



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

\*\*\*\*\*

## DISCIPLINARE TECNICO

### FORNITURA DI DISPOSITIVI DI PROTEZIONE RX PER LE UNITA’ OPERATIVE DELL’AZIENDA OSPEDALIERA “OSPEDALI RIUNITI VILLA SOFIA CERVELLO “ DURATA: 1 ANNO

#### DISCIPLINARE TECNICO E MODALITÀ DI ESECUZIONE DELL’APPALTO

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

#### Art. 1.(Oggetto dell’appalto )

Il presente capitolato speciale d’appalto disciplina l’affidamento della fornitura di dispositivi di protezione individuale antirix per le Unità Operative dell’Azienda Ospedaliera “Ospedali Riuniti Villa Sofia – Cervello” nei seguenti tipologie costituenti lotto:

#### LOTTO N. 1 ABBINATI CORPETTO/GONNELLINO/COLLARE

VOCE	DESCRIZIONE TECNICA	MISURE
<b>1</b>	Abbinato corpetto/gonnellino antiX costitutivo da 2 pezzi (gonna+giubbino) comprensivo personalizzazione, flessibile, facile da pulire. Disponibile in vari colori.	<b>77</b>
<b>a</b>	TAGLIA S	10
<b>b</b>	TAGLIA M	30
<b>c</b>	TAGLIA L	30
<b>d</b>	TAGLIA XL	7
<b>2</b>	Collarino tiroideo antirix con pettorina o con copristerno completo di coprillarino dedicato per protezione igienica, con attacco a velcro o similare, comprensivo di personalizzazione, flessibile, facile da pulire con una schermatura di almeno 0,50 mm. di Pb equivalente . Disponibile in vari colori.	<b>101</b>

## LOTTO N. 2 OCCHIALI STANDARD.

VOCE	DESCRIZIONE TECNICA	MISURE
1	OCCHIALI STANDARD.	23
2	OCCHIALI STANDARD CON VETRI DOTATI DI CORREZIONE DIOTTRICA BIFOCALE	1

## LOTTO N. 3 OCCHIALI MASCHERA.

VOCE	DESCRIZIONE TECNICA	MISURE
1	OCCHIALI MASCHERA.	43

I beni devono essere lavabili e sterilizzabili a 120° in autoclave con rivestimento idrorepellente ai liquidi, antibatterico, idrofila la parte interna.

Inoltre tutti i dispositivi devono essere senza piombo e senza lattice.

Per i camici ed i corpetti devono essere dotati di taschino porta dosimetro non schermato.

### **Gli abbinati devono essere personalizzabili**

I beni offerti devono essere conformi

- ↪ al regolamento UE n. 2016/425 sui DPI. E' accettata la dichiarazione di conformità alla precedente Direttiva 89/686/CEE, rilasciata da ente terzo certificatore internazionalmente riconosciuto per la marcatura, se in corso di validità
- ↪ al regolamento UE n. 2016/425 sui DPI. E' accettata la dichiarazione di conformità alla precedente Direttiva 89/686/CEE, rilasciata da ente terzo certificatore internazionalmente riconosciuto per la marcatura, se in corso di validità.
- ↪ Essere in possesso alla certificazione alle norme tecniche CEI EN 61331, rilasciata da ente terzo certificatore riconosciuto internazionalmente, indicate nelle descrizioni del prodotto al corrispettivo lotto

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

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

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

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

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

L'impresa aggiudicataria sarà altresì obbligata ad accettare le eventuali modifiche degli obblighi contrattuali derivanti da estensioni e diminuzioni della fornitura e comunque ogni altro servizio ausiliario che potrà essere concordato con quantificazione degli oneri mediante specifiche trattative. Ogni variazione di prestazione sia in aumento che in diminuzione della fornitura previsti dal presente Capitolato dovrà essere preventivamente autorizzata in forma scritta dall'Azienda Ospedaliera.

## Art. 2.( **Caratteristiche tecnico-qualitative dei dispositivi di protezione anti rx** )

Le caratteristiche tecniche-qualitative dei prodotti oggetto del presente capitolato devono corrispondere alle descrizioni tecniche-qualitative di seguito indicate nel presente articolo.

La tipologia, le quantità ed i prezzi a base d'asta sono indicati nell'articolo 1 del presente capitolato. I prodotti devono essere costruiti in conformità alle norme di Buona fabbricazione per i dispositivi medici.

### ***Lotto n.1 Abbinato "Corpetto/Gonnellino" e collare antiX***

- Protezione disgiunta dei distretti tronco e addome con sistema corpetto + gonnellino antiX
- Certificazione secondo la norma CEI EN 61331-1:2015-12 o successive
- Materiale schermante privo di piombo
- Materiale di rivestimento privo di Ftalati e di lattice
- Peso specifico del materiale schermante: non superiore a 2,7 Kg/mq (tolleranza +/- 25%) con spessore schermante di 0,25 mmPb-eq a 100 kVp
- Spessori schermanti minimi (da riportare sinteticamente su talloncino annesso a ciascun dispositivo):
  - ↳ Frontalmente (corpetto, gonnellino, collare). 0,5 MMPb-eq a 100kVp;
  - ↳ Posteriormente (corpetto, gonnellino): 0,25 mmPb-eq a 100kVp;
  - ↳ Attenuazione dichiarata: non inferiore a 83% con materiali schermanti di spessore non superiori a 0,25 mmPb-eq a 100kVp, ovvero non inferiore a 97% con materiali schermanti di spessore non superiore a 0,5 mmPb-eq a 100kVp.
- Soluzioni di implementazione della copertura nel rispetto delle caratteristiche degli spessori schermanti minimi:
  - Frontalmente (corpetto, gonnellino): intera o con pannelli completamente sovrapponibili su tutto il tronco(corpetto) da ascella ad ascella e su tutto l'addome inferiore/bacino (gonnellino) da fianco a fianco con sistema di chiusura in velcro;
  - Frontalmente (collare): sovrapponibile alla protezione del tronco, dotato di chiusura in velcro;
  - Posteriormente: intera
  - Copertura laterale: da ascella ad ascella per il corpetto, da fianco a fianco per il gonnellino;
  - Copertura in altezza: dalla base del collo all'articolazione dell'anca per il corpetto, dall'articolazione dell'anca alla rotula per il gonnellino;
  - Sovrapposizione minima corpetto/gonnellino: non inferiore a 8 cm.
- Possibilità di applicare strisce o targhette di personalizzazione, sia rispetto all'operatore sia rispetto al reparto di appartenenza.
- Presenza di sistema di assegnazione/identificazione univoca del dispositivo (microchip o barcode)

- Sanificazione/lavabilità del dispositivo: o con possibilità di immersione completa per un lavaggio automatizzato con garanzia di idropellenza con tempi di asciugatura non superiori a 24h, o manualmente con prodotti specifici dedicati.

***Lotto n. 2: Occhiali antiX standard***

- Certificazione secondo la norma CEI EN 61331-1:2003-09 o successive
- Montatura in Nylon
- Dotati di vetri neutri frontali e laterali
- Possibilità di applicare vetri graduati
- Peso massimo: 90 grammi
- Spessori schermanti minimi (indicazione incisa sinteticamente sul dispositivo):
  - Frontalmente: 0,75 mmPb- eq
  - Lateralmente 0,5 mmPb-eq
- Presenza di sistema di assegnazione/identificazione univoca dl dispositivo (microchip o bar code )
- Dotazione di custodia per ciascun dispositivo
- Dotazione di cordoncino regolabile dall'operatore in modo da garantire sempre la massima aderenza al volto.

***Lotto n. 3: Occhiali antiX “ a maschera”***

- Compatibili con il contemporaneo impiego degli occhiali da vista dell'operatore ( in visione laterale la protezione laterale deve coprire almeno tutto l'occhio dell'operatore)
- Disponibilità di almeno due formati della superficie utile della lente per una migliore adattabilità del DPI al viso dell'operatore
- Certificazione secondo la norma CEI EN 61331-1:2003-09 o successive
- Dotati di vetri frontali neutri e protezione laterale
- Fissaggio con cordoncino anticaduta regolabile o elastico
- Peso massimo: 90 grammi sul formato standard
- Spessori schermanti minimi ( indicazione incisa sinteticamente sul dispositivo):
  - Frontalmente: 0,75 mmPb-eq
  - Lateralmente: 0,5 mmPb-eq
- Presenza di sistema di assegnazione/identificazione univoca del dispositivo (microchip o bar code)
- Dotazione di custodia per ciascun dispositivo

**Art. 3.( Equivalenza )**

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

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

**Art. 4.( Aggiornamento tecnologico – Sostituzione di prodotti –  
acquisizione di prodotti affini)**

- 1) La ditta aggiudicataria, per tutta la vigenza del contratto, dovrà garantire, senza oneri per l’Azienda, l’adeguamento del sistema alle normative vigenti nel tempo introdotte dai competenti organi nazionali ed europei. Lo stesso dicasi per i materiali forniti.
- 2) In qualunque momento, durante la durata del rapporto contrattuale, le parti possono concordare la sostituzione dei prodotti aggiudicati con altri nuovi dispositivi medici analoghi a quelli oggetto della fornitura purché siano rispettate le seguenti condizioni:
  - a) Non si registrino disguidi nella funzionalità dei Servizi interessati e/o aggravio delle condizioni organizzative;
  - b) Si tratti di una reale innovazione con un vantaggio qualitativo e/o organizzativo dimostrabile cioè che i nuovi dispositivi presentino migliori caratteristiche di rendimento e funzionalità;
  - c) Si acquisisca il parere tecnico favorevole della Direzione Sanitaria o della Direzione Medica di Presidio , degli utilizzatori e dei Servizi aziendali competenti.

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

Nella fattispecie prevista dal presente articolo l’Impresa aggiudicataria dovrà obbligatoriamente inviare una formale comunicazione avente ad oggetto **“FORNITURA DI DISPOSITIVI DI PROTEZIONE RX - INNOVAZIONI TECNOLOGICHE/AFFIANCAMENTO”** e contenente:

- tipologia di dispositivo oggetto di sostituzione e/o affiancamento e motivi della sostituzione e/o affiancamento;
- nuovi codici e nuove descrizioni;
- condizioni economiche non superiori rispetto a quelle di aggiudicazione.

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

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

**Art. 5.( Variazione di titolarità )**

Qualora per ragioni commerciali nel corso del periodo di validità contrattuale la ditta aggiudicataria non si trovi più ad essere titolare della eventuale esclusiva commerciale , anche solo di distribuzione o rivendita , del bene a suo tempo offerto , la medesima ditta sarà tenuta a comunicare all’Azienda Ospedaliera l’avvenuta variazione unitamente ad indicazione della ditta , subentrata al proprio posto , in grado di fornire il medesimo prodotto. Non potranno essere avanzate richieste di sostituzione del prodotto offerto con altro similare di diversa marca.

In caso l’Impresa aggiudicataria si veda revocata la concessione di vendita da parte del

fabbricante del prodotto/i oggetto della fornitura, l'Azienda Ospedaliera non avrà alcun obbligo di acquistare prodotti simili forniti in sostituzione di quelli aggiudicati ed usciti dal listino.

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

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

#### **Art. 6.( Garanzia ed assistenza tecnica)**

I dispositivi devono essere coperti da garanzia per l'intero ciclo vitale.

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

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

In caso di guasto durante il periodo di garanzia, la ditta aggiudicataria dovrà eseguire la sostituzione gratuita con un dispositivo medico avente analoghe caratteristiche e prestazioni di quello difettoso. La mancanza di tale adempimento potrà determinare la risoluzione del contratto.

La Ditta aggiudicataria:

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

Al fine di semplificare e rendere più rapido l'apprendimento del funzionamento dei dispositivi, la Ditta aggiudicataria si impegna ad effettuare l'istruzione del personale sanitario e tecnico che utilizzerà i dispositivi stessi come disciplinato nell'articolo 89 del presente capitolato.

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

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

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

L'impresa aggiudicataria dovrà garantire lo svolgimento dei corsi formativi presso

l'Azienda Ospedaliera concordando il programma con la stessa..

#### Art. 8.( **Modifiche alla normativa vigente** )

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

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

#### Art. 9.( **Campionatura** )

Le Ditte concorrenti dovranno essere disponibili, pena l'esclusione, a far visionare e/o provare a proprie spese, nei termini e con le modalità stabilite dall'esperto tecnico, la tipologia di dispositivi di protezione rx presentata in sede di offerta fine di verificare il livello di rispondenza dello dispositivo alle caratteristiche e alle finalità richieste nonché la qualità/funzionalità delle stesse, qualora l'Esperto tecnico ne ravvisasse la necessità, entro 5 giorni dalla richiesta.

-L'eventuale campionatura dovrà pervenire, qualora richiesta, al seguente indirizzo **Azienda Ospedaliera “ Ospedali Riuniti Villa Sofia – Cervello “ – Unità Operativa Provveditorato – Viale Strasburgo n°233 – Palermo – dal lunedì al venerdì ( escluso festivi ) dalle ore 8,30 alle ore 13,00. La campionatura dovrà essere gratuita in contovisione pari ad un pezzo per ogni lotto indicato nell'articolo 1 del presente capitolato**

La campionatura dovrà presentare i requisiti previsti per la fornitura sia per quanto riguarda la qualità del prodotto, sia per quanto riguarda il confezionamento, i fogli illustrativi le etichette e la marcatura di conformità CE.

La confezione del campione presentato dovrà comunque essere provviste della relativa etichettatura in originale.

La campionatura dovrà essere presentata in confezione originale di fornitura ovvero con la campionatura dovrà essere presentata l'etichetta della scatola di fornitura per consentire la verifica della presenza dei dati e delle diciture in lingua italiana e, pertanto, dovrà essere del tutto identica alla eventuale fornitura in caso di aggiudicazione.

I prodotti consegnati in prova dovranno essere contenuti in apposito imballo contrassegnato con il nome dell'Impresa offerente e dovrà essere esclusivamente consegnata in confezione separata per ogni modello offerto **entro e non oltre il giorno di scadenza dei termini per la presentazione dell'offerta economica**, recando l'indicazione: **“CAMPIONATURA RELATIVA ALLA PROCEDURA NEGOZIATA PER LA FORNITURA DI DISPOSITIVI DI PROTEZIONE RX. “**

Sulla confezione del prodotto dovrà essere applicata un'etichetta riportante la denominazione sociale dell'Impresa concorrente e la relativa voce, su cui si riferisce.

La campionatura dovrà essere accompagnata da una distinta riepilogativa in duplice copia in cui saranno riportati i seguenti dati:

- nominativo del mittente
- il lotto cui si riferiscono i campioni
- riferimento voce per voce che deve corrispondere a quanto indicato nello schema di offerta allegato
- codice articolo delle ditte fornitrici e di quella produttrice se diversa;



- eventuali informazioni circa il materiale offerto (codice di riferimento, misure, diametri ecc.).
- essere provvisti di etichetta in originale

La campionatura dovrà presentare i requisiti previsti per la fornitura, sia per quanto riguarda la qualità del prodotto, sia per quanto riguarda il confezionamento, i fogli illustrativi, le etichette e la marcatura di conformità CE. Dovrà essere illustrata l'etichetta della scatola di fornitura per consentire la verifica della presenza dei dati e delle diciture in lingua italiana.

I documenti di trasporto dei prodotti campionati dovranno sempre riportare il codice identificativo presente sul prodotto apposto dal fabbricante oltre quello eventualmente utilizzato dai distributori..

I campioni presentati saranno esaminati dall'Esperto tecnico e l'Azienda si riserva, dopo tale esame ed a suo insindacabile giudizio, la facoltà di escludere dalla gara le imprese che avranno presentato campioni non rispondenti alle caratteristiche tecnico-qualitative indicate nel presente capitolato.

Si specifica che la campionatura:

1. dovrà essere inviata a titolo gratuito ;
2. dovrà essere del tutto identica all'eventuale fornitura in caso di aggiudicazione e pertanto in confezione sterile, al fine di un riscontro completo (prodotto e confezionamento) e per poter effettuare valutazioni qualitative e comparative sul campo operatorio;

La campionatura dell'impresa aggiudicataria si intende ceduta a titolo gratuito e rimarrà presso l'Azienda Ospedaliera a prova della qualità e delle caratteristiche offerte sino alla scadenza del contratto. Qualità e caratteristiche dovranno corrispondere per tutta la durata della fornitura a quelle dei campioni presentati.

La campionatura dell'impresa non utilizzata dovrà essere ritirata, a carico dell'impresa medesima, previo accordo telefonico con l'Area Provveditorato dell'Azienda Ospedaliera, entro 30 giorni dalla data di comunicazione dell'esito della gara, decorsi i quali entreranno a far parte del patrimonio dell'Azienda e non verrà più restituita all'Impresa concorrente.

L'impresa concorrente non potrà pretendere nulla qualora la campionatura sia stata parzialmente o totalmente utilizzata per la valutazione tecnico-qualitativa.

Il mancato invio dei campioni eventualmente richiesti esclude automaticamente la ditta dalla procedura di gara, in quanto elementi essenziali ai fini della valutazione tecnica.

La campionatura dovrà presentare i requisiti previsti per la fornitura, sia per quanto riguarda la qualità del prodotto, sia per quanto riguarda il confezionamento, i fogli illustrativi, le etichette e la marcatura di conformità CE. Dovrà essere illustrata l'etichetta della scatola di fornitura per consentire la verifica della presenza dei dati e delle diciture in lingua italiana. I documenti di trasporto dei prodotti campionati dovranno sempre riportare il codice identificativo presente sul prodotto apposto dal fabbricante oltre quello eventualmente utilizzato dai distributori..

I campioni presentati saranno esaminati dagli esperti tecnici e l'Azienda si riserva, dopo tale esame ed a suo insindacabile giudizio, la facoltà di escludere dalla gara le imprese che avranno presentato campioni non rispondenti alle caratteristiche tecnico-qualitative indicate nel presente capitolato.

Si specifica che la campionatura:

1. dovrà essere inviata a titolo gratuito;
2. dovrà essere del tutto identica all'eventuale fornitura in caso di aggiudicazione e pertanto in confezione sterile, al fine di un riscontro completo (prodotto e confezionamento) e per poter effettuare valutazioni qualitative e comparative sul campo operatorio;

La campionatura dell'impresa aggiudicataria si intende ceduta a titolo gratuito e rimarrà presso l'Azienda Ospedaliera a prova della qualità e delle caratteristiche offerte sino alla scadenza del contratto. Qualità e caratteristiche dovranno corrispondere per tutta la durata

della fornitura a quelle dei campioni presentati.

La campionatura dell'impresa non aggiudicataria, qualora non utilizzata, dovrà essere ritirata, a carico dell'impresa medesima, previo accordo telefonico con l'Unità Operativa Provveditorato dell'Azienda Ospedaliera, entro 30 giorni dalla data di comunicazione dell'esito della gara, decorsi i quali entreranno a far parte del patrimonio dell'Azienda e non verrà più restituita all'Impresa concorrente.

L'impresa concorrente non potrà pretendere nulla qualora la campionatura sia stata parzialmente o totalmente utilizzata per la valutazione tecnico-qualitativa.

Il mancato invio dei campioni eventualmente richiesti esclude automaticamente la ditta dalla procedura di gara, in quanto elementi essenziali ai fini della valutazione tecnica.