE	QUANTITA' ANNUA
12	TINTURA DI IODIO F.U.	Soluzione alcoolica di iodio F.U composizione iodio-potassio ioduro. In offerta dovrà essere indicato il numero di A.I.C.	Flacone da lt 1	50 lt
13	ANTISETTICO PER LA DETERSIONE E DISINFEZIONE DELLA MANI DEL CHIRURGO	Preparato a base di Clorexidina gluconato 4% in soluzione idroalcolica con detergente Presidio medico-chirurgico. In offerta indicare il numero di registrazione Ministero Sanità	Flacone da 500 ml con erogatore a pressione a dosaggio predefinito	1.000 flac
14	PER L'ANTISEPSI DELLA CUTE LESA, DELLE MUCOSE E DEI GENITALI ESTERNI	CLORAMINA T 100% in polvere solubile in acqua <u>In offerta dovrà essere indicato anche il prezzo per grammo.</u> Categoria prodotto specialità medicinale In offerta dovrà essere indicato il numero di A.I.C.	Bustina sterile monodose da 5gr e/o da 2,5 gr.	10.000 bust
15	DISINFEZIONE DELLA CUTE	Clorossidante elettrolitico concentrato per soluzione cutanea all'1,1% di cloro attivo. p.a.: sodio ipoclorito 1,1 g circa in 100 ml. Categoria prodotto specialità medicinale In offerta dovrà essere indicato il numero di A.I.C.	Flacone da 250 ÷ 500 ML	500 flac
16	PRODOTTO PER ANTISEPSI DELLE MANI	Gel antisettico pronto all'uso a base alcolica con concentrazione minima 60%, addizionata di sostanze dermo-protettive, da utilizzare per l'antisepsi delle mani. Conformità alla normativa vigente. Deve essere fornito in dispenser da parete, e in dispenser da carrello, in grado di erogare dose predefinita. Gli erogatori a muro dovranno essere forniti a richiesta dell'Azienda Sanitaria. Biodegradabilità > 90% Presidio medico-chirurgico. In offerta indicare il numero di registrazione Ministero Sanità	FLACONE DA 1000 ÷ 1500ML CON DISPENSER	600 lt
			FLACONE DA 500 ML CON DISPENSER	700 flac
17	DETERGENTE LIQUIDO CON TENSIOATTIVI PER LA DETERSIONE DI DISPOSITIVI MEDICI	Detergente liquido con tensioattivi, solubile in acqua, a base di enzimi proteolitici a concentrazione non inferiore al 2%, privo di composti del fosforo. Specificare in offerta anche il costo unitario (riferito a 1 ml) e la quantità dei ml di soluzione concentrata necessaria per ottenere 1 litro di soluzione pronta all'uso Dispositivo medico Chirurgico Classe II A	Flacone da lt. 1	1.000 lt



LOTTO	DESCRIZIONE	COMPOSIZIONE	CONFEZIONE	QUANTITA' ANNUA
18	STERILIZZAZIONE A FREDDO DI DISPOSITIVI MEDICI	Soluzione sterilizzante "PRONTO USO" da attivare, a base di acido peracetico e adazione o equivalente. Deve essere fornito a corredo di indicatore di attività. Deve consentire la sterilizzazione rapida in circa 15 minuti, con UFC = 0 Nota: E' obbligatorio unire alla scheda tecnica l'elenco nominativo di tutti gli endoscopi (tipo e Ditta produttrice) eventualmente testati e risultati sicuramente non danneggiati dall'uso continuativo del prodotto offerto. La Ditta deve impegnarsi formalmente - per tutta la durata della fornitura - a risarcire i danni, non dipendenti dall'usura ordinaria, provocati agli strumenti su cui il prodotto verrà adoperato. Deve essere idoneo anche all'uso in macchina lavastrumenti ed essere compatibile con tutte le parti ottiche e metalliche degli strumenti da trattare) Biodegradabilità > 90% Dispositivo medico Chirurgico Classe II A	Tanica da lt. 5	400 tan
19	STERILIZZAZIONE A FREDDO DI DISPOSITIVI MEDICI	Soluzione sterilizzante "PRONTO USO" da attivare, a base di acido peracetico e adazione o equivalente. Anche per tale prodotto vale la nota riportata nel rif. 18 Biodegradabilità > 90%	Flacone da 200 ml	1.500 flac
20	STERILIZZAZIONE A FREDDO DI DISPOSITIVI MEDICI	Soluzione sterilizzante "PRONTO USO" a base di aldeide glutarica al 2% in soluzione acquosa con attivatore a corredo e disattivatore (pH circa 7,5). Il prodotto dopo l'attivazione deve conservare l'attività per circa 12 giorni e deve essere idoneo anche all'uso in macchina lavastrumenti ed essere compatibile con tutte le parti ottiche e metalliche degli strumenti da trattare) Biodegradabilità > 90% Dispositivo medico Chirurgico Classe II A	Tanica da lt. 5 con attivatore	30 tan
21	LAVAGGIO, DETERSIONE E DISINFEZIONE DI DISPOSITIVI MEDICI	Soluzione di adazione più miscela plurienzimatica (amilasi, lipasi, proteasi, carboidrati). Utilizzabile anche in macchine lava endoscopi Biodegradabilità > 90%	Flacone da lt. 1	300 lt
22	CORO ELETTROLITICO SPECIFICO PER EMODIALISI, UTILIZZATO PER LA DISINFEZIONE DEI CIRCUITI INTERNI DELLE MACCHINE	Clorossidante elettrolitico a base di ipoclorito di sodio 1,0 g. circa, con cloro attivo 1% circa 11.000 ppm. Deve riportare in etichetta che deve essere usato solo per la disinfezione dei circuiti interni delle macchine per emodialisi, e che deve essere attivo su HBV, HCV, HIV. Dispositivo medico Chirurgico Classe II A	Tanica da lt. 5	30 tan



LOTTO	DESCRIZIONE	COMPOSIZIONE	CONFEZIONE	QUANTITA' ANNUA
23	DISINFEZIONE DELLA CUTE ANCHE LESA	Didecilammoniocloruro g 0,175/100 ml Categoria prodotto specialità medicinale In offerta dovrà essere indicato il numero di A.I.C.	Flacone da lt. 1	1.500 lt
24	SAPONE ANTISETTICO DISINFEZIONE DELLE MANI E DELLA CUTE	Alchil-benzil-dimetilcloruro e o-Fenilfenolo atossico Presidio medico-chirurgico In offerta dovrà essere indicato il numero di registrazione Ministero Sanità	Flacone da lt. 1	2.000 lt
25	DISINFEZIONE DELLA CUTE ANCHE LESA -MUCOSE DA UTILIZZARE IN OSTETRICIA E GINECOLOGIA	Clorexidina Digluconato g 0,05 Categoria prodotto specialità medicinale In offerta dovrà essere indicato il numero di A.I.C.	Buste da 25 ml	500 buste
26	DELIMITAZIONE CAMPO OPERATORIO	Soluzione alcolica pronta all'uso (non inferiore a 60% V/V di alcool isopropilico) con clorexidina al 2%, coadiuvanti ed essenze, senza colorante. In offerta dovrà essere indicato il numero di A.I.C.	Flacone da 20 ml	50 flac
27	DISINFEZIONE E CONTEMPORANEA DETERSIONE DELLE SUPERFICI	Benzalconio cloruro 90% g5 Presidio medico-chirurgico In offerta dovrà essere indicato il numero di registrazione Ministero Sanità	Flacone da 5000 ml	50 flac
28	STERILIZZANTE CHIMICO E DISINFETTANTE DI ALTO LIVELLO	Glutaraldeide 2,40 g p-cloro-m-cresolo g 0,50 o-fenil-fenolo 0,03 g Presidio medico-chirurgico In offerta dovrà essere indicato il numero di registrazione Ministero Sanità	Flacone da 200 ÷ 250 ml	50 flac
29	SAPONE DISINFETTANTE PER LE MANI	Sapone disinfettante liquido per l'igiene delle mani a base di tricloroidrossidifenilettere, contenente detergenti biodegradabili con pH isodermico con dosatore e supporto a parete Biodegradabilità > 90%	Flacone da 500 ml	1.000 flac
30	DETERGENTE CUTANEO PER LA PULIZIA QUOTIDIANA DELLA CUTE DEL NEONATO	Soluzione pronta all'uso a pH acido per il lavaggio dell'epidermide del neonato. Deve essere estremamente delicato, privo di profumi e tensioattivi aggressivi, biodegradabile.	Flacone da lt. 1	200 lt
31	DISINFEZIONE CUTE INTEGRA	Clorossidante elettrolitico in soluzione diluita al 10%, pronto all'uso p.a.: cloro attivo 0,10 g circa pari a 1100 ppm circa. Categoria prodotto presidio medico-chirurgico In offerta indicare il numero di registrazione Ministero Sanità	Flacone da lt. 1	2.000 lt
			Flacone da 200÷ 300 ml spray	1.000 flac

LOTTO	DESCRIZIONE	COMPOSIZIONE	CONFEZIONE	QUANTITA' ANNUA
32	SOLUZIONE PER APPLICAZIONI IN CAMPO GINECOLOGICO	Soluzione di Lugol pronta all'uso di Ioduro bisublimato F.U. e Potassio Ioduro F.U. in acqua distillata, per l'evidenziazione delle pareti dell'utero in esami al colposcopio	Flacone da 500 ml	100 fl
33	FISSATIVO PER ISTOLOGIA A BASE DI ALDEIDE FORMICA AL 4%	Soluzione al 10% di aldeide formica al 40% tamponata a pH 7 ÷ 7,5, pronta all'uso. Etichettatura in conformità al regolamento CE 1272/2008	Tanica da lt. 5 dotata di rubinetto erogatore	50 tan

LOTTO N. 34 CONTENITORI MONOUSO PER TRASPORTO E CONSERVAZIONE DI CAMPIONI BIOLOGICI PATOGENI O POTENZIALMENTE INFETTI

- 34.1 Contenitori monouso preriempiti con formaldeide al 4%, capacità 30 ml**, ciascuno corredato di sacchetto, etichetta a colori, tappo a vite che deve impedire la fuoriuscita di liquidi, evitando il contatto diretto con l'operatore e di simbologia "biohazard" e "Xn" (nocivo).
L'etichettatura deve essere conforme a quanto previsto dalle Direttive 1999/45/CE e 2001/60/CE relative alla classificazione, all'imballaggio e all'etichettatura dei preparati pericolosi e dal D.Lgs 626/1994 e s.m.i. Quantità di formaldeide 15 ml; Ø superiore 35 mm; altezza 35÷40 mm c.a. Quantità presunta annua **N. 2.000**
- 34.2 Contenitori monouso preriempiti con formaldeide al 4%, capacità 60 ml**, ciascuno corredato di etichetta a colori, tappo a vite che deve impedire la fuoriuscita di liquidi, evitando il contatto diretto con l'operatore "biohazard" e "Xn" (nocivo).
L'etichettatura deve essere conforme a quanto previsto dalle Direttive 1999/45/CE e 2001/60/CE relative alla classificazione, all'imballaggio e all'etichettatura dei preparati pericolosi e dal D.Lgs 626/1994 e s.m.i.; Quantità di formaldeide 30 ml; Ø superiore 35 mm; altezza 70 mm c.a. Quantità presunta annua **N. 600**
- 34.3 contenitori monouso preriempiti con formaldeide al 4%, capacità 150 ml**, ciascuno corredato di serigrafia a colori, tappo a pressione a tenuta ermetica che deve impedire la fuoriuscita di liquidi, evitando il contatto diretto con l'operatore "biohazard" e "Xn" (nocivo).
L'etichettatura deve essere conforme a quanto previsto dalle Direttive 1999/45/CE e 2001/60/CE relative alla classificazione, all'imballaggio e all'etichettatura dei preparati pericolosi e dal D.Lgs 626/1994 e s.m.i. Quantità di formaldeide 80 ml; Ø superiore 70 mm c.a.; altezza 65 mm c.a. Quantità presunta annua **N. 600**
- 34.4 Contenitori monouso preriempiti con formaldeide al 4%, capacità 250 ml**, ciascuno corredato di serigrafia a colori, tappo a pressione a tenuta ermetica che deve impedire la fuoriuscita di liquidi, evitando il contatto diretto con l'operatore "biohazard" e "Xn" (nocivo).
L'etichettatura deve essere conforme a quanto previsto dalle Direttive 1999/45/CE e 2001/60/CE relative alla classificazione, all'imballaggio e all'etichettatura dei preparati pericolosi e dal D.Lgs 626/1994 e s.m.i. Quantità di formaldeide 120 ml; Ø superiore 90 mm c.a.; altezza 60 mm ca. Quantità presunta annua **N. 400**
- 34.5 Contenitori monouso preriempiti con formaldeide al 4%, capacità 500 ml**, ciascuno corredato di serigrafia a colori, tappo a pressione a tenuta ermetica che deve impedire la fuoriuscita di liquidi, evitando il contatto diretto con l'operatore "biohazard" e "Xn" (nocivo).
L'etichettatura deve essere conforme a quanto previsto dalle Direttive 1999/45/CE e 2001/60/CE relative alla classificazione, all'imballaggio e all'etichettatura dei preparati pericolosi e dal D.Lgs 626/1994 e s.m.i. Quantità di formaldeide 300 ml; Ø superiore 120 mm c.a.; altezza 60 mm ca. Quantità presunta annua **N. 200**



- 34.6 Contenitori monouso preriempiti con formaldeide al 4%, capacità 1000 ml**, ciascuno corredato di serigrafia a colori, tappo a pressione a tenuta ermetica che deve impedire la fuoriuscita di liquidi, evitando il contatto diretto con l'operatore **"biohazard"** e **"Xn"** (nocivo).
L'etichettatura deve essere conforme a quanto previsto dalle Direttive 1999/45/CE e 2001/60/CE relative alla classificazione, all'imballaggio e all'etichettatura dei preparati pericolosi e dal D.Lgs 626/1994 e s.m.i. Quantità di formaldeide 600 ml; Ø superiore 120 mm c.a.; altezza 135 mm ca
Quantità presunta annua **N. 100**
- 34.7 Contenitori monouso preriempiti con formaldeide al 4%, capacità 2000 ml**, ciascuno corredato di serigrafia a colori, tappo a pressione a tenuta ermetica che deve impedire la fuoriuscita di liquidi, evitando il contatto diretto con l'operatore **"biohazard"** e **"Xn"** (nocivo).
L'etichettatura deve essere conforme a quanto previsto dalle Direttive 1999/45/CE e 2001/60/CE relative alla classificazione, all'imballaggio e all'etichettatura dei preparati pericolosi e dal D.Lgs 626/1994 e s.m.i. Quantità di formaldeide 1200 ml; Ø superiore 170 mm c.a.; altezza 150 mm ca
Quantità presunta annua **N. 100**
- 34.8 Contenitori monouso preriempiti con formaldeide al 4%, capacità 3000 ml**, ciascuno corredato di serigrafia a colori, tappo a pressione a tenuta ermetica che deve impedire la fuoriuscita di liquidi, evitando il contatto diretto con l'operatore **"biohazard"** e **"Xn"** (nocivo).
L'etichettatura deve essere conforme a quanto previsto dalle Direttive 1999/45/CE e 2001/60/CE relative alla classificazione, all'imballaggio e all'etichettatura dei preparati pericolosi e dal D.Lgs 626/1994 e s.m.i. Quantità di formaldeide 2000 ml; Ø superiore 190 mm c.a.; altezza 135 mm ca
Quantità presunta annua **N. 100**
- 34.9 Contenitori monouso preriempiti con formaldeide al 4%, capacità 5000 ml**, ciascuno corredato di serigrafia a colori, tappo a pressione a tenuta ermetica che deve impedire la fuoriuscita di liquidi, evitando il contatto diretto con l'operatore **"biohazard"** e **"Xn"** (nocivo).
L'etichettatura deve essere conforme a quanto previsto dalle Direttive 1999/45/CE e 2001/60/CE relative alla classificazione, all'imballaggio e all'etichettatura dei preparati pericolosi e dal D.Lgs 626/1994 e s.m.i. Quantità di formaldeide 3000 ml; Ø superiore 215 mm c.a.; altezza 180 mm ca.
Quantità presunta annua **N. 100**

=====

**CONTRATTO PER L'AFFIDAMENTO DELLA FORNITURA DI
PRODOTTI ANTISETTICI E DISINFETTANTI PER USO UMANO.**

L'anno duemilasedici il giorno _____ del mese di _____ in Potenza, nella sede amministrativa dell'Azienda Sanitaria Sanitaria Locale di Potenza (A.S.P.) alla Via Torraca, 2, sono personalmente comparsi:

▪ **DR.SSA CRISTIANA MECCA**, nata a Potenza il 12/12/1969, nella sua qualità di Direttore Amministrativo dell'**AZIENDA SANITARIA LOCALE DI POTENZA (A.S.P.)** con sede in Potenza alla Via Torraca, 2, codice fiscale 01722360763, domiciliata per la carica presso la sede dell'A.S.P., delegata alla sottoscrizione degli atti inerenti i contratti di appalto e i contratti di forniture di beni e servizi, giusta D.D.G. n. 2015/00056 del 02/02/2015;

▪ **SIG.** _____, nato a _____ il _____, il quale dichiara di agire ed intervenire nel presente atto nella sua qualità di procuratore della Ditta _____ con sede legale in _____, alla Via _____, partita Iva _____.

I nominati componenti rinunciano espressamente all'assistenza di testimoni.

PREMESSO CHE

▪ con deliberazione n. _____ del _____, sono approvati i verbali della Commissione giudicatrice della gara esperita mediante procedura aperta secondo quanto previsto dall'art. 55 del D.Lgs 12 aprile 2006, n. 163 e s.m.i., per l'affidamento della fornitura di prodotti antisettici e disinfettanti per uso umano, occorrenti per i Presidi e Strutture Sanitarie Aziendali;

▪ con l'atto predetto si affidava alla Ditta _____ la fornitura dei prodotti relativi ai lotti _____;

▪ a garanzia dell'esatto adempimento di tutte le obbligazioni del contratto, la Ditta

deliberazione n. _____ del _____, affida alla Ditta

_____ che in seguito per brevità sarà denominata " Ditta" la fornitura di

prodotti antisettici e disinfettanti relativi ai lotti n. .

ART. 3 - La fornitura sarà effettuata in regime di somministrazione ai sensi dell'art.

1559 del Codice Civile, e sarà ripartita nell'arco di anni cinque a decorrere dal

01/09/2016, con possibilità di risoluzione anticipata da parte dell'ASP, in qualsiasi

momento, da comunicarsi mediante lettera raccomandata con avviso di ricevimento,

in caso di non conforme esecuzione del contratto. In attesa della definizione di un

nuovo contratto, la Ditta sarà tenuta a continuare la fornitura alle stesse condizioni

già pattuite per un ulteriore periodo massimo di anni uno.

Il contratto potrà essere risolto anticipatamente in caso di eventuale aggiudicazione

della gara esperita dalla Stazione Unica Appaltante della Regione Basilicata SUA-

RB, riguardante la stessa tipologia dei prodotti oggetto della presente contratto,

ovvero al verificarsi delle altre fattispecie contemplate nel disciplinare di gara e nel

capitolato speciale di appalto.

ART. 3- L'importo complessivo presunto annuo della fornitura è stabilito in €

_____ oltre l'Iva come per legge.

ART.04 -I prezzi unitari di ciascun tipo di prodotto sono quelli indicati nella

prospetto riassuntivo allegato alla richiamata deliberazione n. _____.

ART. 5-Il prezzo della fornitura di ciascuno dei prodotti aggiudicati si intende per

merce resa franco locali magazzini dell'ASP a rischio della Ditta. Sarà pure

comprensivo delle spese di confezionamento, imballaggio, trasporto fino al luogo

indicato per la consegna, facchinaggio, del contributo CONAI qualora previsto, e di

ogni altra spesa accessoria, ad esclusione dell'Iva.

ART. 6- I prezzi di aggiudicazione dei singoli prodotti sono fissi per i primi 24 mesi

di fornitura. Successivamente si procederà a rivedere i prezzi con cadenza annuale in aumento o in diminuzione sulla base di una istruttoria condotta dal responsabile del procedimento ai sensi dell'art. 115 del D.Lgs 163/2006 e s.m.i., anche in relazione ai dati di cui all'art.7 c. 4 lett. c) e c. 5 del D.Lgs n.163/2006 e s.m.i. A tal fine la Ditta, qualora intenda richiedere un aumento del prezzo del singolo prodotto e/o per gruppo di prodotti, dovrà avanzare richiesta, documentando i motivi dell'adeguamento richiesto. In mancanza di costi standardizzati si terrà conto della variazione accertata dall'ISTAT dell'indice dei prezzi al consumo per le famiglie di operai ed impiegati. L'adeguamento diverrà operante a seguito di un'apposita istruttoria condotta sulla base dei dati e degli elementi di cui sopra, formalizzata con apposita deliberazione del Direttore Generale dell'ASP. L'adeguamento decorrerà, ove accettato, dal primo giorno del mese successivo alla data di ricevimento della richiesta formulata dalla Ditta all'ASP.

ART. 7-I quantitativi di prodotti specificati nell'allegato capitolato tecnico sono indicati solo ai fini dell'individuazione della migliore offerta e, pertanto, hanno valore indicativo e non tassativo, non sono impegnativi per l'ASP e, pertanto, la Ditta non potrà muovere eccezioni o avanzare pretese, né pretendere compensi e indennità ove le richieste di acquisto da parte dell'ASP, in rapporto alle effettive esigenze, risultassero inferiori o superiori. Essi si riferiscono, infatti, a circostanze cliniche e tecnico scientifiche variabili e non esattamente predeterminabili, per cui la Ditta dovrà somministrare solo quei prodotti che l'ASP richiederà, anche per quantitativi eccedenti in più o in meno il quinto d'obbligo, senza sollevare eccezioni al riguardo o pretendere compensi o indennità di sorta. Pertanto le quantità indicate possono variare in più o in meno in relazione al mutato fabbisogno, ai sensi dell'art. 1560 – 1° comma - del C.C., e che la Ditta dovrà consegnare i quantitativi e i tipi

effettivamente necessari e richiesti dall'ASP, senza pretendere maggiori compensi o muovere eccezioni per maggiori o minori quantità richieste nel corso della fornitura.

L'ASP si riserva, inoltre, la facoltà nel corso di validità del contratto di fornitura di sospendere, stralciare o variare nei quantitativi quei prodotti che non risultassero più idonei a seguito di mutamento negli indirizzi tecnico-scientifici e terapeutici o per le esigenze operative dei reparti e/o servizi utilizzatori. La Ditta sarà tenuta alla fornitura anche di altri prodotti che dovessero essere ordinati per far fronte a nuove o modificate esigenze, in aggiunta od in sostituzione di quelli specificamente richiesti.

Non dovrà essere imposto alcun limite di fatturazione.

ART. 8 E' facoltà dell'ASP provvedere ad acquisti liberi sul mercato dei prodotti di cui a presente contratto, ove non fossero nella tempestiva disponibilità della Ditta, nonché in caso di ritardo nelle consegne. In tal caso la Ditta se ne assumerà l'onere della maggiore spesa.

ART. 9 -Le forniture dovranno essere effettuate secondo i requisiti previsti dal capitolato tecnico, e da tutte le norme di legge vigenti in materia, e in esatta conformità agli ordinativi formali emessi dagli Uffici dell'ASP. I prodotti dovranno essere garantiti contro ogni difetto che possa imputarsi comunque alle procedure di fabbricazione o di magazzinaggio da parte della Ditta. Le consegne dovranno essere effettuate secondo le quantità e le qualità richieste con il buono medesimo, esclusivamente nelle ore antimeridiane entro 10 giorni dalla ricezione del medesimo. I prodotti dovranno avere, al momento della consegna una validità residua di almeno i 3/4 dell'intera validità. La firma apposta sul documento di trasporto all'atto del ricevimento della merce indica solo una corrispondenza del numero dei colli inviati. La quantità è esclusivamente quella accertata presso i magazzini dell'ASP all'atto della consegna, e deve essere riconosciuta ad ogni effetto dalla Ditta, che provvederà

ad integrarla nel caso di non rispondenza. In caso di ritardi nelle consegne che comportino almeno tre contestazioni formali, l'ASP si riserva la facoltà di risolvere il contratto "*ipso facto et jure*", con il conseguente incameramento del deposito cauzionale. Inoltre l'ASP avrà il diritto di acquistare presso altro fornitore i prodotti occorrenti, con conseguente addebito alla Ditta delle maggiori spese sostenute e della penale prevista all'articolo 23 del capitolato speciale di appalto.

ART. 10- Qualora, in corso di vigenza del contratto, la Ditta dovesse porre in commercio nuovi prodotti, analoghi a quelli offerti in gara, ma che presentino caratteristiche migliorative, l'ASP si riserva la facoltà di sostituirli a quelli in uso a condizioni economiche immutate. La Ditta è tenuta a dare comunicazione all'ASP degli aggiornamenti tecnologici e delle variazioni in ordine alle caratteristiche dei prodotti, inviando i listini costantemente aggiornati.

ART. 11 – La Ditta é responsabile dell'osservanza di tutte le leggi e regolamenti in materia di produzione e commercio dei beni oggetto della presente gara vigenti all'atto della consegna dei prodotti.

ART. 12 – La Ditta assume tutti gli obblighi di tracciabilità dei flussi finanziari di cui all'articolo 3 della Legge 13 agosto 2010, n. 136, e successive modifiche.

ART 13 -Il pagamento della fattura ove non avvengano contestazioni sulla fornitura e/o sulla relativa fattura sarà effettuato tramite il Tesoriere dell'Azienda Sanitaria entro 60 giorni dalla ricezione delle fattura.

ART. 14-Il contratto potrà essere risolto "*ipso iur* " nei casi previsti dalla normativa vigente, ed in particolare nei casi elencati all'articolo 26 del capitolato speciale di appalto, con il conseguente incameramento del deposito cauzionale.

Art. 15 -In ogni caso di inadempimento contrattuale, l'ASP ha facoltà di procedere all'acquisto, presso terzi, dei prodotti inseriti nel capitolato tecnico, senza alcuna

formalità ed indipendentemente dall'applicazione delle penalità e della eventuale risoluzione del contratto, previsti dal presente capitolato. L'eventuale maggior onere economico derivante dal ricorso a terzi sarà addebitato alla Ditta.

ART. 16- In deroga a quanto previsto dall'art. 10, comma 1 e dall'art. 119 del d.Lgs 163/2006 e s.m.i., la vigilanza sulla corretta esecuzione del contratto è attribuita ai Direttori Responsabili delle UU.OO. di Farmacia Ospedaliera e Farmaceutica Territoriale, che si rapportheranno con il Responsabile del procedimento per gli aspetti di carattere amministrativo e di gestione dell'eventuale contenzioso.

ART. 17 -Per qualsiasi controversia che dovesse sorgere fra le parti in conseguenza del presente contratto, sarà competente unicamente il Foro di Potenza.

ART 18- Ai fini della registrazione del presente contratto si dichiara che l'importo complessivo presunto annuo netto della fornitura è di € _____, ed è soggetto all'imposta sul valore aggiunto, pertanto è richiesta la registrazione a tassazione fissa, ai sensi dell'art. 5 del D. p. R. 26 aprile 1986, n. 131. Tutte le spese relative alla presente scrittura privata (bollo, diritti di segreteria e di registrazione, etc), nessuna esclusa ed eccettuata, restano a totale carico della Ditta senza diritto a rivalsa.

ART. 19-Per tutto quanto non previsto nel presente contratto si rinvia al capitolato speciale, alle norme di legge statali e regionali vigenti in materia per quanto applicabili.

Il presente contratto letto ai contraenti che lo trovano pienamente conforme alla loro volontà, viene sottoscritto, in segno di totale accettazione, in calce del presente e a margine degli altri fogli unitamente agli allegati, come per legge.

DITTA

IL PROCURATORE

AZIENDA SANITARIA LOCALE DI POTENZA

IL DIRETTORE AMMINISTRATIVO

DR.SSA CRISTIANA MECCA

AZIENDA SANITARIA LOCALE DI POTENZA
PROCEDURA APERTA PER LA FORNITURA DI PRODOTTI ANTISETTICI E DISINFETTANTI PER USO UMANO
ALLEGATO B) -PROSPETTO DI AGGIUDICAZIONE

LOTTO	DESCRIZIONE	DITTA AGGIUDICATARIA	DENOMINAZIONE PRODOTTO	CODICE PRODOTTO	QUANTITA' ANNUA	CODICE IDENTIFICATIVO GARA (C.I.G.)	PREZZO UNITARIO
1	BENZINA RETTIFICATA F.U.	CO.DI.SAN. S.p.A.	ESANO FLAC LT. 1	0S111000	500 lt	62092578F7	€ 3,95
3	DISINFETTANTE PER CUTE INTEGRA a base di Benzalconio cloruro 2%	HOSPITAL SCIENTIFIC CONSULTING S.r.l.	PHARMASIL 1000 ML	S801	2500 lt	6209280BF1	€ 1,56
4	DISINFEZIONE FERRI CHIRURGICI a base di soluzione alcolica pronta all'uso (non inferiore a 60% V/V di alcool etilico e/o isopropilico) di sali di ammonio quaternario e/o clorexidina + colorante	CANTEL MEDICAL (ITALY) S.r.l.	BLUESTERIL FERRI FLAC. LT. 1	505015	1600 lt	6209314801	€ 1,20
5	DELIMITAZIONE CAMPO OPERATORIO a base di soluzione alcolica pronta all'uso (non inferiore a 60% V/V di alcool etilico e/o isopropilico) di sali di ammonio quaternario e/o clorexidina + colorante	NUOVA FARMEC S.r.l.	NEOMEDIL 0,25% + 70% SOLUZIONE BRUNA FLAC. LT. 1	PF20810	1000 lt	6209323F6C	€ 1,58
6	CUTE LESA Soluzione alcolica pronta all'uso (non inferiore a 60% V/V di alcool etilico e/o isopropilico) di sali di ammonio quaternario e/o clorexidina, coadiuvanti ed essenze, senza coloranti.	CANTEL MEDICAL (ITALY) S.r.l.	CLOREXAN INCOLORE FLAC. LT. 1	502010	4000 lt	6209328390	€ 1,30
7	ALCOOL ETILICO DENATURATO in gradazione ≥ 90°	CO.DI.SAN. S.p.A.	DELIPLUS FLAC LT. 1	ALC1000C0	3000 lt	6209337AFB	€ 1,10
8	ALCOOL ETILICO PURO 95° -96° F.U.	DIAPHAT S.p.A.	ALCOOL ETILICO 96° FLAC LT. 1	A0113	100 lt	6209343FED	€ 14,70
9	ACIDO ACETICO GLACIALE F.U.	FOR HOSPITAL S.r.l.	ACIDO ACETICO FLAC. LT.1	11001	50 lt	62093505B7	€ 2,30
10	PEROSSIDO DI IDROGENO FL. 200 ÷300 ML CON TAPPO RIDUTTORE	CO.DI.SAN. S.p.A.	ACQUA OSSIGENATA 3% DELIPLUS 250 ML	ACQ00224-FU	2000 fl	6209354903	€ 0,23
	FL. LT. 1 CON TAPPO RIDUTTORE	CO.DI.SAN. S.p.A.	ACQUA OSSIGENATA 3% DELIPLUS FLAC. LT. 1	ACQ00312-FU	2000 lt		€ 0,52
11	OLIO DI VASELINA F.U.	OLCELLI FARMACEUTICI S.r.l.	PARAFFINA LIQUIDA F.U. FLAC. LT.1	A0455	500 lt	6209360DF5	€ 4,95
12	TINTURA DI IODIO F.U.	CO.DI.SAN. S.p.A.	TINTURA DI IODIO FLAC. LT. 1	FPL014NA5	50 lt	6209364146	€ 27,50
13	ANTISETTICO PER LA DETERSIONE E DISINFEZIONE DELLA MANI DEL CHIRURGO, A BASE DI CLOREXIDINA GLUCONATO 4%	B. BRAUN MILANO S.p.A.	LIFO SCRUB FLAC. 500 ML	18808	1000 flac	6209370638	€ 1,30

AZIENDA SANITARIA LOCALE DI POTENZA
PROCEDURA APERTA PER LA FORNITURA DI PRODOTTI ANTISETTICI E DISINFETTANTI PER USO UMANO
ALLEGATO B) -PROSPETTO DI AGGIUDICAZIONE

LOTTO	DESCRIZIONE	DITTA AGGIUDICATARIA	DENOMINAZIONE PRODOTTO	CODICE PRODOTTO	QUANTITA' ANNUA	CODICE IDENTIFICATIVO GARA (C.I.G.)	PREZZO UNITARIO
15	CLOROSSIDANTE ELETTROLITICO IN SOLUZIONE CUTANEA PRONTA ALL'USO ALLO 0,05% DI CLORO ATTIVO p.a.: sodio ipoclorito 0,055 g circa in 100 ml per la disinfezione della cute	AZIENDE CHIMICHE RIUNITE ANGELINI FRANCESCO A.C.R.A.F. S.p.A.	AMUKINE 500 ML	419330	500 flac	6209380E76	€ 2,39
17	Detergente liquido con tensioattivi per la detersione di dispositivi medici	MONDIAL S.n.c.	DIALZIMA SUPER FLAC. LT. 1	FM0730	1000 lt	6209401FCA	€ 1,83
20	Soluzione sterilizzante "PRONTO USO" a base di aldeide glutarica al 2% in soluzione acquosa, per la per la sterilizzazione a freddo di dispositivi medici. Tanica da lt. 5 con attivatore	GIOCHEMICA S.r.l.	GIOGLUTAR BUFFER TAN. 5 LT	D01010114	30 tan	620942539C	€ 4,40
22	Clorossidante elettrolitico a base di ipoclorito di sodio 1,0 g. circa, con cloro attivo 1% circa 11.000 ppm, per la disinfezione dei circuiti interni delle macchine per emodialisi -Tanica da lt. 5	GIOCHEMICA S.r.l.	GIOCLORAL DIAL TAN LT. 5	D03020408	30 tan	6209436CAD	€ 6,00
23	Prodotto per la disinfezione della cute anche lesa a base di Didecilammoniocloruro g 0,175/100 ml Flacone da lt. 1	NUOVA FARMEC S.r.l.	FARMASEPT 0,175% FLAC. LT. 1	PF21010	1500 lt	6209449769	€ 1,75
24	SAPONE ANTISETTICO DISINFEZIONE DELLE MANI E DELLA CUTE, A BASE DI Alchil-benzil-dimetilcloruro e o-Felilfenolo atossico. Flacone da lt 1	GIOCHEMICA S.r.l.	BIOFORM SOAP FLAC. LT. 1	G03106	2000 lt	6209455C5B	€ 1,96
25	PRODOTTO PER LA DISINFEZIONE DELLA CUTE ANCHE LESA -MUCOSE IN OSTETRICIA E GINECOLOGIA, A BASE DI Clorexidina Digluconato g 0,05 -Busina da 25 g	NUOVA FARMEC S.r.l.	NEOXINAL 0,05% BUSTA DA 25 ML	PF20332	500 buste	620946007F	€ 0,33
26	Soluzione alcolica pronta all'uso (non inferiore a 60% V/V di alcool isopropilico) con clorexidina al 2%, PER LA DELIMITAZIONE DEL CAMPO OPERATORIO -Flacone da 20 ml	NUOVA FARMEC S.r.l.	CLOREXINAL 2% FLAC DA 20 ML	PF37357	50 flac	6209467644	€ 0,70

AZIENDA SANITARIA LOCALE DI POTENZA
PROCEDURA APERTA PER LA FORNITURA DI PRODOTTI ANTISETTICI E DISINFETTANTI PER USO UMANO
ALLEGATO B) -PROSPETTO DI AGGIUDICAZIONE

LOTTO	DESCRIZIONE	DITTA AGGIUDICATARIA	DENOMINAZIONE PRODOTTO	CODICE PRODOTTO	QUANTITA' ANNUA	CODICE IDENTIFICATIVO GARA (C.I.G.)	PREZZO UNITARIO
28	STERILIZZANTE CHIMICO E DISINFETTANTE DI ALTO LIVELLO, a base di Glutaraldeide p-cloro-m-cresolo o-fenil-fenolo Flacone da 200 ÷ 250 ml	CANTEL MEDICAL (ITALY) S.r.l.	SPOREXIN PLUS FLAC 250 ML	500035	50 flac	62094811D3	€ 28,00
30	Soluzione pronta all'uso a pH acido per il lavaggio dell'epidermide del neonato Flacone da lt 1	NUOVA FARMEC S.r.l.	NEW DERM 5,5 FLAC. LT. 1	PF31310	200 lt	620949093E	€ 1,18
31	Clorossidante elettrolitico in soluzione disinfettante diluita al 10%, pronta all'uso	AZIENDE CHIMICHE RIUNITE ANGELINI FRANCESCO A.C.R.A.F. S.p.A.	AMUCHINA 10% FLAC. LT. 1	419307	2000 flac	6209496E30	€ 2,72
32	Soluzione di Lugol pronta all'uso flacone da 500 ml	DIAPHAT S.p.A.	LUGOL SOLUZIONE FLAC. 500 ML	G0102	100 flac	6209502327	€ 13,50
33	Fissativo per istologia a base di aldeide formica al 4% tanica da lt. 5	FOR HOSPITAL S.r.l.	FORMALDEIDE TAN. LT. 5	ALDEIDE	50 tan	62095055A0	€ 4,60
34	Contenitori monouso per trasporto e conservazione di campioni biologici patogeni o potenzialmente infetti						
34.1	Contenitori monouso preimpiti con formaldeide al 4%, capacità 30 ml	DIAPHAT S.p.A.		Q01012 + S4751	2000	6209511A92	€ 0,17
34.2	Contenitori monouso preimpiti con formaldeide al 4%, capacità 60 ml	DIAPHAT S.p.A.		Q01022	600		€ 0,14
34.3	Contenitori monouso preimpiti con formaldeide al 4%, capacità 150 ml	DIAPHAT S.p.A.		GD001	600		€ 1,00
34.4	Contenitori monouso preimpiti con formaldeide al 4%, capacità 250 ml	DIAPHAT S.p.A.		GD002	400		€ 1,20
34.5	Contenitori monouso preimpiti con formaldeide al 4%, capacità 500 ml	DIAPHAT S.p.A.		Q01060	200		€ 1,00
34.6	Contenitori monouso preimpiti con formaldeide al 4%, capacità 1000 ml	DIAPHAT S.p.A.		Q01071	100		€ 1,00
34.7	Contenitori monouso preimpiti con formaldeide al 4%, capacità 2000 ml	DIAPHAT S.p.A.		Q01081	100		€ 2,00
34.8	Contenitori monouso preimpiti con formaldeide al 4%, capacità 3000 ml	DIAPHAT S.p.A.		Q01081	100		€ 2,00
34.9	Contenitori monouso preimpiti con formaldeide al 4%, capacità 5000 ml	DIAPHAT S.p.A.		Q01091	100		€ 2,50