



REGIONE BASILICATA

**ALLEGATO 4**

**PROCEDURA TELEMATICA PER LA FORNITURA TRIENNALE DI MATERIALE  
PER EMODINAMICA OCCORRENTE ALL'AZIENDA SANITARIA DI MATERA E  
ALL'A.O.R. "SAN CARLO" DI POTENZA**

**SIMOG gara n.**

**RELAZIONE ILLUSTRATIVA**

L'appalto, costituito da n. 56 lotti a base di gara, ha per oggetto la "fornitura triennale di materiale per emodinamica occorrente all'Azienda Sanitaria di Matera e all'A.O.R. "San Carlo".

In particolare, la procedura di gara verrà espletata dalla Stazione Unica Appaltante della Regione Basilicata (SUA-RB), per conto delle seguenti Aziende Sanitarie Regionali:

- A.S.M. di Matera;
- A.O.R. "San Carlo" di Potenza.

Il contratto avrà durata pari a 36 mesi, naturali, consecutivi e continui, a decorrere dalla data di stipula del contratto, da parte di ciascuna Azienda Sanitaria, salvo il caso di risoluzione, secondo quanto previsto dalle clausole contrattuali, dal bando e dalle norme vigenti.

In ogni caso la DA al termine della scadenza contrattuale è tenuta, qualora richiesto dall'Azienda Sanitaria, a garantire l'esecuzione della fornitura alle medesime condizioni fino alla individuazione del nuovo contraente e, comunque, per un periodo massimo di 180 giorni.

Le caratteristiche tecniche della fornitura in oggetto, unitamente ai quantitativi annuali presunti e ai prezzi unitari, sono riportati nell'Allegato 1 al disciplinare di gara. I suddetti quantitativi indicati rappresentano il fabbisogno - entro il 20% - in aumento o in diminuzione, determinato considerando l'andamento storico relativo ai consumi dei prodotti de quibus. Tali variazioni non danno diritto alla Ditta aggiudicataria (DA) di pretendere alcun indennizzo o variazione dei prezzi unitari offerti.

L'Azienda Sanitaria, comunque, si riserva il diritto, espressamente accettato dal fornitore con la sottoscrizione del presente capitolato in fase di gara, di sospendere o annullare la fornitura dei prodotti assegnati, allorquando venissero ad essere variate le procedure sulla cui base sono stati previsti i relativi consumi, senza che ciò possa rappresentare elemento di qualsivoglia rivalsa da parte del fornitore.

I prodotti oggetto della presente gara devono essere conformi alla Direttiva sui Dispositivi Medici 93/42/CE (D. Lgs. n. 46/1997) e alle disposizioni normative vigenti inerenti l'oggetto della presente capitolato.

I Dispositivi Medici oggetto del presente contratto di fornitura devono avere il marchio CE. I prodotti devono essere contenuti in confezioni che ne garantiscano idonea conservazione ed il facile e sicuro immagazzinamento mediante sovrapposizione. Le confezioni e l'etichettatura (in lingua italiana ed a caratteri ben leggibili, riportanti la descrizione quali-quantitativa del contenuto ed ogni altra informazione richiesta dalla normativa vigente) e la sterilizzazione devono essere conformi a quanto previsto dalla disposizioni normative vigenti.

L'Azienda eserciterà il controllo e la sorveglianza sulla corretta esecuzione del contratto, in termini di buon andamento delle attività operative, della corrispondenza quantitativa e qualitativa delle prestazioni, del rispetto dei tempi, della tempestività e documentazione delle comunicazioni.

Il Direttore dell'esecuzione contrattuale avrà facoltà e diritto di controllo e di vigilanza su tutte le operazioni riguardanti la fornitura in oggetto in qualsiasi momento lo riterrà opportuno. Resta inteso che, in ogni caso, l'Azienda Sanitaria non assume responsabilità in conseguenza dei rapporti che si instaureranno tra la Ditta Aggiudicataria ed il personale da questa dipendente. La DA non potrà eccepire, durante l'esecuzione dell'appalto, la mancata conoscenza di condizioni o la sopravvenienza di elementi ulteriori, a meno che tali nuovi elementi appartengano ad evidenti cause di forza maggiore.

La DA deve obbligatoriamente consegnare prodotti e componenti nuovi di fabbrica e nella versione corrispondente all'offerta.

Nel caso in cui, in corso di contratto siano state introdotte versioni innovative della tipologia del Dispositivo Medico oggetto di aggiudicazione, la Ditta si impegna alla

sostituzione del Dispositivo aggiudicato, fornendo i nuovi prodotti senza oneri aggiuntivi a carico dell'Azienda Sanitaria. A tal proposito, ne dà apposita comunicazione all'Azienda medesima, specificando i motivi per cui viene proposta tale sostituzione e dovrà fornire la documentazione necessaria a verificare, in modo agevole, che tutte le caratteristiche (nessuna esclusa) siano uguali al modello offerto in gara, evidenziando le caratteristiche superiori. Il Dispositivo offerto in sostituzione deve essere prodotto dallo stesso fabbricante. La DA, inoltre, deve presentare per il nuovo Dispositivo Medico tutta la documentazione prevista nel capitolato di gara.

L'Azienda Sanitaria si riserva il diritto di valutare a proprio insindacabile giudizio se accettare le innovazioni migliorative offerte a parità di condizioni economiche o pretendere la consegna con le stesse caratteristiche dell'offerta aggiudicata (o, comunque, caratteristiche non inferiori). Nel caso, invece, in cui i prodotti offerti in sede di gara non siano più disponibili, i nuovi prodotti dovranno essere perfettamente rispondenti alle esigenze dell'Azienda Sanitaria e, comunque, con caratteristiche uguali o superiori a quelle dei prodotti aggiudicati.