



**U.O.C. PROVVEDITORATO**  
**DIRETTORE DOTT. ALDO ALBANO**

**OGGETTO: AVVISO PUBBLICO CONSULTAZIONE PRELIMINARE DI MERCATO PROPEDEUTICA ALL'INDIZIONE DI UNA PROCEDURA PER L'AFFIDAMENTO DELLA FORNITURA DI KIT TAGLIO ED EMOSTASI PER CHIRURGIA LAPAROSCOPICA PER L'U.O.C. DI OSTETRICIA E GINECOLOGIA DELL'A.O. OSPEDALI RIUNITI VILLA SOFIA-CERVELLO DI PALERMO.**

### **Art. 1 - OGGETTO**

L'AZIENDA OSPEDALIERA OSPEDALI RIUNITI VILLA SOFIA – CERVELLO – UNITA' OPERATIVA PROVVEDITORATO – VIALE STRASBURGO n°233 – 90146 PALERMO TELEFONO 091/7808321 – PEC: [appaltieforniture@pec.ospedaliriunitipalermo.it](mailto:appaltieforniture@pec.ospedaliriunitipalermo.it) intende avviare consultazione di mercato propedeutica per l'affidamento della fornitura di KIT TAGLIO ED EMOSTASI PER CHIRURGIA LAPAROSCOPICA PER L'U.O.C. DI OSTETRICIA E GINECOLOGIA DELL'A.O. OSPEDALI RIUNITI VILLA SOFIA-CERVELLO DI PALERMO rivolta ad invitare gli operatori economici che fossero interessati alla procedura di gara da indire, in grado di espletare le forniture di beni e servizi così come descritti nel documento "Disciplinare Tecnico", associato alla presente consultazione di mercato, redatta in bozza e disponibile sul sito [www.ospedaliriunitipalermo.it](http://www.ospedaliriunitipalermo.it) sezioni bandi.

Si invitano pertanto gli operatori economici interessati a manifestare a questa Azienda Ospedaliera l'interesse alla partecipazione ad una procedura di gara per la fornitura di che trattasi entro il termine indicato nel successivo articolo 3, mediante l'inoltro della propria KIT TAGLIO ED EMOSTASI PER CHIRURGIA LAPAROSCOPICA PER L'U.O.C. DI OSTETRICIA E GINECOLOGIA DELL'A.O. OSPEDALI RIUNITI VILLA SOFIA-CERVELLO DI PALERMO con le caratteristiche richieste, corredata delle documentazioni richieste secondo le modalità in appresso indicate.

La Stazione appaltante invita pertanto tutti i soggetti interessati a partecipare alla "consultazione" fornendo i contributi ritenuti necessari. In particolare, sono oggetto di contributo gli aspetti disciplinati dalla documentazione allegata al presente avviso.

Sarà cura dei soggetti interessati al presente avviso evidenziare i contributi per i quali ritengano motivatamente sussistenti aspetti meritevoli di tutela della segretezza dal punto di vista tecnico e commerciale.

Si rappresenta che:

- la procedura di gara non sarà suddivisa in più lotti;

**SITO WEB:**  
[www.ospedaliriunitipalermo.it](http://www.ospedaliriunitipalermo.it)

**—SEDE LEGALE:**  
Viale Strasburgo, 233  
90146 – Palermo

**U.O.C. PROVVEDITORATO**  
Viale Strasburgo, 233  
90146 – Palermo  
PEC: [appaltieforniture@pec.ospedaliriunitipalermo.it](mailto:appaltieforniture@pec.ospedaliriunitipalermo.it)

Pagina 4

- i fabbisogni e gli strumenti per farvi fronte sono rilevabili dalla documentazione allegata;
- la Stazione appaltante valuterà le soluzioni alternative ragionevoli eventualmente proposte nel contesto dei contributi forniti;
- la stazione appaltante, infine, rimane disponibile a fornire ulteriori informazioni che gli operatori economici potrebbero richiedere nel rispetto dei principi di trasparenza e par condicio.

La partecipazione alla presente “consultazione” non determina alcuna aspettativa o diritto nei confronti della Stazione appaltante ed i contributi resi non danno diritto ad alcun compenso o rimborso.

## **Art. 2 - MODALITA' DI SVOLGIMENTO DELLA PROCEDURA**

La procedura è svolta integralmente per via informatica tramite comunicazioni a mezzo pec.

### **Comunicazioni di procedura**

Tutte le comunicazioni nell'ambito della procedura avverranno, per via telematica, mediante la PEC dell'U.O.C. Provveditorato: [appaltieforniture@pec.ospedaliriunitipalermo.it](mailto:appaltieforniture@pec.ospedaliriunitipalermo.it).

### **Richiesta di informazioni e chiarimenti**

Eventuali richieste di informazioni complementari e/o di chiarimenti sull'oggetto e sugli atti della procedura e ogni richiesta di notizia utile per la partecipazione alla procedura o sullo svolgimento di essa devono essere presentate in lingua italiana e trasmesse alla Azienda Ospedaliera, per mezzo della PEC sopra indicata, specificando un recapito telefonico per eventuali contatti, entro il termine del giorno **14 giugno 2024**.

Dopo il termine indicato, non saranno più prese in considerazione richieste di informazioni o chiarimenti.

Eventuali integrazioni alla documentazione di gara e le risposte a eventuali richieste di chiarimento pervenute dai partecipanti verranno pubblicate sul sito dell'Azienda Ospedaliera nella sezione Bandi.

Per ulteriori informazioni in merito al contenuto del presente avviso potranno essere richieste direttamente all'U.O.C. Provveditorato dell'Azienda Ospedaliera nella persona del Responsabile del Procedimento Dott. Aldo ALBANO e-mail [aldo.albano@villasofia.it](mailto:aldo.albano@villasofia.it) od in assenza Dott. Massimo Sanfilippo e mail [massimo.sanfilippo@villasofia.it](mailto:massimo.sanfilippo@villasofia.it).



## Forma e sottoscrizione dei documenti

Ogni documento relativo alla procedura deve essere presentato secondo le norme e le modalità di partecipazione sotto indicate, redatto in ogni sua parte in lingua italiana ed in conformità a quanto previsto dalla documentazione di gara.

Salvo diversa indicazione, ogni documento elettronico (di seguito, per brevità, anche solo “file”) inviato dal concorrente in relazione alla presente procedura dovrà essere sottoscritto dal legale rappresentante dell’operatore economico con la firma digitale di cui all’art. 1, comma 1, lettera s), del D.Lgs n. 82/2005.

Resta in ogni caso di esclusiva competenza e responsabilità del fornitore verificare che la propria documentazione sia effettivamente e correttamente sottoscritta con firma digitale.

### **Art. 3 - SCADENZA E MODALITA’ DI PRESENTAZIONE DELLA MANIFESTAZIONE DI INTERESSE**

Tutti i soggetti interessati a concorrere alla presente procedura sono invitati, (indicare nell’oggetto: Indagine di mercato per fornitura di KIT TAGLIO ED EMOSTASI PER CHIRURGIA LAPAROSCOPICA PER L’U.O.C. DI OSTETRICIA E GINECOLOGIA DELL’A.O. OSPEDALI RIUNITI VILLA SOFIA-CERVELLO DI PALERMO – ed il numero di protocollo del presente avviso), a presentare apposita istanza di partecipazione alla procedura in oggetto sottoscritta dal Legale Rappresentante o da altra persona abilitata ad impegnare l’Impresa e presentare la documentazione di seguito indicata, da far pervenire entro **e non oltre il 21 giugno 2024**.

La domanda e la documentazione ad essa allegata dovranno essere inoltrate con una delle seguenti modalità:

- 1) consegna a mano all’Ufficio Protocollo dell’Azienda sito in Viale Strasburgo, 233, cap 90146 Palermo;
- 2) mediante casella di posta elettronica certificata (PEC), intestata al candidato, al seguente indirizzo PEC: [appaltieforniture@pec.ospedaliriunitipalermo.it](mailto:appaltieforniture@pec.ospedaliriunitipalermo.it)

L’invio deve avvenire in un’unica spedizione, (non superiore a 25 MB) con i seguenti allegati solo in formato PDF bianco e nero:

- 1.manifestazione di interesse;
- 2.elenco dei documenti richiesti e sopraindicati;
- 3.cartella (zippata) con tutta la documentazione.

In caso di file PDF ottenuti da scansioni, si consiglia, per limitare la dimensione degli allegati, di impostare lo scanner ad una risoluzione massima di 100dpi.

### 3.1 - Documentazione Amministrativa e Tecnica

Per la manifestazione di interesse la Ditta interessata dovrà allegare i seguenti documenti firmati digitalmente:

1. copia scansita del modulo di Manifestazione di Interesse opportunamente compilato;
2. copia scansita del Capitolato Speciale firmata digitalmente per presa visione;
3. Sintetica presentazione dell'impresa e dati di riferimento ed elenco delle principali forniture analoghe effettuate nell'ultimo triennio 2020-2021-2022.
4. Per ciascuno degli appalti dovrà essere indicato il soggetto appaltante, l'oggetto dell'appalto, la decorrenza (data iniziale e finale), l'importo complessivo, la percentuale di competenza del concorrente (in caso di partecipazione congiunta con altri soggetti economici), il fatturato relativo a ciascuno dei tre esercizi richiesti;
5. Schede tecniche riportanti il modello esatto del bene ed il produttore del bene proposto, il codice CND e il codice registrazione al Ministero della Salute, ove esistente, e la descrizione dettagliata delle caratteristiche tecniche del dispositivo offerto;
6. Relazione tecnica della fornitura offerta evidenziando relativamente alla documentazione tecnica allegata alla presente indagine, quanto segue:
  1. Se codesta ditta dispone di dispositivi aventi caratteristiche collimanti con quelle descritte nell' allegato disciplinare tecnico;
  2. Qualora le caratteristiche dei beni offerti e le caratteristiche dei beni richiesti nel capitolato tecnico non fossero collimanti, si chiede cortesemente di segnalare le stesse accompagnando, nel caso, le eventuali incongruenze con le relative e motivate considerazioni;
  3. In caso di beni equivalenti le ditte concorrenti dovranno dimostrare in modo oggettivo che le soluzioni proposte ottemperano in maniera equivalente dal punto di vista funzionale e prestazionale ai requisiti della tipologia di dispositivo sopra elencato.
  4. Si invita, altresì, a produrre, ove ne sussistano i presupposti, dichiarazione opportunamente documentata che attesti eventuali esclusività afferenti il prodotto da acquistare per ogni altra determinazione che questa Stazione Appaltante assumerà nel merito.

Tutta la documentazione richiesta dovrà essere prodotta in lingua italiana; laddove previsto, le Ditte concorrenti dovranno utilizzare i moduli allegati al presente Documento.

Sono ammesse deroghe per:

- pubblicazioni scientifiche;
- schede tecniche.

SITO WEB:  
www.ospedaliriunitipalermo.it

—SEDE LEGALE:  
Viale Strasburgo, 233  
90146 – Palermo

U.O.C. PROVVEDITORATO  
Viale Strasburgo, 233  
90146 – Palermo

PEC: [appaltieforniture@pec.ospedaliriunitipalermo.it](mailto:appaltieforniture@pec.ospedaliriunitipalermo.it)

Pagina 4



### 3.2 - Offerta economica

Trattandosi di una semplice richiesta di Manifestazione di Interesse, la procedura non prevede la trasmissione di una offerta economica. Tuttavia, si invitano i partecipanti ad indicare il prezzo orientativo di mercato (non di listino) per l'espletamento della fornitura richiesta nel documento specifiche dell'appalto ed allegando il relativo stralcio dei prezzi di listino in vigore.

#### **Art. 4 - PROCEDURA DI VERIFICA E VALUTAZIONE DELL'ESITO DELLA CONSULTAZIONE**

L'affidamento del servizio oggetto della presente "consultazione" è subordinato ad eventuale, successiva e separata procedura espletata ai sensi e per gli effetti del D.lgs. 36/2023.

La presente "consultazione" non rappresenta, pertanto, un invito a proporre offerta, né impegna a nessun titolo la Stazione appaltante nei confronti dei soggetti interessati.

La Stazione appaltante potrà a suo insindacabile giudizio interrompere, sospendere o revocare la presente "consultazione", nonché interrompere la consultazione di uno o più dei soggetti interessati, in qualsiasi momento.

La Stazione appaltante si riserva di utilizzare quanto raccolto nell'ambito della presente "consultazione" per la pianificazione e lo svolgimento della procedura di appalto, *"a condizione che non abbia l'effetto di falsare la concorrenza e non comporti una violazione dei principi di non discriminazione e di trasparenza"* (art. 77 comma 2 D.lgs. n. 36/2023).

Qualora la ditta dovesse riscontrare divergenze tra le caratteristiche richieste e quelle possedute, voglia cortesemente segnalare le eventuali discrasie, supportando se del caso, con motivate considerazioni da specificare in apposita relazione.

La partecipazione alla presente "consultazione" non determina alcuna aspettativa o diritto nei confronti dell'Azienda Ospedaliera ed i contributi resi non danno diritto ad alcun compenso o rimborso ed è finalizzata ad incrementare il livello di concorrenza ed rendere più trasparenti le condizioni di partecipazione alla procedura in argomento.

#### **Art. 5 - INFORMATIVA AI SENSI ART. 13 D.lgs. n. 196/2003 e s.m.i. (Codice in materia di protezione dati personali)**

Ai sensi del Codice in materia dei dati personali, l'A.O.O.R., in qualità di Titolare del trattamento ("Titolare"), è tenuta a fornire la seguente informativa sul trattamento dei dati personali ricevuti.

##### **a. Finalità del trattamento**

I dati personali saranno trattati nell'ambito dell'attività del Titolare per le seguenti finalità:

a) esecuzione di obblighi derivanti da contratti stipulati con il Titolare e/o adempimento, prima

SITO WEB:  
www.ospedaliriunitipalermo.it

—SEDE LEGALE:  
Viale Strasburgo, 233  
90146 – Palermo

U.O.C. PROVVEDITORATO  
Viale Strasburgo, 233  
90146 – Palermo

PEC: appaltieforniture@pec.ospedaliriunitipalermo.it

Pagina 5



della conclusione del contratto, di specifiche richieste dell'interessato;

b) adempimento di obblighi previsti dalla legge, da regolamenti o dalla normativa comunitaria.

## **b. Modalità del trattamento**

In relazione alle finalità di cui sopra, il trattamento dei dati personali avverrà con modalità informatiche e manuali, in modo da garantire la riservatezza e la sicurezza degli stessi.

## **c. Natura del conferimento**

In relazione alle finalità sub a) e b), il conferimento dei dati personali è obbligatorio in quanto il mancato conferimento impedirebbe la possibilità di instaurare il rapporto contrattuale con il Titolare.

Il relativo trattamento non richiede il consenso in quanto necessario per l'esecuzione di obblighi derivanti dal contratto e/o delle prestazioni da lei richieste nonché per ottemperare agli obblighi di legge.

## **d. Categorie di soggetti ai quali i dati personali possono essere comunicati o che possono venirne a conoscenza in qualità di Responsabili o Incaricati.**

Potranno venire a conoscenza dei dati personali i dipendenti e i collaboratori, anche esterni, del Titolare e i soggetti che forniscono servizi strumentali alle finalità di cui sopra (come ad esempio, servizi di marketing o servizi tecnici per l'elaborazione dei dati e per la gestione dei sistemi informativi). Tali soggetti agiranno in qualità di Responsabili o Incaricati del trattamento. I dati personali non saranno comunicati a terzi né saranno oggetto di diffusione.

## **e. Diritti dell'interessato**

Il codice in materia di protezione dei dati personali attribuisce all'interessato la possibilità di esercitare specifici diritti. Il soggetto potrà ottenere la conferma dell'esistenza o meno di dati personali che la riguardano, l'aggiornamento, la rettificazione o, qualora vi abbia interesse, l'integrazione dei dati nonché la cancellazione, la trasformazione in forma anonima o il blocco dei dati trattati in violazione di legge.

## **f. Titolare e Responsabili del trattamento**

Titolare del trattamento dati personali è l'A.O.O.R. Villa Sofia -Cervello Palermo. Il Titolare fornirà riscontro all'interessato in caso di esercizio dei diritti di cui al punto precedente, mediante la PEC dell'U.O.C. Provveditorato: [appaltieforniture@pec.ospedaliriunitipalermo.it](mailto:appaltieforniture@pec.ospedaliriunitipalermo.it).

SITO WEB:

[www.ospedaliriunitipalermo.it](http://www.ospedaliriunitipalermo.it)

—SEDE LEGALE:

Viale Strasburgo, 233  
90146 – Palermo

U.O.C. PROVVEDITORATO

Viale Strasburgo, 233  
90146 – Palermo

PEC: [appaltieforniture@pec.ospedaliriunitipalermo.it](mailto:appaltieforniture@pec.ospedaliriunitipalermo.it)

Pagina 6

## Art. 6 - ALLEGATI

1. Capitolato speciale;
2. Mod. 1 – Modulo di manifestazione

IL DIRETTORE U.O.C PROVVEDITORATO



Aldo Albano  
30.05.2024 16:45:48  
GMT+01:00

---

*Dr. Aldo Albano*







**AZIENDA OSPEDALIERA**  
**“OSPEDALI RIUNITI VILLA SOFIA – CERVELLO”**  
**UNITA' OPERATIVA PROVVEDITORATO**  
**90146 – PALERMO – Via Strasburgo n°233**

\*\*\*\*\*

## **DISCIPLINARE TECNICO**

### **KIT TAGLIO ED EMOSTASI PER CHIRURGIA LAPAROSCOPICA PER L'U.O.C. DI OSTETRICIA E GINECOLOGIA**

#### **DISCIPLINARE TECNICO E MODALITÀ DI ESECUZIONE DELL'APPALTO**

#### **-CAPO I – Prodotti e gestione della fornitura.**

##### **Art. 1. (Oggetto dell'appalto )**

Il presente capitolato ha per oggetto la fornitura di KIT TAGLIO ED EMOSTASI PER CHIRURGIA LAPAROSCOPICA PER L'U.O.C. DI OSTETRICIA E GINECOLOGIA DELL'A.O. OSPEDALI RIUNITI VILLA SOFIA-CERVELLO DI PALERMO avente le caratteristiche tecniche minime di seguito specificate:

Voce	DESCRIZIONE	Fabbisogno presunto annuale
1.1	<p>Kit strumentario emostasi/taglio monouso in confezione sterile composto da:</p> <p>A) Dissettole curvo bipolare Maryland diametro 5,0 mm., morso mono articolato avente doppio piano con rivestimento anti escara, lunghezza 330 mm, impugnatura con anelli di grandi dimensioni, utilizzabili con cavi bipolari poliuso;</p> <p>B) Tagliente lame curve metzenbaum monopolare, dotata di stelo e articolazione con rivestimento primario isolante, diametro 5,0 mm, lunghezza disponibile a scelta 170, 330, 440 mm, impugnatura con anelli di grandi dimensioni;</p> <p>C) Dispositivo porta strumenti con linguetta adesiva per l'ancoraggio ai drappi chirurgici, dotato di almeno tre spazi profondi per lo stivaggio di strumentario endoscopico;</p> <p>D) Cannula sec. Spackmann con cono dilatante atraumatico, in lega di acciaio inox, impugnatura che facilita l'antiversione gravitazionale, completo di stiletto;</p>	70

	<p>E) Copri telecamera, con sistema di aggancio all'ottica per mezzo di accoppiatore con meccanismo a molla; con lente lato videocamera, guaina in film ad alta densità in TPU;</p> <p>F) Sacchetto recupero tessuto stelo 10 mm, con tripla impugnatura, in film di PU, con soglia di resistenza certificata dal fabbricante non inferiore a 6,8 Kg, con filo di chiusura lume sacchetto a scelta nelle misure a) 80 mm 200 ml b) 100 mm 500 ml c) 130 mm 800 ml d) 130 mm 1.500 ml;</p>	
1.2	Kit, idem come voce 1.1 ma con dissettole bipolare avente cavo integrato con innesto elettrobisturi Pulsar MB350, già in dotazione all'U.O.C. di Ostetricia e Ginecologia;	20
1.3	Kit, idem come voce 1.1, con applicatore pneumatico clip polimero mis. M/L diametro 5,0 mm, cartuccia da 6 clips;	10
2.1	<p>Kit strumentario emostasi/taglio monouso in confezione sterile composto da:</p> <p>A) Grasper fenestrato bipolare diametro 5,0 mm, morso disponibile in due versioni: 1) mono articolazione 2) doppia articolazione con rivestimento anti escara, lunghezza 330 mm, impugnatura con anelli di grandi dimensioni;</p> <p>B) Tagliente lame curve mini metzenbaum monopolare articolazione isolata, diametro 5,0 mm, lunghezza disponibile a scelta 170, 330, 440 mm, dotata di stelo ed articolazione con rivestimento primario isolante, diametro 5,0 mm, impugnatura con anelli di grandi dimensioni;</p> <p>C) Dispositivo porta strumenti con linguetta adesiva per l'ancoraggio ai drappi chirurgici, dotato di almeno tre spazi profondi per lo stivaggio di strumentario endoscopico;</p> <p>D) Cannula sec. Spackmann con cono dilatante atraumatico, in lega di acciaio inox, impugnatura che facilita l'antiversione gravitazionale, completo di stiletto;</p> <p>E) Copri telecamera, con sistema di aggancio all'ottica per mezzo di accoppiatore con meccanismo a molla; con lente lato videocamera, guaina in film ad alta densità in TPU;</p> <p>F) Sacchetto recupero tessuto stelo 10 mm, con tripla impugnatura, in film di PU, con soglia di resistenza certificata dal fabbricante non inferiore a 6,8 Kg, con filo di chiusura lume sacchetto a scelta nelle misure a) 80 mm 200 ml b) 100 mm 500 ml c) 130 mm 800 ml d) 130 mm 1.500 ml;</p>	70
2.2	Idem come voce 2.1 ma con grasper bipolare avente cavo integrato con innesto elettrobisturi Pulsar MB350 già in dotazione all'U.O.C. di Ostetricia e Ginecologia;	20
2.3	Kit, idem come voce 2.1, con applicatore pneumatico clip polimero mis. M/L diametro 5,0 mm, cartuccia da 6 clips;	10



3.1	<p>Kit strumentario emostasi/taglio monouso in confezione sterile composto da:</p> <p>A) Dissettoire curvo bipolare Kelly diametro 3,0 mm, morso mono articolato con rivestimento anti escara, lunghezza 330 mm, impugnatura con anelli di grandi dimensioni;</p> <p>B) Tagliante lame curve metzenbaum monopolare, dotata di stelo ed articolazione con rivestimento primario isolante articolazione isolata, diametro 3,0 mm, lunghezza 330 mm, impugnatura con anelli di grandi dimensioni;</p> <p>C) Kit irriga aspira diametro cannula 3,0 mm, lunghezza 280/300 mm, impugnatura con comandi a pulsante e cannula con lume centrale e fori distali laterali, con tubolatura;</p> <p>D) Cannula sec. Spackmann con cono dilatante atraumatico, in lega di acciaio inox, impugnatura che facilita l'antiversione gravitazionale, completo di stiletto;</p> <p>E) Copri telecamera, con sistema di aggancio all'ottica per mezzo di accoppiatore con meccanismo a molla; con lente lato videocamera, guaina in film ad alta densità in TPU;</p>	35
3.2	Kit, idem come voce 3.1, con applicatore pneumatico clip polimero mis. M/L diametro 5,0 mm, cartuccia da 6 clips;	05
4.1	<p>Kit strumentario emostasi/taglio monouso in confezione sterile composto da:</p> <p>A) Grasper fenestrato bipolare diametro 3,0 mm, morso disponibile in due versioni: 1) mono articolazione 2) doppia articolazione con rivestimento anti escara, lunghezza 330 mm, impugnatura con anelli di grandi dimensioni, monouso in confezione sterile;</p> <p>B) Forbice standard metzenbaum monopolare, dotata di stelo e articolazione con rivestimento primario isolante, diametro 3,0 mm, lunghezza 330 mm, impugnatura con anelli di grandi dimensioni, monouso in confezione sterile;</p> <p>C) Kit irriga aspira diametro cannula 3,0 mm, lunghezza 280/300 mm, impugnatura con comandi a pulsante e cannula con lume centrale e fori distali laterali, con tubolatura;</p> <p>D) Cannula sec. Spackmann con cono dilatante atraumatico, in lega di acciaio inox, impugnatura che facilita l'antiversione gravitazionale, completo di stiletto;</p> <p>E) Copri telecamera, con sistema di aggancio all'ottica per mezzo di accoppiatore con meccanismo a molla; con lente lato videocamera, guaina in film ad alta densità in TPU.</p>	35
4.2	Kit, idem come voce 4.1, con applicatore pneumatico clip polimero mis. M/L diametro 5,0 mm, cartuccia da 6 clips;	05
5	Cavo ad alta frequenza bipolare per elettrobisturi Olympus modello UEG 400, lunghezza metri 5, poliuso autoclavabile.	10

6	Cavo ad alta frequenza bipolare per elettrobisturi Valleylab modello Force Tryad, lunghezza metri 5, poliuso autoclavabile.	10
7	Spinginodo diametro stelo 5,0 mm, completo di impugnatura.	10
8	Pinza per nodi Roeder, stelo 5,0 mm, lunghezza 330 mm.	03
9	Applicatore pneumatico clip polimero mis. M/L diametro 5,0 mm, cartuccia a scelta da 6 o 9 clips.	50
	<b>La ditta aggiudicataria deve impegnarsi a dare in comodato d'uso gratuito n. 01 manipolatore uterino, poliuso, Clermont Ferrant, modificato in modo tale da avere una struttura con un ridotto numero di componenti per l'assemblaggio.</b>	

Per la presente fornitura si deve intendere la fornitura completa di un insieme di beni e servizi costituiti da:

- ◆ Fornitura, trasporto, imballaggio, consegna e scarico ed ogni altra spesa eventualmente occorrente per il trasporto interno del dispositivo previsto nel presente articolo del capitolato speciale d'appalto;
- ◆ Prestazioni di manodopera necessaria;
- ◆ Fornitura ed impiego delle attrezzature e delle macchine occorrenti in conformità di quanto previsto nel capitolato;
- ◆ Fornitura ed impiego delle attrezzature e della formazione continua per la sicurezza dei lavoratori in osservanza del piano di sicurezza;
- ◆ Ogni altra spesa inerente l'espletamento della fornitura e dei servizi correlati ed ogni ulteriore onere necessario anche di natura fiscale per assolvere gli obblighi previsti a carico dell'Impresa aggiudicataria nel presente capitolato o comunque richiamati dallo stesso ad esclusione dell'I.V.A che dovrà essere addebitata sulla fattura a norma di legge.

Tali quantità sono da considerarsi orientative e potranno variare secondo le effettive esigenze cliniche dell'Azienda Ospedaliera senza che l'Impresa aggiudicataria abbia a pretendere variazioni rispetto al prezzo di aggiudicazione.

L' Azienda Ospedaliera si riserva, pertanto, anche, per sopravvenute esigenze organizzative, la facoltà di estendere e/o diminuire la fornitura.

Tali eventuali variazioni non costituiscono motivi per l'Impresa aggiudicataria per la risoluzione anticipata del contratto. Per effetto delle variazioni il corrispettivo sarà conseguentemente adeguato.

#### **Art. 2. (Caratteristiche tecnico minime dei beni)**

I prodotti offerti dovranno possedere le caratteristiche qualitative e tecniche indicate nell'articolo 1 del presente capitolato al momento della consegna:

I prodotti offerti dovranno corrispondere a quanto di seguito precisato in termini di composizione e formulazione.

I prodotti oggetto della presente fornitura devono essere conformi alle norme vigenti in campo nazionale e comunitario per quanto attiene alle autorizzazioni, alla produzione, importazione ed immissione in commercio.

Il materiale offerto deve essere conforme a quanto specificato per ciascun riferimento a quanto sopra riportato e comunque deve soddisfare le esigenze di manualità, di tecniche d'uso, di indirizzi terapeutici degli Operatori.



I prodotti oggetto della presente fornitura dovranno essere conformi alle norme vigenti in campo nazionale e comunitario, con particolare riferimento al decreto legislativo 24 febbraio 1997 n.46 in attuazione della Direttiva CEE 93/42 e successive modifiche ed integrazioni, nonché alle disposizioni vigenti in materia all'atto dell'offerta e a tutti quelli che venissero emanati nel corso dell'esecuzione della fornitura, compresa la Farmacopea Ufficiale edizione vigente e Farmacopea Europea ultima edizione e relativi aggiornamenti.

In particolare, dovranno possedere i seguenti requisiti generali:

- Marcatura CE;
- Essere conformi a quanto indicato nel Capitolato speciale d'appalto.

In generale i prodotti devono soddisfare i seguenti requisiti:

- Se non diversamente specificato o richiesto da condizioni di stabilità, i prodotti dovranno essere di recente produzione e il periodo di validità dei prodotti non può essere inferiore ai 2/3 di quella stabilita per ciascun tipo di materiale soggetto a scadenza, al momento della consegna. Si potrà derogare dal termine perentorio in casi urgenti, in questa ipotesi, l'impresa aggiudicataria dovrà assicurare che, se al momento della scadenza, il prodotto non fosse utilizzato, l'impresa stessa provvederà alla sostituzione, senza alcun onere a carico dell'Azienda Ospedaliera.
- I prodotti con marchio CE devono possedere i requisiti previsti dalla vigente normativa in materia.
- Le confezioni singole, contenenti i presidi monouso sterili, debbono consentire che il materiale non aderisca internamente alla confezione, facilitando il prelievo senza inquinamento; l'involucro termosaldato deve riportare in etichetta tutti i dati previsti dalla normativa vigente (nome del produttore, numero di registrazione del Ministero Salute, marcatura CE, numero di lotto, data e metodo di sterilizzazione, data di scadenza, etc.)
- Nell'eventualità di revoca o ritiro dal commercio a qualsiasi titolo, i prodotti saranno ritirati estemporaneamente previ accordi con il Farmacista incaricato per accredito di pari valore o sostituzione;
- Ciascun prodotto offerto deve possibilmente appartenere ad un unico lotto di produzione e, comunque, sulla bolla di consegna deve essere indicato il numero di lotto/i e la/le data/e di scadenza;
- Ciascun prodotto dovrà essere corredato delle necessarie informazioni fornite dal fabbricante per garantire un corretto e sicuro utilizzo;
- Nel caso in cui durante il periodo contrattuale sopravvenissero innovazioni normative in merito, l'Impresa aggiudicataria è tenuta a conformare la qualità dei prodotti forniti alle norme successivamente emanate, senza aumenti di prezzo ed a sostituire le eventuali rimanenze relative alle forniture effettuate, qualora ne fosse vietato l'uso senza alcun onere a carico dell'Azienda Ospedaliera;
- Nel caso in cui, durante l'esecuzione del contratto, i dispositivi aggiudicati non vengano più prodotti o distribuiti, e/o siano stati introdotti in commercio nuovi dispositivi analoghi a quelli oggetto della fornitura che presentino migliori caratteristiche di rendimento e di funzionalità o da prodotti tecnicamente più innovativi, sulla base della letteratura, l'Impresa aggiudicataria dovrà proporre la sostituzione con detti prodotti e sarà facoltà dell'Azienda Ospedaliera, previa propria valutazione, ad acquistare tali prodotti, alle stesse condizioni convenute in sede di gara ovvero rifiutarli, quando, secondo il proprio giudizio insindacabile, ritenga i prodotti in questione non perfettamente rispondenti alle esigenze dei settori di utilizzo.

### **Art. 3.( Adeguamento normativo ed aggiornamento tecnologico )**

- 1) La ditta aggiudicataria, per tutta la vigenza del contratto, dovrà garantire, senza oneri per



l'Azienda, l'adeguamento del sistema alle normative vigenti nel tempo introdotte dai competenti organi nazionali ed europei. Lo stesso dicasi per i materiali forniti.

2) In qualunque momento, durante la durata del rapporto contrattuale, le parti possono concordare la sostituzione dei prodotti aggiudicati con altri nuovi dispositivi medici analoghi a quelli oggetto della fornitura purché siano rispettate le seguenti condizioni:

- a) Non si registrino disguidi nella funzionalità dei Servizi interessati e/o aggravio delle condizioni organizzative;
- b) Si tratti di una reale innovazione con un vantaggio qualitativo e/o organizzativo dimostrabile cioè che i nuovi dispositivi presentino migliori caratteristiche di rendimento e funzionalità;
- c) Si acquisisca il parere tecnico favorevole dell'Unità Operativa utilizzatrice.

Nell'ipotesi in cui, durante il periodo contrattuale, venissero immessi sul mercato, da parte dell'Impresa aggiudicataria, nuovi dispositivi medici analoghi a quelli oggetto della fornitura, i quali presentino migliori caratteristiche di rendimento e funzionalità, l'Impresa aggiudicataria si impegna a proporre all'Azienda Ospedaliera i nuovi prodotti in sostituzione e/o affiancamento dei dispositivi aggiudicati, ad un prezzo non superiore a quello dei prodotti sostituiti.

Nella fattispecie prevista dal presente articolo l'Impresa aggiudicataria dovrà obbligatoriamente inviare una formale comunicazione avente ad oggetto "KIT TAGLIO ED EMOSTASI PER CHIRURGIA LAPAROSCOPICA PER L'U.O.C. DI OSTETRICIA E GINECOLOGIA DELL'A.O. OSPEDALI RIUNITI VILLA SOFIA-CERVELLO DI PALERMO" e contenente:

- indicazione del lotto di gara interessato alla sostituzione e/o affiancamento;
- tipologia di protesi oggetto di sostituzione e/o affiancamento e motivi della sostituzione e/o affiancamento;
- nuovi codici e nuove descrizioni;
- condizioni economiche non superiori rispetto a quelle di aggiudicazione.

L'eventuale sostituzione avverrà a fronte di conferma scritta dell'Azienda Ospedaliera, previa acquisizione di parere tecnico favorevole della Direzione Sanitaria, degli utilizzatori e dei Servizi aziendali competenti.

Il fornitore potrà procedere su richiesta o comunque col consenso dell'Azienda Ospedaliera alla sostituzione di prodotti o tipo di confezionamento, per i quali si renda necessario e conveniente un cambiamento con prodotti analoghi, allo stesso prezzo ed alle stesse condizioni di fornitura. L'Impresa aggiudicataria è tenuta ad approvvigionare su motivata richiesta dell'Azienda Ospedaliera altri generi affini contenuti nel catalogo/listino prezzi presentato al momento della gara e ad applicare lo sconto offerto.

#### **Art. 4.( Variazione di titolarità )**

Qualora per ragioni commerciali nel corso del periodo di validità contrattuale la ditta aggiudicataria non si trovi più ad essere titolare della eventuale esclusiva commerciale, anche solo di distribuzione o rivendita, del bene a suo tempo offerto, la medesima ditta sarà tenuta a comunicare all'Azienda Ospedaliera la avvenuta variazione unitamente ad indicazione della ditta, subentrata al proprio posto, in grado di fornire il medesimo prodotto. Non potranno essere avanzate richieste di sostituzione del prodotto offerto con altro simile di diversa marca. In caso l'Impresa aggiudicataria si veda revocata la concessione di vendita da parte del fabbricante del prodotto/i oggetto della fornitura, l'Azienda Ospedaliera non avrà alcun obbligo di acquistare prodotti simili forniti in sostituzione di quelli aggiudicati ed usciti dal listino.

La ditta indicata potrà subentrare nella fornitura solo a condizione di accettare tutte le clausole contenute nel presente Capitolato speciale d'appalto nonché di conferma del prezzo unitario già praticato.



La indisponibilità a praticare le soprariportate condizioni potrà comportare la risoluzione del contratto e lo scorrimento della relativa graduatoria di merito.

#### Art. 5. ( **Garanzia ed assistenza tecnica**)

**Garanzia:** la garanzia sul materiale deve essere completa.

L'Impresa aggiudicataria dovrà garantire i prodotti da tutti gli inconvenienti non derivanti da forza maggiore fino al termine di scadenza indicato sulle singole confezioni.

I dispositivi medici devono essere garantiti al 100% contro ogni difetto che possa imputarsi alle procedure di fabbricazione o magazzino da parte della Ditta.

La garanzia è richiesta sia per eventuali malfunzionamenti sia per la durata del dispositivo medico..

L'Impresa aggiudicataria è obbligata ad eliminare, a proprie spese, tutti i difetti manifestatisi nel corso della durata contrattuale nei beni forniti, sia dipendenti o da vizi di fabbricazione – confezionamento o di imballo, lesioni avvenute in occasione del trasporto o da difetti dei materiali impiegati, sia quelli dipendenti da cattiva conservazione da parte della stessa impresa aggiudicataria o da altri inconvenienti imputabili alla medesima o risulti la non conformità alle prescrizioni del presente Capitolato, impegnandosi a provvedere a sue spese al ritiro e alla sostituzione del materiale entro il termine di 48 ore dalla comunicazione e a non chiedere il pagamento di quanto già utilizzato.

L'Impresa aggiudicataria è comunque impegnata a sostituire allo stesso prezzo di aggiudicazione il materiale rivelatosi difettoso.

La Ditta aggiudicataria:

- dovrà impegnarsi a portare a conoscenza all'Azienda Ospedaliera delle informazioni provenienti dalla ditta produttrice e relative ad inconvenienti e/o difetti riscontrati sulla serie di produzione dei dispositivi oggetto della fornitura e sulle misure da adottare in tali circostanze;
- dovrà assumersi ogni responsabilità in ordine ai danni causati ai pazienti a seguito di eventuali difetti di funzionamento dei dispositivi medici;

Al fine di semplificare e rendere più rapido l'apprendimento del funzionamento dei dispositivi, la Ditta aggiudicataria si impegna ad effettuare l'istruzione del personale sanitario e tecnico che utilizzerà i dispositivi stessi come disciplinato nell'articolo 56 del presente capitolato.

**Assistenza tecnica:** l'Impresa aggiudicataria deve garantire un'assistenza tecnica qualificata, costante e tempestiva mediante personale specializzato pena la decadenza del contratto di fornitura. L'Impresa aggiudicataria dovrà, inoltre, impegnarsi a rendere prontamente e gratuitamente disponibile personale specializzato per dare assistenza ai medici nella risoluzione dei problemi tecnico-applicativi che dovessero sorgere nel periodo contrattuale.

Ogni onere relativo è a carico dell'Impresa aggiudicataria.

Nel caso in cui l'assistenza post vendita preveda la presenza di "specialist" presso le Sale Operatorie dell'Azienda Ospedaliera/Sanitaria l'Impresa aggiudicataria dovrà fornire:

- a) nome, cognome e qualifica dello specialist
- b) specificazione circa la copertura assicurativa per Responsabilità Civile verso terzi e rischi personali, nonché dichiarazione in merito alla privacy
- c) nel caso di esposizione ai raggi X dovrà essere fornita la dichiarazione ai sensi del D.Lgs. 230/95, copia del certificato medico di idoneità, il nome e il recapito dell'Esperto qualificato e del Medico Competente o Medico Autorizzato
- d) gli specialist dovranno essere muniti di dosimetro per radiazioni ionizzanti.



Sarà cura del Responsabile dell'Unità Operativa richiedente dell'Azienda Ospedaliera/sanitaria informare i frequentatori sui rischi presenti nella struttura ed istruirli sulle procedure di prevenzione adottate presso l'Azienda Ospedaliera, fornendo altresì i dispositivi di protezione individuale necessari.

#### **Art. 6.( Clausola di accollo )**

Saranno ad esclusivo carico dell'Impresa aggiudicataria tutti gli eventuali oneri derivanti da procedure di richiamo e/o rivalutazione clinica dei pazienti che dipendono da difettoso o imperfetto funzionamento dei dispositivi oggetto della presente procedura di gara, compresa l'ipotesi di revisione e/o reimpianto.

Nell'eventualità di prodotti in sospensiva da parte di un provvedimento del Ministero della Sanità, oppure su disposizione dell'Autorità Giudiziaria, la ditta fornitrice dovrà attivarsi e rendersi disponibile al ritiro del materiale giacente in conto deposito presso l'Azienda Ospedaliera senza ulteriori addebiti economici.

#### **Art. 7.( Formazione del personale )**

L'Azienda Ospedaliera, in seguito alla fornitura, ha la facoltà di richiedere all'Impresa aggiudicataria di ciascun lotto, con personale qualificato, un idoneo addestramento del personale infermieristico all'uso corretto del dispositivo.

L'impresa aggiudicataria dovrà garantire lo svolgimento dei corsi formativi presso l'Azienda Ospedaliera concordando il programma con la stessa..

L'Impresa aggiudicataria dovrà altresì garantire adeguata consulenza tecnica agli infermieri in relazione ad eventuali problematiche che dovessero sorgere nel corso del trattamento dei pazienti

#### **Art. 8.( Indisponibilità temporanea di prodotti)**

In caso di indisponibilità temporanea di prodotti per causa di forza maggiore, l'Impresa aggiudicataria dovrà comunicare all'Azienda Ospedaliera la sopravvenuta indisponibilità dei prodotti prima di ricevere eventuali ordini.

In particolare l'Impresa aggiudicataria dovrà comunicare tempestivamente per iscritto all'Azienda Ospedaliera entro due giorni lavorativi decorrenti dalla ricezione dell'Ordinativo di Fornitura la mancata disponibilità di uno o più prodotti, indicando, per ogni prodotto:

- la denominazione;
- il periodo di indisponibilità, durante il quale non potranno essere rispettati i termini di consegna, ove noto o prevedibile;
- la causa dell'indisponibilità.

In caso di mancata tempestiva comunicazione, verranno applicate le penalità previste negli atti gara.

In ogni caso la temporanea indisponibilità dei Prodotti non potrà protrarsi per più di 10 (dieci) giorni lavorativi dalla comunicazione di cui sopra, pena l'applicazione delle penali previste negli atti di gara.

Nell'ipotesi di indicazione di un termine di fine dell'indisponibilità del prodotto superiore a 10 giorni, in caso di necessità comunicata dall'Azienda Ospedaliera per iscritto (anche a mezzo pec), il Fornitore dovrà procedere direttamente all'acquisto dei prodotti di cui è sprovvisto sul libero mercato, per le quantità strettamente necessarie a soddisfare le immediate ed improcrastinabili esigenze dell'Azienda Ospedaliera sopportando l'eventuale maggiore onere economico; il prodotto fornito dovrà essere di qualità pari o superiore a quello offerto in sede di gara.



Il Fornitore, entro 2 giorni dalla richiesta, dovrà fornire all'Azienda Ospedaliera informazioni circa il prodotto che intende offrire in sostituzione ed attendere in ogni caso la comunicazione di accettazione da parte dell'Azienda Ospedaliera stessa prima di procedere all'acquisto.

La consegna del prodotto alternativo accettato dall'Azienda Ospedaliera dovrà avvenire entro i successivi 3 (tre) giorni lavorativi.

#### **Art. 9.(Sostituzione di prodotti – acquisizione di prodotti affini)**

Nell'ipotesi in cui, durante il periodo contrattuale, venissero immessi sul mercato, da parte dell'Impresa aggiudicataria, nuovi prodotti medici analoghi a quelli oggetto della fornitura, i quali presentino migliori caratteristiche di rendimento e funzionalità, l'Impresa aggiudicataria si impegna a proporre all'Azienda Ospedaliera i nuovi prodotti in sostituzione e/o affiancamento di quelli aggiudicati, ad un prezzo non superiore a quello dei prodotti sostituiti.

Nella fattispecie prevista dal presente articolo l'Impresa aggiudicataria dovrà obbligatoriamente inviare una formale comunicazione e contenente:

- indicazione del prodotto di gara interessato alla sostituzione e/o affiancamento;
- tipologia del prodotto oggetto di sostituzione e/o affiancamento e motivi della sostituzione e/o affiancamento;
- nuovi codici e nuove descrizioni;
- campionatura del prodotto pari ad una confezione di vendita;
- condizioni economiche non superiori rispetto a quelle di aggiudicazione.

L'eventuale sostituzione avverrà a fronte di conferma scritta dell'Azienda Ospedaliera, previa acquisizione di parere tecnico favorevole degli utilizzatori e dei Servizi aziendali competenti.

Il fornitore potrà procedere su richiesta o comunque col consenso dell'Azienda Ospedaliera alla sostituzione di prodotti o tipo di confezionamento, per i quali si renda necessario e conveniente un cambiamento con prodotti analoghi, allo stesso prezzo ed alle stesse condizioni di fornitura. L'Impresa aggiudicataria è tenuta ad approvvigionare su motivata richiesta dell'Azienda Ospedaliera altri generi affini contenuti nel catalogo/listino prezzi presentato al momento della gara e ad applicare lo sconto offerto.

In caso l'Impresa aggiudicataria si veda revocata la concessione di vendita da parte del fabbricante del prodotto/i oggetto della fornitura, l'Azienda Ospedaliera non avrà alcun obbligo di acquistare prodotti simili forniti in sostituzione di quelli aggiudicati ed usciti dal listino.

L'Azienda Ospedaliera potrà, in questo caso e se economicamente conveniente, stipulare un contratto col nuovo distributore del prodotto/i in questione.

Art. 1.( Clausola di accollo )

Saranno ad esclusivo carico dell'Impresa aggiudicataria tutti gli eventuali oneri derivanti da procedure di richiamo e/o rivalutazione clinica dei pazienti che dipendono da difettoso o imperfetto funzionamento dei dispositivi oggetto della presente procedura di gara, compresa l'ipotesi di revisione e/o reimpianto. Nell'eventualità di prodotti in sospensiva da parte di un provvedimento del Ministero della Sanità, oppure su disposizione dell'Autorità Giudiziaria, la ditta fornitrice dovrà attivarsi e rendersi disponibile al ritiro del materiale giacente in conto deposito presso l'Azienda Ospedaliera senza ulteriori addebiti economici.

#### **Art. 10.( Strumentazione in comodato d'uso gratuito )**

In considerazione che vi è la necessità dell'utilizzo **n. 01 manipolatore uterino, poliuso, Clermont Ferrant**, la stessa dovrà essere fornita a titolo gratuito in comodato d'uso, e deve essere indicato nell'offerta: la tipologia di strumentazione, la marca, il modello, il codice fornitore e del produttore, la descrizione, il codice CND ed il Codice Repertorio Nazionale dei Dispositivi Medici ed il relativo prezzo di listino corrente.



La strumentazione, qualora sia prevista dovrà rispondere alle normative di sicurezza di seguito indicate:

- D.lgs. 81/2008 e successive modifiche ed integrazioni per quanto riguarda le implicazioni sulla gestione della sicurezza
- REGOLAMENTO (UE) 2017/745 DEL PARLAMENTO EUROPEO E DEL CONSIGLIO del 5 aprile 2017 dispositivi medici (allegare certificazione)
- Le apparecchiature dovranno rispondere alle norme UNI e CEI di riferimento (ad esempio CEI 62,5 e particolari); in alternativa dovrà essere prodotta una opportuna analisi del rischio a dimostrazione della rispondenza ai requisiti essenziali della direttiva CEE di riferimento.

La fornitura della strumentazione sarà soggetta alle seguenti regole:

- ☞ la strumentazione sarà concessa in comodato d'uso gratuito per tutta la durata contrattuale, compresa l'eventuale proroga;
- ☞ l'Azienda Ospedaliera si obbliga a custodire e conservare i predetti beni con la diligenza del *buon pater familias* e ad utilizzarli secondo l'uso per cui sono stati progettati e le istruzioni che l'appaltatore si riserva di impartire; la stessa Azienda Ospedaliera si obbliga a restituirli all'impresa aggiudicataria, alla scadenza del termine del contratto, nelle condizioni in cui si trovavano al momento della consegna, fatto salvo il normale deterioramento dovuto all'uso; l'Impresa aggiudicataria si impegna a ritirare a propria cura e spese detta strumentazione alla scadenza del contratto nello stato in cui si trova.
- ☞ l'impresa aggiudicataria deve consegnare strumentazione nuova; nell'ipotesi in cui la strumentazione fosse già in uso presso l'Azienda Ospedaliera, l'impresa aggiudicataria deve garantire che sia in perfetta efficienza; in caso contrario (strumentazione usurata o comunque non più idonea all'uso per cui viene data in comodato) deve provvedere alla sua sostituzione;
- ☞ l'impresa aggiudicataria è tenuta a proprie spese, per tutta la durata della fornitura, alla manutenzione, riparazione, sostituzione della strumentazione e/o dei componenti della stessa soggetti a rottura o ad usura, oltre a garantire la necessaria assistenza tecnico/scientifica; sono previste a carico dell'impresa aggiudicataria :
  - garantire che tale strumentazione e dei relativi accessori sia stato precedentemente sottoposto a processo di decontaminazione e detersione;
  - garantire la manutenzione ordinaria e straordinaria gratuita della strumentazione e dei relativi accessori utilizzati. Per tutte le apparecchiature di proprietà dell'aggiudicatario, fornite in uso gratuito, dovrà essere previsto un programma di manutenzione preventiva e di taratura (se ritenuta necessaria), nonché opportune modalità di manutenzione correttiva ordinaria e straordinaria.
  - training del personale addetto. La Ditta aggiudicataria s'impegna altresì, all'inizio della fornitura, **alla formazione** del Personale coinvolto nell'utilizzo della strumentazione, attraverso incontri frontali organizzati, per fornire tutte le indicazioni per un uso corretto ed efficace della strumentazione medesima;
  - garanzia di sostituzione dei pezzi rotti o deteriorati entro 24 ore dalla chiamata;
  - garanzia di sostituzione in funzione dell'innovazione tecnologica;
  - garanzia di sostituzione entro 5 giorni dalla richiesta, in caso di malfunzionamento;
  - garantire la sostituzione in funzione dell'innovazione tecnologica
  - obbligo di revisione della strumentazione almeno ogni due mesi (o con cadenza collegata all'intensità dell'attività espletata) o comunque su richiesta dell'Azienda Ospedaliera.



**Le apparecchiature offerte in comodato d'uso gratuito dovranno essere sottoposte prima dell'utilizzo al collaudo di accettazione secondo le modalità in essere presso l'Azienda Ospedaliera; la fornitura ed installazione dovrà pertanto essere concordata con il servizio di Ingegneria clinica.**

La consegna della strumentazione sarà oggetto di annotazione in apposito registro inventariale, dopo ricevimento di regolare bolla di consegna; al termine della fornitura dei dispositivi in oggetto, l'Azienda Ospedaliera provvederà alla riconsegna della strumentazione dietro emissione di regolare bolla di reso.

#### **Art. 11.( Modifiche alla normativa vigente )**

Qualora i Ministeri competenti arrivino ad un pronunciamento ufficiale sulle certificazioni necessarie, di contenuto sostanzialmente diverso da quello espresso nel presente Capitolato e in generale nella documentazione di gara, prima dell'aggiudicazione della presente gara, l'aggiudicazione verrà sospesa.

Qualora i Ministeri competenti arrivino ad un pronunciamento ufficiale sulle certificazioni necessarie, di contenuto sostanzialmente diverso/in contrasto con quanto espresso nel presente Capitolato e in generale nella documentazione di gara, nel corso della durata del Contratto, l'Azienda Ospedaliera si riserva, fatte le opportune valutazioni, il diritto di recedere dal Contratto.

#### **Art. 12.( Variazioni dei protocolli di utilizzo )**

Qualora nel corso della durata del contratto di fornitura, per intervenute esigenze organizzative messe in atto successivamente all'aggiudicazione del contratto stesso, si verificano delle modifiche ai "protocolli di utilizzo" tali da non consentire l'acquisto di quanto del reattivo aggiudicato, ogni singola Azienda Ospedaliera ne darà immediata comunicazione all'Impresa aggiudicataria. In tale caso l'Impresa aggiudicataria non avrà nulla a pretendere dall'Azienda Ospedaliera che avrà inviato la comunicazione e avrà provveduto al recesso del contratto relativamente al reattivo in questione.

#### **Art. 13. ( Equivalenza )**

Qualora la descrizione di qualcuno dei prodotti messi a gara dovesse individuare una fabbricazione o provenienza determinata o un procedimento particolare, un marchio o un brevetto determinato, un tipo o un'origine o una produzione specifica che avrebbero come effetto di favorire o eliminare talune imprese o prodotti detta indicazione deve intendersi integrata dalla menzione **"o equivalente"**.

L'Impresa concorrente che propone prodotti equivalenti ai requisiti definiti dalle specifiche tecniche è obbligato a segnalarlo con separata dichiarazione da allegare alla relativa scheda tecnica.

Aldo Albano  
30.05.2024  
16:45:48  
GMT+01:00







## FAC-SIMILE ISTANZA DI MANIFESTAZIONE DI INTERESSE. Modello 1

Spett.le

Azienda Ospedaliera "Ospedali Riuniti Villa Sofia –  
Cervello "

Viale Strasburgo n°233 – 90146 PALERMO

**OGGETTO: Istanza di manifestazione di interesse per la partecipazione alla selezione degli operatori economici da invitare alla procedura negoziata senza previa pubblicazione del bando di gara finalizzata all'affidamento della fornitura di Kit Taglio ed Emostasi per Chirurgia Laparoscopica per l'U.O.C. di Ostetricia e Ginecologia dell'A.O. Ospedali Riuniti Villa Sofia-Cervello di Palermo.**

### ISTANZA DI PARTECIPAZIONE

Il sottoscritto .....  
nato il .....a .....  
residente in ..... via .....  
codice fiscale n .....  
in qualità di .....  
dell'operatore economico.....  
con sede legale in ..... via .....  
sede operativa in ..... via .....  
codice fiscale n... ..... partita IVA n.....

Per ogni comunicazione relativa a chiarimenti e per le verifiche previste dalla normativa vigente:

Domicilio eletto:

Via ..... Località..... CAP  
.....

n. di telefono..... e-mail (PEC) .....  
(in caso di imprese straniere) e-mail  
.....

### CHIEDE

di essere invitato a partecipare all'indagine di mercato di cui all'oggetto in qualità di:

- ☐ concorrente singola
- ☐ mandataria capogruppo della costituenda/costituita RTI/consorzio con le seguenti ditte:

.....  
.....  
.....;

### **DICHIARA DI ESSERE IN GRADO DI FORNIRE:**

- ☐ il/i dispositivo/i con le caratteristiche tecniche così come identificati nell'avviso pubblico n. prot. \_\_\_\_\_ del \_\_\_\_\_ o soluzioni con caratteristiche funzionali e prestazionali equivalenti secondo quanto previsto all'articolo 68 del D. Lgs.50/2016, e di fornire i seguenti dati di sintesi

Nr.	Descrizione prodotto	Codice articolo	Produttore e sede del produttore

A tal fine allega specifica documentazione: schede tecniche e relazioni illustrative riguardanti le caratteristiche funzionali e prestazionali dei sistemi e dei consumabili in grado di fornire

Consapevole della responsabilità penale nella quale incorre chi rende dichiarazioni mendaci a norma dell'art. 76 del D.P.R. n. 445/2000,

### **DICHIARA inoltre**

ai sensi degli articoli 46 e 47 del D.P.R. 28 dicembre 2000, n. 445, consapevole delle sanzioni penali previste dall'articolo 76 del medesimo D.P.R. 445/2000 per le ipotesi di falsità in atti e dichiarazioni mendaci ivi indicate:

1. di essere in possesso dei requisiti generali richiesti dal D.Lgs. 36/2023 e che non sussistono a proprio carico cause di esclusione e/o di incompatibilità previste dagli artt. 94 e 95 del D.Lgs. 36/2023;
2. di essere iscritto nel Registro delle Imprese della Camera di Commercio, Industria, Artigianato e Agricoltura con attività esercitata relativa alla stessa tipologia oggetto di manifestazione d'interesse;
3. di essere a conoscenza che la presente istanza non costituisce proposta contrattuale e non vincola in alcun modo la Stazione appaltante che sarà libera di seguire anche altre procedure e che la stessa Stazione appaltante si riserva di interrompere in qualsiasi momento, per ragioni di sua esclusiva competenza, il procedimento avviato, senza che i soggetti istanti possano vantare alcuna pretesa;



4. di essere a conoscenza che la presente istanza non costituisce prova di possesso dei requisiti generali e speciali richiesti per l'affidamento della fornitura che invece dovrà essere dichiarato dall'interessato in occasione della gara a procedura negoziata ed accertato dalla Stazione appaltante nei modi di legge.

(Località) ....., li .....

FIRMA

---

**N.B.** La dichiarazione, a pena di nullità, deve essere corredata da fotocopia, non autenticata, di valido documento di identità in corso di validità o altro documento di riconoscimento equipollente ai sensi dell'art. 35 comma 2 del DPR 445/2000, del sottoscrittore.

