



A.S.L. V.C.O.

Azienda Sanitaria Locale
del Verbano Cusio Ossola

Sede legale : Via Mazzini, 117 - 28887 Omegna (VB)
Tel. +39 0323.54111 0324.49111 fax +39 0323.643020
e-mail: protocollo@pec.aslvco.it - www.aslvco.it

*CAPITOLATO SPECIALE D'APPALTO
PROCEDURA APERTA PER LA FORNITURA DI
CATETERI VENOSI ED ARTERIOSI
NEI CONFRONTI DELLE A.S.L. BI DI BIELLA,
NO DI NOVARA , VC DI VERCELLI E VCO DI OMEGNA E DELL'A.O.U. " MAGGIORE DELLA
CARITA' DI NOVARA",
PER UN PERIODO DI MESI 60 (PARI A GIORNI 1826)*

Numero Gara : 6362633

NORMATIVA COMUNITARIA

D.LGS. 12 APRILE 2006, N. 163

METODO DI SCELTA DEL CONTRAENTE: PROCEDURA APERTA

***CRITERIO DI AGGIUDICAZIONE: OFFERTA ECONOMICAMENTE PIU' VANTAGGIOSA
(Art.83 D.Lgs.12 aprile 2006,n.163)***

Definizioni



<i>A.S.R.</i>	Le Aziende Sanitarie A.S.L. BI di Biella, NO di Novara, VC di Vercelli e VCO di Omegna e Azienda Ospedaliera Universitaria "Maggiore della Carità" di Novara ;
<i>Capitolato Speciale</i>	il presente documento, compresi i suoi allegati;
<i>Ditta</i>	il soggetto partecipante alla procedura di gara definita dal presente Capitolato Speciale d'appalto;
<i>Fornitore</i>	il soggetto al quale l'Azienda Sanitaria Locale VCO di Omegna (Vb), opera l'affidamento, anche per le altre Aziende Sanitarie associate, ai sensi del presente Capitolato e degli altri documenti di gara, obbligandolo a quanto negli stessi previsto;
<i>Offerta economica</i>	il documento-tipo allegato sub " A ";
<i>Ordinativo</i>	il documento con le quali le Unità ordinanti, e con le modalità previste, manifestano la loro volontà di richiedere le prestazioni oggetto d'appalto, impegnando il Fornitore alla esecuzione delle medesime
<i>Unità ordinante</i>	gli uffici e le persone fisiche delle Aziende Sanitarie Locali VCO di Omegna, BI di Biella, NO di Novara, VC di Vercelli e l'A.O.U. "Maggiore della Carità" di Novara che saranno dalle stesse individuati ed indicati, abilitati ad effettuare gli Ordinativi di Fornitura/Esecuzione.

SOMMARIO



Art. 1 (Oggetto dell'appalto)	pag. 4
Art. 2 (Quantità).....	pag. 4
Art. 3 (Qualità, caratteristiche e requisiti)	pag. 4
Art. 4 (Campionatura)	pag. 29
Art. 5 (Durata dell'appalto)	pag. 30
Art. 6 (Modalità di presentazione della domanda di partecipazione)...	pag. 30
Art. 7 (Criterio di aggiudicazione).....	pag. 31
Art. 8 (Sedute di gara)	pag. 32
Art. 9 (Divieto di subappalto e di cessione del contratto; adeguamento prezzi)	pag. 32
Art. 10 (Ordinazioni e pagamenti)	pag. 33
Art. 11 (Responsabilità del fornitore)	pag. 33
Art. 12 (Comunicazioni)	pag. 33
Art. 13 (Deficienze nell'esecuzione delle forniture)	pag. 33
Art. 14 (Divieto di sospendere o ritardare le forniture).....	pag. 34
Art. 15 (Penali per ritardi)	pag. 34
Art. 16 (Risoluzione del contratto)	pag. 34
Art. 17 (Foro competente)	pag. 35
Art. 18 (Norme finali)	pag. 35
All.A) SCHEMA D'OFFERTA ECONOMICA	
All.B) FABBISOGNO PRODOTTI	



Articolo 1. OGGETTO DELL'APPALTO

1. L'appalto ha per oggetto la fornitura di cateteri venosi ed arteriosi occorrenti alle AA.SS.LL. VCO di Omegna, VC di Vercelli, NO di Novara, BI di Biella e A.O.U. "Maggiore della Carità" di Novara relativamente ai bisogni dei rispettivi presidi ospedalieri nonché delle rimanenti strutture insistenti negli ambiti territoriali di competenza.

Articolo 2. QUANTITA'

1. La quantità annua presunta, in base ai consumi degli esercizi precedenti, è indicata nella tabella unita in allegato sotto la lettera B).
2. La descrizione, qualità, caratteristiche e requisiti sono, per ciascun lotto, indicati nel successivo articolo 3..
3. I quantitativi dei quali trattasi sono puramente indicativi, potranno quindi variare secondo le reali necessità e pertanto subire variazioni in base a sopraggiunte esigenze delle Aziende Sanitarie interessate.

Articolo 3. QUALITA', CARATTERISTICHE E REQUISITI

3.1. CARATTERISTICHE GENERALI DELLA FORNITURA

1. I prodotti devono essere costruiti in conformità alle norme previste dalla legislazione nazionale e comunitaria, alla F.U. vigente e alle Norme di Buona Fabbricazione per i dispositivi medici: dovranno comunque rispondere ad ogni altro eventuale provvedimento emanato durante il periodo di fornitura.
2. I prodotti e relativi confezionamenti, etichette e fogli illustrativi devono essere conformi ai requisiti previsti dalle leggi e regolamenti comunitari in materia, vigenti all'atto della fornitura.
3. I prodotti devono essere provvisti di marcatura di conformità CE (D. Lgs n.46 del 24 febbraio 1997 in attuazione della Direttiva 1993/42/CE e successive modifiche e integrazioni, nonché D.Lgs. n. 37 del 25 gennaio 2010, in attuazione della Direttiva 2007/47/CE).
4. I prodotti devono essere compatibili con l'utilizzo di altri dispositivi medici.
5. I prodotti non devono contenere pirogeni.
6. Si dovrà evincere dalla documentazione l'attestazione di *latex/latex free* per tutti i prodotti e confezionamenti primari.
7. Devono essere disponibili nelle misure e tipologie richieste.
8. Al momento della consegna dovranno avere una scadenza non inferiore ai 3/4 della validità d'uso del dispositivo: in caso contrario l'accettazione dei prodotti sarà rimessa al giudizio di ciascuna delle A.S.R. interessate.

← Formattati: Elenchi puntati e numerati

9. Le caratteristiche minime sono da rilevare in scheda tecnica oppure possono essere prodotte anche con idonea dichiarazione; qualora non rilevabili da alcuna documentazione il prodotto non verrà ammesso alle prove pratiche.

3.2. CONFEZIONAMENTO

1. Sulla confezione primaria devono essere riportate, in lingua italiana, tutte le informazioni previste dalla normativa vigente e necessarie per garantire una utilizzazione corretta e sicura del dispositivo.
2. Il confezionamento deve rispondere alle caratteristiche specifiche minime di seguito indicate per ciascun lotto:

Confezionamento primario e secondario – caratteristiche minime
I prodotti devono essere in confezione singola o separata sigillata di materiale idoneo tale da garantire la sterilità
La confezione primaria, quella secondaria e l’imballaggio più esterno devono riportare i seguenti dati: <ul style="list-style-type: none"> • la descrizione in lingua italiana; • le caratteristiche specifiche (ad es. misura, dimensioni, lunghezze, calibri); • la data di scadenza e il numero di lotto; • il tipo di sterilizzazione, la dicitura “monouso” e “sterile” o relativo simbolo; • il nome o ragione sociale e l’indirizzo del produttore e/o distributore; • la marcatura CE; • confezionamento tale che caratteristiche e prestazione dei prodotti non vengano alterate durante il trasporto e l’immagazzinamento.

3.3 DOCUMENTAZIONE RICHIESTA

1. Le ditte offerenti dovranno presentare la seguente documentazione, per ogni tipologia di prodotto, redatta in lingua italiana:

Documentazione richiesta – caratteristiche minime
elenco dei prodotti offerti
dichiarazione del produttore attestante il possesso della marcatura CE, indicazione della classe di appartenenza e dell’organismo notificatore, dove previsto, che ha rilasciato la certificazione CE e/o copia della certificazione CE
scheda tecnica originale del produttore in lingua italiana (o con traduzione allegata) nella quale devono essere espressamente indicati tutti gli elementi necessari ed indispensabili all’individuazione dei requisiti tecnici del prodotto; in modo particolare dovrà essere riportato:
destinazione d’uso
composizione quali - quantitativa dei singoli componenti del dispositivo



biocompatibilità e/o test di atossicità effettuati
processo di sterilizzazione adottato; qualora i prodotti siano stati sterilizzati ad ossido di etilene, dichiarazione della quantità residua di gas che deve essere conforme a quanto previsto dalla normativa vigente in materia all'atto della fornitura
caratteristiche del materiale di confezionamento
stabilità del prodotto e modalità di conservazione
dichiarazione indicante: ditta produttrice e stabilimento di produzione
dichiarazione che tutti i prodotti offerti sono <i>latex/latex free</i>
codice CND e se previsto numero identificativo nel Repertorio del Ministero della Salute; in mancanza del numero si richiede dichiarazione sottoscritta dal Fabbricante di aver adempiuto agli obblighi di cui all'art.13 D.Lgs. n.46/1997

3.4. CARATTERISTICHE SPECIFICHE SINGOLO LOTTO

3.4.1.

Riferimento Codice CIG: 6621730874

LOTTO 1

CATETERE PER INFUSIONE GIUGULARE/SUCCLAVIA/FEMORALE

**SUB LOTTI: 1a MONOLUME
1b BILUME
1c TRILUME
1d QUADRILUME**

Requisiti minimi obbligatori, pena esclusione

Sterile monouso, radiopaco. Introduzione percutanea con tecnica di Seldinger. In poliuretano od altro materiale plastico biocompatibile medical grade. Sistema valvolato con possibilità di inserimento della guida senza deconnettere la siringa dall'ago. Rispetto della classificazione adeguata (classe III).

Specifiche:

- catetere con lunghezza minima 15 cm, disponibilità di diametro lume almeno da 14 G a 18 G avente le seguenti caratteristiche:
 - cono luer lock femmina
 - alette forate per fissaggio alla cute solidali al catetere e poste alla giunzione tra la Y ed il catetere stesso
 - aletta di fissaggio supplementare
- siringa monouso
- clamp di chiusura
- ago con diametro non superiore a 18 G, lunghezza non inferiore a 6 cm in grado di perforare i tessuti con il minimo trauma
- filo guida in materiale flessibile con una estremità morbida a J ed una diritta, resistente, non angolabile e non soggetto a smagliature durante l'introduzione, morbido ma resistente e con sistema di introduzione ad una mano
- la maglia del filo guida non deve sfilacciarsi o piegarsi durante l'introduzione e deve avere calibro adatto all'ago e lunghezza adeguata a quella del catetere
- dilatatore per introduzione catetere in materiale indeformabile con capacità di mantenere l'integrità della punta anche dopo diversi tentativi di dilatazione



- l'aumento della velocità di aspirazione del liquido non deve variare in modo significativo la portata (velocità/tempo) del lume del catetere
- documentata tenuta delle connessioni durante l'utilizzo del catetere; conformità della conicità 6% (luer)

- facile identificazione delle diverse vie di somministrazione

Il catetere e il set di introduzione possono essere forniti in una unica confezione o separatamente ma il prezzo viene considerato unitariamente.

Elementi soggetti a valutazione e relativa attribuzione di punteggio:

Parametri soggetti a valutazione	Peso parametro
qualità/caratteristiche del materiale del catetere (struttura, capacità antikinking, scorrevolezza, atraumaticità e morbidezza della punta)	Max punti 24 Minimo punti 13
caratteristiche del filo guida morbidezza della punta J e mantenimento della parte spiralata	Max punti 18 Minimo punti 10
Qualità del sistema di fissaggio	Max punti 7 Minimo punti 4

3.4.2.

Riferimento Codice CIG: 6621773BEF

LOTTO 2

CATETERE PER INFUSIONE GIUGULARE/SUCCLAVIA/FEMORALE RESISTENTE ALLE ALTE PRESSIONI

**SUB LOTTI: 2a BILUME
2b TRILUME
2c QUADRILUME**

Requisiti minimi obbligatori, pena esclusione

Sterile monouso, radiopaco. Introduzione percutanea con tecnica di Seldinger. In poliuretano od altro materiale plastico biocompatibile medical grade. Sistema valvolato con possibilità di inserimento della guida senza deconnettere la siringa dall'ago. Rispetto della classificazione adeguata (classe III).

Specifiche:

- catetere con lunghezza minima 15 cm, disponibilità di diametro lume almeno da 14 G a 18 G avente le seguenti caratteristiche:
 - cono luer lock femmina
 - alette forate per fissaggio alla cute solidali al catetere e poste alla giunzione tra la Y ed il catetere stesso
 - aletta di fissaggio supplementare
- siringa monouso
- clamp di chiusura



- ago con diametro non superiore a 18 G, lunghezza non inferiore a 6 cm in grado di perforare i tessuti con il minimo trauma
- filo guida in materiale flessibile con una estremità morbida a J ed una diritta, resistente, non angolabile e non soggetto a smagliature durante l'introduzione, morbido ma resistente e con sistema di introduzione ad una mano
- la maglia del filo guida non deve sfilacciarsi o piegarsi durante l'introduzione e deve avere calibro adatto all'ago e lunghezza adeguata a quella del catetere
- dilatatore per introduzione catetere in materiale indeformabile con capacità di mantenere l'integrità della punta anche dopo diversi tentativi di dilatazione
- l'aumento della velocità di aspirazione del liquido non deve variare in modo significativo la portata (velocità/tempo) del lume del catetere
- documentata tenuta delle connessioni durante l'utilizzo del catetere; conformità della conicità 6% (luer)
- facile identificazione delle diverse vie di somministrazione
- resistente alle alte pressioni (non inferiori a 300 psi) e con flussi non inferiori a 4 ml/sec.

Il catetere e il set di introduzione possono essere forniti in una unica confezione o separatamente ma il prezzo viene considerato unitariamente.

Elementi soggetti a valutazione e relativa attribuzione di punteggio:

Parametri soggetti a valutazione	Peso parametro
qualità/caratteristiche del materiale del catetere (struttura, capacità antikinking, scorrevolezza, atraumaticità e morbidezza della punta)	Max punti 24 Minimo punti 13
caratteristiche del filo guida morbidezza della punta J e mantenimento della parte spiralata	Max punti 18 Minimo punti 10
Qualità del sistema di fissaggio	Max punti 7 Minimo punti 4

3.4.3.

Riferimento Codice CIG: 6621799167

LOTTO 3

CATETERE PER INFUSIONE GIUGULARE/FEMORALE PEDIATRICO

SUB LOTTI: 3a MONOLUME
3b BILUME

Requisiti minimi obbligatori, pena esclusione

Sterile monouso, radiopaco. Introduzione percutanea con tecnica di Seldinger ad uso pediatrico e neonatale. In poliuretano od altro materiale plastico biocompatibile medical grade. Rispetto della classificazione adeguata (classe III).

Specifiche:

- punta atraumatica
- presenza di marcatura centimetrata



- le guide devono essere di materiale morbido, atraumatico, antikinking, senza o con minimo effetto memoria
- ago con punta e affilatura tale da attraversare gli strati cutanei e la parete venosa con estrema facilità
- il dilatatore deve esser corto, rigido e non deve subire alterazioni nell'attraversare la cute
- siringa e tappini monouso
- misure: 2-3 Fr di lunghezza 8-12 cm e 4 Fr di lunghezza 4-6 cm

Elementi soggetti a valutazione e relativa attribuzione di punteggio:

Parametri soggetti a valutazione	Peso parametro
qualità/caratteristiche del materiale del catetere (struttura, capacità antikinking, scorrevolezza, atraumaticità e morbidezza della punta)	Max punti 24 Minimo punti 13
caratteristiche del filo guida morbidezza della punta J e mantenimento della parte spiralata	Max punti 18 Minimo punti 10
Qualità del sistema di fissaggio	Max punti 7 Minimo punti 4

3.4.4.

Riferimento Codice CIG: 6621827880

LOTTO 4

CATETERE TRATTATO CON ANTIMICROBICI PER INFUSIONE GIUGULARE/SUCCLAVIA/FEMORALE

SUB LOTTI: 4a DUE LUMI
4b TRE LUMI
4c CINQUE LUMI

Requisiti minimi obbligatori, pena esclusione

Sterile monouso, radiopaco. Introduzione percutanea con tecnica di Seldinger. In poliuretano od altro materiale plastico biocompatibile medical grade. Sistema valvolato con possibilità di inserimento della guida senza deconnettere la siringa dall'ago. Rispetto della classificazione adeguata (classe III).

Specifiche:

- catetere con lunghezza minima 15 cm, disponibilità di diametro lume almeno da 14G a 18G avente le seguenti caratteristiche:
- con proprietà antibatteriche chimiche o fisiche
 - cono LL femmina
 - alette forate per fissaggio alla cute solidali al catetere e poste alla giunzione tra la Y ed il catetere stesso
 - aletta di fissaggio supplementare
- siringa monouso
- clamp di chiusura
- ago con diametro non superiore a 18G, lunghezza non inferiore a 6 cm in grado di perforare i tessuti con il minimo trauma

- filo guida in materiale flessibile con una estremità morbida a J ed una diritta, resistente, non angolabile e non soggetto a smagliature durante l'introduzione, morbido ma resistente con sistema di introduzione ad una mano
- la maglia del filo guida non deve sfilacciarsi o piegarsi durante l'introduzione e deve avere calibro adatto all'ago e lunghezza adeguata a quella del catetere
- dilatatore per introduzione catetere in materiale indeformabile con capacità di mantenere l'integrità della punta anche dopo diversi tentativi di dilatazione
- l'aumento della velocità di aspirazione del liquido non deve variare in modo significativo la portata (velocità/tempo) del lume del catetere
- documentata tenuta delle connessioni durante l'utilizzo del catetere; conformità della conicità 6% (luer)
- facile identificazione delle diverse vie di somministrazione

Il catetere e il set di introduzione possono essere forniti in una unica confezione o separatamente ma il prezzo viene considerato unitariamente.

Elementi soggetti a valutazione e relativa attribuzione di punteggio:

Parametri soggetti a valutazione	Peso parametro
qualità/caratteristiche del materiale del catetere (struttura, capacità antikinking, scorrevolezza, atraumaticità e morbidezza della punta)	Max punti 24 Minimo punti 13
caratteristiche del filo guida morbidezza della punta J e mantenimento della parte spiralata	Max punti 18 Minimo punti 10
Qualità del sistema di fissaggio	Max punti 7 Minimo punti 4

3.4.5.

Riferimento Codice CIG: 6621838196

LOTTO 5

CATETERE VENOSO CENTRALE TUNNELIZZABILE PUNTA CHIUSA

SUB LOTTI: 5a MONOLUME
5b BILUME

Requisiti minimi obbligatori, pena esclusione

Sterile monouso, radiopaco. Accesso venoso percutaneo con tecnica di Seldinger.

Specifiche:

- catetere mono e bilume, punta Groshong o equivalente, con marcature esterne per visualizzare la profondità di inserimento; diametro 8 Fr e lunghezza da 40 a 60 cm (tolleranza +/- 5%)
- siringa luer lock monouso
- ago con diametro non superiore a 18 G, lunghezza non inferiore a 6 cm in grado di perforare i tessuti con il minimo trauma e con sistema di sicurezza per prevenire le punture accidentali
- clamp di chiusura
- filo guida in materiale flessibile con una estremità morbida a J ed una diritta, resistente, non angolabile e non soggetto a smagliature durante l'introduzione, morbido ma resistente con sistema di introduzione ad una mano



- la maglia del filo guida non deve sfilacciarsi o piegarsi durante l'introduzione e deve avere calibro adatto all'ago e lunghezza adeguata a quella del catetere
- dilatatore per introduzione catetere in materiale indeformabile con capacità di mantenere l'integrità della punta anche dopo diversi tentativi di dilatazione
- l'aumento della velocità di aspirazione del liquido non deve variare in modo significativo la portata (velocità/tempo) del lume del catetere
- documentata tenuta delle connessioni durante l'utilizzo del catetere; conformità della conicità 6% (luer)
- facile identificazione delle diverse vie di somministrazione

Il catetere e il set di introduzione possono essere forniti in una unica confezione o separatamente ma il prezzo viene considerato unitariamente.

Elementi soggetti a valutazione e relativa attribuzione di punteggio:

Parametri soggetti a valutazione	Peso parametro
qualità/caratteristiche del materiale del catetere (struttura, capacità antikinking, scorrevolezza, atraumaticità e morbidezza della punta)	Max punti 29 Minimo punti 15
caratteristiche del filo guida morbidezza della punta J e mantenimento della parte spiralata	Max punti 20 Minimo punti 11

3.4.6.

Riferimento Codice CIG: 66220998F6

LOTTO 6

SET PER CATETERISMO VENOSO CENTRALE MONOLUME AD INSERIMENTO PERIFERICO PICC PER ALTI FLUSSI E RESISTENTE ALLE ALTE PRESSIONI

Requisiti minimi obbligatori, pena esclusione

Catetere in silicone o poliuretano o altro materiale altamente biocompatibile, con valvola integrata nel catetere che garantisca il minor reflusso di sangue all'interno del catetere, monolume, radiopaco con marcatura centimetrata sull'intera lunghezza del catetere, di classe III secondo la normativa vigente in termini di DM, resistente alle alte pressioni (non inferiori a 300psi), testato con tutti i mezzi di contrasto e con flussi non inferiori a 4 ml/sec, compatibile con la tecnica di posizionamento della punta del catetere mediante ECG.

Misure 4 e 5 Fr, lunghezze varie fino a 60 cm.

Il set deve contenere almeno i seguenti dispositivi:

- n. 1 ago introduttore ecogenico da 21 G non inferiore a 6 cm con dispositivo di sicurezza
- n. 1 introduttore peel-away montato sul dilatatore tissutale
- n. 1 guida in nitinol con punta dritta morbida
- n. 1 dispositivo di fissaggio adesivo e stabilizzazione alla cute senza suture

Il catetere e il set di introduzione possono essere forniti in una unica confezione o separatamente ma il prezzo viene considerato unitariamente.

Tutte le componenti presenti nel kit devono essere prive di lattice.

Elementi soggetti a valutazione e relativa attribuzione di punteggio:

Parametri soggetti a valutazione	Peso parametro
Qualità/caratteristiche del materiale del catetere (struttura, capacità antikinking, scorrevolezza, atraumaticità e morbidezza della punta, ergonomia dei coni)	Max punti 11 Minimo punti 6
Atraumaticità del sistema di introduzione e linearità dell'introduttore	Max punti 10 Minimo punti 6
Flessibilità del filo guida e indeformabilità durante la manovra	Max punti 10 Minimo punti 6
Sistema per la lettura della punta tramite metodo ECG	Max punti 6 Minimo 4
Qualità della valvola	Max punti 6 Minimo punti 4
Qualità del sistema di fissaggio	Max punti 6 Minimo punti 4

3.4.7.

Riferimento Codice CIG: 6622108066

LOTTO 7

SET PER CATETERISMO VENOSO CENTRALE AD INSERIMENTO PERIFERICO PICC PER ALTI FLUSSI E RESISTENTE ALLE ALTE PRESSIONI A PUNTA APERTA

Requisiti minimi obbligatori, pena esclusione

Catetere in materiale altamente biocompatibile, biostabile e non trombogenico monolume, bilume e trilume a punta aperta, indicato per terapie endovenose a medio-lungo termine.

Radiopaco con marcatura centimetrata sull'intera lunghezza del catetere, di classe III secondo la normativa vigente in termini di DM, resistente alle alte pressioni (non inferiori a 300psi) e con flussi non inferiori a 4 ml/sec., compatibile con la tecnica di posizionamento della punta del catetere mediante ECG.

Misure almeno 4 e 5 Fr, lunghezze varie fino a 60 cm.

Il set deve contenere almeno i seguenti dispositivi:

- n. 1 ago introduttore ecogenico da 21 G non inferiore a 6 cm con dispositivo di sicurezza
- n. 1 introduttore peel-away montato sul dilatatore tissutale
- n. 1 guida in nitinol con punta dritta morbida
- n. 1 dispositivo di fissaggio adesivo e stabilizzazione alla cute senza suture

Il catetere e il set di introduzione possono essere forniti in una unica confezione o separatamente ma il prezzo viene considerato unitariamente.

Tutte le componenti presenti nel kit devono essere prive di lattice.

Elementi soggetti a valutazione e relativa attribuzione di punteggio:



Parametri soggetti a valutazione	Peso parametro
Qualità/caratteristiche del materiale del catetere (struttura, capacità antikinking, scorrevolezza, atraumaticità e morbidezza della punta, ergonomia dei coni)	Max punti 15 Minimo punti 8
Atraumaticità del sistema di introduzione e linearità dell'introduttore	Max punti 10 Minimo punti 6
Flessibilità del filo guida e indeformabilità durante la manovra	Max punti 10 Minimo punti 6
Dotato di sistema per la lettura della punta tramite metodo ECG	Max punti 9 Minimo 5
Qualità del sistema di fissaggio	Max punti 5 Minimo punti 3

3.4.8.

Riferimento Codice CIG: 6622113485

LOTTO 8

CATETERE VENOSO AD INSERIMENTO PERIFERICO MIDLINE

Requisiti minimi obbligatori, pena esclusione

Catetere in silicone o poliuretano o altro materiale altamente biocompatibile, monolume con valvola integrata nel catetere, radiopaco con marcatura centimetrata sull'intera lunghezza del catetere, di classe III secondo la normativa vigente in termini di DM.

Misure 4 Fr, lunghezze fino a 25 cm e/o con possibilità di estensione.

Il set deve contenere almeno i seguenti dispositivi:

- n. 1 ago introduttore ecogenico da 21 G non inferiore a 6 cm con dispositivo di sicurezza
- n. 1 introduttore peel-away montato sul dilatatore tissutale
- n. 1 guida in nitinol o equivalente con punta dritta morbida
- n. 1 dispositivo di fissaggio adesivo e stabilizzazione alla cute senza suture

Il catetere e il set di introduzione possono essere forniti in una unica confezione o separatamente ma il prezzo viene considerato unitariamente.

Tutte le componenti presenti nel kit devono essere prive di lattice.

Elementi soggetti a valutazione e relativa attribuzione di punteggio:

Parametri soggetti a valutazione	Peso parametro
----------------------------------	----------------



Qualità/caratteristiche del materiale del catetere (struttura, capacità antikinking, scorrevolezza, atraumaticità e morbidezza della punta, ergonomia dei coni)	Max punti 20 Minimo punti 11
Atraumaticità del sistema di introduzione e linearità dell'introduttore	Max punti 12 Minimo punti 7
Flessibilità del filo guida e indeformabilità durante la manovra	Max punti 12 Minimo punti 7
Qualità del sistema di fissaggio	Max punti 5 Minimo punti 3

3.4.9.

Riferimento Codice CIG: 6622119977

LOTTO 9

CATETERE VENOSO AD INSERIMENTO PERIFERICO A PUNTA APERTA

Requisiti minimi obbligatori, pena esclusione

Catetere in materiale altamente biocompatibile, biostabile e non trombogenico, monolume a punta aperta, indicato per terapie endovenose di durata minima 15 gg.

Misure del catetere fino a 4 Fr (18 G), lunghezza non inferiore a 8 cm.

Il set deve contenere almeno i seguenti dispositivi:

- sistema di introduzione
- sistema di fissaggio adesivo e stabilizzazione alla cute senza suture

Il catetere e il set di introduzione possono essere forniti in una unica confezione o separatamente ma il prezzo viene considerato unitariamente.

Tutte le componenti presenti nel kit devono essere prive di lattice.

Elementi soggetti a valutazione e relativa attribuzione di punteggio:

Parametri soggetti a valutazione	Peso parametro
Qualità/caratteristiche del materiale del catetere (struttura, capacità antikinking, scorrevolezza, atraumaticità e morbidezza della punta)	Max punti 18 Minimo punti 10
Atraumaticità del sistema di introduzione	Max punti 18 Minimo punti 10
Resistente alle alte pressioni (non inferiori a 300psi), testato con tutti i mezzi di contrasto e con flussi non inferiori a 4 ml/sec.	Max 8 Minimo punti 5

Qualità del sistema di fissaggio	Max punti 5 Minimo punti 3
----------------------------------	-------------------------------

3.4.10.

Riferimento Codice CIG: 662213028D

LOTTO 10

SISTEMA TOTALMENTE IMPIANTABILE (PORT) A PUNTA APERTA

Requisiti minimi obbligatori, pena esclusione

Catetere venoso centrale in silicone con camera in titanio o in materiale plastico e setto in silicone radiopaco con

marcatura centimetrata a punta aperta, a lume singolo, compatibile con la tecnica di posizionamento della punta del catetere mediante ECG.

Il catetere deve essere collegabile alla camera con un dispositivo semplice, sicuro e duraturo nel tempo.

Le Ditte devono rilasciare una dichiarazione di compatibilità con la RMS.

Il set deve contenere almeno i seguenti dispositivi:

- n. 1 port in titanio o in materiale plastico altezza compresa tra 9 e 12 mm
- n. 1 catetere in silicone a punta aperta misure comprese tra 6 e 8 Fr
- n. 1 ago da venipuntura da 18 G ecogenico
- n. 1 introduttore peel away
- n. 2 connettori port- catetere
- n. 1 guida metallica a J con tacche di profondità
- n. 1 siringa da 10 ml
- n. 1 tunnellizzatore
- n. 1 ago non coring da 20 G
- n. 2 aghi non coring da 22 G

Il catetere e il set di introduzione possono essere forniti in una unica confezione o separatamente ma il prezzo viene considerato unitariamente.

Tutte le componenti presenti nel kit devono essere prive di lattice.

Elementi soggetti a valutazione e relativa attribuzione di punteggio:

Parametri soggetti a valutazione	Peso parametro
Qualità/caratteristiche del materiale del catetere (struttura, capacità antikinking, scorrevolezza, atraumaticità e morbidezza della punta)	Max punti 15 Minimo punti 8
Atraumaticità del sistema di introduzione	Max punti 14 Minimo punti 8
Facilità e stabilità di connessione tra catetere e raccordo per infusione	Max 10 Minimo punti 6
Dotato di sistema di collegamento tra catetere ed elettrocardiografo per lettura della punta	Max punti 10 Minimo punti 6



3.4.11.

Riferimento Codice CIG: 6622142C71

LOTTO 11

CANNULA ARTERIOSA PER INCANNULAMENTO (non Seldinger) ARTERIA RADIALE

Requisiti minimi obbligatori, pena esclusione

Specifiche:

- ago-cannula arteriosa in materiale biocompatibile termosensibile, adatta al posizionamento in arteria radiale e/o al monitoraggio emodinamico in confezione sterile, monouso
- ago a triplice affilatura tale da attraversare facilmente gli strati cutanei e la parete arteriosa e dotato di dispositivo di sicurezza per la prevenzione delle punture accidentali
- la cannula deve essere dotata di dispositivo di sicurezza contro le perdite ematiche accidentali
- misure 20 G, lunghezza non inferiore a 3,5 cm e non superiore a 7 cm
- documentata tenuta delle connessioni durante l'utilizzo del catetere; conformità della conicità 6% (luer)

Elementi soggetti a valutazione e relativa attribuzione di punteggio:

Parametri soggetti a valutazione	Peso parametro
Facilità e sicurezza d'impianto (maneggevolezza, scorrevolezza del catetere)	Max punti 21 Minimo punti 11
caratteristiche del catetere (struttura, capacità antinking, atraumaticità ed indeformabilità della punta, dimensione delle alette di fissaggio, ergonomia del cono)	Max punti 21 Minimo punti 11
funzionalità (facilità di stabilizzazione del catetere, buon mantenimento in situ)	Max punti 7 Minimo punti 4

3.4.12.

Riferimento Codice CIG: 6622156800

LOTTO 12

CATETERE ARTERIOSO PER INCANNULAMENTO RAPIDO METODO SELDINGER ARTERIA RADIALE

Requisiti minimi obbligatori, pena esclusione

Specifiche:



- catetere arterioso in materiale biocompatibile termosensibile per incannulamento arterioso con metodica Seldinger in confezione sterile monouso
- ago a triplice affilatura tale da attraversare facilmente gli strati cutanei e la parete arteriosa
- la cannula deve essere dotata di dispositivo di sicurezza contro le perdite ematiche accidentali
- filo guida in materiale flessibile con una estremità morbida, resistente, non angolabile e non soggetto a smagliature durante l'introduzione
- misure: vari calibri a partire da 20 G e varie lunghezze a partire da 4 cm
- documentata tenuta delle connessioni durante l'utilizzo del catetere; conformità della conicità 6% (luer)

Elementi soggetti a valutazione e relativa attribuzione di punteggio:

Parametri soggetti a valutazione	Peso parametro
Facilità e sicurezza d'impianto (maneggevolezza, scorrevolezza del catetere)	Max punti 19 Minimo punti 10
caratteristiche del catetere (struttura, capacità antikinking, atraumaticità ed indeformabilità della punta, dimensione delle alette di fissaggio, ergonomia del cono)	Max punti 19 Minimo punti 10
funzionalità (facilità di stabilizzazione del catetere, buon mantenimento in situ)	Max punti 5 Minimo punti 3
Caratteristiche del filo guida e morbidezza della punta	Max punti 6 Minimo punti 4

3.4.13.

Riferimento Codice CIG: 6622164E98

LOTTO 13

CATETERE ARTERIOSO PER INCANNULAMENTO RAPIDO METODO SELDINGER ARTERIA FEMORALE

Requisiti minimi obbligatori, pena esclusione

Specifiche:

- catetere arterioso in polietilene o poliuretano o altro materiale biocompatibile equivalente, termosensibile, per incannulamento arterioso con metodica Seldinger in confezione sterile monouso
- ago a triplice affilatura tale da attraversare facilmente gli strati cutanei e la parete arteriosa
- aa cannula deve essere dotata di dispositivo di sicurezza contro le perdite ematiche accidentali
- filo guida in materiale flessibile con una estremità morbida, resistente, non angolabile e non soggetto a smagliature durante l'introduzione
- misure: vari calibri a partire da 20 G e varie lunghezze non inferiori a 11 cm
- documentata tenuta delle connessioni durante l'utilizzo del catetere; conformità della conicità 6% (luer)

Elementi soggetti a valutazione e relativa attribuzione di punteggio:

Parametri soggetti a valutazione	Peso parametro

Facilità e sicurezza d'impianto (maneggevolezza, scorrevolezza del catetere)	Max punti 19 Minimo punti 10
caratteristiche del catetere (struttura, capacità antikinking, atraumaticità ed indeformabilità della punta, dimensione delle alette di fissaggio, ergonomia del cono)	Max punti 19 Minimo punti 10
funzionalità (facilità di stabilizzazione del catetere, buon mantenimento in situ)	Max punti 5 Minimo punti 3
Caratteristiche del filo guida e morbidezza della punta	Max punti 6 Minimo punti 4

3.4.14.

Riferimento Codice CIG: 66221746DB

LOTTO 14

CATETERE DI SWAN-GANZ PER IL MONITORAGGIO CONTINUO DELLA PRESSIONE ARTERIOSA POLMONARE E LA DETERMINAZIONE INTERMITTENTE DELLA PORTATA CARDIACA

a) CATETERE PER TERMODILUIZIONE

Requisiti minimi obbligatori, pena esclusione

In confezione sterile, materiale radiopaco. Introduzione con tecnica di Seldinger.

Specifiche:

- catetere a palloncino con capacità di 1,5 ml e lunghezza 110 cm con taratura centimetrata per determinare il grado di inserimento del catetere
- siringa di gonfiaggio del palloncino, capacità massima 3 ml con stop a 1,5 ml
- catetere a quattro/cinque lumi di cui un lume con uscita distale a 30 cm dalla punta per la misurazione della pressione venosa centrale; un lume alla punta per la misurazione della pressione dell'arteria polmonare e di incuneamento; un lume di gonfiaggio del palloncino con rubinetto a una via saldato all'estremità prossimale; termistore per la lettura della variazione della temperatura; eventuale lume aggiuntivo per l'introduzione di liquidi.

b) INTRODUTTORE E GUAINA PER CATETERE DI SWAN-GANZ

Requisiti minimi obbligatori, pena esclusione

In confezione sterile, materiale radiopaco. Introduzione con tecnica di Seldinger.

Specifiche:

- introduttore di calibro compreso tra da 8 e 9 Fr, passo 0,5 e lunghezza non superiore a 12 cm, con luer lock, alette o occhiello di fissaggio alla cute. Deve avere un adattatore per il lavaggio continuo dell'introduttore e una valvola antireflusso per introduzione del catetere di Swan-Ganz
- ago di inserzione non superiore a 18 G, lunghezza non inferiore a 7 cm
- filo guida in materiale flessibile con una estremità morbida a J ed una diritta, resistente, non angolabile e non soggetto a smagliature durante l'introduzione



- dilatatore di calibro e lunghezza convenienti per l'introduttore
- bisturi monouso per incisione cute
- guaina di protezione del catetere flessibile allungabile, con innesto sull' introduttore e sistema di contenimento del catetere all'estremità prossimale.

c) DISPOSITIVO A CIRCUITO CHIUSO PER IL RAFFREDDAMENTO INIETTATO PER LA TERMIDILUIZIONE

Requisiti minimi obbligatori, pena esclusione

In confezione sterile, monouso.

Specifiche:

- siringa da 10 ml dotata di cappuccio isolante, corpo isolante, pistone ricoperto per garantire l'isolamento termico e proteggere da contaminazioni batteriche
- valvola di controllo antireflusso
- tubi a serpentina non deformabili con l'alta pressione
- rubinetti luer-look ad alta pressione per il collegamento fra i tubi
- termistore per la lettura istantanea della temperatura dell'iniettato

Elementi soggetti a valutazione e relativa attribuzione di punteggio:

Parametri soggetti a valutazione	Peso parametro
caratteristiche del catetere	
Flessibilità compatibilmente alla indeformabilità dei lumi interni: il prodotto deve mantenere i lumi interni anche se sottoposto a piegatura	Max punti 11 Minimo punti 6
Indeformabilità e tenuta del palloncino al volume di gonfiaggio consigliato dopo ripetute manovre di gonfiaggio	Max punti 11 Minimo punti 6
Qualità delle connessioni	Max punti 5 Minimo punti 3
caratteristiche dell'introduttore	
Indeformabilità del dilatatore: capacità di mantenere l'integrità della punta anche dopo diversi tentativi di dilatazione e indeformabilità dell'introduttore: capacità di mantenere i lumi interni in caso di piegatura accidentale	Max punti 9 Minimo punti 5
Caratteristiche del filo guida: morbidezza della punta J e mantenimento della parte spiralata	Max punti 7 Minimo punti 4
caratteristiche del dispositivo di raffreddamento	
Ergonomicità della siringa, indeformabilità del circuito a pressione e qualità connessione termistore	Max punti 6 Minimo punti 4

3.4.15.

Riferimento Codice CIG: 6622211564



LOTTO 15

TRASDUTTORE DI PRESSIONE

- SUB LOTTI: 15a KIT AD UN TRASDUTTORE
15b KIT A DUE TRASDUTTORI
15c KIT A TRE TRASDUTTORI
15d ADATTATORE PER IL SISTEMA CHIUSO DI PRELIEVO

KIT AD UNO, DUE E TRE TRASDUTTORI MONOUSO RILEVAMENTO PRESSIONE CRUENTA CON DISPOSITIVO PER PRELIEVO SICURO

Requisiti minimi obbligatori, pena esclusione

Sistema per la determinazione della pressione invasiva con dispositivo di prelievo, sterile, monouso.

Specifiche:

- deflussore con gocciolatore macro o micro per collegamento alla sacca pressurizzata con soluzione di lavaggio
- uno, due o tre trasduttori monouso
- dispositivo di lavaggio continuo da 3 ml/h circa e sistema di lavaggio rapido
- rubinetto per l'azzeramento del trasduttore, infusione di farmaci e prelievi di sangue
- dispositivo di prelievo singolo con sistema chiuso che consenta di ottenere un campione ematico idoneo all'analisi di laboratorio (campione non diluito)
- linea di connessione al paziente di lunghezza a partire da 120 cm, rigida
- certificazione della qualità del segnale che deve garantire la riproducibilità ottimale dell'onda pressoria
- piastre di supporto del trasduttore

La ditta aggiudicataria dovrà fornire in uso gratuito un numero di cavi interfaccia monitor trasduttore e di piastre, se non integrate, adeguati alle esigenze operative di ogni singola struttura.

ADATTATORE PER IL SISTEMA CHIUSO DI PRELIEVO PER IL SANGUE ARTERIOSO

Requisiti minimi obbligatori, pena esclusione

Specifiche:

- dotato di connettore luer lock alla siringa.

Elementi soggetti a valutazione e relativa attribuzione di punteggio:

Parametri soggetti a valutazione	Peso parametro
Qualità del raccordo : facilità e tenuta di connessione con le linee	Max punti 17 Minimo punti 9
Linee prive di memoria e con capacità antikinking	Max punti 16 Minimo punti 9
Ergonomicità del sistema di prelievo e di lavaggio: il sistema di aspirazione deve essere di volume adeguato ad evitare la contaminazione del campione di sangue prelevato	Max punti 16 Minimo punti 9



3.4.16.

Riferimento Codice CIG: 6622219BFC

LOTTO 16

CATETERE OMBELICALE MONOLUME

Requisiti minimi obbligatori, pena esclusione

Specifiche:

- catetere in poliuretano, trasparente
- resistente ai lipidi, morbido, termosensibile e radiopaco
- accesso arterioso e venoso
- provvisto di marcatura centimetrata
- misure: da 3,5 - 5 e 8 Fr, lunghezza 38-40 cm
- indicato per rilievi pressori, prelievi, infusioni e trasfusioni

Elementi soggetti a valutazione e relativa attribuzione di punteggio:

Parametri soggetti a valutazione	Peso parametro
qualità/caratteristiche del materiale del catetere (struttura, capacità antikinking, scorrevolezza, atraumaticità e morbidezza della punta)	Max punti 25 Minimo punti 13
funzionalità (facilità di stabilizzazione del catetere, buon mantenimento in situ)	Max punti 24 Minimo punti 13

3.4.17.

Riferimento Codice CIG: 66222494C0

LOTTO 17

CATETERE OMBELICALE BILUME

Requisiti minimi obbligatori, pena esclusione

Specifiche:

- catetere in poliuretano, trasparente
- resistente ai lipidi, morbido, termosensibile e radiopaco
- accesso venoso
- provvisto di marcatura centimetrata
- con alette di fissaggio e prolunghe munite di clamp
- misure: 4 Fr e 8 Fr, lunghezza 20 cm

Elementi soggetti a valutazione e relativa attribuzione di punteggio:

Parametri soggetti a valutazione	Peso parametro
----------------------------------	----------------



qualità/caratteristiche del materiale del catetere (struttura, capacità antikinking, scorrevolezza, atraumaticità e morbidezza della punta)	Max punti 25 Minimo punti 13
funzionalità (facilità di stabilizzazione del catetere, buon mantenimento in situ)	Max punti 24 Minimo punti 13

3.4.18.

Riferimento Codice CIG: 6622264122

LOTTO 18

SET PER CATETERISMO VENOSO CENTRALE MONOLUME AD INSERIMENTO PERIFERICO PICC PEDIATRICO

Requisiti minimi obbligatori, pena esclusione

Catetere in poliuretano, monolume, radiopaco con marcatura centimetrata, con mandrino reinserito nel catetere e introduttore ago cannula.

Misure: 1 Fr, lunghezza 20 cm.

Tutte le componenti presenti nel kit devono essere prive di lattice.

Elementi soggetti a valutazione e relativa attribuzione di punteggio:

Parametri soggetti a valutazione	Peso parametro
Qualità/caratteristiche del materiale del catetere (struttura, capacità antikinking, scorrevolezza, atraumaticità e morbidezza della punta, ergonomia dei coni)	Max punti 15 Minimo punti 8
Atraumaticità del sistema di introduzione e linearità dell'introduttore	Max punti 10 Minimo punti 6
Flessibilità del filo guida e indeformabilità durante la manovra	Max punti 10 Minimo punti 6
Dotato di sistema per la lettura della punta tramite metodo ECG	Max punti 9 Minimo 5
Qualità del sistema di fissaggio	Max punti 5 Minimo punti 3

3.4.19.

Riferimento Codice CIG: 6622276B06

LOTTO 19

SET PER CATETERISMO VENOSO CENTRALE MONOLUME AD INSERIMENTO PERIFERICO PICC PEDIATRICO

Requisiti minimi obbligatori, pena esclusione

Catetere in silicone, poliuretano o altro materiale altamente biocompatibile monolume, radiopaco con marcatura centimetrata.

Misure: calibro 1,9/2 Fr e 3 Fr, con lunghezza non inferiore a 20 cm e non superiore a 60 cm.

Tutte le componenti presenti nel kit devono essere prive di lattice.
Elementi soggetti a valutazione e relativa attribuzione di punteggio:

Parametri soggetti a valutazione	Peso parametro
Qualità/caratteristiche del materiale del catetere (struttura, capacità antikinking, scorrevolezza, atraumaticità e morbidezza della punta, ergonomia dei coni)	Max punti 15 Minimo punti 8
Atraumaticità del sistema di introduzione e linearità dell'introduttore	Max punti 10 Minimo punti 6
Flessibilità del filo guida e indeformabilità durante la manovra	Max punti 10 Minimo punti 6
Dotato di sistema per la lettura della punta tramite metodo ECG	Max punti 9 Minimo 5
Qualità del sistema di fissaggio	Max punti 5 Minimo punti 3

3.4.20.

Riferimento Codice CIG: 66222949E1

LOTTO 20

KIT CVC TEMPORANEI PER EMODIALISI SITO DI INCANULAMENTO VENA GIUGULARE INTERNA DX O SX BILUME

Il Kit deve contenere:

- catetere con diametro fra 11.5 e 13.5 Fr, lunghezza fra 13.5 e 20 cm (a seconda del sito di incannulamento vena giugulare dx o sx)
- materiale in poliuretano termosensibile e/o silicone
- punta morbida e radiopaca
- estensione precurvata dotata di clamp
- filo guida a J con lunghezza non inferiore a 70 cm e diametro di 0.035" e/o 0.038"

- ago introduttore
- dilatatore vasale di dimensioni comprese fra 8 e 14 Fr
- tappi di chiusura perforabili

Elementi soggetti a valutazione e relativa attribuzione di punteggio:

Parametri soggetti a valutazione	Peso parametro
Modalità di assemblaggio e composizione del kit	Max 13 min 7
Qualità e caratteristiche del materiale del catetere (caratteristiche della punta e posizionamento dei fori)	Max 13 min 7
Caratteristiche del filo guida (punta J, scorrevolezza)	Max 13 min 7
Sistemi di ancoraggio del CVC (dimensioni delle alette, presenza di alette girevoli)	Max 10 min 6

3.4.21.

Riferimento Codice CIG: 6622316C08

LOTTO 21

KIT CVC TEMPORANEI PER EMODIALISI SITO DI INCANULAMENTO VENA GIUGULARE INTERNA DX O SX TRILUME

Il Kit deve contenere:

- catetere con diametro fra 11.5 e 13.5 Fr, lunghezza fra 13.5 e 20 cm (a seconda del sito di incannulamento vena giugulare dx o sx)
- materiale in poliuretano termosensibile e/o silicone
- punta morbida e radiopaca
- estensione precurvata dotata di clamp
- filo guida a J con lunghezza non inferiore a 70 cm e diametro di 0.035" e/o 0.038"
- ago introduttore
- dilatatore vasale di dimensioni comprese fra 8 e 14 Fr
- tappi di chiusura perforabili

Elementi soggetti a valutazione e relativa attribuzione di punteggio:

Parametri soggetti a valutazione	Peso parametro
Modalità di assemblaggio e composizione del kit	Max 13 min 7
Qualità e caratteristiche del materiale del catetere (caratteristiche della punta e posizionamento dei fori)	Max 13 min 7
Caratteristiche del filo guida (punta J, scorrevolezza)	Max 13 min 7
Sistemi di ancoraggio del CVC (dimensioni delle alette, presenza di alette girevoli)	Max 10 min 6

3.4.22.

Riferimento Codice CIG: 662236112E



LOTTO 22

KIT CVC TEMPORANEI PER EMODIALISI SITO DI INCANULAMENTO VENA FEMORALE DX O SX BILUME

Il Kit deve contenere:

- catetere con diametro fra 11.5 e 13.5 Fr, lunghezza maggiore o uguale a 24 cm
- materiale in poliuretano termosensibile e/o silicone
- punta morbida e radiopaca
- estensione diritta dotata di clamp
- filo guida a J con lunghezza non inferiore a 70 cm e diametro di 0.035" e/o 0.038"
- ago introduttore
- dilatatore vasale di dimensioni comprese fra 8 e 14 Fr
- tappi di chiusura perforabili

Elementi soggetti a valutazione e relativa attribuzione di punteggio:

Parametri soggetti a valutazione	Peso parametro
Modalità di assemblaggio e composizione del kit	Max 13 min 7
Qualità e caratteristiche del materiale del catetere (caratteristiche della punta e posizionamento dei fori)	Max 13 min 7
Caratteristiche del filo guida (punta J, scorrevolezza)	Max 13 min 7
Sistemi di ancoraggio del CVC (dimensioni delle alette, presenza di alette girevoli)	Max 10 min 6

3.4.23.

Riferimento Codice CIG: 66223731312

LOTTO 23

KIT CVC TEMPORANEI PER EMODIALISI SITO DI INCANULAMENTO VENA FEMORALE DX O SX TRILUME

Il Kit deve contenere:

- catetere con diametro fra 11.5 e 13.5 Fr, lunghezza maggiore o uguale a 24 cm
- materiale in poliuretano termosensibile e/o silicone
- punta morbida e radiopaca
- estensione diritta dotata di clamp
- filo guida a J con lunghezza non inferiore a 70 cm e diametro di 0.035" e/o 0.038"
- ago introduttore
- dilatatore vasale di dimensioni comprese fra 8 e 14 Fr
- tappi di chiusura perforabili

Elementi soggetti a valutazione e relativa attribuzione di punteggio:

Parametri soggetti a valutazione	Peso parametro
Modalità di assemblaggio e composizione del kit	Max 13 min 7
Qualità e caratteristiche del materiale del catetere (caratteristiche della punta e	Max 13 min 7



posizionamento dei fori)	
Caratteristiche del filo guida (punta J, scorrevolezza)	Max 13 min 7
Sistemi di ancoraggio del CVC (dimensioni delle alette, presenza di alette girevoli)	Max 10 min 6

3.4.24.

Riferimento Codice CIG: 66223876A1

LOTTO 24

KIT CVC PERMANENTE TIPO TESIO A CATETERE DOPPIO O SINGOLO PER EMODIALISI

SUB LOTTI: 24a GIUGULARE dx
24b GIUGULARE sx
24c FEMORALE

Il kit deve contenere:

- n° 2 cateteri di 10 Fr con lunghezze variabili: almeno 50 cm per giugulare dx e sx e 70 cm per femorale
- materiale in poliuretano di nuova generazione, soffice e biocompatibile e/o silicone
- sistema di ancoraggio ad "oliva"
- cuffie a distanze variabili a seconda dell'approccio dx o sx
- mandrino premontato
- estensioni separate e rinnovabili
- 2 aghi introduttori 18 G
- 2 fili guida a J di lunghezza non inferiore a 70 cm con diametro di 0.035" e/o 0.038"
- sistema di tunnellizzazione con oliva
- 2 guaine protettive per clampaggio cateteri
- 1 guaina introduttore 6 Fr con dispositivo di bloccaggio
- dilatatori vasali di dimensioni comprese fra 8 e 11 Fr
- 2 introduttori da 11 Fr con valvola di sicurezza
- 1 dispositivo di fissaggio per doppio catetere o per ogni catetere
- sistema di chiusura (otturatore o clamp) inserito nel corpo del catetere
- 2 tappi di chiusura perforabili
- volumi di riempimento stampati

Elementi soggetti a valutazione e relativa attribuzione di punteggio:

Parametri soggetti a valutazione	Peso parametro
Modalità di assemblaggio e composizione del kit	Max 13 min 7
Qualità e caratteristiche del materiale del catetere, presenza di mandrino premontato.	Max 13 min 7
Lunghezza del filo guida maggiore di 70 cm punta J, scorrevolezza	Max 13 min 7
Introduttore con valvola di sicurezza	Max 10 min 6



3.4.25.

Riferimento Codice CIG: 6622402303

LOTTO 25

KIT CVC PERMANENTE CON CATETERE SINGOLO PER EMODIALISI

SUB LOTTI: 25a GIUGULARE dx
25b GIUGULARE sx
25c FEMORALE

Il kit deve contenere:

- n. 1 catetere di 10 Fr con lunghezze variabili fra 40 e 52 cm
- materiale in poliuretano di nuova generazione, soffice e biocompatibile e/o silicone
- sistema di ancoraggio ad "oliva" in silicone ricoperto di dacron
- cuffie a distanze variabili a seconda dell'approccio dx o sx
- mandrino premontato
- adattatore luer lock ad Y rimovibile
- 1 ago introduttore 18 G
- 1 filo guida a J di lunghezza non inferiore a 70 cm con diametro di 0.035" e/o 0.038"
- 1 tunnellizzatore con oliva
- 1 introduttore da peel away
- 1 raccordo a Y
- 1 tappo di chiusura perforabile

Elementi soggetti a valutazione e relativa attribuzione di punteggio:

Parametri soggetti a valutazione	Peso parametro
Modalità di assemblaggio e composizione del kit	Max 13 min 7
Qualità e caratteristiche del materiale del catetere, presenza di mandrino premontato.	Max 13 min 7
Lunghezza del filo guida maggiore di 70 cm punta J, scorrevolezza	Max 13 min 7
Introduttore con valvola di sicurezza	Max 10 min 6

3.4.26.

Riferimento Codice CIG: 6622413C14

LOTTO 26

KIT CVC PERMANENTE CON CATETERE SINGOLO A DOPPIO LUME CON SISTEMA ANTI-DISLOCAMENTO, TUNNELLIZZAZIONE RETROGRADA CON PUNTA SPLITTATA E TERMINALI ESTERNI SEPARATI PER EMODIALISI

SUB LOTTI: 26a GIUGULARE dx
26b GIUGULARE sx
26c FEMORALE



Il kit deve contenere:

- catetere calibro non inferiore a 14 Fr
- materiale poliuretano morbido con cuffia
- lunghezza di impianto alla cuffia almeno 19–23 cm per giugulare dx e sx e 35 cm per femorale
- ago introduttore 18 G
- dilatatori 12 -14 Fr e 16 Fr
- 2 mandrini o 1 mandrino passante sui due rami splittati
- dispositivo di ancoraggio alla cute
- 2 estensioni (rossa e blu)
- 2 tappi perforabili
- tunnellizzatore con dispositivi di connessione al catetere e adattatore

Elementi soggetti a valutazione e relativa attribuzione di punteggio:

Parametri soggetti a valutazione	Peso parametro
Modalità di assemblaggio e composizione del kit	Max 13 min 7
Presenza di 2 mandrini e 2 fili guida da 100 cm con punta J	Max 13 min 7
Disponibilità di 2 dilatatori coassiali, uno da 5F e uno da 6F, per introduzione del secondo filo guida	Max 13 min 7
Possibilità di tunnellizzazione separata delle 2 estensioni	Max 10 min 6

Formattato: Non Evidenziato

3.4.27.

Riferimento Codice CIG: 6622422384

LOTTO 27

KIT CVC PERMANENTE CON CATETERE SINGOLO A DOPPIO LUME, DOPPIA D CON TUNNELLIZZAZIONE ANTEROGRADA PER EMODIALISI

Il kit deve contenere:

- catetere calibro non inferiore a 13,5 Fr
- lunghezza cuffia-punta 17-33 cm
- materiali: poliuretano radiopaco termosensibile e idrofilo
- lumi a doppia D ciascuno per ottenere flussi ematici elevati (fino a 400 ml/min)
- braccia di estensione in poliuretano
- cuffia di ritenzione in poliestere
- mandrino di inserimento
- punta simmetrica 2,5-3 cm per ridurre al massimo il ricircolo ematico
- 1 tunnellizzatore
- 2 tappi perforabili
- dilatatori 12 - 14 e 16 Fr con peel-away
- 2 connettori luer-lock
- clamp con etichette identificativa del volume di priming
- 1 ago introduttore 18 G x 7 cm
- 1 filo guida a J 70 cm x 0.038" con sistema di avanzamento ad una mano

Elementi soggetti a valutazione e relativa attribuzione di punteggio:

Parametri soggetti a valutazione	Peso parametro
Modalità di assemblaggio e composizione del kit	Max 13 min 7
Possibilità di tunnelizzazione anche anterograda	Max 13 min 7
Disponibilità di CVC con punta radiomarcata	Max 13 min 7
Disponibilità di CVC con rivestimento in argento e/o eparinico interno	Max 10 min 6

3.4.28.

Riferimento Codice CIG: 6622435E3B

LOTTO 28

KIT CVC PERMANENTE CON CATETERE SINGOLO A DOPPIO LUME, DOPPIA D , PRECURVATO E RESISTENTE ALL'INGINOCCHIAMENTO

Il kit deve contenere:

- catetere calibro almeno della misura 14.5 Fr
- lunghezza 19-31 cm dalla cuffia alla punta del CVC per posizionamento in giugulare dx e sin
- materiali: poliuretano radiopaco termosensibile e idrofilo
- lumi a doppia D da 2.3 mm ciascuno per ottenere flussi ematici elevati (fino a 400 ml/min)
- bracci di estensione in poliuretano
- cuffia di ritenzione in poliestere
- punta sfalsata di 3 cm per ridurre al massimo il ricircolo ematico
- 1 tunnelizzatore malleabile in acciaio
- 2 connettori luer-lock
- clamp con etichette identificativa del volume di priming
- 1 ago introduttore 18 G x 7 cm
- 1 filo guida a J 70 cm x 0.038" con sistema di avanzamento ad una mano
- introduttore peel-away valvolato in PTFE 15 Fr
- 1 dilatatore 10-12 Fr e 1 dilatatore 8 Fr

Elementi soggetti a valutazione e relativa attribuzione di punteggio:

Parametri soggetti a valutazione	Peso parametro
Modalità di assemblaggio e composizione del kit	Max 10 min 6
Introduttore con valvola di sicurezza	Max 10 min 6
Caratteristiche del filo guida (punta J , scorrevolezza)	Max 10 min 6
Sistema di ancoraggio esterno del CVC (dimensioni delle alette) ed interno del CVC (tenuta della cuffia di ritenzione in poliestere)	Max 9 min 5
Resistenza all'ingincchiamento del catetere	Max 10 min 6

ART. 4. CAMPIONATURA



Le ditte concorrenti dovranno presentare pena l'esclusione dalla valutazione dell'offerta apposita campionatura gratuita.

I campioni dovranno presentare le seguenti caratteristiche:

- possedere i requisiti previsti dal capitolato tecnico;
- corrispondere ai prodotti oggetto della fornitura per quanto riguarda la qualità del prodotto, il confezionamento e 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 gratuita, che rimarrà proprietà dell'A.S.R., dovrà essere corredata da regolare documento di accompagnamento o da elenco descrittivo dei prodotti campionati, redatto su carta intestata della ditta offerente: si precisa che sulle confezioni e/o pacchi deve essere chiaramente indicato che trattasi di campionatura relativa alla presente gara.

Si richiede la presentazione di campionatura per ciascun prodotto in gara e nella quantità di una confezione per ciascuna A.S.R. interessata alla fornitura. Tutta la campionatura dovrà pervenire presso A.S.L. "VCO" magazzino Farmaceutico – via Fiume n° 18 – 28922 Verbania: la campionatura deve pervenire, pena di esclusione, entro il termine di presentazione delle offerte.

In sede di valutazione l'A.S.R. si riserva la facoltà di richiedere ulteriore campionatura per eventuali prove tecniche aggiuntive.

Art. 5. DURATA DELL'APPALTO.

1. L'appalto avrà una durata di mesi 60, pari a giorni 1826, con decorrenza dalla data che verrà comunicata in sede successiva all'aggiudicazione da ciascuna delle Aziende Associate alla presente procedura. Le A.S.R. si riservano la facoltà di prorogare la durata dell'appalto, alle stesse condizioni, per un periodo non superiore a mesi sei.
2. È escluso ogni tacito rinnovo.

Art.6. MODALITÀ DI PRESENTAZIONE DELLA DOMANDA DI PARTECIPAZIONE

1. Entro il termine previsto dal Bando di Gara, la Ditta dovrà far pervenire un plico chiuso, con la seguente dicitura all'esterno: *"DOMANDA DI PARTECIPAZIONE ALLA PROCEDURA PER LA FORNITURA DI CATETERI VENOSI ED ARTERIOSI ALLE A.S.L. NO DI NOVARA, VC DI VERCELLI, BI DI BIELLA, VCO DI OMEGNA E A.O.U. "MAGGIORE DELLA CARITÀ" DI NOVARA", LOTTO/LOTTI.....*



2. Il plico dovrà essere indirizzato a: A.S.L. VCO OMEGNA – Ufficio Protocollo – Via Mazzini, 117, 28887, Omegna (VB).
3. Il recapito del plico è ad esclusivo rischio del mittente. Non fa fede la data del timbro postale.
4. Il plico dovrà contenere, all'interno di una busta chiusa contrassegnata dalla dicitura "DOCUMENTAZIONE AMMINISTRATIVA" (BUSTA A), la documentazione di carattere amministrativo indicata nei documenti di Gara.
5. Il plico dovrà contenere inoltre, a pena di esclusione, all'interno di una busta chiusa contrassegnata dalla dicitura "DOCUMENTAZIONE TECNICA- LOTTO....." (BUSTA B), la documentazione di carattere tecnico indicata nei documenti di Gara: in caso di partecipazione per più lotti dovranno essere presentate buste separate per ciascun lotto.
6. Il plico, infine, dovrà contenere inoltre una busta chiusa contrassegnata dalla dicitura "OFFERTA ECONOMICA – LOTTO ..." (BUSTA C), contenente al suo interno l'offerta economica in conformità al modello allegato al presente Capitolato sotto la lettera A): è prescritta, a pena di esclusione, una busta separata per ciascun lotto di partecipazione.
7. Non sono ammesse offerte economiche il cui prezzo a trattamento sia pari o superiore a quanto riportato, al netto di I.V.A., per ciascun prodotto nell'allegato B) al presente capitolato.

Art.7. CRITERIO DI AGGIUDICAZIONE

1. L'aggiudicazione avverrà, per ciascun lotto, a favore della ditta che avrà presentato l'offerta economicamente più vantaggiosa ai sensi dell'art. 83 D. Lgs. 12 aprile 2006, n. 163, sulla base dei criteri di qualità indicati per ciascun lotto all'art.3, nonché sulla base del punteggio attribuito al prezzo come di seguito indicato.
2. **QUALITA' – punti 49:** La documentazione tecnica presentata da ciascuna Ditta sarà esaminata e valutata, antecedentemente l'apertura delle buste contenenti le offerte economiche, da una apposita Commissione Giudicatrice, individuata dall'A.S.L., la quale attribuirà, a suo insindacabile giudizio, il punteggio relativo al parametro qualità sulla base degli elementi sopra indicati.
3. I punteggi relativi alla qualità, determinata in base ai requisiti sopra indicati, verranno assegnati mediante il metodo del "confronto a coppie" in conformità a quanto indicato nell'Allegato P al D.P.R. 5 ottobre 2010, n. 207.
4. **PREZZO – punti 51:** all'offerta economica verranno attribuiti fino ad un massimo di 51punti, secondo la seguente formula:
$$\text{PUNTEGGIO} = (A \times 51) / B$$

Dove:
A= PREZZO MIGLIORE
B= PREZZO IN ESAME
51= PUNTEGGIO MASSIMO.



5. Al punteggio relativo al prezzo verrà applicato un coefficiente correttivo pari a 0,90.
6. Il servizio verrà aggiudicato alla ditta la cui offerta avrà ottenuto il punteggio globale più alto, ricavato dalla sommatoria dei punteggi attribuiti in sede di valutazione qualitativa e di prezzo offerto.
7. I punteggi relativi alle voci "QUALITÀ" e "PREZZO" per ciascun elemento verranno arrotondati alla seconda cifra decimale, per eccesso se il terzo decimale è pari o superiore a 5, per difetto se il terzo decimale è inferiore a 5.
8. Saranno ammessi alla fase di valutazione delle offerte economiche le Ditte che avranno totalizzato un punteggio tecnico (di qualità) almeno pari al minimo indicato per ciascun criterio, così come riportato nel precedente articolo 3.
9. Solamente quando saranno trasmessi i verbali da parte della Commissione Giudicatrice, si procederà all'apertura, in seduta pubblica, delle buste contenenti l'offerta economica, come precisato nell'articolo seguente.
10. L'individuazione del "miglior offerente" avverrà in capo alla Ditta che, sommati i punteggi ad essa attribuiti in sede di valutazione qualitativa e di prezzo offerto, avrà ottenuto il punteggio complessivo più alto. Poiché l'aggiudicazione avviene in base all'offerta economicamente più vantaggiosa, tutti gli elementi di giudizio qualitativo forniti dalle Ditte, unitamente al prezzo, costituiscono obbligo contrattuale.

Art. 8. SEDUTE DI GARA

1. Si prevede una seduta pubblica di gara, nella data indicata nel Bando di Gara, nella quale sono previste le seguenti operazioni:
 - a. apertura plichi contenenti la documentazione amministrativa, documentazione tecnica e offerta economica;
 - b. verifica presenza ed esame documentazione amministrativa;
 - c. verifica presenza offerta tecnica ed economica.
2. Una seconda seduta pubblica è prevista per le seguenti operazioni:
 - a. presa d'atto dei punteggi attribuiti dalla Commissione Giudicatrice di cui all'articolo precedente;
 - b. apertura offerte economiche, attribuzione del punteggio relativo al prezzo, sommatoria dei punteggi relativi alla qualità ed al prezzo, individuazione del miglior offerente.
3. Qualora le operazioni dovessero richiedere ulteriori sedute di gara, la relativa data di effettuazione sarà pubblicata nel sito internet aziendale www.aslvco.it nella stessa sezione in cui è pubblicato il Bando di Gara e gli altri documenti di gara.
4. Le sedute pubbliche saranno condotte da apposito Seggio di Gara, all'uopo costituito.
5. L'individuazione del miglior offerente da parte del Seggio di Gara non equivale ad aggiudicazione o a contratto.

Art. 9. DIVIETO DI SUBAPPALTO E DI CESSIONE DEL CONTRATTO; ADEGUAMENTO PREZZI



1. In relazione alla particolare natura dell'appalto di cui trattasi, non è consentito il ricorso al subappalto di cui all'art. 118 D. Lgs. 12 aprile 2006, n. 163.
2. Il contratto non può essere ceduto, a pena di nullità, fatto salvo quanto previsto dall'art. 116 del D.Lgs. 163/06.
3. Decorso il primo anno di fornitura trova applicazione l'art. 115 D. Lgs. 12 aprile 2006, n. 163: ai fini dell'adeguamento prezzi trova applicazione l'indice nazionale dei prezzi al consumo per famiglie di operai e impiegati (FOI), rilevato dall'ISTAT.

Art. 10 ORDINAZIONI E PAGAMENTI

1. Gli ordini verranno effettuati dai competenti uffici di ciascuna delle A.S.R. interessate.
2. Il pagamento delle fatture avverrà entro i termini fissati dalla legge, a decorrere dal momento di ricezione delle fatture.
3. Il Fornitore assume gli obblighi di cui all'art. 3 della Legge 13 agosto 2010 n. 136 in materia di tracciabilità dei flussi finanziari.

Art. 11. RESPONSABILITÀ DEL FORNITORE

1. Durante l'esecuzione del contratto, il Fornitore sarà direttamente responsabile di ogni danno arrecato a persone o cose e, comunque, di ogni danno che possa derivare a ciascuna delle A.S.R.
2. Il Fornitore dovrà disporre di idonea polizza assicurativa a copertura del rischio da responsabilità civile in conseguenza di qualsiasi attività connessa allo svolgimento dell'appalto. In particolare la polizza deve tenere indenne le A.S.R. ivi compresi i loro dipendenti, collaboratori e soggetti terzi. Il massimale della polizza assicurativa di cui trattasi per ogni evento dannoso o sinistro non può essere inferiore ad euro 5.000.000,00.

Art. 12. COMUNICAZIONI

1. Tutte le eccezioni che il Fornitore intendesse formulare, a qualsiasi titolo, dovranno essere avanzate mediante comunicazione scritta ai Responsabili individuati da ciascuna delle A.S.R. e sufficientemente documentate.
2. Eventuali osservazioni che il Fornitore intendesse avanzare su una comunicazione ricevuta, dovranno essere da lui presentate per iscritto al Responsabili sopra individuati entro cinque giorni lavorativi dal ricevimento della medesima



comunicazione, intendendosi altrimenti che essa sia stata accettata integralmente e senza alcun'eccezione e che dopo tale termine egli decade dal diritto di avanzarne.

3. Le A.S.R. comunicheranno al Fornitore, entro i successivi quindici giorni lavorativi, le loro determinazioni in merito alle eventuali osservazioni da questi avanzate nei termini e nei modi sopraddetti.

Art. 13. DEFICIENZE NELL'ESECUZIONE DELLE FORNITURE

1. Qualora ciascuna delle A.S.R. accertasse l'esistenza d'inidoneità di una qualunque parte delle forniture o delle prestazioni eseguite dal Fornitore, oppure rilevasse inadempienze rispetto agli obblighi assunti, potrà richiedere al Fornitore di porre rimedio a tali inconvenienti, fissandogli al riguardo un termine perentorio.

Art. 14. DIVIETO DI SOSPENDERE O RITARDARE LE FORNITURE

1. Il Fornitore non può sospendere le prestazioni con sua decisione unilaterale in nessun caso, nemmeno quando siano in atto controversie con una o più delle A.S.R.
2. La sospensione o il ritardo delle prestazioni per decisione unilaterale del Fornitore costituisce inadempienza contrattuale grave e tale da motivare la risoluzione del Contratto per fatto del Fornitore qualora questi, dopo la diffida a riprendere le attività entro il termine intimato dalla A.S.R. interessata con comunicazione scritta, non abbia ottemperato.
3. In tale ipotesi restano a carico del Fornitore tutti gli oneri e le conseguenze derivanti dalla risoluzione.

Art. 15. PENALI PER RITARDI

1. Fatto salvo quanto disposto dal precedente articolo 14 del Capitolato Speciale, le inadempienze agli obblighi contrattuali da parte del Fornitore comporteranno l'applicazione delle penali appresso indicate.
2. Nei casi in cui il Fornitore, senza giustificato motivo, ritardi nell'inizio d'ogni singola prestazione contrattuale, ovvero non provveda alla regolare esecuzione di esse, le A.S.R. potranno applicare una penale, da commisurarsi alla gravità del caso, fino all'importo di euro 258,00 per ogni giorno di ritardo rispetto ai tempi massimi fissati dalle norme regolanti l'appalto.
3. L'applicazione di n. 2 penali, potrà comportare anche l'applicazione della risoluzione contrattuale di cui al successivo articolo 16.

Art. 16. RISOLUZIONE DEL CONTRATTO

1. La risoluzione del Contratto opera di diritto ai sensi dell'articolo 1456 C.C :



- a. nel caso di frode, a qualsiasi titolo, da parte dell'Appaltatore nell'esecuzione delle forniture o prestazioni affidate;
 - b. nel caso previsto dall'articolo 14 del Capitolato Speciale;
 - c. nel caso previsto dall'articolo 15 del Capitolato Speciale.
2. Avvenuta la risoluzione, l'Azienda Sanitaria interessata comunicherà al Fornitore la data in cui deve aver luogo la consegna della frazione di prestazione eseguite.
 3. Il Fornitore sarà obbligato all'immediata consegna della fornitura della prestazione nello stato in cui si trova.
 4. La consegna avverrà con un verbale di constatazione, redatto in contraddittorio, sulla situazione dello stato di avanzamento delle varie prestazioni eseguite e della loro regolare esecuzione; avvenuta la consegna, si darà corso alla compilazione dell'ultima situazione della fornitura e/o della prestazione, al fine di procedere al conto finale di liquidazione.
 5. L'Azienda Sanitaria interessata si riserva ogni diritto al risarcimento dei danni subiti e in particolare si riserva di esigere dal Fornitore il rimborso di eventuali spese incontrate in più rispetto a quelle che avrebbe sostenuto in presenza di un regolare adempimento del Contratto.
 6. Comunque l'Azienda Sanitaria interessata avrà facoltà di differire il pagamento del saldo dovuto in base al conto finale di liquidazione, sino alla quantificazione del danno che il Fornitore è tenuto a risarcire, nonché di operare la compensazione tra i due importi.

Art. 17. FORO COMPETENTE

1. In caso di controversie il Foro competente sarà, per ciascuna A.S.R. interessate, il tribunale territorialmente competente per la città in cui si trova la rispettiva sede legale.

Art. 18. NORME FINALI

1. Il Fornitore è tenuto all'esatta osservanza di tutte le leggi, regolamenti e norme vigenti in materia, comprese quelle che potessero essere emanate in corso d'appalto.
2. Fanno carico al Fornitore eventuali le tasse di bollo e di registrazione del contratto, le spese di scritturazione, copia, ecc., nonché ove si sia fatto ricorso al notaio, le spese notarili.

Omegna, il

IL DIRETTORE S.O.C.
GESTIONE DELLE FORNITURE
E DELLA LOGISTICA

(dr. Federico Bonisoli)



A.S.L. V.C.O.

*Azienda Sanitaria Locale
del Verbano Cusio Ossola*

Sede legale : Via Mazzini, 117 - 28887 Omegna (VB)
Tel. +39 0323.5411 0324.4911 fax +39 0323.643020
e-mail: protocollo@pec.aslvco.it - www.aslvco.it

P.I./Cod.Fisc. 00634880033

Allegati: A) schema di offerta economica.

B) prospetto prodotti , consumi e base d'asta