

AZIENDA OSPEDALIERA "OSPEDALI RIUNITI VILLA SOFIA – CERVELLO" UNITA' OPERATIVA PROVVEDITORATO

90146 – PALERMO – Via Strasburgo n°233

CAPITOLATO SPECIALE

FORNITURA DI SFIGMOMANOMETRI, TERMOMETRI AD INFRAROSSI E PULSOSSIMETRI PER L'AZIENDA OSPEDALIERA "OSPEDALI RIUNITI VILLA SOFIA-CERVELLO" DI PALERMO

DISCIPLINARE TECNICO E MODALITÀ DI ESECUZIONE DELL'APPALTO -CAPO I – Prodotti e gestione della fornitura.

Art. 1. (Oggetto dell'appalto)

Il presente capitolato ha per oggetto la fornitura di fornitura di sfigmomanometri, termometri ad infrarossi e pulsossimetri per l'Azienda Ospedaliera " Ospedali Riuniti Villa Sofia-Cervello " di Palermo avente le caratteristiche tecniche minime di seguito specificate:

LOTTO N. 1 – SFIGMOMANOMETRI

NR.	DESCRIZIONE	Fabbisogno presunto
		annuale
1	SFIGMOMANOMETRI SU STATIVO	75
2	SFIGMOMANOMETRI DA TAVOLO	25
3	SET DI RICAMBIO FORMATO DA TUBO,	15
	BRACCIALE,E MONOPALLA PER ADAULTI	
4	SET DI RICAMBIO FORMATO DA TUBO,	5
	BRACCIALE,E MONOPALLA PER OBESI	
5	SET DI RICAMBIO FORMATO DA TUBO,	5
	BRACCIALE,E MONOPALLA PEDIATRICI	
6	FONENDOSCOPIO	75
7	STETOSCOPIO CARDIOLOGICO,	10

LOTTO N. 2 – TERMOMETRI AD INFRAROSSI

NR.	DESCRIZIONE	Fabbisogno presunto
		annuale
1	TERMOMETRI AD INFRAROSSI	50

LOTTO N. 3 – PULSOSSIMETRI,

NR.	DESCRIZIONE	Fabbisogno presunto
		annuale
1	PULSOSSIMETRO PORTATILE DA DITO, INDICATO	10
	PER ADULTI E BAMBINI OLTRE I 10 KG., CON	
	DISPLAY ORIENTABILE A COLORI	

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.

Art. 2. (Caratteristiche tecnico minime dei beni)

I prodotti offerti dovranno possedere le caratteristiche qualitative e tecniche di seguito indicate oltre che essere perfettamente conformi alle caratteristiche indicate nell'articolo 1 del presente capitolato al momento della consegna:

LOTTO N° 1 - SFIGMOMANOMETRI

N.	DESCRIZIONE	
	Modello stativo a 5 stazze su ruote piroettanti e dotate di freno.	
1	Modello stativo: asta in metallo lucidato e cromato, materiale anticorrosione, resistente e regolabile in altezza. Meccanismo di misurazione ad alta precisione certificata +/- 3 mm/Hg. Manometro con cassa rotonda in ABS di diametro non inferiore a 130 mm e non richiedente di manutenzione. Display girevole non inferiore a 180°. Lancetta di qualità, calibrata e di massima precisione. Range pressione di gonfiaggio: 0 - 300 mmHg. Meccanismo di misura protetto contro la corrosione. Vetro di copertura antiabbagliante, antiriflesso.	
	Tutto lo sfigmomanometro deve essere resistente alla maggior parte dei detergenti e	

	disinfettanti con relativa certificazione.
	Camera d'aria e monopalla in PVC con valvola di regolazione a vite ed in metallo, a
	regolazione sensibile ed uniforme.
	Tubo a spirale in PVC estensibile non meno di 200 cm.
	Bracciale in Nylon con chiusura a velcro senza anello di metallo, lavabile a più di 60
	°C, disinfettabile, superficie morbida e con certificazione di resistenza all'usura.
	Latex Free.
	Possibilità di Bracciali per adulti, obesi e pediatrici.
	Vaschetta per contenere il bracciale, resistente e disinfettabile.
	Possibilità di accessori di ricambio (tubo, monopalla, bracciale, etc.).
	Provvisto di tutte le certificazioni previste dalle normative vigenti
	Struttura resistente agli urti e cadute con certificazione
	. Modello da tavolo.
	Meccanismo di misurazione ad alta precisione certificata +/- 3 mm/Hg.
	Manometro con cassa rotonda in ABS di diametro non inferiore a 130 mm e non
	richiedente di manutenzione.
	Display girevole non inferiore a 180°.
	Lancetta di qualità, calibrata e di massima precisione.
	Range pressione di gonfiaggio: 0 - 300 mmHg.
	Meccanismo di misura protetto contro la corrosione.
	Vetro di copertura antiabbagliante, antiriflesso.
	Tutto lo sfigmomanometro deve essere resistente alla maggior parte dei detergenti e
2	disinfettanti con relativa certificazione.
	Camera d'aria e monopalla in PVC con valvola di regolazione a vite ed in metallo, a
	regolazione sensibile ed uniforme.
	Tubo a spirale in PVC estensibile non meno di 200 cm.
	Bracciale in Nylon con chiusura a velcro senza anello di metallo, lavabile a più di 60
	°C, disinfettabile, superficie morbida e con certificazione di resistenza all'usura.
	Latex Free.
	Possibilità di Bracciali per adulti, obesi e pediatrici.
	Vaschetta per contenere il bracciale, resistente e disinfettabile.
	Possibilità di accessori di ricambio (tubo, monopalla, bracciale, etc.).
	Provvisto di tutte le certificazioni previste dalle normative vigenti.
3	Set di ricambio formato da tubo, bracciale,e monopalla per adulti
4	Set di ricambio formato da tubo, bracciale,e monopalla per obesi
5	Set di ricambio formato da tubo, bracciale,e monopalla pediatrici
6	Fonendoscopio – padiglione Ø43 circa, campana Ø30 circa, archetto in ottone e
U	ghiera antibrivido, tubo lunghezza 62 cm circa, int. Ø4 mm circa, ext. Ø8 mm circa
	Stetoscopio cardiologico, testa in acciaio inossidabile Ø 36-47 mm circa, con
7	campana a forma di cono per le basse frequenze, archetto in acciaio inossidabile con
,	molla interna, membrana di grande sensibilità per amplificare i suoni , tubo in PVC di
	40 cm (16")
7	campana a forma di cono per le basse frequenze, archetto in acciaio inossidabile con molla interna, membrana di grande sensibilità per amplificare i suoni , tubo in PVC di

<u>LOTTO N.º 2 – TERMOMETRI A INFRAROSSI</u>

N.	DESCRIZIONE	
	range di misurazione alla fronte: 34,0/42,5°;	
	range di misurazione: 1.0/80.0°;	
	temperatura di funzionamento nella stanza: 16/40°);	
	sensibilità: 0.1°;	
	distanza di funzionamento: circa 6 cm;	
	livello di accuratezza: in accordo con ASTM E 1965-98:2009;	
	batterie (incluse): 4 AAA tipo LR03 (alcaline);	
1	durata batterie: <10.000 misurazioni;	
	tempo di misurazione: <0.5 sec;	
	tempo minimo fra misurazioni: <2 sec;	
	con allarme;	
	con indicatore batterie scariche;	
	almeno 32 memorie.	
	certificazione CE, in accordo al regolamento sui Dispositivi Medici (UE) 2017/745	
	(MDR) o Direttiva 93/42/CEE (MDD) con grado di precisione medicale II a/b (annex V).	

$\underline{LOTTO\ N^{\circ}\ 3-PULSOSSIMETRI}$

N.	DESCRIZIONE	
	Pulsossimetro portatile da dito, indicato per adulti e bambini oltre i 10 Kg.,	
	con display orientabile a colori.	
	conforme alla Direttiva CEE 93/42	
	Visualizzazione dell'onda pletismografica e Luminosità del display regolabile.	
	Rapida rilevazione dei valori in circa 5 secondi.	
	Spegnimento automatico dopo 5 secondi di non utilizzo	
	Allarmi acustici e visivi per i parametri di Sp02 e frequenza cardiaca.	
	Funzionamento mediante batteria ricaricabile al litio con autonomia di 12 ore in	
	utilizzo continuo.	
	Utilizzo su pazienti adulti e in ambito pediatrico.	
	Dotato di cinturino per il trasporto.	
	Possibilità di registrare e memorizzare i valori di Sp02 e frequenza cardiaca fino a 24	
1	ore.	
-	Collegamento mediante porta USB o wireless (opzionale) a personal computer per il	
	trasferimento dei valori memorizzati.	
	Completo di software che permette la gestione dei pazienti e l'analisi dei valori	
	rilevati.	
	Caratteristiche tecniche	
	Parametri rilevati: saturazione ematica dell'ossigeno e frequenza cardiaca	
	Metodo di misura: spettrofotometro a raggi infrarossi	
	Lunghezza onde di misurazione: rosse 660 nanometri - infrarosse 940 nanometri	
	(circa)	
	Sp02: 35% - 100% (circa)	
	Accuratezza: +/- 2% tra 70% e 99%	
	Frequenza cardiaca: 30 - 240 battiti/minuto	
	Accuratezza: +/-2%	

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, 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:

- 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 dispositivi 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 DI SFIGMOMANOMETRI, TERMOMETRI AD INFRAROSSI E PULSOSSIMETRI – LOTTO N° "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 con durata minima annuale.

L'impresa aggiudicataria si assume l'obbligo di fornire il bene di produzione corrente , nuovo di fabbrica, modello di recente immissione sul mercato, non ricondizionato né riassemblato.

Il bene fornito deve contenere tutti i più aggiornati accorgimenti in termini tecnici ed essere priva di difetti dovuti a progettazione, errata esecuzione od installazione e a vizi di materiali impiegati e deve possedere a tutti i requisiti indicati dall'Impresa aggiudicataria nell'offerta e nella documentazione tecnica, nonché in vigore all'atto del collaudo.

Il bene fornito, a prescindere che sia prodotta dall'Impresa aggiudicataria e da Imprese terze, dovrà essere garantita dall'Impresa aggiudicataria per tutti i vizi costruttivi ed i difetti di malfunzionamento e da tutti gli inconvenienti non derivanti da forza maggiore, per tutta la durata della garanzia di un anno, a partire dalla data di consegna del bene.

L'Impresa aggiudicataria è tenuta ad eliminare, a proprie spese, tutti i difetti manifestatisi dai beni durante il periodo di garanzia, dipendenti da vizi di costruzione, di installazione, di configurazione e da difetti dei materiali impiegati.

L'impresa aggiudicataria è tenuta a garantire parti originali di ricambio per almeno 10 anni a decorrere dalla data di scadenza del periodo di garanzia.

L'Impresa aggiudicataria è obbligata ad eliminare, a proprie spese, tutti i difetti manifestatisi nel corso della durata della garanzia 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.

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 56 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. 6.(Formazione del personale)

L'Azienda Ospedaliera, in seguito alla fornitura, ha la facoltà di richiedere all'Impresa aggiudicataria di ciascun lotto, con personale qualificato, un idoneo addestramento del personale infermieristico 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..

L'Impresa aggiudicataria dovrà altresì garantire adeguata consulenza tecnica agli infermieri in relazione ad eventuali problematiche che dovessero sorgere nel corso del trattamento dei pazienti

Art. 7.(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 negli atti gara.

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

Art. 8.(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 prodotti 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 di quelli 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 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. 9. (**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.