



adottata dal Commissario in data 25 GEN. 2011

**OGGETTO:** Indizione gara d'appalto procedura aperta per fornitura biennale con opzione di rinnovo annuale di dispositivi medici e diagnostici per diabetologia e dispositivi per talassemici. Approvazione Capitolato Speciale e pubblicazione bando di gara.

Su proposta del Responsabile del Servizio Acquisti il quale:

- Premesso** che l'Azienda deve provvedere all'affidamento della fornitura di dispositivi medici e diagnostici per diabetologia e dispositivi per talassemici, occorrenti ai PP.OO. e ai Servizi territoriali;
- Preso atto** che non sono attive alla data odierna convenzioni Consip, di cui all'art. 26 della Legge 488/1999 e successive modificazioni e integrazioni, relative alla fornitura dei dispositivi in argomento;
- Ritenuto** di dover procedere all'acquisizione mediante gara a procedura aperta da esperirsi ai sensi del D.Lgs. n° 163 del 12/04/2006 e successive modifiche e integrazioni;
- Visto** il Capitolato Speciale predisposto sulla base delle richieste presentate dai Responsabili dei Servizi di Farmacia Area Ospedaliera e Territoriale;
- Precisato** che l'appalto prevede impegno presunto biennale di € 160.650,00 + IVA, nonché impegno per eventuale rinnovo annuale di € 80.325,00 + IVA, da finanziarsi con i fondi del bilancio di parte corrente;
- Visto** il disposto degli artt. 64 - 65 - 66 del citato D.Lgs. n° 163/2006 relativo alla pubblicità delle gare e il regolamento CE n° 1564/2005 del 07/09/05 che stabilisce i modelli di formulari per la pubblicazione di bandi di gara in ambito CE;

#### PROPONE

- di approvare l'allegato Capitolato Speciale per la fornitura di dispositivi medici e diagnostici per diabetologia e dispositivi per talassemici;
- di indire gara da esperirsi mediante procedura aperta per l'affidamento biennale della fornitura, con opzione di rinnovo annuale, ai sensi del D.Lgs. 163/2006 e successive modifiche e integrazioni.
- di disporre la pubblicazione del bando di gara sulla G.U.R.I., sulla G.U. CE e dell'avviso per estratto su due quotidiani a carattere nazionale e su due quotidiani a diffusione regionale, ai sensi della normativa vigente

#### IL COMMISSARIO

Preso atto dell'istruttoria svolta dal Responsabile del Servizio Acquisti

Sentiti il Direttore Amministrativo e il Direttore Sanitario

## DELIBERA

per i motivi esposti in premessa:

- di approvare l'allegato Capitolato Speciale per la fornitura biennale con opzione di rinnovo annuale di dispositivi medici e diagnostici per diabetologia e dispositivi per talassemici.
- di autorizzare formalmente l'indizione della gara a procedura aperta, da espletarsi ai sensi del D.Lgs. 163/2006 e successive modificazioni e integrazioni.
- di disporre la contabilizzazione della spesa biennale presunta di € 160.650,00 + l'IVA vigente, sulle classi di costo cod. 0501010801 "Acquisti di presidi chirurgici e materiale sanitario" e cod. 0501010601 "Acquisti di materiale diagnostici e prodotti chimici" del piano dei conti aziendale.
- di nominare ai sensi dell'art. 10 del D.Lgs. 163/2006 il Resp.le del Servizio Acquisti quale Resp.le del procedimento di gara.
- di disporre la pubblicazione dei bandi di gara e degli avvisi per estratto, ai sensi della normativa vigente.
- di disporre il pagamento degli oneri dovuti per la pubblicazione del bando nella G.U.R.I. in favore dell'Istituto Poligrafico e Zecca e del contributo per l'Autorità di Vigilanza sui contratti pubblici di lavori, forniture e servizi, ai sensi della deliberazione del 1° marzo 2009 "Attuazione dell'art. 1, commi 65 e 67 della Legge n.266 del 2005 per l'anno 2009", con pagamento a mezzo cassa economale con reintegro immediato da parte del Servizio Bilancio in deroga ai limiti di spesa previsti dal regolamento interno di amministrazione e contabilità.
- di determinare che il costo presunto di € 8.000,00 per la pubblicazione del bando sulla GURI e dell'estratto di gara sui quotidiani, nonché del contributo all'Autorità di Vigilanza trova coperta sulle classi di costo 0514030201 e 0514031601 del piano dei conti.

**Il Commissario**  
Dott. Maurizio Calamida

**Il Direttore Amministrativo**  
Dott. Giuseppe Serra

**Il Direttore Sanitario**  
Dott. Antonio Farci

Resp.le Serv. Acquisti/Dr.ssa A.Foddis

Coord. Sett. Acquisti/G. Ventura

Il Responsabile del Servizio Affari Generali,

Attesta che la deliberazione  
n. 90/C del 25 GEN. 2011

è stata pubblicata

nell'Albo pretorio dell'Azienda USL n. 7  
a partire dal 27 GEN. 2011 al 10 FEB. 2011

Resterà in pubblicazione per 15 giorni consecutivi  
ed è stata posta a disposizione per la consultazione.

Il Responsabile del Servizio

Affari Generali



*Carlo*

Destinatari:

- *Collegio Sindacale*
- *Servizio Bilancio*
- *Servizio Acquisti*



**CAPITOLATO SPECIALE DI APPALTO  
PER LA FORNITURA DI  
DISPOSITIVI MEDICI E DIAGNOSTICI PER DIABETOLOGIA E DISPOSITIVI PER TALASSEMICI  
GARA N° \_\_\_\_\_**

**ART. 1 - OGGETTO DELLA FORNITURA E DURATA**

Il presente Capitolato Speciale disciplina la fornitura di dispositivi medici e diagnostici per diabetologia e dispositivi per talassemici, suddivisa in n° 14 lotti di fornitura, meglio individuati nell'allegato "fabbisogno annuo". L'affidamento avrà durata biennale con decorrenza dalla data indicata nella lettera d'aggiudicazione e/o nel contratto, con opzione di rinnovo annuale. L'Azienda, tre mesi prima della scadenza del contratto invierà comunicazione circa il proprio intendimento al proseguo dell'affidamento per ulteriore anno.

La Ditta aggiudicataria ha l'obbligo di continuare la fornitura alle condizioni convenute fino all'aggiudicazione del successivo appalto e ciò non oltre il limite di giorni 90 (novanta) dalla scadenza naturale.

E' escluso il rinnovo tacito del contratto.

Nel caso di sopravvenuta stipulazione di nuovi contratti di beni oggetto della gara a condizioni più vantaggiose a seguito di aggiudicazioni di gare centralizzate disposte dalla CONSIP o dalla Regione Sardegna, l'Azienda può richiedere la risoluzione del contratto, salvo che la ditta aggiudicataria non ritenga di adeguare la propria offerta rispetto a quella più vantaggiosa.

Il presente appalto è soggetto alla normativa vigente in materia di appalti pubblici di fornitura e nello specifico al Decreto Legislativo n° 163 del 12/04/2006 e s.m.i.

**ART. 2 - QUANTITA' DI FORNITURA - CARATTERISTICHE QUALITATIVE - CONTO DEPOSITO**

I quantitativi annui presunti di fornitura sono soggetti a variazione in aumento o diminuzione, entro il limite del 20% (art. 11 R.D. 2440/1923), senza che ciò possa comportare alcuna variazione del prezzo. I quantitativi potranno essere ulteriormente ridotti nel caso di insufficiente disponibilità finanziaria a seguito di manovre di contenimento della spesa operata dallo Stato o dalla Regione Sardegna.

I prodotti offerti e forniti devono corrispondere alle norme di legge in vigore al momento della fornitura sia comunitarie che nazionali (in particolare la Direttiva 93/42 CE ed il Decreto Legislativo di attuazione 46/1997).

Nell'allegato "Elenco prodotti" sono riportati:

- numero lotto di fornitura
- CIG
- le caratteristiche qualitative dei prodotti richieste a pena di esclusione
- i quantitativi annui
- campionatura richiesta

**Art. 3 - CAMPIONATURA E DOCUMENTAZIONE TECNICO-AMMINISTRATIVA**

Le Ditte concorrenti devono produrre, pena l'esclusione, in lingua italiana quanto segue:

- 1) Copia dell'offerta (senza prezzi), debitamente sottoscritta, con i riferimenti ed i numeri relativi ad ogni lotto, e completa per ogni prodotto offerto di:
  - a) Nome commerciale, marca e codici
  - b) Classificazione CND
  - c) Numero di iscrizione nel Repertorio dei Dispositivi Medici del Ministero della Salute, ai sensi del Decreto del Ministro della Salute del 20 febbraio 2007.
- 2) Campionatura nelle quantità indicate per ciascun lotto di fornitura nell'elenco fabbisogno annuo. I campioni devono riportare il riferimento al lotto e, pena l'esclusione, il codice del prodotto corrispondente a quello indicato nell'offerta senza prezzi e nella documentazione tecnica. Ove necessario la commissione potrà chiedere eventuali integrazioni di campionatura.
- 3) Schede tecniche e depliant illustrativo di ciascun prodotto offerto, riportante il lotto di riferimento e il codice e nome commerciale del prodotto, nonché la rispondenza alla normativa vigente.
- 4) Certificazione CE di ciascun dispositivo medico offerto concernente la conformità alla Direttiva 93/42/CE e specifica dichiarazione, qualora non risultasse nel certificato, della classe di appartenenza.
- 5) Certificazione CE di ciascun diagnostico offerto concernente la rispondenza alla Direttiva 98/79 CE del 27.10.1998 ed il Decreto Legislativo di attuazione 08.09.2000, n° 332.
- 6) Il presente Capitolato Speciale e il Capitolato Generale debitamente firmati in ogni foglio; in caso di ATI i Capitolati dovranno essere sottoscritti per esteso dal dichiarante di ognuna delle associate (Capogruppo e Mandanti)
- 7) Ai sensi del D.Lgs. n° 81/2008, il documento "Informazioni sui rischi specifici nell'Azienda ASL di Carbonia",

(allegato al presente Capitolato Speciale d'appalto), debitamente firmato, timbrato e sottoscritto in segno di piena accettazione e conoscenza, in ogni sua singola pagina;

- 8) Autodichiarazione resa ai sensi degli artt. 46 e 47 del D.P.R. 445/2000, dal dichiarante quale legale rappresentante della Ditta ovvero dal Procuratore "ad negotia", allegando copia originale o autenticata nella forma di legge della procura medesima, corredata inoltre da fotocopia di documento di identità (in corso di validità), pena l'esclusione. Tale dichiarazione in caso che la Ditta intenda costituire un'Associazione temporanea di impresa (ATI) deve essere resa da tutti i legali rappresentanti costituenti l'ATI (corredata da eventuali Procure, se necessarie, se non legali rappresentanti), per i quali deve essere allegata, pena l'esclusione, copia del documento di identità (in corso di validità).

Il contenuto della dichiarazione è ripartito integralmente nell'allegato 1, al presente capitolato. Le Ditte devono utilizzare l'allegato, compilandolo oppure trascrivendolo integralmente su altro modulo, da inserire, pena l'esclusione, nella documentazione di gara.

Si rammenta inoltre che le Ditte devono indicare, sin dal momento della gara, anche l'eventuale ricorso al subappalto, individuando sia le parti da affidare sia le Ditte.

Il subappalto non può eccedere il 30% del valore complessivo del contratto e deve essere preventivamente autorizzato dall'Azienda.

L'ATI aggiudicataria non può più modificare l'assetto indicato in gara e deve impegnarsi a costituire, in caso di aggiudicazione, formale associazione temporanea di imprese mediante atto notarile da produrre prima della stipula contrattuale;

- 9) Il modello GAP, come da allegato, compilato limitatamente al secondo riquadro, denominato "Impresa partecipante". In caso di A.T.I. deve essere prodotto per ogni impresa facente parte del Raggruppamento. Per il "volume Affari" inserire il dato dell'ultimo esercizio concluso.
- 10) La dichiarazione di presa visione ed accettazione del capitolato generale resa, anche ai sensi degli artt. 1341 e 1342 del Codice Civile, dal dichiarante quale legale rappresentante della Ditta ovvero dal Procuratore "ad negotia". Tale dichiarazione in caso che la Ditta intenda costituire un'Associazione temporanea di impresa (ATI) deve essere resa da tutti i legali rappresentanti costituenti l'ATI (corredata da eventuali Procure, se necessarie, se non legali rappresentanti);
- 11) Dichiarazione di formale accettazione da parte della ditta di assumere tutti gli obblighi di tracciabilità dei flussi finanziari di cui all'art. 3 della Legge 13 agosto 2010 n. 136.

Si informa che, in deroga a quanto previsto all'art. 5 del "Capitolato Generale per la fornitura di beni e servizi", non sono dovute:

- a) la garanzia a corredo dell'offerta,
- b) la dichiarazione di un istituto bancario, oppure di una compagnia di assicurazione, oppure di un intermediario finanziario, iscritto nell'elenco speciale di cui all'articolo 107 del decreto legislativo 1 settembre 1993, n° 385, contenente l'impegno a rilasciare, in caso di aggiudicazione dell'appalto, a richiesta del concorrente, una fideiussione o polizza relativa alla cauzione definitiva (garanzia di esecuzione).

Si precisa, inoltre, che per la partecipazione al presente appalto non è dovuto il contributo per l'Autorità per la Vigilanza sui Contratti Pubblici di cui alla deliberazione della medesima autorità del 3 novembre 2010 "Attuazione dell'art. 1, commi 65 e 67 della Legge n. 266 del 2005 per l'anno 2011".

Le schede e le dichiarazioni richieste nel presente articolo devono essere inserite nel plico contenente la restante documentazione elencata nell'art. 4 del Capitolato Generale e non nel plico più piccolo che deve contenere solamente l'offerta economica.

Il mancato invio, anche di uno solo dei documenti e di parte o di tutta la campionatura richiesta, è motivo di esclusione della Ditta per l'intera gara oppure limitatamente per quei lotti carenti di documentazione tecnica o di campioni.

La busta contenente l'offerta economica, pena l'esclusione, non dovrà contenere altri documenti.

Le schede tecniche, le dichiarazioni e la documentazione richieste nel presente articolo non devono essere inseriti nella busta dell'offerta economica. La busta dell'offerta economica e la documentazione richiesta dovranno essere inserite in un altro plico più grande e di adeguato spessore, all'esterno del quale, oltre l'indirizzo, deve essere riportata chiaramente l'individuazione del concorrente nonché l'oggetto della gara di cui al presente Capitolato Speciale.

I campioni potranno essere spediti in plico a parte al medesimo indirizzo ed entro i termini di scadenza per la presentazione delle offerte stabilito nel bando di gara.

Si specifica sin da ora che, in sede di gara, saranno escluse le offerte i cui campioni o schede tecniche non rispondono alle caratteristiche richieste.

Inoltre si fa presente che:

- a) i campioni, in caso di prova, non possono essere restituiti: pertanto gli stessi devono essere ceduti a titolo gratuito;
- b) i campioni delle Ditte aggiudicatarie rimangono depositati per tutto il periodo del contratto di fornitura al fine di verificare la conformità delle singole consegne agli stessi.

La Ditta aggiudicataria deve obbligatoriamente fornire prodotti conformi a quanto offerto e campionato, consapevole che qualsiasi difformità attribuisce all'Amministrazione la facoltà alla risoluzione del contratto (art. 1522 del C.C.) e all'automatica cancellazione della stessa dall'Albo fornitori per anni cinque.

Eventuali sostituzioni qualitative dei prodotti, potranno essere rese possibili, dopo apposita e preventiva richiesta della Ditta, ad insindacabile giudizio dell'Amministrazione, previo accertamento qualitativo sui nuovi campioni (che la Ditta aggiudicataria deve premunirsi di inviare) da parte della Azienda USL e a fronte di formale autorizzazione scritta della medesima.

Diversamente si procede alla risoluzione del contratto, alla cancellazione della Ditta dall'Albo fornitori per cinque anni e all'incameramento, a titolo di penale, del deposito cauzionale definitivo.

#### **Art. 4 - AVVALIMENTO**

Ai sensi dell'art. 49 D. Lgs. n. 163/2006, fermo restando il possesso dei requisiti diversi da quelli dei punti 10 a) 10 b) e 10 c) dell'AUTODICHIARAZIONE, resa ai sensi degli artt. 46 e 47 del D.P.R. 445/2000, utilizzando l'apposito modello allegato con il rif. "ALLEGATO 1: Modello da utilizzare per la partecipazione alla gara" da parte dell'Operatore Economico Concorrente, è ammesso l'avvalimento dei requisiti di cui ai punti 10a) e 10c).

A tal fine l'Operatore Economico Concorrente deve presentare, a pena di esclusione, la seguente documentazione:

- a) una dichiarazione dell'Operatore Economico Concorrente attestante l'avvalimento dei requisiti, con specifica indicazione dei requisiti stessi e dell'Impresa Ausiliaria;
- b) una dichiarazione, sottoscritta dall'Impresa Ausiliaria, attestante il possesso dei requisiti di cui all'AUTODICHIARAZIONE, "ALLEGATO 1: Modello da utilizzare per la partecipazione alla gara" numeri 5) e 9);
- c) una dichiarazione, sottoscritta dall'Impresa Ausiliaria, con cui quest'ultima si obbliga verso l'Operatore Economico Concorrente e l'Azienda Sanitaria Locale n° 7 di Carbonia, a mettere a disposizione per tutta la durata dell'appalto le risorse necessarie di cui è carente l'Operatore Economico Concorrente;
- d) una dichiarazione, sottoscritta dall'Impresa Ausiliaria, con cui attesta di non partecipare alla gara in proprio o quale associata o consorziata o in RTI e che non si trova in una situazione di controllo con una delle altre imprese che partecipano alla gara;
- e) originale o copia autentica del contratto di avvalimento o, in caso di avvalimento nei confronti di una Impresa che appartiene al medesimo gruppo, una dichiarazione attestante il legame giuridico ed economico esistente nel gruppo.

Resta inteso che, ai fini della presente gara, l'Operatore Economico Concorrente e l'Impresa Ausiliaria sono responsabili in solido in relazione alle prestazioni oggetto del contratto.

Ogni Operatore Economico Concorrente può avvalersi di una sola Impresa Ausiliaria per ciascun requisito. A pena di esclusione non è consentito che più ditte Operatori Economici Concorrenti si avvalgano dei requisiti di una stessa Impresa ausiliaria.

E' fatto divieto assoluto all'impresa ausiliaria di assumere il titolo di subappaltatore.

L'Azienda ASL 7 non accetta l'avvalimento all'iscrizione alla Camera di Commercio.

#### **Art. 5 - CONTROLLO A CAMPIONE**

Prima di procedere all'apertura delle offerte tecniche ed economiche, la Commissione richiederà, ai sensi dell'art. 48 del D.Lgs. 163/2006, ad un numero di offerenti non inferiore al 10% delle offerte presentate, arrotondato all'unità superiore, scelti con sorteggio pubblico, di comprovare entro 10 giorni dalla richiesta stessa, il possesso dei requisiti di capacità tecnico-organizzativa, mediante la presentazione di "certificazioni rilasciate dalle amministrazioni o enti pubblici, comprovanti il buon esito delle principali forniture prestate a favore degli stessi negli ultimi tre anni con l'indicazione degli importi".

#### **Art. 6 - DETERMINAZIONE DEL PREZZO E OFFERTA ECONOMICA**

L'offerta economica, redatta su carta legale o resa legale, dovrà riportare i seguenti dati:

- 1) riferimento al lotto;
- 2) denominazione generica del prodotto;
- 3) codice, nome commerciale e marca;
- 4) CND e numero di repertorio dei Dispositivi Medici del Ministero della Salute
- 5) prezzo unitario netto di ciascun dispositivo
- 6) la quantità di prodotto contenuto nella confezione primaria e nell'imballo secondario.
- 7) valore dell'IVA vigente.

L'offerta deve contenere, per ciascun lotto cui la Ditta concorre, i prezzi unitari espressi in cifre e in lettere (se vi è discordanza vale quello più favorevole per l'Azienda), praticati per tutta la durata della fornitura, per merce franca di trasporto ed imballo, scaricata nei depositi delle diverse Farmacie Ospedaliere dell'Azienda.

Tali prezzi devono essere riferiti per cadauna unità di misura, così come indicato nel precedente art. 2. Nel caso di lotti comprendenti più prodotti, le Ditte concorrenti devono presentare l'offerta per tutti i prodotti compresi nel lotto medesimo, pena l'esclusione limitatamente al lotto per il quale l'offerta risulta incompleta. Ogni lotto è inscindibile.

Non sono ammesse offerte condizionate o espresse in modo indeterminato.

I prezzi di aggiudicazione, per ciascun prodotto, resterà fisso ed invariabile per tutto il periodo della fornitura, fatta la revisione prezzi ex art. 115 del D.Lgs. 163/2006.

#### Art. 7 - SUBAPPALTO DELLE FORNITURE

Ai sensi dell'art. 118 del D.Lgs 12 aprile 2006, n° 163, la Ditta concorrente deve indicare nell'offerta le parti della fornitura, che intende eventualmente subappaltare a terzi (che in ogni caso non deve essere superiore al 30 per cento dell'aggiudicazione: comma 2 art. 118 del D.Lgs. 163/2006), e possibilmente la denominazione sociale della Ditta scelta per il subappalto. La suddetta indicazione lascia impregiudicata la responsabilità della ditta aggiudicataria.

Resta inteso che l'Azienda appaltante ha tempo trenta giorni per rilasciare l'autorizzazione, onde verificare i presupposti per il subappalto, salvo che giustificati motivi non facciano prorogare tale termini di un ulteriore uguale lasso di tempo. Al trascorrere del termine senza che l'Azienda si sia pronunciata si forma il silenzio assenso e l'autorizzazione si intende concessa.

Per il subappalto si applica la disciplina contenuta nell'art. 118 del D.Lgs 12 aprile 2006, n° 163.

A tal fine si precisa che è fatto obbligo alle ditte aggiudicatarie di trasmettere, entro venti giorni dalla data di ciascun pagamento effettuato nei confronti dei subappaltatori, copia delle fatture quietanzate relative ai pagamenti da esse aggiudicatarie via via corrisposti ai subappaltatori, con l'indicazione delle ritenute di garanzia effettuate.

#### Art. 8 - AGGIUDICAZIONE DELLA FORNITURA

La fornitura è aggiudicata:

**a) per i Lotti 3 - 8 - 9 - 10 - 11:**

in favore della Ditta che presenta l'offerta economica più bassa (art. 82 del D.Lgs. 163 del 12/04/2006) verificata l'idoneità del prodotto sulla base alle specifiche tecniche richieste a pena di esclusione nel precedente art. 2;

**b) per i restanti lotti:**

per singolo lotto inscindibile, in favore della Ditta che presenta l'offerta economica più vantaggiosa (art. 83 del D.Lgs. 163 del 12/04/2006) per il lotto stesso attribuendo i seguenti punteggi:

- A. Prezzo: punti 50/100
- B. Qualità: punti 50/100

I suddetti elementi saranno valutati come segue:

- a) **prezzo:** alla Ditta che presenta il prezzo più basso saranno attribuiti 50 punti ai prezzi superiori sarà attribuito il punteggio contenuto tra 0 e 50, in modo proporzionale alla differenza di prezzo, come segue:

$$\text{Punti di Y (prezzo superiore)} = \frac{X (\text{minor prezzo}) \times 50}{Y}$$

- b) **qualità:** sarà assegnato un punteggio massimo di punti 50 che si ottengono dalla valutazione dei seguenti parametri:

Lotti 1 e 2	
<b>Precisione della lettura</b>	
Ottimo	40
Buono	32
Sufficiente	24
Insufficiente	16
<b>Confezionamento</b>	
Ottimo	10
Buono	8
Sufficiente	6
Insufficiente	4

<b>Lotto 4</b>	
<b>Assenza interferenze (galattosio e maltosio)</b>	
Ottimo	5
Buono	4
Sufficiente	3
Insufficiente	2
<b>Tempo di esecuzione del test</b>	
Ottimo	5
Buono	4
Sufficiente	3
Insufficiente	2
<b>Campionamento tramite aspirazione automatica per capillarità del campione</b>	
Ottimo	20
Buono	16
Sufficiente	12
Insufficiente	8
<b>Volume del campione necessario per l'esecuzione del test</b>	
Ottimo	20
Buono	16
Sufficiente	12
Insufficiente	8

<b>Lotto 5</b>	
<b>Praticità d'uso (ergonomicità)</b>	
Ottimo	30
Buono	24
Sufficiente	18
Insufficiente	12
<b>Sicurezza operatore</b>	
Ottimo	20
Buono	16
Sufficiente	12
Insufficiente	8

<b>Lotti 6 e 7</b>	
<b>Praticità d'uso (ergonomicità)</b>	
Ottimo	20
Buono	16
Sufficiente	12
Insufficiente	8
<b>Possibilità di variazione della profondità di penetrazione dell'ago</b>	
Ottimo	20

Buono	16
Sufficiente	12
Insufficiente	8
<b>Sicurezza operatore</b>	
Ottimo	10
Buono	8
Sufficiente	6
Insufficiente	4

<b>Lotto 12</b>	
<b>Qualità del materiale</b>	
Ottimo	20
Buono	16
Sufficiente	12
Insufficiente	8
<b>Valutazione pratica</b>	
Ottimo	30
Buono	24
Sufficiente	18
Insufficiente	12

<b>Lotti 13 e 14</b>	
<b>Valutazione tecnica funzionale</b>	
Ottimo	50
Buono	40
Sufficiente	30
Insufficiente	20

Il giudizio di idoneità e l'attribuzione dei punteggi di qualità saranno espressi da un'apposita Commissione tecnica. L'aggiudicazione sarà proposta in favore della Ditta che più si avvicina al punteggio massimo di 100/100 materiale. Il lotto che non raggiunge il punteggio minimo di qualità, corrispondente a 30/50 del punteggio totale, non sarà ammesso alla gara.

I giudizi saranno espressi da un'apposita Commissione tecnica e saranno insindacabili.

In deroga a quanto previsto all'art. 11 del "Capitolato Generale per la fornitura di beni e servizi", si potrà procedere ad aggiudicazione anche in presenza di una sola offerta valida.

Tuttavia, l'Azienda potrà non procedere all'aggiudicazione di quei lotti, per i quali si accerti che le offerte pervenute propongono prezzi ritenuti non congrui.

L'Azienda si riserva, inoltre, per motivi di economicità sulla base della risultanze di gara di annullare o accorpate i lotti di fornitura

Nell'ipotesi di offerte uguali (qualità-prezzo) si procederà richiedendo uno sconto per iscritto alle Ditte concorrenti.

#### **Art. 9 - STIPULA DEL CONTRATTO**

L'Azienda procederà alla stipula del contratto con la/e Ditta/e aggiudicataria/e, in regolare bollo, da registrarsi presso l'Ufficio del Registro di Iglesias. Fanno carico al fornitore tutte le spese di contratto e consequenziali, quali le spese di bollo, scritturazione, copia e registrazione presso il citato Ufficio del Registro di Iglesias, secondo le tariffe di legge, nonché, ove sia fatto ricorso al notaio, le spese notarili.

Fanno altresì carico all'aggiudicatario tutte le tasse ed imposte, oneri sociali, assicurativi ed assistenziali, presenti e future, nonché le spese comunque connesse alla fornitura, perizie, ovvero le spese connesse alle procedure in caso di soccombenza della Ditta.

Si può prescindere dalla registrazione del contratto qualora la Ditta si aggiudichi forniture per importi inferiori a € 10.329,14 (diconsi euro diecimilatrecentoventinove/14) I.V.A. vigente inclusa.

#### **Art. 10 - CONSEGNA E COLLAUDO**

La merce deve essere consegnata, in base alle disposizioni di volta in volta impartite dall'Azienda USL 7. Ogni consegna deve, quindi, essere preventivamente concordata con l'Azienda, con esclusione di consegna in blocco. I dispositivi in volta ordinati devono essere consegnati entro il termine di gg. 15 dalla data di ricevimento dell'ordine. Qualora ciò non sia possibile, il fornitore deve provvedere alla consegna di almeno un acconto sulla quantità complessiva di merce ordinata, in modo che, tale acconto sulla quantità complessiva di merce ordinata sia sufficiente a coprire il fabbisogno di un mese fino alla consegna del saldo. Sarà rifiutato, pertanto la Ditta dovrà curarne il ritiro e l'immediata sostituzione, il prodotto, soggetto a scadenza, con validità inferiore ai 3/4 della validità massima ed il prodotto eventualmente rotto o deteriorato durante il trasporto. Le consegne devono essere effettuate dal lunedì al venerdì dalle ore 08.00 sino alle ore 13.00.

#### **Art. 11 - MODALITA' DI FATTURAZIONE**

I quantitativi di merce ammessi al pagamento sono quelli accertati dall'Azienda, in seguito al controllo delle singole consegne. La fatturazione della merce deve avvenire, a norma di legge, con esplicito riferimento alle bolle di consegna. Il pagamento delle forniture avverrà nelle modalità stabilite all'art. 36 del Capitolato Generale per la fornitura di Beni e Servizi, e cioè:

"L'importo dei beni forniti, se non saranno intervenute contestazioni, viene pagato tramite la tesoreria dell'Azienda (attualmente: Banco di Sardegna - Carbonia) entro 90 (novanta) giorni dalla data di effettiva ricezione della fattura o di altro titolo equipollente, al protocollo fatture dell'USL (tale termine si intende operante solo nel caso che la fattura segue o sia contemporanea alla fornitura). Nell'eventualità che l'effettiva fornitura sia successiva alla notifica della fattura, i 90 (novanta) giorni decorreranno dalla data di consegna delle merci nel magazzino e non dalla ricezione della fattura". Comunque, i 90 giorni decorrono dal giorno di effettiva ricezione e collaudo-controllo (qualitativo e quantitativo) della merce, anche se il ricevimento della fattura è di data anteriore a quest'ultimo. Qualora venisse accertato l'ingiustificato ritardo nei pagamenti delle fatture, si concorda gli interessi moratori sono dovuti nella misura legale.

#### **Art. 12 - CONTROLLI QUALI-QUANTITATIVI**

Il controllo quantitativo viene effettuato dai Servizi di Farmacia di Iglesias e di Carbonia. La firma all'atto del ricevimento della merce indica solo una corrispondenza del numero di colli inviati.

La quantità è esclusivamente quella accertata presso il magazzino di Farmacia e deve essere riconosciuta ad ogni effetto dal fornitore. Agli effetti del collaudo qualitativo, la firma apposta per ricevuta al momento della consegna non esonera la Ditta fornitrice dal rispondere ad eventuali contestazioni che potessero insorgere all'atto dell'utilizzo del prodotto.

L'Amministrazione, tramite i propri incaricati, può effettuare in qualsiasi momento, il prelievo di alcuni campioni della merce consegnata durante il periodo di fornitura, al fine di effettuare le opportune analisi e/o verificare la corrispondenza alle caratteristiche indicate agli artt. 2 e 3 del presente Capitolato.

Qualora, a seguito di tali accertamenti, il prodotto fornito non risulti conforme, la Ditta è obbligata a sostituirlo immediatamente e comunque entro un termine massimo di cinque giorni. In caso di mancata sostituzione si procederà come previsto dal Capitolato Generale.

In tal caso l'Azienda USL ha la facoltà di approvvigionarsi presso altra Ditta e la maggiore spesa sostenuta sarà a carico della Ditta inadempiente.

Le spese per le analisi qualitative, sono a carico della Ditta fornitrice, qualora i dati rilevati risultino difformi.

Non si fa luogo al pagamento delle fatture, finché la Ditta fornitrice non provvede al versamento dell'importo relativo alle maggiori spese sostenute ed alle penali notificate, conseguenti alle inadempienze contrattuali.

In caso di provvedimenti di sequestro o di altre disposizioni Regionali o Ministeriali tendenti alla sospensione dell'utilizzo di particolari lotti, la Ditta deve sostituire il prodotto non utilizzabile entro cinque giorni. In caso contrario l'Azienda USL ha la facoltà di approvvigionarsi presso altra Ditta e la maggiore spesa sostenuta sarà a carico della Ditta inadempiente.

#### **Art. 13 - INADEMPIENZE E PENALITA'**

In caso di inadempienza, le penali di cui al Capitolato Generale s'intendono modificate come segue:

- A) per consegne effettuate oltre il termine dei 15 giorni lavorativi dalla data dell'ordine, ma entro il termine di 30 giorni lavorativi (sempre dalla data dell'ordine), sarà applicata una penale di € 26,00 (diconsi euro ventisei/00) per ogni giorno, o frazione di giorno, di ritardo;
- B) per consegne effettuate dopo i 30 giorni, e per ripetute inadempienze, l'Azienda si riserva la facoltà di adire alla disdetta contrattuale per colpa e dolo della ditta, senza riserva alcuna, con la penale pari all'incameramento della cauzione definitiva e con l'automatica cancellazione del fornitore dall'Albo dei fornitori per anni cinque.

Restano salve le maggiori spese, per danni di qualsiasi genere derivanti all'Azienda, e le responsabilità civili e penali anche verso terzi, oltreché nei confronti dell'Azienda, della ditta in ordine alla violazione (ritardo di fornitura, materiale non conforme ecc.) dei patti contrattuali.

#### **Art. 14 - NOTIFICHE - CONTENZIOSO - SEDE LEGALE**

Tutte le comunicazioni, per essere ritenute valide, devono essere fatte solamente nella forma scritta. La ditta elegge, ai fini contrattuali e legai, il proprio domicilio legale in Carbonia.  
Tutte le controversie sono devolute alla giurisdizione esclusiva del giudice amministrativo (art. 244 del D.Lgs. 12/04/06 n° 163)

#### **Art. 15 - NORME DI RINVIO**

L'appalto s'intende regolato dal Capitolato Generale, per quanto non modificato dal presente, e dalle norme specifiche in materia di prevenzione e sicurezza sugli ambienti di lavoro, anche se non espressamente richiamate, nonché da disposizioni specifiche che potranno essere emanate nel corso contrattuale.  
Sono valide, in quanto applicabili, le norme del codice civile e tutte le specifiche disposizioni comunitarie, nazionali e regionali vigenti, anche se non espressamente qui richiamate.

*Diabetologia 2010/GV*



## ELENCO PRODOTTI

DISPOSITIVI MEDICI E DIAGNOSTICI PER DIABETOLOGIA E DISPOSITIVI PER TALASSEMICI

<b>LOTTO 1</b>		<b>CIG</b>
<b>STRISCE REATTIVE PER ANALISI DELL' URINA</b>		
CARATTERISTICHE	DETERMINAZIONE DEI SEGUENTI PARAMETRI 1. PESO SPECIFICO 2. PH 3. PROTEINE 4. GLUCOSIO 5. CORPI CHETONICI 6. BILURUBINA 7. SANGUE 8. NITRITI 9. UROBILINOGENO 10. LEUCOCITI	
MODALITA' DI UTILIZZO	• TEST DIAGNOSTICO RAPIDO PER LA DETERMINAZIONE VISIVA DI PARAMETRI CLINICI NELL'URINA	
QUANTITA'	STRISCE	N° 25.000 PZ.
CONFEZIONAMENTO	• CONFEZIONI DA MAX 100 PEZZI IN CONTENITORI PROTETTI DALLA LUCE E DALL'UMIDITA' CON SCALA DI RIFERIMENTO CROMATICA DEI PARAMETRI DA MISURARE	
CAMPIONATURA	N° 2 CONFEZIONI	

<b>LOTTO 2</b>		<b>CIG</b>
<b>STRISCE PER LA DERMINAZIONE DEI CORPI CHETONICI NELL'URINA</b>		
CARATTERISTICHE	DETERMINAZIONE DEI CORPI CHETONICI NELL'URINA	
MODALITA' DI UTILIZZO	• TEST DIAGNOSTICO RAPIDO	
QUANTITA'	STRISCE	N° 200 PZ.
CONFEZIONAMENTO	• CONFEZIONI DA MAX 50 PEZZI IN CONTENITORI PROTETTI DALLA LUCE E DALL'UMIDITA' CON SCALA DI RIFERIMENTO CROMATICA DEI PARAMETRI DA MISURARE	
CAMPIONATURA	NON RICHIESTA	

<b>LOTTO 3</b>		<b>CIG</b>
<b>STRISCE REATTIVE PER LA DETERMINAZIONE DEL B-IDROSSIBUTIRRATO</b>		
CARATTERISTICHE	STRISCIA REATTIVA DEL TIPO AD ELETTRODO PER LA DETERMINAZIONE DEI SEGUENTI PARAMETRI • B-IDROSSIBURRATO SU SANGUE CAPILLARE	
MODALITA' DI UTILIZZO	• TEST DIAGNOSTICO RAPIDO PER LA DETERMINAZIONE DEL B-IDROSSIBUTIRRATO SU SANGUE CAPILLARE • DA ESEGUIRE CON STRUMENTO A LETTURA DIGITALE DA	

	FORNIRE IN USO GRATUITO	
QUANTITA'	STRISCE STRUMENTO	N° 800 PZ. N° 2 PZ.
CONFEZIONAMENTO	<ul style="list-style-type: none"> <li>• CONFEZIONI DA MAX 25 PEZZI IN CONTENITORI PROTETTI DALLA LUCE E DALL' UMIDITA'</li> </ul>	
CAMPIONATURA	N° 2 CONFEZIONI	

<b>LOTTO 4</b> <b>STRISCE REATTIVE PER LA DETERMINAZIONE DELLA GLICEMIA CAPILLARE MEDIANTE APPARECCHIO AD ELETTRODO SENSORE</b>		CIG
CARATTERISTICHE	<ul style="list-style-type: none"> <li>• STRISCIA REATTIVA DEL TIPO AD ELETTRODO SENSORE PER LA DETERMINAZIONE DELLA GLICEMIA CAPILLARE CON SISTEMA DI ESPULSIONE AUTOMATICA DELLA STRISCIA AL FINE DI ESCLUDERE LA POSSIBILITA' DI CONTATTO DELLA STRISCIA CON L'OPERATORE. IL RANGE DELLA STRISCEI DEVE ESSERE TALE DA POTER ESSERE UTILIZZATA ANCHE PER I NEONATI</li> </ul>	
MODALITA' DI UTILIZZO	<ul style="list-style-type: none"> <li>• TEST DIAGNOSTICO RAPIDO PER LA DETERMINAZIONE DELLA GLICEMIA CAPILLARE</li> <li>• DA ESEGUIRE MEDIANTE STRUMENTO A LETTURA DIGITALE DA FORNIRE IN USO GRATUITO CHE GARANTISCA: <ol style="list-style-type: none"> <li>1. UNA MISURAZIONE PRECISA</li> <li>2. ESCLUSIONE DI CONTATTO TRA SANGUE ED APPARECCHIO</li> <li>3. COMANDI IN LINGUA ITALIANA</li> <li>4. MEMORIZZAZIONE DELLE MISURAZIONI EFFETTUATE</li> </ol> </li> </ul>	
QUANTITA'	STRISCE STRUMENTO	N° 138.000 PZ. N° 110 PZ.
CONFEZIONAMENTO	<ul style="list-style-type: none"> <li>• CONFEZIONI DA MAX 50 PEZZI IN CONTENITORI PROTETTI DALLA LUCE E DALL' UMIDITA'</li> </ul>	
CAMPIONATURA	N° 2 CONFEZIONI STRISCE N° 2 STRUMENTI	

<b>LOTTO 5</b> <b>DISPOSITIVO PER IL PRELIEVO DEL SANGUE CAPILLARE</b>		CIG
COMPOSIZIONE	CORPO IN PLASTICA E LANCETTA IN ACCIAIO INCORPORATA	
CARATTERISTICHE	<ul style="list-style-type: none"> <li>• DEVE ESSERE DOTATO DI UN DISPOSITIVO DI RITORNO AUTOMATICO DELLA LANCETTA ALL' INTERNO DEL CORPO, IN MODO TALE CHE LA LANCETTA NON SPORGA ALL' ESTERNO DEL DOPO L'UTILIZZO</li> <li>• STERILE</li> <li>• MONOUSO</li> <li>• L'EVENTUALE OFFERTA DI DISPOSITIVI A "PENNA" (IN USO GRATUITO) DEVE CONSENTIRE L' ELIMINAZIONE DELLA LANCETTA SENZA CHE QUESTA VENGA TOCCATA DALL' OPERATORE .</li> </ul>	
MISURE	<ul style="list-style-type: none"> <li>• STANDARD</li> </ul>	
MODALITA' DI UTILIZZO	<ul style="list-style-type: none"> <li>• PRELIEVO DEL SANGUE CAPILLARE PER MISURAZIONE DELL' EMATOCRITO</li> </ul>	
QUANTITA'	DISPOSITIVO	N° 17.500 PZ.
CONFEZIONAMENTO	<ul style="list-style-type: none"> <li>• CONFEZIONI DA MAX 100 PEZZI</li> </ul>	
CAMPIONATURA	N° 2 CONFEZIONI	

<b>LOTTO 6</b> <b>DISPOSITIVO PER IL PRELIEVO DEL SANGUE CAPILLARE PER USO OSPEDALIERO E AMBULATORIALE</b>		CIG
COMPOSIZIONE	CORPO IN PLASTICA E LANCETTA IN ACCIAIO	
CARATTERISTICHE	<ul style="list-style-type: none"> <li>• LANCETTA STERILE</li> <li>• MONOUSO</li> <li>• DA UTILIZZARE CON DISPOSITIVO A PENNA CHE CONSENTA, DOPO L'UTILIZZO, L'ELIMINAZIONE COMPLETA DELLA LANCETTA E DELLA PARTE CHE VIENE A CONTATTO CON LA CUTE</li> <li>• LA PENNA PUNGIDITO DEVE ESSERE FORNITA IN USO GRATUITO</li> </ul>	
MODALITA' DI UTILIZZO	<ul style="list-style-type: none"> <li>• PRELIEVO DEL SANGUE CAPILLARE PER MISURAZIONE DELLA GLICEMIA</li> </ul>	
QUANTITA'	LANCETTE PENNE PUNGIDITO	N° 70.000 PZ. N° 150 PZ.
CONFEZIONAMENTO	<ul style="list-style-type: none"> <li>• CONFEZIONI DA MAX 200 PEZZI LANCETTE</li> </ul>	
CAMPIONATURA	N° 2 CONFEZIONI DI LANCETTE N° 2 PENNE PUNGIDITO	

<b>LOTTO 7</b> <b>PUNGIDITO AUTOMATICO E LANCETTE</b>		CIG
COMPOSIZIONE	CORPO IN PLASTICA E LANCETTA IN ACCIAIO	
CARATTERISTICHE	<ul style="list-style-type: none"> <li>• PUNGIDITO DI DIMENSIONI RIDOTTE DI FACILE USO E PULIZIA</li> <li>• DEVE AVERE ALMENO DUE REGOLAZIONI DELLA PROFONDITA' DELLA PUNTURA LANCETTA STERILE</li> <li>• MONOUSO</li> </ul>	
MISURE	<ul style="list-style-type: none"> <li>• LANCETTA G 30 MM. 0,30</li> </ul>	
MODALITA' DI UTILIZZO	<ul style="list-style-type: none"> <li>• PRELIEVO DEL SANGUE CAPILLARE PER MISURAZIONE DELLA GLICEMIA</li> </ul>	
QUANTITA'	PUNGIDITO LANCETTE	N° 20 PZ. N° 2.000 PZ.
CONFEZIONAMENTO	<ul style="list-style-type: none"> <li>• CONFEZIONI DA MAX 100 PEZZI LANCETTE</li> </ul>	
CAMPIONATURA	N° 1 CONFEZIONI DI LANCETTE N° 1 PUNGIDITO	

<b>LOTTO 8</b> <b>SIRINGHE MONOUSO PER POMPA DI INFUSIONE</b>		CIG
CARATTERISTICHE	<ul style="list-style-type: none"> <li>• STERILE APIROGENO</li> <li>• MONOUSO</li> <li>• CONO CENTRALE LUER LOCK</li> <li>• CONFEZIONATE SINGOLARMENTE IN BUSTA CON APERTURA PEEL OPEN</li> <li>• COMPATIBILI CON MICRONIFUSORE MICROJET CRONO</li> </ul>	
MODALITA' DI UTILIZZO	<ul style="list-style-type: none"> <li>• SOMMINISTRAZIONE DI FARMACI PER TERAPIA FERROCHELANTE MEDIANTE MICROINFUSORE</li> </ul>	
MISURE E QUANTITA'	10 ML	N° 840 PZ.
	20 ML	N° 7.520 PZ.
CONFEZIONAMENTO	<ul style="list-style-type: none"> <li>• CONFEZIONI DA MAX 50 PEZZI IN CONTENITORI PROTETTI DALLA LUCE E DALL' UMIDITA'</li> </ul>	
CAMPIONATURA	N° 20 SIRINGHE	

<b>LOTTO 9</b> <b>AGHI A FARFALLA</b>		CIG	
CARATTERISTICHE	<ul style="list-style-type: none"> <li>• STERILE APIROGENO</li> <li>• MONOUSO</li> <li>• AGO IN ACCIAIO PROTETTO DA INVOLUCRO DI PLASTICA</li> <li>• ALETTE IN PLASTICA FLESSIBILI CON CODICE COLORE</li> <li>• CONFEZIONATI SINGOLARMENTE</li> </ul>		
MODALITA' DI UTILIZZO	<ul style="list-style-type: none"> <li>• SOMMINISTRAZIONE DI FARMACI PER TERAPIA FERROCHELANTE</li> </ul>		
MISURE E QUANTITA'	G 25 AGO CORTO TUBO 90 CM	N° 1.000 PZ.	
CONFEZIONAMENTO	<ul style="list-style-type: none"> <li>• CONFEZIONI DA MAX 100 PEZZI</li> </ul>		
CAMPIONATURA	N° 1 CONFEZIONI		

<b>LOTTO 10</b> <b>AGHI A FARFALLA</b>		CIG	
CARATTERISTICHE	<ul style="list-style-type: none"> <li>• STERILE APIROGENO</li> <li>• MONOUSO</li> <li>• AGO IN ACCIAIO PROTETTO DA INVOLUCRO DI PLASTICA</li> <li>• ALETTE IN PLASTICA FLESSIBILI CON CODICE COLORE</li> <li>• CONFEZIONATI SINGOLARMENTE</li> </ul>		
MODALITA' DI UTILIZZO	<ul style="list-style-type: none"> <li>• SOMMINISTRAZIONE DI FARMACI PER TERAPIA FERROCHELANTE</li> </ul>		
	G27 AGO CORTO TUBO 90 CM	N° 1.000 PZ.	
	G 27 AGO CORTO TUBO DA 60 CM	N° 700 PZ.	
CONFEZIONAMENTO	<ul style="list-style-type: none"> <li>• CONFEZIONI DA MAX 100 PEZZI</li> </ul>		
CAMPIONATURA	N° 1 CONFEZIONI		

<b>LOTTO 11</b> <b>SET PER INFUSIONE</b>		CIG	
CARATTERISTICHE	<ul style="list-style-type: none"> <li>• STERILE APIROGENO</li> <li>• MONOUSO</li> <li>• AGO VERTICALE IN ACCIAIO INOX IPOALLERGENICO</li> <li>• SUPPORTO CON ADESIVO IPOALLERGENICO TRASPARENTE</li> <li>• TUBO IN POLIURETANO LUNGHEZZA 80 CM CIRCA ANTISCHIACCIAMENTO</li> <li>• CONNESSIONE LUER LOCK CON LA SIRINGA</li> <li>• COMPATIBILI CON LE SIRINGHE DI CUI AL LOTTO 8</li> <li>• CONFEZIONATI SINGOLARMENTE</li> </ul>		
MODALITA' DI UTILIZZO	<ul style="list-style-type: none"> <li>• SOMMINISTRAZIONE SOTTOCUTANEA DI FARMACI PER TERAPIA FERROCHELANTE MEDIANTE MICROINFUSORE</li> </ul>		
MISURE E QUANTITA'	AGO 8 MM G 27 TUBO 80 CM E G 28	N° 5.150 PZ.	
CONFEZIONAMENTO	<ul style="list-style-type: none"> <li>• CONFEZIONI DA MAX 10 PEZZI</li> </ul>		
CAMPIONATURA	N° 2 CONFEZIONI		

<b>LOTTO 12</b> <b>FILTRI PER SET INFUSIONE FARMACI</b>	CIG
--	-----

CARATTERISTICHE	<ul style="list-style-type: none"> <li>MEMBRANE CON PORI DA 0,2 MICRON</li> </ul>
MODALITA' DI UTILIZZO	<ul style="list-style-type: none"> <li>PER SET INFUSIONE FARMACI PER PAZIENTI TALASSEMICI</li> </ul>
QUANTITA'	N° 4.000 PZ.
CAMPIONATURA	N° 10 PZ.

<b>LOTTO 13</b>		CIG
<b>MICROINFUSORE PER TERAPIA FERROCHELANTE</b>		
CARATTERISTICHE	<ul style="list-style-type: none"> <li>PORTATILE</li> <li>LEGGERA CIRCA 110 G</li> <li>ALIMENTAZIONE A BATTERIE</li> <li>CON CONTENITORE IN PLASTICA ANTIURTO</li> <li>DURATA DELL 'INFUSIONE PROGRAMMABILE DA UN MINIMO DI DUE ORE A UN MAX DI 99 ORE</li> <li>SISTEMA DI SICUREZZA CON ALLARMI IN CASO DI MALFUNZIONAMENTO</li> <li>SPEGNIMENTO AUTOMATICO A FINE INFUSIONE</li> <li>DOCUMENTAZIONE E ISTRUZIONI IN LINGUA ITALIANA</li> <li>PER OGNI MICROINFUSORE SI RICHIEDONO N° 320 SIRINGHE DA 10 O 20 ML PER ANNO</li> </ul>	
MODALITA' DI UTILIZZO	SOMMINISTRAZIONE DI FARMACI PER TERAPIA FERROCHELANTE	
QUANTITA' MICROINFUSORI		N° 6 PZ.
QUANTITA' SIRINGHE A CORREDO DA 10/20ML		N° 1.960 PZ.
CONFEZIONAMENTO	<ul style="list-style-type: none"> <li>SINGOLO IN CUSTODIA DI PLASTICA ANTIURTO</li> </ul>	
CAMPIONATURA	NON RICHIESTA	

<b>LOTTO 14</b>		CIG
<b>MICROINFUSORE PER TERAPIA FERROCHELANTE</b>		
CARATTERISTICHE	<ul style="list-style-type: none"> <li>PORTATILE</li> <li>LEGGERA CIRCA 110 G</li> <li>ALIMENTAZIONE A BATTERIE</li> <li>CON CONTENITORE IN PLASTICA ANTIURTO</li> <li>DURATA DELL 'INFUSIONE PROGRAMMABILE DA UN MINIMO DI DUE ORE A UN MAX DI 99 ORE</li> <li>SISTEMA DI SICUREZZA CON ALLARMI IN CASO DI MALFUNZIONAMENTO</li> <li>SPEGNIMENTO AUTOMATICO A FINE INFUSIONE</li> <li>DOCUMENTAZIONE E ISTRUZIONI IN LINGUA ITALIANA</li> <li>PER OGNI MICROINFUSORE SI RICHIEDONO N° 320 SIRINGHE DA 30 ML PER ANNO</li> </ul>	
MODALITA' DI UTILIZZO	SOMMINISTRAZIONE DI FARMACI PER TERAPIA FERROCHELANTE	
QUANTITA'	MICROINFUSORI	N° 1 PZ.
QUANTITA'	SIRINGHE DA 30 ML	N° 320 PZ.
CONFEZIONAMENTO	<ul style="list-style-type: none"> <li>SINGOLO IN CUSTODIA DI PLASTICA ANTIURTO</li> </ul>	
CAMPIONATURA	NON RICHIESTA	