



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

CAPITOLATO SPECIALE

**FORNITURA SISTEMA COMPLETO DI PLACCHE E VITI PEDIATRICHE
OCCORRENTE ALLA UNITA’ OPERATIVA DI ORTOPEDIA PEDIATRICA**

DISCIPLINARE TECNICO E MODALITÀ DI ESECUZIONE DELL’APPALTO

-CAPO I – Prodotti e gestione della fornitura.

Art. 1.(Oggetto del capitolato)

Il presente capitolato ha per oggetto la fornitura sistema completo di placche e viti pediatriche occorrente alla Unità Operativa di Ortopedia Pediatrica dell’Azienda avente le caratteristiche tecniche minime di seguito specificate:

Set comprendente placche che possono essere utilizzate sia con viti 2,7 – 3,5 corticali e bloccate. Il sistema deve comprendere placche da 2,7mm a stabilità angolare, placche tubolari ¼ a stabilità angolare, placche per ricostruzione, placche 3,5mm a stabilità angolare, placche tubolari 1/3, placche da ricostruzione e placche a T a stabilità angolare.

I fori delle placche per stabilità angolare, devono permettere l’inserimento di viti bloccato, viti corticali e da spongiosa. Si deve ottenere un’inclinazione di 20° sia sul piano longitudinale che su quello trasversale.

I fori di compressione dinamica devono permettere l’inserimento di viti con possibilità di ottenere 10° di inclinazione sul piano trasversale e fino a 60° di inclinazione sul piano longitudinale.

Inoltre le placche devono avere uno spazio maggiore tra due fori al centro della placca. Questo permette uno spazio per osteotomia e fratture, preservando l’utilizzo del più vicino foro di stabilità angolare.

ELENCO MATERIALE PEDIGRAF BOTTOM LAYER

N	Descrizione	Quantità
1	Guide wirw w/threaded tip w/trocar for 4.0mm scr cod. 01-1030-006	Nr. 5
2	Direct Measuring Device cod. 01-1005-0016	Nr. 1
3	Ao Cannulated Drill 2.7mm cod. 01-1030-003	Nr. 1
4	Ao Cannulated tap 4.0 (1,35) cod. 01-1030-005	Nr. 1
5	T15 Cannulated Driver, Shot (1.25) cod. 01-1005-0032	Nr. 1
6	1.25mm x 150mm guide wire, smooth cod. 00-1005-0001	Nr. 5

N	Descrizione	Quantità
7	1.6mm x150mm guide wire, smooth cod. 00-1005-0002	Nr. 5
8	2.0mm x 150mm guide wire, smooth cod. 00-1005-0003	Nr. 5
9	2.0mm x 150mm guide wire, threaded cod. 00-0907-0022	Nr. 5
10	2.5mm 1 150mm guide wire, threaded cod. 00-1005-0029	Nr. 5
11	Cannulated Counter Sink cod. 01-1005-0008	Nr. 1
12	Plate Fixation Pin cod. 01-1005-0020	Nr. 1
13	Sharp hook/ Dental Pic cod. 01-1050-0013	Nr. 1
14	2.0 Drill Guide / Sleeve Parallel cod. GS 86.2507	Nr. 1
15	Double Drill Guide, 2.7/1.25 for 4.0mm screw cod.01-1030-013	Nr. 1
16	Self-holding Screw forceps cod. 01-1030-007	Nr. 1
17	Washers for 4.0mm screw cod. 00-1030-000	Nr. 10
18	Bone Scoop cod. 01-1005-0022	Nr. 1
19	Mini Inline Ratchet, Blue Handle cod. 01-1030-001	Nr. 1
20	Universal Bending Irons cod. 01-1005-0023	Nr. 2
21	Reduction forceps with serrated teeth cod. 01-1050-0016	Nr. 2
22	Bone reduction forceps pointed tips cod. 01-1050-0017	Nr. 2

PEDIFRAG 3,5 mm

N	Descrizione	Codice
1	2.5mm Calibrated Drill Bit cod. 01-1050-0032	Nr. 2
2	Scale, Dia 1.7 10-60mm cod. 01-0999-2002	Nr. 1
3	T15 Retainig Driver, Shot cod. 01-0903-0005	Nr. 2
4	Depth Gauge, 10-60mm (3.5 Blue) cod. 01-1200-0080	Nr. 1
5	Drill Bit 2.5mm cod. 01-1050-0002	Nr. 2
6	Cortical Tap cod. 011050-0006	Nr. 1
7	3.5mm Drill bit cod. 01-1005-0006	Nr. 1
8	2.5mm Threaded Drill Guide cod. 01-1200-0067	Nr. 4
9	3.5mm Bending Template, 10 Hole cod. 01-1005-0027	Nr. 1
10	2.5mm Neutral & Load End Green/Gold Guide cod. 01-120-0054	Nr. 1
11	Double Drill Sleeve, 3.5/2.5 5mm cod. GS 86.2504	Nr. 1
12	Top Hat – 3.5/2.5 cod. GS 86.2510	Nr. 1
13	3.5mm locking T-plate, 3 Hole Head, 7 Hole cod. 00-1005-3407	Nr. 2
14	3.5mm locking T-plate, 3 Hole Head, 3 Hole cod. 00-1005-3403	Nr. 2
15	3.5mm locking T-plate, 3 Hole Head, 5 Hole cod. 00-1005-3405	Nr. 2
16	3.5mm locking T-plate, 2 Hole Head, 3 Hole cod. 00-1005-3303	Nr. 2
17	3.5mm locking T-plate, 2 Hole Head, 5 Hole cod. 00-1005-3305	Nr. 2
18	3.5mm Reconstruction, 8 Hole cod. 00-1005-3208	Nr. 2
19	3.5mm Reconstruction, 6 Hole cod. 00-1005-3206	Nr. 2
20	3.5mm Reconstruction, 4 Hole cod. 00-1005-3204	Nr. 2
21	3.5mm Locking Compression Plate, 10 Hole cod. 00-1005-3110	Nr. 2
22	3.5mm Locking Compression Plate, 8 Hole cod. 00-1005-3108	Nr. 2
23	3.5mm Locking Compression Plate, 6 Hole cod. 00-1005-3106	Nr. 2
24	3.5mm Locking Compression Plate, 5 Hole cod. 00-1005-3105	Nr. 2
25	3.5mm Locking Compression Plate, 4 Hole cod. 00-1005-3104	Nr. 2
26	3.5 mm 1/3 Tabular Plate, 8 Hole cod. 00-1005-3008	Nr. 2
27	3.5 mm 1/3 Tabular Plate, 6 Hole cod. 00-1005-3006	Nr. 2
28	3.5 mm 1/3 Tabular Plate, 4 Hole cod. 00-1005-3004	Nr. 2

PEDIFRAG 2,7 mm

N	Descrizione	Codice
1	2.5mm Drill Bit Calibrated cod. 01-1005-0004	Nr. 2
2	Scale, Dia 1.7 10-60mm cod. 01-0999-2002	Nr. 1
3	2.0mm Drill Bit cod. 01-1005-0003	Nr. 2
4	2.70mm Drill Bit cod. 01-1005-0005	Nr. 2
5	2,7mm Cortical Tap cod. 011050-0007	Nr. 1
6	Depth Gauge, 10-60mm (2.7 – Yellow) cod. 011005-0015	Nr. 1
7	2,0mm Threaded Drille Guide cod. 01-1005-0011	Nr. 4
8	T10 Self Retaining Driver, Short cod. 01-1005-0037	Nr. 2
9	Drill Guide for 2.7 Plates, Green/Gold guide cod. S322210	Nr. 1
10	Double Drill Sleeve, 2.7/2,0mm cod. GS 862503	Nr. 1
11	Top Hat – 2,0/2,7 Rev: PD1 cod. Z15120301	Nr. 1
12	2.7mm locking Compression Plate, 8 Hole cod. 00-1005-2108	Nr. 2
13	2.7mm locking Compression Plate, 6 Hole cod. 00-1005-2106	Nr. 2
14	2.7mm locking Compression Plate, 5 Hole cod. 00-1005-2105	Nr. 2
15	2.7mm locking Compression Plate, 4 Hole cod. 00-1005-2104	Nr. 2
16	2.7mm Bending Template, 8 Hole cod. 01-1005-0026	Nr. 1
17	2.7mm Reconstruction Plate, 8 Hole cod. 01-1005-2208	Nr. 2
18	2.7mm Reconstruction Plate, 4 Hole cod. 01-1005-2204	Nr. 2
19	2.7mm ¼ Tabular Plate, 8 Hole cod. 00-1005-2008	Nr. 2
20	2.7mm ¼ Tabular Plate, 6 Hole cod. 00-1005-2006	Nr. 2
21	2.7mm ¼ Tabular Plate, 4 Hole cod. 00-1005-2004	Nr. 2

PEDIFRAG SCREW CADDY

N	Descrizione	Codice
1	2.7mm Cortical Screws, T10, Sizes 8mm-20mm cod. 01-1005-25XX	Nr. 8
2	2.7mm Cortical Screws, T10, Sizes 22mm-30mm cod. 01-1005-25XX	Nr. 4
3	2.7mm Cortical Screws, T10, Sizes 32mm-50mm cod. 01-1005-25XX	Nr. 2
4	2.7mm Locking Screws, T10, Sizes 8mm-18mm cod. 01-1005-26XX	Nr. 4
5	2.7mm Locking Screws, T10, Sizes 20mm-30mm cod. 01-1005-26XX	Nr. 2
6	3.5mm Cortical Screws, T15, Sizes 10mm-30mm cod. 00-0903-25XX	Nr. 8
7	3.5mm Cortical Screws, T15, Sizes 22mm-30mm cod. 00-0903-25XX	Nr. 4
8	3.5mm Cortical Screws, T15, Sizes 32mm-60mm cod. 00-0903-25XX	Nr. 2
9	3.5mm Locking Screws, T15, Sizes 10mm-30mm cod. 00-0903-26XX	Nr. 4
10	3.5mm Locking Screws, T15, Sizes 132mm-60mm cod. 00-0903-26XX	Nr. 2
11	4.0 Cannulated full Thread Screws, 10mm-60mm cod. 00-1005-40XX	Nr. 2
12	4.0 Cannulated partial Thread Screws, 16mm-60mm cod. 00-1005-42XX	Nr. 2

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 dei dispositivi previsti 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.

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

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

Art. 2.(Caratteristiche tecnico-qualitative dei dispositivi)

Le caratteristiche tecniche-qualitative sistema macro cacciavite per l'Unità Operativa di Ortopedia Pediatrica devono corrispondere alle descrizioni tecniche-qualitative indicante nell'articolo 1 del presente capitolato

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

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

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

I prodotti oggetto della presente fornitura dovranno essere conformi alle norme vigenti in campo nazionale e comunitario, con particolare riferimento al decreto legislativo 24 febbraio 1997 n.46 in attuazione della Direttiva CEE 93/42 e successive modifiche ed integrazioni, per quanto attiene le autorizzazioni alla produzione, alla importazione ed alla immissione in commercio e dovranno rispondere ai requisiti stabiliti nel Decreto Legislativo 8 settembre 2000, n. 332 – recante attuazione della Direttiva 98/79/CE relativa ai dispositivi medico-diagnostici in vitro – nonché alle disposizioni vigenti in materia all'atto dell'offerta e a tutti quelli che venissero emanati nel corso dell'esecuzione della fornitura, compresa la Farmacopea Ufficiale edizione vigente e Farmacopea Europea ultima edizione e relativi aggiornamenti.

In particolare, dovranno possedere i seguenti requisiti generali:

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

In generale i prodotti devono soddisfare i seguenti requisiti:

- Se non diversamente specificato o richiesto da condizioni di stabilità, i prodotti dovranno essere di recente produzione e il periodo di validità dei prodotti non può essere inferiore ai 2/3 di quella stabilita per ciascun tipo di materiale soggetto a scadenza, al momento della consegna. Si potrà derogare dal termine perentorio in casi urgenti, in questa ipotesi, l'impresa aggiudicataria dovrà assicurare che, se al momento della scadenza, il prodotto non fosse utilizzato, l'impresa stessa provvederà alla sostituzione, senza alcun onere a carico dell'Azienda Ospedaliera.
- I prodotti con marchio CE devono possedere i requisiti previsti dalla vigente normativa in materia .
- Le confezioni singole, contenenti i presidi monouso sterili, debbono consentire che il materiale non aderisca internamente alla confezione, facilitando il prelievo senza inquinamento; l'involucro termosaldato deve riportare in etichetta tutti i dati previsti dalla normativa vigente (nome del produttore, numero di registrazione del Ministero Salute, marcatura CE, numero di lotto, data e metodo di sterilizzazione, data di scadenza, etc.)

- Nell'eventualità di revoca o ritiro dal commercio a qualsiasi titolo, i prodotti saranno ritirati estemporaneamente previ accordi con il Farmacista incaricato per accredito di pari valore o sostituzione;
- Ciascun prodotto offerto deve possibilmente appartenere ad un unico lotto di produzione e, comunque, sulla bolla di consegna deve essere indicato il numero di lotto/i e la/le data/e di scadenza;
- Ciascun prodotto dovrà essere corredato delle necessarie informazioni fornite dal fabbricante per garantire un corretto e sicuro utilizzo;
- Nel caso in cui durante il periodo contrattuale sopravvenissero innovazioni normative in merito, l'Impresa aggiudicataria è tenuta a conformare la qualità dei prodotti forniti alle norme successivamente emanate, senza aumenti di prezzo ed a sostituire le eventuali rimanenze relative alle forniture effettuate, qualora ne fosse vietato l'uso senza alcun onere a carico dell'Azienda Ospedaliera;
- Nel caso in cui, durante l'esecuzione del contratto, i reattivi aggiudicati non vengano più prodotti o distribuiti, e/o siano stati introdotti in commercio nuovi dispositivi analoghi a quelli oggetto della fornitura che presentino migliori caratteristiche di rendimento e di funzionalità o da prodotti tecnicamente più innovativi, sulla base della letteratura, l'Impresa aggiudicataria dovrà proporre la sostituzione con detti prodotti e sarà facoltà dell'Azienda Ospedaliera, previa propria valutazione, ad acquistare tali prodotti, alle stesse condizioni convenute in sede di gara ovvero rifiutarli, quando, secondo il proprio giudizio insindacabile, ritenga i prodotti in questione non perfettamente rispondenti alle esigenze dei settori di utilizzo.

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

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

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

Nella fattispecie prevista dal presente articolo l'Impresa aggiudicataria dovrà obbligatoriamente inviare una formale comunicazione avente ad oggetto **“FORNITURA SISTEMA COMPLETO DI PLACCHE E VITI OCCORRENTE ALLA UNITA' OPERATIVA DI ORTOPIEDIA PEDIATRICA DELL'AZIENDA ”** e contenente:

- indicazione del lotto di gara interessato alla sostituzione e/o affiancamento;
- tipologia di protesi oggetto di sostituzione e/o affiancamento e motivi della sostituzione e/o affiancamento;

- nuovi codici e nuove descrizioni;
- condizioni economiche non superiori rispetto a quelle di aggiudicazione.

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

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

Art. 4.(**Variazione di titolarità**)

Qualora per ragioni commerciali nel corso del periodo di validità contrattuale la ditta aggiudicataria non si trovi più ad essere titolare della eventuale esclusiva commerciale , anche solo di distribuzione o rivendita , del bene a suo tempo offerto , la medesima ditta sarà tenuta a comunicare all'Azienda Ospedaliera la avvenuta variazione unitamente ad indicazione della ditta , subentrata al proprio posto , in grado di fornire il medesimo prodotto. Non potranno essere avanzate richieste di sostituzione del prodotto offerto con altro 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. 5.(**Garanzia ed assistenza tecnica**)

Garanzia: la garanzia sul materiale deve essere completa.

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

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

Le condizioni e la durata della garanzia dovranno essere documentate dalla ditta offerente indicando nella documentazione tecnica le caratteristiche dettagliate della garanzia proposta sia per quanto riguarda il malfunzionamento che per quanto riguarda la durata prevista del reattivo.

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

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

La Ditta aggiudicataria:

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

Al fine di semplificare e rendere più rapido l'apprendimento del funzionamento dei dispositivi, la Ditta aggiudicataria si impegna ad effettuare l'istruzione del personale sanitario e tecnico che utilizzerà i dispositivi stessi, come disciplinato nell'articolo 53 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 al personale sanitario nella risoluzione dei problemi tecnico-applicativi che dovessero sorgere nel periodo contrattuale.

Ogni onere relativo è a carico dell'Impresa aggiudicataria.

Art. 6.(**Indisponibilità temporanea di prodotti**)

In caso di indisponibilità temporanea di prodotti per causa di forza maggiore, l'Impresa aggiudicataria dovrà comunicare all'Azienda Ospedaliera la sopravvenuta indisponibilità dei prodotti prima di ricevere eventuali ordini. In particolare l'Impresa aggiudicataria dovrà comunicare tempestivamente per iscritto all'Azienda Ospedaliera la mancata disponibilità di uno o più prodotti, indicando, per ogni prodotto:

- la denominazione;
- il periodo di indisponibilità, ove noto o prevedibile;
- la causa dell'indisponibilità.

In caso di mancata tempestiva comunicazione, verranno applicate le penalità previste nel capitolato speciale.

L'Impresa aggiudicataria si impegna, altresì, a fornire prodotti analoghi, previa autorizzazione dell'Azienda Ospedaliera.

Art. 7.(**Sostituzione di prodotti – acquisizione di prodotti affini**)

Nell'ipotesi in cui, durante il periodo contrattuale, venissero immessi sul mercato, da parte dell'Impresa aggiudicataria, nuovi 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 e contenente:

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

L'eventuale sostituzione avverrà a fronte di conferma scritta dell'Azienda Ospedaliera ,

previa acquisizione di parere tecnico favorevole 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.

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

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

Art. 8.(Variazione di titolarità)

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

Non potranno essere avanzate richieste di sostituzione del prodotto offerto con altro simile di diversa marca. In caso l'Impresa aggiudicataria si veda revocata la concessione di vendita da parte del fabbricante del prodotto/i oggetto della fornitura, l'Azienda Ospedaliera non avrà alcun obbligo di acquistare prodotti simili forniti in sostituzione di quelli aggiudicati ed usciti dal listino.

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

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

Art.9.(Clausola di accollo)

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

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

Art. 10.(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. 11.(**Variazioni dei protocolli di utilizzo**)

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

Art. 12.(**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.