



REGIONE BASILICATA

DIPARTIMENTO
STAZIONE UNICA APPALTANTE SUA-RB
UFFICIO CENTRALE DI COMMITTENZA
E SOGGETTO AGGREGATORE

Via Vincenzo Verrastro, 4 - 85100 POTENZA

Tel.: +39 0971668307

P.E.C. ufficio.centrale.committenza.soggetto.aggregatore@cert.regione.basilicata.it

**PROCEDURA APERTA PER LA FORNITURA DI STENT PER ANGIOPLASTICA
CORONARICA PERCUTANEA (PTCA) E CATETERI PER DILATAZIONE
CORONARICA DESTINATI ALLE UU.OO. DI CARDIOLOGIA DELL'A.O.R. SAN
CARLO DI POTENZA E DELL'AZIENDA SANITARIA LOCALE DI MATERA (ASM)**

Allegato 5: Relazione Illustrativa



L'appalto, suddiviso in n. 22 Lotti a base di gara, ha per oggetto la **fornitura triennale di Stent per angioplastica coronarica percutanea (PTCA) e Cateteri per dilatazione coronarica destinati alle UU.OO. di Cardiologia dell'A.O.R. "SAN CARLO" di Potenza e dell'Azienda Sanitaria Locale di Matera (ASM)**. In particolare, la procedura di gara verrà espletata dal Centro aggregatore Regionale SUA-RB (Stazione Unica Appaltante della Regione Basilicata), per conto delle seguenti Aziende Sanitarie Regionali:

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

Il contratto avrà durata di 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 e tutte le specifiche di carattere tecnico della fornitura di che trattasi sono riportate analiticamente e dettagliatamente nell'**Allegato 1** al disciplinare di gara.

I quantitativi indicati negli atti di gara rappresentano il fabbisogno di ciascuna Azienda Sanitaria del S.S.R. presunto triennale, variabile - entro il 40% - in aumento o in diminuzione, determinato considerando l'andamento storico relativo ai consumi dei prodotti *de quibus*. Tali variazioni non danno diritto alla DA di pretendere alcun indennizzo o variazione dei prezzi unitari offerti.

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 (per i prodotti richiesti sterili) devono essere conformi a quanto previsto dalla disposizioni normative vigenti.

I confezionamenti eventualmente indicati nella richiesta sono vincolanti per tutta la durata della fornitura.



REGIONE BASILICATA

DIPARTIMENTO
STAZIONE UNICA APPALTANTE SUA-RB
UFFICIO CENTRALE DI COMMITTENZA
E SOGGETTO AGGREGATORE

Via Vincenzo Verrastro, 4 - 85100 POTENZA

Tel.: +39 0971668307

P.E.C. ufficio.centrale.committenza.soggetto.aggregatore@cert.regione.basilicata.it

Ciascuna Azienda Sanitaria 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.

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 Sanitaria, 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.