



**CAPITOLATO TECNICO DI GARA PER L'APPALTO DI FORNITURA DI
MEDICAZIONI SPECIALI**

ART.1- OGGETTO DELL'APPALTO

L'appalto ha per oggetto la fornitura di medicazione speciali, nei 28 lotti di seguito riportati, nelle quantità e nel prezzo posto a base d'asta per ogni singolo lotto.

ART.2- CARATTERISTICHE TECNICHE.

I prodotti oggetto della presente procedura devono essere conformi alle normative vigenti in campo nazionale e comunitario per quanto concerne le autorizzazioni alla produzione, alla importazione, alla immissione in commercio e all'uso e dovranno rispondere ai requisiti previsti dalle disposizioni vigenti in particolare i prodotti classificati come Dispositivi Medici, a far data dall' 1/1/2010, salvo proroghe ministeriali, possono essere acquistati, utilizzati, dispensati nell'ambito del SSN se in possesso del numero identificativo di iscrizione nel Repertorio Dispositivi Medici di cui all'art. 57 comma 1 della legge n .289/2002.

I dispositivi devono essere costruiti in conformità alle norme di buona fabbricazione per i dispositivi medici; i prodotti ed i relativi confezionamenti, etichette e fogli illustrativi, devono essere conformi ai requisiti previsti dalle leggi e regolamenti comunitari in materia, vigenti all'atto della fornitura e devono essere provvisti di marcatura CE.

ART.3- MODALITA' DI FORNITURA E CONTROLLI QUALITATIVI/QUANTITATIVI DEI PRODOTTI

L'ordine di consegna sarà emesso dal servizio di Farmacia della Fondazione e trasmesso via telefax alla Ditta aggiudicataria.

La consegna dei prodotti, oggetto della fornitura, dovrà essere effettuata normalmente, entro la data fissata sui singoli ordinativi. Il tempo medio di consegna, se non è espressamente dichiarata l'urgenza e/o fissata una data precisa, è da intendersi entro e non oltre 10 gg. dalla data di ricevimento dell'ordine.

Tutti i prodotti devono essere consegnati con almeno i $\frac{3}{4}$ (tre quarti) della loro validità temporale; in caso contrario il responsabile del servizio di Farmacia potrebbe decidere di non accettare la merce. Il controllo del numero dei colli sarà effettuato dal personale a ciò preposto della Farmacia ricevente.

La firma di accettazione della merce non solleva il fornitore dalle responsabilità delle proprie obbligazioni in ordine ai vizi apparenti od occulti dei prodotti forniti, non rilevabile all'atto della consegna.

I prodotti che presenteranno difetti verranno tenuti a disposizione della Ditta fornitrice e restituiti, anche se tolti dal loro imballo originario, e la Ditta stessa dovrà provvedere alla sostituzione nel più breve tempo possibile con materiale idoneo e rispondente ai requisiti richiesti. L'Azienda appaltante non si assume, in ogni caso, responsabilità per il deperimento o la perdita della merce respinta, ma non ritirata dal fornitore. In ogni momento, a cura dei competenti Servizi, potrà essere verificata la corrispondenza delle caratteristiche tecniche proprie dei prodotti consegnati, con le specifiche tecniche dichiarate dalla Ditta e inviate come campionatura in sede di gara.

Le spese per le analisi qualitative saranno a carico della ditta fornitrice qualora le caratteristiche rilevate risultassero difformi da quelle offerte..

ART.4- CONFEZIONAMENTO

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

Sulla confezione e sull'imballaggio più esterno devono apparire immediatamente decifrabili:



- la descrizione del prodotto in lingua italiana
- i dati relativi alla quantità contenuta, misura e al n° di lotto
- data di scadenza, espressa in mese/anno
- la dicitura “STERILE” ed relativo simbolo ed il tipo di sterilizzazione per i prodotti sterili
- la dicitura “MONOUSO” o relativo simbolo, il nome o ragione sociale e indirizzo del produttore.

Il materiale di confezionamento deve essere resistente, di facile apertura e tale da garantire la sterilità fino al momento dell'uso.

I prodotti devono essere confezionati e imballati in modo tale che le loro caratteristiche e prestazioni non vengano alterate durante il trasporto e immagazzinamento per il periodo di tempo indicato.

Nella confezione, dove previsto, dovrà essere presente il foglietto illustrativo con le indicazioni per l'uso in lingua italiana.

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

Nell'eventualità in cui le Ditte non presentassero come campionatura la confezione originale ma pezzi sciolti, esse devono fornire fotocopia dell'etichetta originale applicata sulla confezione

ART.5 CAMPIONATURA

I campioni dovranno presentare le seguenti caratteristiche:

- possedere i requisiti previsti dal capitolato tecnico;
- corrispondere, ai prodotti oggetto di fornitura sia per quanto riguarda la qualità del prodotto, sia per il confezionamento che per la marcatura CE;
- essere provvisti di etichetta in originale e, quando previsto, corredati di foglio illustrativo con le istruzioni per l'uso in lingua italiana.

La campionatura, che rimarrà di proprietà della Fondazione, dovrà essere corredata da regolare documento di accompagnamento o da elenco descrittivo dei prodotti campionati, redatto su carta intestata della Ditta offerente.

La campionatura gratuita dovrà essere di minimo quella indicata nel prospetto di gara.

In sede di valutazione la Commissione tecnica si riserva la facoltà di richiedere ulteriori campionature, per eventuali prove tecniche aggiuntive.

ART.6 CONDIZIONI PARTICOLARI SU AGGIORNAMENTO PRODOTTI

In caso di immissione sul mercato di prodotti innovativi appartenenti alle stesse categorie oggetto di fornitura o orientamenti aziendali diversi dovuti a scelte cliniche o motivi di sicurezza, le Amministrazioni appaltanti si riservano la facoltà di esaminare la situazione con la Ditta aggiudicataria per concordare eventuali variazioni di fornitura. Normalmente tali aggiornamenti non dovrebbero comportare una variazione in termini di spesa.

Lotto 1 – IDROGEL AUTOLITICO

Specifiche tecniche

Il gel idrocolloidale deve:

- essere a base di polimeri idrofili con elevato contenuto di acqua (uguale o superiore al 50%)
- presentare elevata viscosità per evitare lo spandimento durante l'applicazione
- essere trasparente e limpido
- essere di facile applicabilità
- essere sterile
- essere latex free



- essere contenuto in un contenitore monodose dotato di sistema che ne favorisca la completa applicazione e munito di tappo che ne permetta la temporanea richiudibilità
- il peso deve essere di circa 10-15 grammi.

Destinazione d'uso

E' destinato alla detersione delle lesioni quando presentano aree necrotiche o fibrinose con funzione di sbrigliamento.

Modalità di confezionamento

Tubo o flaconcini da 8 a 15 grammi

Ogni confezione deve contenere massimo 20 pezzi.

Criteri di valutazione della qualità

SCHEDA TECNICA

Permanenza in situ (giorni)

(max punti 10)

Max punti 3

Percentuale di acqua

Max punti 7

PROVA PRATICA

(max punti 30)

Confezionamento finalizzato alla facilità di applicazione/gestione

Max punti 10

Attività rispetto allo sbrigliamento delle lesioni non deterse

Max punti 10

Tolleranza del paziente all'applicazione intesa come assenza di percezione di dolore/bruciore da parte del paziente

Max punti 10

ASSISTENZA

(max punti 10)

Qualità del servizio tecnico post vendita offerto (relazione in busta separata sempre dentro la busta tecnica BUSTA C)

Max punti 10

TOTALE

Max punti 50

Saranno escluse le ditte giudicate insufficienti anche per uno solo degli elementi di giudizio su indicati; sono quindi determinati i seguenti livelli di sufficienza:

-scheda tecnica: minimo punti 6

-prova pratica: minimo punti 18

-assistenza: minimo punti 6

Lotto 2 - MEDICAZIONE IDROCOLLOIDALE EXTRASOTTILE

Specifiche tecniche

Le medicazioni idrocolloidali su strato extrasottile o sottile di spessore da 0,5 a 1,1 mm devono:

- essere a base di sostanze idrocolloidali disperse in una matrice inerte nella quale ci sia una bassa o nulla presenza di gelatina
- avere uno strato esterno in film di poliuretano semi-permeabile
- mantenere l'ambiente umido per favorire la naturale riparazione tissutale e facilitare la granulazione
- morbide e conformabili
- garantire la rimozione atraumatica
- essere sterili
- essere latex free

Misure richieste: 10x10 e 15x15



Destinazione d'uso

Utilizzate come medicazioni nella gestione delle ferite riepitelizzanti o leggermente essudanti, al fine di mantenerle umide attraverso la formazione di un gel, e nella prevenzione delle ulcere da compressione.

Modalità di confezionamento

Ogni confezione di vendita deve contenere al massimo 10 pezzi. Le medicazioni devono essere sterili e confezionate singolarmente. Ogni confezione singola deve presentare apertura peel open o altra soluzione che garantisca la sterilità del singolo articolo.

Criteri di valutazione della qualità

SCHEDA TECNICA

(max punti 10)

Permanenza in situ (giorni)

Max punti 4

Presenza di indicatori di viraggio/cambio

Max punti 3

Presenza di bordi smussati

Max punti 3

PROVA PRATICA

(max punti 30)

Stabilità della medicazione in situ (intesa come capacità della medicazione di mantenere la posizione di applicazione senza distacchi accidentali per attrito o sfregamento)

Max punti 10

Facilità di rimozione anche finalizzata alla limitazione del dolore procedurale

Max punti 10

Conformabilità intesa come posizionamento su lesioni di difficile applicazione

Max punti 10

ASSISTENZA

(max punti 10)

Qualità del servizio tecnico post vendita offerto (relazione in busta separata sempre dentro la busta tecnica BUSTA C)

Max punti 10

TOTALE

Max punti 50

Saranno escluse le ditte giudicate insufficienti anche per uno solo degli elementi di giudizio su indicati; sono quindi determinati i seguenti livelli di sufficienza:

-scheda tecnica: minimo punti 6

-prova pratica: minimo punti 18

-assistenza: minimo punti 6

Lotto 3 e 4 - MEDICAZIONE IN POLIURETANO

- Deve essere sterile, composta di una matrice assorbente di schiuma in poliuretano e rivestita da un film di poliuretano impermeabile all'acqua ed ai batteri ma permeabile ai gas e al vapore acqueo.

Specifiche tecniche

Le medicazioni in schiuma di poliuretano a spessore sottile devono essere:

- costituite da tampone assorbente in schiuma di poliuretano sottile con spessore inferiore a 3 mm
- autoaderenti (lotto 3) e conformabili completamente alla superficie irregolare della cute
- ricoperte da un film semipermeabile, idrorepellente e permeabile ai vapori
- non aderenti alla superficie della ferita ma solo al tessuto perilesionale
- assorbenti a moderate quantità di essudato



- se riposizionate sulla superficie, non devono perdere le caratteristiche di microaderenza
- possedere una pellicola protettiva che assicura un'applicazione sterile
- sterili
- latex free
- I bordi della medicazione devono essere tali in modo da evitare che si arrotolino ed il prodotto deve avere una buona conformabilità e morbidezza.
- La medicazione deve drenare l'essudato, mantenere umido il letto della ferita senza rilasciare essudato in eccesso e deve avere un tempo di permanenza nella lesione di almeno 48 ore.

I modelli richiesti sono:

- per ulcere piane misura cm 10x10 cm circa (lotto 3)
- per ulcere cavitare misura cm 5-8x 5-8 cm circa o nastro o forma rotonda (lotto 4)

Destinazione d' uso

Ferite post operatorie, ulcere venose agli arti inferiori, ustioni di 2° grado, ulcere da pressione. E' destinata ad assorbire l'essudato di volume medio di lesioni.

Modalità di confezionamento

Ogni confezione di vendita deve contenere al massimo 10 pezzi. Le medicazioni devono essere sterili e confezionate singolarmente. Ogni confezione singola deve presentare apertura peel open o altra soluzione che garantisca la sterilità del singolo articolo.

Criteri di valutazione della qualità

SCHEMA TECNICA

Permanenza in situ (giorni)	(max punti 10) Max punti 3
Capacità di gestione/assorbimento dei fluidi (gr/mq 24 ore – gr/mq 72 ore)	Max punti 2
Capacità di gestione/assorbimento dei fluidi sotto compressione, (gr/mq 24 ore-gr/mq 72 ore)	Max punti 2
Permeabilità al vapore (gr/mq 24 ore)	Max punti 3

PROVA PRATICA

Conformabilità	(max punti 30) Max punti 10
Capacità di trattenimento dell'essudato sul tampone assorbente finalizzato anche alla prevenzione di fenomeni di macerazione	Max punti 10
Facilità di rimozione/riposizionamento anche finalizzata alla limitazione del dolore procedurale	Max punti 10

ASSISTENZA

Qualità del servizio tecnico post vendita offerto (relazione in busta separata sempre dentro la busta tecnica BUSTA C)	(max punti 10) Max punti 10
--	--------------------------------

TOTALE

Max punti 50

Saranno escluse le ditte giudicate insufficienti anche per uno solo degli elementi di giudizio su indicati; sono quindi determinati i seguenti livelli di sufficienza:

- scheda tecnica: minimo punti 6
- prova pratica: minimo punti 18
- assistenza: minimo punti 6



Lotto 5 - MEDICAZIONE IN POLIURETANO PER TALLONE

Specifiche tecniche

Le medicazioni devono:

- essere in schiuma di poliuretano
- adattarsi morfologicamente e anatomicamente al tallone o sedi morfologicamente simili
- garantire il massimo comfort al paziente
- garantire la gestione di lesioni moderatamente essudanti e prevenire la macerazione della cute perilesionale
- non aderire alla lesione
- essere sterili
- essere latex free

Destinazione d'uso

Utilizzate come prevenzione e trattamento delle lesioni da compressione al tallone o sedi morfologicamente simili e come gestione delle ferite in fase di granulazione al tallone o sedi morfologicamente simili.

Modalità di confezionamento

Ogni confezione di vendita deve contenere al massimo 10 pezzi. Le medicazioni devono essere sterili e confezionate singolarmente. Ogni confezione singola deve presentare apertura peel open o altra soluzione che garantisca la sterilità del singolo articolo

Criteri di valutazione della qualità

SCHEMA TECNICA

Permanenza in situ (giorni)

(max punti 10)

Max punti 4

Capacità di gestione/assorbimento dei fluidi

(gr/mq 24 ore – gr/mq 72 ore)

Max punti 2

Capacità di gestione/assorbimento dei fluidi sotto compressione,
40mmhg, (gr/mq 24 ore-gr/mq 72 ore)

Max punti 2

Permeabilità al vapore (gr/mq 24 ore)

Max punti 2

PROVA PRATICA

(max punti 30)

Conformabilità

Max punti 10

Capacità di trattenimento dell'essudato sul tampone assorbente
finalizzato anche alla prevenzione di fenomeni di macerazione

Max punti 10

Facilità di rimozione/riposizionamento anche finalizzata alla
limitazione del dolore procedurale

Max punti 10

ASSISTENZA

(max punti 10)

Qualità del servizio tecnico post vendita offerto (relazione in busta separata sempre dentro la busta
tecnica BUSTA C)

Max punti 10

TOTALE

Max punti 50

Saranno escluse le ditte giudicate insufficienti anche per uno solo degli elementi di giudizio su indicati; sono quindi determinati i seguenti livelli di sufficienza:

- scheda tecnica: minimo punti 6
- prova pratica: minimo punti 18
- assistenza: minimo punti 6



Lotto 6 - MEDICAZIONE IN POLIURETANO PER SACRO

Specifiche tecniche

Le medicazioni in schiuma di poliuretano devono:

- essere costituite da tampone assorbente in schiuma di poliuretano, film semipermeabile, idrorepellente e permeabile ai vapori
- avere il bordo adesivo
- essere assorbenti ad una notevole quantità di essudato
- minimizzare il rischio di macerazione
- autoaderenti
- non aderire alla superficie della lesione
- essere conformabili completamente alla superficie irregolare della cute
- facilitare la rimozione atraumatica senza causare dolore al paziente o traumi alla ferita e alla zona perilesionale
- possedere una pellicola protettiva che assicura un'applicazione sterile
- essere sterili
- essere latex free

Le misure richieste sono: 18x18 cm circa e 23x23 cm circa.

Destinazione d'uso

Utilizzate come medicazioni di ulcere da pressione localizzate in zona sacrale.

Modalità di confezionamento

Ogni confezione di vendita deve contenere al massimo 10 pezzi. Le medicazioni devono essere sterili e confezionate singolarmente. Ogni confezione singola deve presentare apertura peel open o altra soluzione che garantisca la sterilità del singolo articolo

Criteri di valutazione della qualità'

SCHEMA TECNICA

Permanenza in situ (giorni)

(max punti 10)

Max punti 4

Capacità di gestione/assorbimento dei fluidi

(gr/mq 24 ore – gr/mq 72 ore)

Max punti 2

Capacità di gestione/assorbimento dei fluidi sotto compressione,

40mmhg, (gr/mq 24 ore-gr/mq 72 ore)

Max punti 2

Permeabilità al vapore (gr/mq 24 ore)

Max punti 2

PROVA PRATICA

(max punti 30)

Conformabilità

Max punti 10

Capacità di trattenimento dell'essudato sul tampone assorbente

finalizzato anche alla prevenzione di fenomeni di macerazione

Max punti 10

Facilità di rimozione/riposizionamento anche finalizzata alla limitazione del dolore procedurale

Max punti 10

ASSISTENZA

(max punti 10)

Qualità del servizio tecnico post vendita offerto (relazione in busta separata sempre dentro la busta tecnica BUSTA C)

Max punti 10

TOTALE

Max punti 50



Saranno escluse le ditte giudicate insufficienti anche per uno solo degli elementi di giudizio su indicati; sono quindi determinati i seguenti livelli di sufficienza:

- scheda tecnica: minimo punti 6
- prova pratica: minimo punti 18
- assistenza: minimo punti 6

Lotto 7 - MEDICAZIONI IN POLIURETANO PURO TRASPARENTI E RINFORZATE

Specifiche tecniche

Le medicazioni trasparenti rinforzate in poliuretano devono:

- essere di forma ovale con presenza del taglio e di rinforzo in TNT lungo il bordo della medicazione
- avere alette laterali non adesive
- avere strisce di cerotto adesivo ipoallergenico per il fissaggio del catetere
- essere sterili
- essere latex free

Destinazione d'uso

Utilizzate come medicazione per fissaggio di cateteri venosi centrali e periferici.

Misure richieste: 7x8 cm circa; 9x12 cm circa

Modalità di confezionamento

Ogni confezione di vendita deve contenere al massimo 50 pezzi. Le medicazioni devono essere sterili e confezionate singolarmente. Ogni confezione singola deve presentare apertura peel open o altra soluzione che garantisca la sterilità del singolo articolo.

Criteri di valutazione della qualità

SCHEMA TECNICA

Permanenza in situ (giorni)

(punti max 10)

Max punti 5

Permeabilità al vapore gr/mq/24 ore

Max punti 5

PROVA PRATICA

(punti max 30)

Facilità di applicazione intesa come conformabilità -elasticità

Max punti 10

Facilità di rimozione intesa come atraumaticità e assenza di residui alla rimozione

Max punti 10

Adesività (grado di adesione su tutto il perimetro)

Max punti 5

Praticità del sistema di applicazione (presa e rimozione della protezione per l'applicazione della medicazione rispettando l'asepsi)

Max punti 5

ASSISTENZA

(max punti 10)

Qualità del servizio tecnico post vendita offerto (relazione in busta separata sempre dentro la busta tecnica BUSTA C)

Max punti 10

TOTALE

Max punti 50

Saranno escluse le ditte giudicate insufficienti anche per uno solo degli elementi di giudizio su indicati; sono quindi determinati i seguenti livelli di sufficienza:



- scheda tecnica: minimo punti 6
- prova pratica: minimo punti 18
- assistenza: minimo punti 6

Lotto 8 - MEDICAZIONE A BASE DI ALGINATO

Specifiche tecniche

Le medicazioni in alginato devono:

- essere a base di Alginato di Calcio o Calcio-Sodio
- essere sterili
- possedere la capacità di assorbire una notevole quantità di essudato
- essere soffici
- essere conformabili alla superficie della lesione
- mantenere l'ambiente umido
- ridurre la macerazione della cute perilesionale
- avere un tempo di permanenza di almeno 48 ore
- non lasciare residui sul letto della lesione
- essere latex free

Tipologie richieste: medicazione 10x10 cm e a nastro

Destinazione d'uso

Utilizzate per il trattamento di ferite essudanti e infette quali: ulcere venose e arteriose, ulcere del piede diabetico, ferite post-operatorie, lesioni da decubito.

Modalità di confezionamento

Ogni confezione di vendita deve contenere al massimo 10 pezzi. Le medicazioni devono essere sterili e confezionate singolarmente. Ogni confezione singola deve presentare apertura peel open o altra soluzione che garantisca la sterilità del singolo articolo

Criteri di valutazione della qualità

SCHEMA TECNICA

(max punti 10)

Permanenza in situ (giorni)

Max punti 3

Capacità di gestione/assorbimento dei fluidi (gr/mq 24 ore – gr/mq 72 ore)

Max punti 7

PROVA PRATICA

(max punti 30)

Facilità di rimozione anche finalizzata alla limitazione del dolore procedurale

Max punti 10

Integrità e assenza di residui alla rimozione

Max punti 10

Capacità di favorire l'emostasi

Max punti 10

ASSISTENZA

(max punti 10)

Qualità del servizio tecnico post vendita offerto (relazione in busta separata sempre dentro la busta tecnica BUSTA C)

Max punti 10

TOTALE

Max punti 50



Saranno escluse le ditte giudicate insufficienti anche per uno solo degli elementi di giudizio su indicati; sono quindi determinati i seguenti livelli di sufficienza:

- scheda tecnica: minimo punti 6
- prova pratica: minimo punti 18
- assistenza: minimo punti 6

Lotto 9 e 10 - MEDICAZIONE A BASE DI ALGINATO E ARGENTO

Specifiche tecniche

Le medicazioni in alginato devono:

- essere a base di Alginato di Calcio o Calcio-Sodio e argento
- essere sterili
- possedere la capacità di assorbire una notevole quantità di essudato
- essere soffici
- essere conformabili alla superficie della lesione
- mantenere l'ambiente umido
- ridurre la macerazione della cute perilesionale
- avere un tempo di permanenza di almeno 48 ore
- non lasciare residui sul letto della lesione
- essere latex free

Tipologie richieste: medicazione 10x10 cm (lotto 9) e a nastro (lotto 10)

Destinazione d'uso

Utilizzate per il trattamento di ferite essudanti e infette quali: ulcere venose e arteriose, ulcere del piede diabetico, ferite post-operatorie, lesioni da decubito.

Modalità di confezionamento

Ogni confezione di vendita deve contenere al massimo 10 pezzi. Le medicazioni devono essere sterili e confezionate singolarmente. Ogni confezione singola deve presentare apertura peel open o altra soluzione che garantisca la sterilità del singolo articolo

Criteri di valutazione della qualità'

SCHEMA TECNICA

Permanenza in situ (giorni)

(max punti 10)

Max punti 3

Capacità di gestione/assorbimento dei fluidi (gr/mq 24 ore – gr/mq 72 ore)

Max punti 7

PROVA PRATICA

(max punti 30)

Facilità di rimozione anche finalizzata alla limitazione del dolore procedurale

Max punti 10

Integrità e assenza di residui alla rimozione

Max punti 10

Capacità di favorire l'emostasi

Max punti 10

ASSISTENZA

(max punti 10)

Qualità del servizio tecnico post vendita offerto (relazione in busta separata sempre dentro la busta tecnica BUSTA C)

Max punti 10



TOTALE

Max punti 50

Saranno escluse le ditte giudicate insufficienti anche per uno solo degli elementi di giudizio su indicati; sono quindi determinati i seguenti livelli di sufficienza:

-scheda tecnica: minimo punti 6

-prova pratica: minimo punti 18

-assistenza: minimo punti 6

Lotto 11 - MEDICAZIONE PER TRACHEOSTOMIA IN POLIURETANO

E' destinata alla medicazione ed assorbimento delle secrezioni intorno alla tracheostomia.

La medicazione sterile, priva di lattice, deve essere in schiuma di poliuretano ad alto potere assorbente, atta ad impedire la macerazione dei tessuti e ridurre al minimo il rischio di infiammazioni locali da coperture di supporto delle cannule in pazienti tracheostomizzati, non deve essere adesiva, deve essere morbida e conformabile e deve essere munita di fessura. La misura richiesta è di circa cm 8x8 cm.

Modalità di confezionamento

Ogni confezione di vendita deve contenere al massimo 10 pezzi. Le medicazioni devono essere sterili e confezionate singolarmente. Ogni confezione singola deve presentare apertura peel open o altra soluzione che garantisca la sterilità del singolo articolo

Criteri di valutazione della qualità

SCHEDA TECNICA

Capacità di assorbimento (gr/mq 24 ore)

(punti max 10)

Max punti 5

Tempo di permanenza in uso (durata media della medicazione)

Max punti 5

PROVA PRATICA

(punti max 30)

Potere traspirante

Max punti 15

Facilità di applicazione e rimozione

Max punti 15

ASSISTENZA

(punti max 10)

Qualità del servizio tecnico post vendita offerto (relazione in busta separata sempre dentro la busta tecnica BUSTA C)

Max punti 10

TOTALE

Max punti 50

Saranno escluse le ditte giudicate insufficienti anche per uno solo degli elementi di giudizio su indicati; sono quindi determinati i seguenti livelli di sufficienza:

-scheda tecnica: minimo punti 6

-prova pratica: minimo punti 18

-assistenza: minimo punti 6

Lotto 12 - GARZA GRASSA

Dispositivi monouso sterili. Destinati alla medicazione di lesioni pulite.

Deve essere composta da un supporto idoneo a trama impregnata di sostanza inerte priva di principi attivi che le permetta di non aderire alla ferita e avere un tempo di permanenza nella lesione di



almeno 24 ore. La tramatura non deve sfilacciare e deve essere conformabile e soffice per poter essere adattata alla lesione. I modelli richiesti sono:

- confezione singola sterile da cm 10x10 e cm 10x20 cm circa cm circa

Criteri di valutazione della qualità

SCHEDA TECNICA

Caratteristiche tecniche

(punti max 10)

Max punti 5

Tempo di permanenza in uso (durata media della medicazione)

Max punti 5

PROVA PRATICA

(punti max 30)

Potere traspirante

Max punti 15

Facilità di applicazione e rimozione

Max punti 15

ASSISTENZA

(punti max 10)

Qualità del servizio tecnico post vendita offerto (relazione in busta separata sempre dentro la busta tecnica BUSTA C)

Max punti 10

TOTALE

Max punti 50

Saranno escluse le ditte giudicate insufficienti anche per uno solo degli elementi di giudizio su indicati; sono quindi determinati i seguenti livelli di sufficienza:

-scheda tecnica: minimo punti 6

-prova pratica: minimo punti 18

-assistenza: minimo punti 6

Lotto 13 - GARZA GRASSA CON ANTISETTICO

Dispositivi monouso sterili. Destinati alla medicazione di lesioni infette.

Deve essere composta da un supporto idoneo a trama impregnata di sostanza inerte imbibita di antiseptico. La tramatura non deve sfilacciare e deve essere conformabile e soffice per poter essere adattata alla lesione. I modelli richiesti sono:

- confezione singola sterile da cm 10x10

Criteri di valutazione della qualità

SCHEDA TECNICA

Azione antisettica nel tempo

(punti max 10)

Max punti 5

Tempo di permanenza in uso (durata media della medicazione)

Max punti 5

PROVA PRATICA

(punti max 30)

Potere traspirante

Max punti 15

Facilità di applicazione e rimozione

Max punti 15

ASSISTENZA

(punti max 10)

Qualità del servizio tecnico post vendita offerto (relazione in busta separata sempre dentro la busta tecnica BUSTA C)

Max punti 10

TOTALE

Max punti 50

Saranno escluse le ditte giudicate insufficienti anche per uno solo degli elementi di giudizio su indicati; sono quindi determinati i seguenti livelli di sufficienza:

-scheda tecnica: minimo punti 6



-prova pratica: minimo punti 18

-assistenza: minimo punti 6

Lotto 14 - MEDICAZIONE IN POLIURETANO E ARGENTO

E' destinata ad assorbire l'essudato di volume medio di lesioni in presenza di colonizzazione batterica.

Deve contenere argento con azione antisettica, non deve colorare il fondo della lesione e l'azione battericida deve essere garantita per almeno 4 giorni. Può contenere anche carbone che ne aumenta la capacità assorbente.

Misure richieste: 10x10 cm; 10x20 cm

Criteri di valutazione della qualità

SCHEDA TECNICA

Capacità di assorbimento (gr/mq 24 ore)

(punti max 10)

Max punti 5

Tempo di permanenza in situ (durata media della medicazione)

Max punti 5

PROVA PRATICA

(punti max 30)

Azione antisettica

Max punti 15

Facilità di applicazione e rimozione

Max punti 15

ASSISTENZA

(punti max 10)

Qualità del servizio tecnico post vendita offerto (relazione in busta separata sempre dentro la busta tecnica BUSTA C)

Max punti 10

TOTALE

Max punti 50

Saranno escluse le ditte giudicate insufficienti anche per uno solo degli elementi di giudizio su indicati; sono quindi determinati i seguenti livelli di sufficienza:

-scheda tecnica: minimo punti 6

-prova pratica: minimo punti 18

-assistenza: minimo punti 6

Lotto 15 - SOLUZIONE SALINA

Soluzione salina da nebulizzare, per la detersione delle ferite con o senza antibatterico.

Confezionamento: in bombole spray (no gas)

Criteri di valutazione della qualità

SCHEDA TECNICA

(punti max 10)

Composizione

Max punti 5

Confezionamento

Max punti 5

PROVA PRATICA

(punti max 30)

Azione detergente

Max punti 15



**FONDAZIONE
ISTITUTO SAN RAFFAELE - G. GIGLIO DI CEFALÙ**

Facilità d'uso

Max punti 15

ASSISTENZA

(punti max 10)

Qualità del servizio tecnico post vendita offerto (relazione in busta separata sempre dentro la busta tecnica BUSTA C)

Max punti 10

TOTALE

Max punti 50

Saranno escluse le ditte giudicate insufficienti anche per uno solo degli elementi di giudizio su indicati; sono quindi determinati i seguenti livelli di sufficienza:

-scheda tecnica: minimo punti 6

-prova pratica: minimo punti 18

-assistenza: minimo punti 6

Lotto 16 - SOLUZIONE SALINA CON ANTIBATTERICO
--

Soluzione salina per la detersione e l'antisepsi delle ferite.

Confezionamento: in bombole spray (no gas)

Criteri di valutazione della qualità

SCHEMA TECNICA

(punti max 10)

Composizione

Max punti 5

Confezionamento

Max punti 5

PROVA PRATICA

(punti max 30)

Azione detergente

Max punti 15

Azione antibatterica

Max punti 15

ASSISTENZA

(punti max 10)

Qualità del servizio tecnico post vendita offerto (relazione in busta separata sempre dentro la busta tecnica BUSTA C)

Max punti 10

TOTALE

Max punti 50

Saranno escluse le ditte giudicate insufficienti anche per uno solo degli elementi di giudizio su indicati; sono quindi determinati i seguenti livelli di sufficienza:

-scheda tecnica: minimo punti 6

-prova pratica: minimo punti 18

-assistenza: minimo punti 6

Lotto 17 – MEDICAZIONI IN POLIURETANO ESPANSO
--

Specifiche tecniche

Compresses in poliuretano espanso con azione assorbente gli essudati, traspirante e protettiva nei confronti della lesione da decubito.

Misure richieste: 10cmx10cm x 1 cm; 10cmx10cmx0,5 cm

Criteri di valutazione della qualità



SCHEDA TECNICA

Documentazione tecnica

PROVA PRATICA

Potere assorbente

Facilità di applicazione e rimozione

Adattabilità

ASSISTENZA

Qualità del servizio tecnico post vendita offerto (relazione in busta separata sempre dentro la busta tecnica BUSTA C)

TOTALE

(punti max 10)

Max punti 10

(punti max 30)

Max punti 15

Max punti 10

Max punti 5

(punti max 10)

Max punti 10

Max punti 50

Saranno escluse le ditte giudicate insufficienti anche per uno solo degli elementi di giudizio su indicati; sono quindi determinati i seguenti livelli di sufficienza:

-scheda tecnica: minimo punti 6

-prova pratica: minimo punti 18

-assistenza: minimo punti 6

Lotto 17 e 18 – MEDICAZIONI IN POLIURETANO ESPANSO

Specifiche tecniche

Comprese in poliuretano espanso a nido d'ape, con azione assorbente gli essudati, traspirante e protettiva nei confronti della lesione da decubito.

Misure richieste: 10cmx15cm x 0,5 cm; 10cmx15cm x 1cm (sterili, lotto 17)
200cmx100cmx1 cm; 200cm x 100 cmx2 cm (non sterili, lotto 18)

Criteri di valutazione della qualità

SCHEDA TECNICA

Documentazione tecnica

PROVA PRATICA

Potere assorbente

Facilità di applicazione e rimozione

Adattabilità

ASSISTENZA

Qualità del servizio tecnico post vendita offerto (relazione in busta separata sempre dentro la busta tecnica BUSTA C)

TOTALE

(punti max 10)

Max punti 10

(punti max 30)

Max punti 15

Max punti 10

Max punti 5

(punti max 10)

Max punti 10

Max punti 50

Saranno escluse le ditte giudicate insufficienti anche per uno solo degli elementi di giudizio su indicati; sono quindi determinati i seguenti livelli di sufficienza:

-scheda tecnica: minimo punti 6

-prova pratica: minimo punti 18

-assistenza: minimo punti 6



Lotto 19 – MEDICAZIONI IN POLIURETANO ESPANSO

Specifiche tecniche

Comprese sterili in poliuretano espanso con azione assorbente gli essudati, traspirante e protettiva nei confronti della lesione da decubito.

Misure richieste: 5cmx5cmx2,5cm

Criteri di valutazione della qualità

SCHEMA TECNICA

Documentazione tecnica

(punti max 10)

Max punti 10

PROVA PRATICA

(punti max 30)

Potere assorbente

Max punti 15

Facilità di applicazione e rimozione

Max punti 10

Adattabilità

Max punti 5

ASSISTENZA

(punti max 10)

Qualità del servizio tecnico post vendita offerto (relazione in busta separata sempre dentro la busta tecnica BUSTA C)

Max punti 10

TOTALE

Max punti 50

Saranno escluse le ditte giudicate insufficienti anche per uno solo degli elementi di giudizio su indicati; sono quindi determinati i seguenti livelli di sufficienza:

-scheda tecnica: minimo punti 6

-prova pratica: minimo punti 18

-assistenza: minimo punti 6

Lotto 20 - MEDICAZIONI IN FILM DI POLIURETANO

Specifiche tecniche

Medicazione in film non sterile in poliuretano a rotolo.

Misure richieste: 10 cmx10 mt

Criteri di valutazione della qualità

SCHEMA TECNICA

(punti max 10)

Permanenza in situ (giorni)

Max punti 5

Permeabilità al vapore gr/mq/24 ore

Max punti 5

PROVA PRATICA

(punti max 30)

Facilità di applicazione intesa come conformabilità -elasticità

Max punti 10

Facilità di rimozione intesa come atraumaticità e assenza di residui alla rimozione

Max punti 10

Adesività

Max punti 5



Praticità del sistema di applicazione

Max punti 5

ASSISTENZA

(max punti 10)

Qualità del servizio tecnico post vendita offerto (relazione in busta separata sempre dentro la busta tecnica BUSTA C)

Max punti 10

TOTALE

Max punti 50

Saranno escluse le ditte giudicate insufficienti anche per uno solo degli elementi di giudizio su indicati; sono quindi determinati i seguenti livelli di sufficienza:

-scheda tecnica: minimo punti 6

-prova pratica: minimo punti 18

-assistenza: minimo punti 6

MEDICAZIONI STANDARD E DISPOSITIVI VARI

BENDE ELASTICHE

Specifiche tecniche

I dispositivi devono essere conformi alla F.U. ultima edizione vigente e successivi aggiornamenti, al Decreto Legislativo n. 46/1997 e s.m.i. ed a quanto di seguito specificato, per le seguenti caratteristiche tecniche:

- composizione (tessuto di cotone, fibra sintetica, elastomero, massa adesiva)
- peso (gr/mq)
- estensibilità
- altre specifiche previste dalla monografia

Confezionamento

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

Sulla confezione e sull'imballaggio più esterno devono apparire immediatamente decifrabili:

- tutti i dati necessari ad individuare il prodotto contenuto;
- la misura del dispositivo;
- il numero di lotto;
- data di produzione;
- l'indicazione sterile (se del caso);
- l'indicazione monouso;
- destinazione d'uso;
- il metodo di sterilizzazione (se del caso);
- data di scadenza (se del caso);
- il nome o ragione sociale ed indirizzo del produttore;
- la marcatura CE;

Le indicazioni, in lingua italiana, devono essere stampigliate in maniera indelebile, mentre non sono ammesse etichette adesive o scritte con pennarelli.



Il materiale di confezionamento deve essere resistente e tale da garantire la sterilità (se del caso) e il grado di pulizia previsto fino al momento dell'uso. I prodotti devono essere confezionati e imballati in modo tale che le loro caratteristiche e prestazioni non vengano alterate durante il trasporto e immagazzinamento per il periodo di tempo indicato. Nella confezione, dove previsto, dovrà essere presente il foglietto illustrativo con le indicazioni per l'uso in lingua italiana.

Lotto 21 – BENDA ELASTICA ADESIVA

Specifiche tecniche

Tessuto in cotone e fibra sintetica con elasticità di lunga durata arrotolato, adesivo e confezionato singolarmente.

Misure: cm 10 cmx5 mt circa; 7-8 cm x 5 mt circa

Criteri di valutazione della qualità

SCHEMA TECNICA

Documentazione tecnica

(punti max 10)

Max punti 10

PROVA PRATICA

(punti max 30)

Maneggevolezza

Max punti 5

Porosità

Max punti 5

Tollerabilità della zona adesiva

Max punti 10

Facilità di applicazione e rimozione

Max punti 10

ASSISTENZA

(punti max 10)

Qualità del servizio tecnico post vendita offerto (relazione in busta separata sempre dentro la busta tecnica BUSTA C)

Max punti 10

TOTALE

Max punti 50

Saranno escluse le ditte giudicate insufficienti anche per uno solo degli elementi di giudizio su indicati; sono quindi determinati i seguenti livelli di sufficienza:

-scheda tecnica: minimo punti 6

-prova pratica: minimo punti 18

-assistenza: minimo punti 6

Lotto 22 – BENDA ELASTICA COESIVE

Specifiche tecniche

Deve essere leggera, adattabile anatomicamente, permeabile all'aria, autoaderente, per protezione, fissaggio e sostegno.

Misure: 6 cm x 20 mt circa; 8 cm x 20 mt; 10 cm x 20 mt; 12 cm x 20 mt

Criteri di valutazione della qualità

SCHEMA TECNICA

Documentazione tecnica

(punti max 10)

Max punti 10



PROVA PRATICA

Maneggevolezza

Aderenza

Tollerabilità della zona adesiva

Facilità di applicazione e rimozione

ASSISTENZA

Qualità del servizio tecnico post vendita offerto (relazione in busta separata sempre dentro la busta tecnica BUSTA C)

TOTALE

(punti max 30)

Max punti 5

Max punti 5

Max punti 10

Max punti 10

(punti max 10)

Max punti 10

Max punti 50

Saranno escluse le ditte giudicate insufficienti anche per uno solo degli elementi di giudizio su indicati; sono quindi determinati i seguenti livelli di sufficienza:

-scheda tecnica: minimo punti 6

-prova pratica: minimo punti 18

-assistenza: minimo punti 6

Lotto 23 – BENDA ELASTICA NON ADESIVA
--

Specifiche tecniche

Benda elastica non adesiva monoestensibile in tessuto di cotone e rayon di alta qualità, bordi soffici che non si sfilacciano, non sterile.

Misure: cm 6, 8, 10, 12, 15 circa

Criteri di valutazione della qualità

SCHEMA TECNICA

Documentazione tecnica

PROVA PRATICA

Maneggevolezza

Elasticità

Tollerabilità

Facilità di applicazione e rimozione

ASSISTENZA

Qualità del servizio tecnico post vendita offerto (relazione in busta separata sempre dentro la busta tecnica BUSTA C)

TOTALE

(punti max 10)

Max punti 10

(punti max 30)

Max punti 5

Max punti 5

Max punti 10

Max punti 10

(punti max 10)

Max punti 10

Max punti 50

Saranno escluse le ditte giudicate insufficienti anche per uno solo degli elementi di giudizio su indicati; sono quindi determinati i seguenti livelli di sufficienza:

-scheda tecnica: minimo punti 6

-prova pratica: minimo punti 18

-assistenza: minimo punti 6

Lotto 24 – BENDA ELASTICA AD ALTA TENSIONE



Specifiche tecniche

Benda elastica a compressione medio/forte, non adesiva, di contenzione e fissaggio, facile da applicare e da rimuovere, permeabile all'aria ed al vapore acqueo, provvista di fermagli per mantenere la tensione.

Misure: altezza 10 cm x 7 mt circa

Criteri di valutazione della qualità

SCHEDA TECNICA

Documentazione tecnica

(punti max 10)

Max punti 10

PROVA PRATICA

(punti max 30)

Maneggevolezza

Max punti 10

Elasticità

Max punti 10

Facilità di applicazione e rimozione

Max punti 10

ASSISTENZA

(punti max 10)

Qualità del servizio tecnico post vendita offerto (relazione in busta separata sempre dentro la busta tecnica BUSTA C)

Max punti 10

TOTALE

Max punti 50

Saranno escluse le ditte giudicate insufficienti anche per uno solo degli elementi di giudizio su indicati; sono quindi determinati i seguenti livelli di sufficienza:

-scheda tecnica: minimo punti 6

-prova pratica: minimo punti 18

-assistenza: minimo punti 6

Lotto 25 – CATETERI ESTERNI A GUAINA PER INCONTINENZA URINARIA

Specifiche tecniche

Guaina in materiale plastico flessibile ipoallergenico, non sterile. La forma del dispositivo deve permettere una buona adesione all'anatomia genitale maschile. La guaina deve terminare con un tubicino di scarico adatto al collegamento con le più comuni sacche di raccolta per urina. Sull'estremità finale del tubicino deve essere presente un anello in rilievo che consente una migliore presa durante il collegamento con la sacca. Dotata di striscetta di carta esterna per agevolare lo srotolamento. Nella parte terminale la guaina deve avere una particolare forma a soffiato, per impedire eventuali attorcigliamenti con conseguente bloccaggio del flusso di urina. Misure richieste: da 21 a 40 mm di diametro

Criteri di valutazione della qualità

SCHEDA TECNICA

Documentazione tecnica

(punti max 10)

Max punti 5

Assenza di lattice

Max punti 5

PROVA PRATICA

(punti max 30)

Maneggevolezza

Max punti 10

Confezionamento

Max punti 5

Facilità di applicazione e rimozione

Max punti 15



**FONDAZIONE
ISTITUTO SAN RAFFAELE - G. GIGLIO DI CEFALÙ**

ASSISTENZA

(punti max 10)

Qualità del servizio tecnico post vendita offerto (relazione in busta separata sempre dentro la busta tecnica BUSTA C)

Max punti 10

TOTALE

Max punti 50

Saranno escluse le ditte giudicate insufficienti anche per uno solo degli elementi di giudizio su indicati; sono quindi determinati i seguenti livelli di sufficienza:

-scheda tecnica: minimo punti 6

-prova pratica: minimo punti 18

-assistenza: minimo punti 6

Lotto 26 – SOLUZIONE PER LA RIMOZIONE DI MEDICAZIONI, BENDE E CEROTTI
--

Specifiche tecniche

Dispositivi non sterili monouso, utilizzati per rimuovere medicazioni, bende e cerotti applicati a livello cutaneo evitando al paziente il fastidio dovuto alla adesività degli stessi. Si tratta di solventi in grado di rimuovere anche i residui che la medicazione stessa o lo strato adesivo hanno lasciato sulla cute.

Criteri di valutazione della qualità

SCHEMA TECNICA

(punti max 10)

Documentazione tecnica

Max punti 10

PROVA PRATICA

(punti max 30)

Assenza di irritazione

Max punti 15

Facilità di applicazione e rimozione

Max punti 15

ASSISTENZA

(punti max 10)

Qualità del servizio tecnico post vendita offerto (relazione in busta separata sempre dentro la busta tecnica BUSTA C)

Max punti 10

TOTALE

Max punti 50

Saranno escluse le ditte giudicate insufficienti anche per uno solo degli elementi di giudizio su indicati; sono quindi determinati i seguenti livelli di sufficienza:

-scheda tecnica: minimo punti 6

-prova pratica: minimo punti 18

-assistenza: minimo punti 6

Lotto 27 - TAPPI ANALI

Specifiche tecniche

Tappo anale in schiuma di poliuretano, morbida e porosa, che consenta il passaggio dell'aria. Il tampone applicato nel retto attraverso lo sfintere anale deve poter rimanere in loco anche fino a 12. Il dispositivo deve agire da efficace barriera alla perdita involontaria delle feci. L'estrazione deve essere garantita dalla presenza di una striscia di garza saldata al corpo del tampone.



Criteri di valutazione della qualità

SCHEDA TECNICA

Documentazione tecnica

(punti max 10)

Max punti 10

PROVA PRATICA

(punti max 30)

Azione contenitiva

Max punti 15

Facilità di applicazione e rimozione

Max punti 10

Adattabilità

Max punti 5

ASSISTENZA

(punti max 10)

Qualità del servizio tecnico post vendita offerto (relazione in busta separata sempre dentro la busta tecnica BUSTA C)

Max punti 10

TOTALE

Max punti 50

Saranno escluse le ditte giudicate insufficienti anche per uno solo degli elementi di giudizio su indicati; sono quindi determinati i seguenti livelli di sufficienza:

-scheda tecnica: minimo punti 6

-prova pratica: minimo punti 18

-assistenza: minimo punti 6

Lotto 28 – MEDICAZIONE IN SCHIUMA DI POLIURETANO GELIFICANTE

Specifiche tecniche

Medicazione pluristratificata in schiuma di poliuretano, con bordo adesivo. La medicazione deve essere costituita da uno strato esterno in schiuma di poliuretano, uno strato assorbente gelificante. La medicazione deve garantire un assorbimento verticale dei fluidi, una rimozione atraumatica.

Criteri di valutazione della qualità

SCHEDA TECNICA

(punti max 10)

Documentazione tecnica

Max punti 10

PROVA PRATICA

(punti max 30)

Azione assorbente

Max punti 15

Facilità di applicazione e rimozione

Max punti 10

Capacità di ritenzione fluidi

Max punti 5

ASSISTENZA

(punti max 10)

Qualità del servizio tecnico post vendita offerto (relazione in busta separata sempre dentro la busta tecnica BUSTA C)

Max punti 10

TOTALE

Max punti 50

Saranno escluse le ditte giudicate insufficienti anche per uno solo degli elementi di giudizio su indicati; sono quindi determinati i seguenti livelli di sufficienza:

-scheda tecnica: minimo punti 6

-prova pratica: minimo punti 18

-assistenza: minimo punti 6

ART 7 - CRITERI ATTRIBUZIONE PUNTEGGI

7.a)Punteggio di qualità massimo punti 50



All'offerta che ha ottenuto il miglior punteggio complessivo per caratteristiche tecnico-qualitative sarà attribuito l'intero punteggio disponibile per la qualità (punti 50,00), mentre alle altre saranno attribuiti punteggi linearmente decrescenti secondo la formula seguente:

$$Aq = Bq/Cq * 50 \quad \text{Dove:}$$

Aq = Punteggio di qualità da assegnare all'offerta valutata

Bq = Punteggio complessivo di qualità dell'offerta valutata

Cq = Punteggio complessivo di qualità dell'offerta più vantaggiosa

Eventuali punteggi frazionali saranno arrotondati alla seconda cifra decimale.

7.b) Punteggio per il prezzo massimo 50 punti

All'offerta che ha presentato il prezzo più basso, in ribasso sulla base d'asta, sarà attribuito l'intero punteggio disponibile per il prezzo (punti 50,00) mentre alle altre saranno attribuiti punteggi linearmente decrescenti secondo la formula seguente:

$$Ap = Cp/Bp * 50$$

Ap = Punteggio da assegnare all'offerta valutata

Bp = Prezzo dell'offerta valutata

Cp = Prezzo dell'offerta più bassa

Eventuali punteggi frazionali saranno arrotondati alla seconda cifra decimale

5.c) Valutazione finale

La fornitura sarà aggiudicata alla Ditta che avrà ottenuto il punteggio più alto derivante dalla somma aritmetica del punteggio di qualità Aq, del punteggio per l'offerta economica Ap

ART.7 - GARANZIA DI CONTINUITÀ DEL SERVIZIO

La ditta dovrà effettuare la fornitura come dal capitolato senza soluzione di continuità, e fatto divieto di sub-appaltare tutto o parte della fornitura.

ART.8 – PENALITÀ

Nessun ritardo è ammesso nella consegna dei prodotti consumabili ordinati. In caso contrario questa Fondazione applicherà una penale pari allo 5% del valore contrattuale del materiale consegnato in ritardo per ogni giorno successivo al termine prescritto. Nel caso di grave o ripetuta inosservanza degli obblighi contrattuali, dopo la 2° contestazione, la Fondazione potrà recedere dal contratto in danno della ditta inadempiente.

Cefalù,

RUP

Il Dirigente Servizi Generali e Acquisti
D.ssa Leonarada Sausa

Il Direttore Generale
Piergiorgio Pomi

Il Presidente
Dr. Stefano Cirillo