

**Direzione:** TRASFORMAZIONE DIGITALE E PROCUREMENT

**Area:** PIANIFICAZIONE GARE PER ENTI DEL SSR E ACQUISTI ICT

## **DETERMINAZIONE** *(con firma digitale)*

**N.** G17663 **del** 23/12/2025

**Proposta n.** 52664 **del** 22/12/2025

**Oggetto:**

Gara comunitaria centralizzata, a procedura aperta, per la fornitura di antisettici e disinfettanti occorrenti alle Aziende Sanitarie ed Ospedaliere della Regione Lazio - Approvazione schemi, atti e indizione gara.

**Proponente:**

Estensore	LATTANZI MARIA TERESA	_____firma elettronica_____
Responsabile del procedimento	CAO MARCO ERNST PAOLO	_____firma elettronica_____
Responsabile dell' Area	A. PRIMAVERA	_____firma digitale_____
Direttore Regionale	S. RICCI	_____firma digitale_____

Firma di Concerto

**OGGETTO:** Gara comunitaria centralizzata, a procedura aperta, per la fornitura di antisettici e disinfettanti occorrenti alle Aziende Sanitarie ed Ospedaliere della Regione Lazio - Approvazione schemi, atti e indizione gara.

## **IL DIRETTORE DELLA DIREZIONE REGIONALE TRASFORMAZIONE DIGITALE E PROCUREMENT**

**VISTA** lo statuto della Regione Lazio;

**VISTA** la Legge Regionale 18 febbraio 2002, n. 6, “Disciplina del sistema organizzativo della Giunta e del Consiglio e disposizioni relative alla dirigenza ed al personale regionale” e s.m.i.;

**VISTO** il Regolamento Regionale 6 settembre 2002, n. 1, “Regolamento di organizzazione degli uffici e dei servizi della Giunta regionale” e s.m.i.;

**VISTA** la Deliberazione di Giunta Regionale n. 475 del 26 giugno 2025 con la quale è stato conferito alla avv. Stefania Ricci, l’incarico di Direttore della Direzione Regionale Trasformazione digitale e procurement;

**VISTO** l’Atto di organizzazione n. G08616 del 04/07/2025 con il quale è stato definito l’assetto organizzativo della Direzione che comprende l’Area Pianificazione, Gare per Enti del SSR e Acquisti ICT il cui incarico di dirigente è stato conferito all’Ing. Alessio Primavera con Atto di Organizzazione n. G12043 del 16/09/2024;

**VISTO** il Decreto Legislativo 31 marzo 2023, n. 36, “Codice dei contratti pubblici in attuazione dell’articolo 1 della legge 21 giugno 2022, n. 78, recante delega al Governo in materia di contratti pubblici”

**VISTO** il D.L. 24 aprile 2014, n. 66, convertito in legge 23 giugno 2014, n. 89, che prevede, all’art. 9 comma 1, l’istituzione, nell’ambito dell’Anagrafe unica delle stazioni appaltanti operante presso l’ANAC, dell’elenco dei soggetti aggregatori di cui fanno parte Consip S.p.A. e una centrale di committenza per ciascuna regione;

**VISTA** la Deliberazione dell’Autorità Nazionale Anticorruzione n. 58 del 22 luglio 2015 con la quale la Direzione Regionale già Centrale Acquisti (attuale Trasformazione digitale e procurement) è stata iscritta nell’elenco dei soggetti aggregatori ai sensi dell’articolo 9 del D. L. n. 66/2014, così come confermato da ultimo, nella delibera n. 643 del 22 settembre 2021;

**VISTO** l’art. 9 comma 3 del medesimo D.L. 66/2014 il quale dispone che con Decreto del Presidente del Consiglio dei Ministri siano individuate le categorie di beni e di servizi, nonché le soglie al superamento delle quali è obbligatorio il ricorso a Consip S.p.A. o agli altri soggetti aggregatori per

lo svolgimento delle relative procedure stabilendo altresì che, per tali categorie di beni e servizi, l'ANAC non rilascia più il codice identificativo gara (CIG) alle stazioni appaltanti che non ricorrano a detti soggetti aggregatori;

**VISTA** la Deliberazione di Giunta regionale n. 1163 del 30 dicembre 2024 avente ad oggetto “Approvazione del Piano biennale 2025-2026 degli acquisti centralizzati di beni e servizi ai sensi degli articoli 498-bis e 498-ter del Regolamento Regionale n. 1/2002 e s.m.i.” e, in particolare, l’Allegato A - “Piano delle gare centralizzate della Direzione Regionale Centrale Acquisti” in cui è presente, tra le iniziative in programmazione, quella finalizzata alla fornitura di antisettici e disinfettanti Aziende Sanitarie e Ospedaliere della Regione Lazio;

**CONSIDERATO** che con Determinazione n. G02853 del 07/03/2025 è stato costituito il Gruppo Tecnico di Progettazione per la predisposizione degli atti di gara ed è stato nominato, Responsabile Unico del Progetto (RUP) il Dott. Marco Ernst Paolo Cao funzionario presso l’Area Pianificazione, Gare per Enti del SSR e Acquisti ICT della Direzione regionale Trasformazione Digitale e Procurement;

**RICHIAMATA** la nota prot. 0955356 del 30/09/2025 con la quale la Direzione Regionale Salute e Integrazione Sociosanitaria, Area Farmaci e Dispositivi ha trasmesso, in conclusione dell’attività di progettazione svolta dal Gruppo Tecnico, l’elenco dei prodotti e relativi fabbisogni;

**VISTA** la Determinazione a contrarre n. G15660 del 21/11/2025 con la quale è stato deciso di dare avvio alla gara comunitaria centralizzata, a procedura aperta, per la fornitura di antisettici e disinfettanti occorrenti alle Aziende Sanitarie ed Ospedaliere della Regione Lazio;

**RITENUTO**, pertanto, di:

- indire una gara a procedura aperta per l'acquisizione di antisettici e disinfettanti occorrenti alle Aziende Sanitarie ed Ospedaliere della Regione Lazio, di cui all’Allegato 3 - Elenco Prodotti;
- svolgere interamente l'appalto specifico attraverso l'utilizzo del “Sistema Telematico Acquisti della Regione Lazio – S.TEL.LA.”, conformemente alle prescrizioni di cui al D.lgs. n. 36/2023 e nel rispetto delle disposizioni di cui al D.lgs. n. 82/2005 (Codice dell’Amministrazione Digitale), mediante il quale verranno gestite tutte le fasi della procedura oltre che le comunicazioni e gli scambi di informazioni relative allo specifico appalto;
- articolare la procedura come di seguito rappresentato:
  - **Numero lotti:** 36 Lotti
  - **Durata della fornitura:** 48 mesi dalla data di sottoscrizione delle convenzioni;

- **Fabbisogno:** determinato dalle Aziende Sanitarie e Ospedaliere della Regione Lazio (riportato nella nota 0955356 del 30/09/2025);
- **Valore a base d'asta** 8.164.182,17 € euro iva esclusa;
  - **Prevedere**, ai sensi dell'art. 120 comma 9 del D.Lgs. 36/2023, la facoltà d'incremento delle prestazioni, c.d. "quinto d'obbligo", per un valore pari a 1.632.836,43 euro iva esclusa;
  - **Prevedere**, ai sensi dell'art. 120 comma 10 del D.Lgs. 36/2023, la facoltà di proroga degli ordinativi di fornitura per ulteriori 6 mesi per un valore pari a 1.020.522,78 euro iva esclusa;
- **Valore complessivo dell'appalto:** € 10.817.541,38 al netto di IVA, comprensivo delle modifiche di cui ai commi 9 e 10 dell'art. 120 del D. lgs n. 36/2023;
- **Criterio di aggiudicazione:** minor prezzo ai sensi dell'art. 108, comma 3 del D.lgs. n. 36/2023 in considerazione del fatto che trattasi di fornitura con caratteristiche standardizzate, regolate da appositi provvedimenti delle competenti Autorità statali;
- **Modalità di contrattualizzazione:** stipula di Convenzione con gli Operatori Economici aggiudicatari in forma di scrittura privata con firma digitale;
- **Termini di gara:**
  - Termine di richiesta quesiti: ore 14:00 del 03/02/2026;
  - Termine presentazione offerte: ore 17:00 del 16/02/2026;
  - Prima seduta pubblica virtuale: ore 11:00 del 18/02/2026.

➤ approvare pertanto gli schemi degli atti di gara di seguito elencati:

- Disciplinare di gara;
- Allegato 1 – Domanda di partecipazione;
- Allegato 2 – DGUE (in formato elettronico presente sul sistema)
- Allegato 3 – Elenco prodotti;
- Allegato 4 – Schema di offerta caratteristiche tecniche minime;
- Allegato 5 – Schema di convenzione;
- Allegato 6 – Schema attestazione pagamento imposta di bollo;
- Allegato 7 – Modello verifiche artt. 94;

- Allegato 8 – Informativa sul trattamento dei dati personali;
- Capitolato tecnico.

**VISTO** altresì l'art. 28 del D. Lgs. n. 36/2023, che prevede l'obbligo della trasmissione alla Banca dati nazionale dei contratti pubblici delle informazioni e dei dati relativi al ciclo vita dei contratti pubblici, nonché l'obbligo per la stazione appaltante di assicurare il collegamento tra la sezione "Amministrazione Trasparente" del sito istituzionale e la Banca Dati Nazionale dei Contratti Pubblici;

**DATO ATTO** che la documentazione di gara è resa disponibile in modo gratuito, illimitato e diretto sulla piattaforma di e-procurement S.TEL.LA. della Regione Lazio <https://centraleacquisti.regione.lazio.it/>, nella sezione "*Bandi e Avvisi*";

**VISTO**, l'art. 84 del D.lgs. 36/2023, il quale prevede che i bandi di gara relativi ad appalti sopra soglia comunitaria devono essere trasmessi all'Ufficio delle pubblicazioni dell'Unione europea, per il tramite della Banca Dati Nazionale dei Contratti Pubblici;

**VISTO** l'articolo 85, comma 1, del D.lgs. 36/2023 il quale prevede che gli avvisi e i bandi devono essere pubblicati altresì sulla Banca Dati Nazionale dei Contratti Pubblici dell'ANAC e sul sito istituzionale della stazione appaltante;

**RITENUTO** pertanto di trasmettere, a mezzo della piattaforma di e-procurement S.TEL.LA. della Regione Lazio, alla Banca Dati Nazionale dei Contratti Pubblici dell'ANAC, le informazioni e i dati relativi al ciclo vita dei contratti pubblici, nonché di assicurare il collegamento tra la sezione "Amministrazione Trasparente" del sito istituzionale e la Banca Dati Nazionale dei Contratti Pubblici;

Tutto ciò premesso, da considerarsi parte integrante del presente atto,

## **D E T E R M I N A**

1. indire una gara comunitaria centralizzata a procedura aperta per la fornitura di "Antisettici e disinfettanti occorrenti alle Aziende Sanitarie ed Ospedaliere della Regione Lazio", i cui requisiti vengono di seguito riportati:

- **Numero lotti:** 36 Lotti
- **Durata della fornitura:** 48 mesi dalla data di sottoscrizione delle convenzioni;
- **Fabbisogno:** determinato dalle Aziende Sanitarie e Ospedaliere della Regione Lazio (riportato nella nota 0955356 del 30/09/2025);
- **Valore a base d'asta** 8.164.182,17 € euro iva esclusa;

- **Prevedere**, ai sensi dell'art. 120 comma 9 del D.Lgs. 36/2023, la facoltà d'incremento delle prestazioni, c.d. "quinto d'obbligo", per un valore pari a 1.632.836,43 euro iva esclusa;
- **Prevedere**, ai sensi dell'art. 120 comma 10 del D.Lgs. 36/2023, la facoltà di proroga degli ordinativi di fornitura per ulteriori 6 mesi per un valore pari a 1.020.522,78 euro iva esclusa;
- **Valore complessivo dell'appalto:** € 10.817.541,38 al netto di IVA, comprensivo delle modifiche di cui ai commi 9 e 10 dell'art. 120 del D. lgs n. 36/2023;
- **Criterio di aggiudicazione:** minor prezzo ai sensi dell'art. 108, comma 3 del D.lgs. n. 36/2023 in considerazione del fatto che trattasi di fornitura con caratteristiche standardizzate, regolate da appositi provvedimenti delle competenti Autorità statali;
- **Modalità di contrattualizzazione:** stipula di Convenzione con gli Operatori Economici aggiudicatari con la forma di scrittura privata con forma digitale;
- **Termini di gara:**
  - Termine di richiesta quesiti: ore 14:00 del 03/02/2026;
  - Termine presentazione offerte: ore 17:00 del 16/02/2026;
  - Prima seduta pubblica virtuale: ore 11:00 del 18/02/2026.

2. di approvare pertanto gli schemi degli atti di gara di seguito elencati:

- Disciplinare di gara;
- Allegato 1 – Domanda di partecipazione;
- Allegato 2 – DGUE (in formato elettronico presente sul sistema)
- Allegato 3 – Elenco prodotti;
- Allegato 4 – Schema di offerta caratteristiche tecniche minime;
- Allegato 5 – Schema di convenzione;
- Allegato 6 – Schema attestazione pagamento imposta di bollo;
- Allegato 7 – Modello verifiche artt. 94;
- Allegato 8 – Informativa sul trattamento dei dati personali;
- Capitolato tecnico.

3. di trasmettere, a mezzo della piattaforma di e-procurement S.TEL.LA., alla Banca dati nazionale dei contratti pubblici dell'ANAC, le informazioni e i dati relativi al ciclo vita dei contratti pubblici, nonché di assicurare il collegamento tra la sezione "Amministrazione Trasparente" del sito istituzionale e la predetta Banca dati;
4. di pubblicare il presente provvedimento sul "Profilo di committente" della Stazione Appaltante, accessibile al sito [www.Regione.lazio.it](http://www.Regione.lazio.it), nella sezione "Avvisi e Bandi – Atti relativi alle procedure di affidamento (Amm. Trasparente)", sul portale <https://stella.regione.lazio.it/Portale/>, sul BURL.

Avverso il presente atto è ammesso ricorso giurisdizionale innanzi al Tribunale Amministrativo del Lazio nel termine di giorni 30 (trenta) dalla pubblicazione.

Il Direttore Regionale

Stefania Ricci

Copia



**REGIONE  
LAZIO**

**GARA COMUNITARIA CENTRALIZZATA A PROCEDURA  
APERTA PER LA FORNITURA DI ANTISETTICI E DISINFETTANTI OCCORRENTI  
ALLE AZIENDE SANITARIE ED OSPEDALIERE DELLA REGIONE LAZIO  
3° EDIZIONE  
DISCIPLINARE DI GARA**




**INDICE**

PREMESSE .....	4
1. PIATTAFORMA .....	5
1.1 La piattaforma di Approvvigionamento Digitale (PAD) .....	5
1.2 Dotazioni Tecniche.....	7
1.3 Identificazione .....	8
2. DOCUMENTAZIONE DI GARA, CHIARIMENTI E COMUNICAZIONI.....	9
2.1 Documenti di gara.....	9
2.2 Chiarimenti .....	9
2.3 Comunicazioni .....	10
3. OGGETTO DELL'APPALTO, IMPORTO E SUDDIVISIONE IN LOTTI .....	10
3.1 Durata .....	15
3.2 Revisione prezzi.....	16
3.3 Modifica del contratto in fase di esecuzione .....	17
4. SOGGETTI AMMESSI IN FORMA SINGOLA E ASSOCIATA E CONDIZIONI DI PARTECIPAZIONE ...	19
5. REQUISITI DI ORDINE GENERALE E ALTRE CAUSE DI ESCLUSIONE.....	22
6. REQUISITI DI ORDINE SPECIALE E MEZZI DI PROVA.....	23
6.1 REQUISITI DI IDONEITÀ PROFESSIONALE.....	24
6.2 REQUISITI DI CAPACITÀ ECONOMICA E FINANZIARIA.....	24
6.3 REQUISITI DI CAPACITÀ TECNICA E PROFESSIONALE .....	24
6.4 INDICAZIONI SUI REQUISITI SPECIALI NEI RAGGRUPPAMENTI TEMPORANEI, CONSORZI ORDINARI, AGGREGAZIONIDI IMPRESE DI RETE, GEIE .....	24
6.5 INDICAZIONI SUI REQUISITI SPECIALI NEI CONSORZI DI COOPERATIVE, CONSORZI DI IMPRESE ARTIGIANE,CONSORZI STABILI.....	25
7. AVVALIMENTO .....	26
8. SUBAPPALTO.....	26
9. REQUISITI DI PARTECIPAZIONE E/O CONDIZIONI DI ESECUZIONE.....	26
10. GARANZIA PROVVISORIA.....	26
11. SOPRALLUOGO .....	30
12. PAGAMENTO DEL CONTRIBUTO A FAVORE DELL'ANAC.....	30
13. MODALITÀ DI PRESENTAZIONE DELL'OFFERTA E SOTTOSCRIZIONE DEI DOCUMENTI DI GARA .....	32
13.1 Regole per la presentazione dell'offerta .....	33
14. SOCCORSO ISTRUTTORIO.....	35



15.	DOMANDA DI PARTECIPAZIONE E DOCUMENTAZIONE AMMINISTRATIVA.....	37
15.1	DOMANDA DI PARTECIPAZIONE ED EVENTUALE PROCURA.....	37
15.2	DICHIARAZIONI DA RENDERE A CURA DEGLI OPERATORI ECONOMICI AMMESSI AL CONCORDATO PREVENTIVO CONCONTINUITÀ AZIENDALE DI CUI ALL'ARTICOLO 372 DEL DECRETO LEGISLATIVO 12 GENNAIO 2019, N.14 .....	42
15.3	DICHIARAZIONI DA RENDERE NEL DGUE .....	43
15.4	DOCUMENTAZIONE IN CASO DI AVVALIMENTO.....	44
15.5	DOCUMENTAZIONE ULTERIORE PER I SOGGETTI ASSOCIATI.....	44
16.	OFFERTA TECNICA .....	47
16.1	Fornitura della campionatura per esame del prodotto offerto.....	48
17.	OFFERTA ECONOMICA .....	48
18.	CRITERIO DI AGGIUDICAZIONE .....	50
19.	COMMISSIONE GIUDICATRICE .....	51
20.	SVOLGIMENTO DELLE OPERAZIONI DI GARA.....	51
21.	VERIFICA DOCUMENTAZIONE AMMINISTRATIVA.....	51
22.	VALUTAZIONE DELL'OFFERTA TECNICA E DELL'OFFERTA ECONOMICA .....	52
23.	VERIFICA DI ANOMALIA DELLE OFFERTE.....	54
24.	VERIFICA DELL'IDONEITÀ DEGLI OFFERENTI.....	54
25.	AGGIUDICAZIONE DELL'APPALTO E STIPULA DEL CONTRATTO.....	55
26.	OBBLIGHI RELATIVI ALLA TRACCIABILITÀ DEI FLUSSI FINANZIARI .....	57
27.	CODICE DI COMPORTAMENTO .....	58
28.	ACCESSO AGLI ATTI .....	58
29.	DEFINIZIONE DELLE CONTROVERSIE.....	59
30.	TRATTAMENTO DEI DATI PERSONALI.....	60

**PREMESSE**

Con Determinazione n. [REDACTED] del [REDACTED], la Regione Lazio, in qualità di stazione appaltante e di soggetto aggregatore ai sensi dell'articolo 9 del decreto-legge 24 aprile 2014, n. 66, è responsabile della pubblicazione e successiva aggiudicazione della procedura aperta ai sensi dell'articolo 71 del D.lgs. 36/2023 (di seguito anche "Codice") finalizzata alla stipula di convenzioni per l'affidamento del servizio di fornitura di Antisettici e disinfettanti occorrenti aziende sanitarie e ospedaliere della Regione Lazio.

Al presente Appalto si applicano le disposizioni di cui al D. Lgs. 31 marzo 2023, n. 36 recante "*Codice dei contratti pubblici in attuazione dell'articolo 1 della legge 21 giugno 2022, n. 78, recante delega al Governo in materia di contratti pubblici*", come modificato dal D. Lgs. 31 dicembre 2024, n. 209 recante "*Disposizioni integrative e correttive al codice dei contratti pubblici, di cui al decreto legislativo 31 marzo 2023, n. 36*" (nel seguito anche "Codice").

La presente procedura aperta è interamente svolta tramite il "sistema Acquisti Telematici della Regione Lazio "S.TEL.LA." accessibile all'indirizzo <https://stella.regione.lazio.it/portale/>. Tramite il sito si accede alla procedura e alla documentazione di gara.

L'affidamento avviene mediante procedura aperta ai sensi dell'art. 71 del "Codice dei contratti pubblici" con applicazione del criterio del minor prezzo, ai sensi dell'art. 108, co.3, del Codice.

Il luogo di svolgimento della fornitura è il territorio della Regione Lazio codice NUTS ITI4.

Il Responsabile unico del progetto nonché Responsabile del procedimento per la fase di affidamento è: il Dott. Marco Ernst Paolo Cao, funzionario Area Pianificazione, Gare per Enti del SSR e Acquisti ICT, Direzione Regionale Trasformazione Digitale e Procurement.

Indirizzo di posta elettronica: [mcao@regione.lazio.it](mailto:mcao@regione.lazio.it)

Le aziende sanitarie ed ospedaliere della Regione Lazio aderiscono alle convenzioni stipulate dalla Regione Lazio con gli aggiudicatari della procedura di gara, mediante emissione di ordinativi di fornitura (i.e. contratti attuativi).

In considerazione del fatto che l'importo complessivo della fornitura supera le soglie di cui all'articolo 14 del Codice, le aziende sanitarie ed ospedaliere, all'atto dell'emissione di ciascun ordinativo di fornitura, provvederanno, ai sensi dell'Allegato II.14 del Codice, alla nomina del proprio Responsabile Unico di Progetto e del Direttore dell'esecuzione per la fase di esecuzione contrattuale.



## **1. PIATTAFORMA**

### **1.1 La piattaforma di Approvvigionamento Digitale (PAD)**

L'utilizzo della PAD, il "sistema Acquisti Telematici della Regione Lazio - S.TEL.LA" (nel seguito anche "sistema"), comporta l'accettazione tacita ed incondizionata di tutti i termini, le condizioni di utilizzo e le avvertenze contenute nei documenti di gara, in particolare, del Regolamento UE n. 910/2014 (di seguito Regolamento eIDAS - electronic IDentification Authentication and Signature), del decreto legislativo n. 82/2005 recante Codice dell'amministrazione digitale (CAD) e delle Linee guida dell'AGID, nonché di quanto portato a conoscenza degli utenti tramite le comunicazioni sulla PAD.

L'utilizzo della PAD avviene nel rispetto dei principi di autoresponsabilità e di diligenza professionale, secondo quanto previsto dall'articolo 1176, comma 2, del Codice civile.

L'accesso, l'utilizzo della PAD e la partecipazione alla procedura comportano l'accettazione incondizionata di tutti i termini, delle condizioni di utilizzo e delle avvertenze contenute nel presente Disciplinare di gara, nei relativi allegati e nei manuali presenti sulla PAD, nonché di quanto portato a conoscenza degli utenti tramite pubblicazione nel sistema.

La stazione appaltante non assume alcuna responsabilità per perdita di documenti e dati, danneggiamento di file e documenti, ritardi nell'inserimento di dati, documenti e/o nella presentazione della domanda, malfunzionamento, danni, pregiudizi derivanti all'operatore economico, da:

1. difetti di funzionamento delle apparecchiature e dei sistemi di collegamento e programmi impiegati dal singolo operatore economico per il collegamento alla piattaforma;
2. utilizzo della piattaforma da parte dell'operatore economico in maniera non conforme al Disciplinare e a quanto previsto nei manuali operativi disponibili sulla piattaforma medesima.

In caso di mancato funzionamento della piattaforma o di malfunzionamento della stessa, non dovuti alle predette circostanze, che impediscono la corretta presentazione delle offerte, al fine di assicurare la massima partecipazione, la stazione appaltante può disporre la sospensione del termine



di presentazione delle offerte per un periodo di tempo necessario a ripristinare il normale funzionamento della piattaforma e la proroga dello stesso per una durata proporzionale alla durata del mancato o non corretto funzionamento, tenuto conto della gravità dello stesso, dandone tempestiva comunicazione sul proprio sito <https://centraleacquisti.regione.lazio.it>.

La proroga o la riapertura del termine di scadenza di presentazione delle offerte limitata ad un periodo massimo di 48 ore dalla data di scadenza indicata nel bando è resa nota sulla PAD e sul sito internet della stazione appaltante, unitamente all'indicazione della durata e dei motivi del malfunzionamento. In tali casi, non è richiesta la pubblicazione di una rettifica al bando di gara ai sensi dell'articolo 27 del codice, né la riedizione della procedura.

Nel caso in cui la proroga dei termini per la presentazione delle offerte abbia una durata superiore, la stazione appaltante rettifica il bando di gara con indicazione della nuova scadenza.

Nei soli casi in cui la sospensione o la proroga dei termini non siano considerati idonei a garantire la *par condicio* dei partecipanti e/o la segretezza delle offerte, la stazione appaltante procede alla riedizione della procedura.

La stazione appaltante si riserva di agire in tal modo anche quando, esclusa la negligenza dell'operatore economico, non sia possibile accertare la causa del mancato funzionamento o del malfunzionamento.

La piattaforma garantisce l'integrità dei dati, la riservatezza delle offerte e delle domande di partecipazione.

La piattaforma è realizzata con modalità e soluzioni tecniche che impediscono di operare variazioni sui documenti definitivi, sulle registrazioni di sistema e sulle altre rappresentazioni informatiche e telematiche degli atti e delle operazioni compiute nell'ambito delle procedure, sulla base della tecnologia esistente e disponibile.

Le attività e le operazioni effettuate nell'ambito della piattaforma sono registrate e attribuite all'operatore economico e si intendono compiute nell'ora e nel giorno risultanti dalle registrazioni di sistema.

Il sistema operativo della piattaforma è sincronizzato sulla scala di tempo nazionale di cui al decreto del Ministro dell'industria, del commercio e dell'artigianato 30 novembre 1993, n. 591, tramite protocollo NTP o standard superiore.



L'acquisto, l'installazione e la configurazione dell'hardware, del software, dei certificati digitali di firma, della casella di PEC o comunque di un indirizzo di servizio elettronico di recapito certificato qualificato, nonché dei collegamenti per l'accesso alla rete Internet, restano a esclusivo carico dell'operatore economico.

La piattaforma è accessibile in qualsiasi orario dalla data di pubblicazione del bando alla data di scadenza del termine di presentazione delle offerte al link <https://stella.regione.lazio.it/Portale/index.asp>.

## **I.2 Dotazioni Tecniche**

Ai fini della partecipazione alla presente procedura, ogni operatore economico deve dotarsi, a propria cura, spesa e responsabilità, della strumentazione tecnica ed informatica conforme a quella indicata nel presente disciplinare e nei manuali presenti sul sito, che disciplinano il funzionamento e l'utilizzo della piattaforma.

In ogni caso è indispensabile disporre di:

- a) almeno di un personal computer conforme agli standard aggiornati di mercato, con connessione internet e dotato di un browser idoneo ad operare in modo corretto sulla piattaforma;
- b) disporre di una identità digitale SPID (sistema Pubblico di Identità Digitale) o di altri mezzi di identificazione elettronica (CIE e CNS) di cui all'articolo 64 del Codice dell'Amministrazione Digitale (decreto legislativo 7 marzo 2005, n. 82 e successive modificazioni), nonché di mezzi di identificazione elettronica per il riconoscimento reciproco transfrontaliero ai sensi del regolamento eIDAS; in caso di operatore economico extra-UE, disporre di un'identità digitale compatibile con il framework di autenticazione stabilito dalla PAD di riferimento e caratterizzata da un Level of Assurance (LoA) pari o superiore a 3, in conformità agli standard ISO/IEC 29115 (e relative evoluzioni);
- c) avere un domicilio digitale (PEC) presente negli indici di cui agli articoli 6-bis e 6 ter del decreto legislativo 7 marzo 2005, n. 82 o, per l'operatore economico transfrontaliero, un indirizzo di servizio elettronico di recapito certificato qualificato ai sensi del regolamento eIDAS;
- d) di un certificato di firma digitale, da parte del legale rappresentante dell'Operatore Economico (o da persona munita di idonei poteri di firma), in corso di validità e rilasciato da un organismo incluso nell'elenco pubblico dei certificatori tenuto dall'Agenzia per l'Italia Digitale



(previsto dall'articolo 29 del decreto legislativo n. 82/05);

In caso di R.T.I. o Consorzio o Rete d'Impresa o GEIE, la registrazione deve essere effettuata da tutte le imprese partecipanti al Raggruppamento Temporaneo di Impresa o del Consorzio di cui all'articolo 65 lett. b), c), d) del Codice o del Consorzio Ordinario/GEIE già costituiti.

### **I.3 Identificazione**

Per poter presentare offerta è necessario essere registrati alla PAD secondo le modalità esplicitate nei manuali disponibili sulla stessa.

L'operatore economico, con la registrazione e, comunque, con la presentazione dell'offerta, dà per valido e riconosce senza contestazione alcuna quanto posto in essere all'interno del sistema dall'account riconducibile all'operatore economico medesimo; ogni azione inerente all'account all'interno del sistema si intenderà, pertanto, direttamente e incontrovertibilmente imputabile all'operatore economico registrato.

L'accesso è gratuito ed è consentito a seguito dell'identificazione online dell'operatore economico.

La registrazione al sistema deve essere richiesta unicamente dal legale rappresentante e/o procuratore generale o speciale e/o dal soggetto dotato dei necessari poteri per richiedere la registrazione e impegnare l'operatore economico medesimo.

L'identificazione avviene o mediante l'identità digitale SPID o mediante carta d'identità elettronica (CIE) oppure carta nazionale dei servizi (CNS), secondo quanto previsto dal Codice dell'Amministrazione Digitale (decreto legislativo 7 marzo 2005, n. 82 e successive modificazioni).

In caso di R.T.I. o Consorzio o Rete d'Impresa o GEIE, la registrazione deve essere effettuata da tutte le imprese partecipanti al Raggruppamento Temporaneo di Impresa o del Consorzio di cui all'articolo 65 lett. b), c), d) del Codice o del Consorzio Ordinario/GEIE già costituiti.

Una volta completata la procedura di identificazione, ad ogni operatore economico identificato viene attribuito un profilo da utilizzare nella procedura di gara.

Eventuali richieste di assistenza di tipo informatico riguardanti l'identificazione e l'accesso alla piattaforma devono essere effettuate contattando la casella di posta elettronica [supporto.stella@regione.lazio.it](mailto:supporto.stella@regione.lazio.it) ovvero contattare l'Help Desk al numero 06/997744. Il servizio di call center di tipo tecnico è attivo nei





giorni feriali dal lunedì al venerdì dalle 9:00 alle 13:00 e dalle 14:00 alle 18:00.

## **2. DOCUMENTAZIONE DI GARA, CHIARIMENTI E COMUNICAZIONI**

### **2.1 Documenti di gara**

La documentazione di gara comprende:

- Disciplinare di gara;
- Allegato 1 – Domanda di partecipazione;
- Allegato 2 – DGUE (da compilare a sistema)
- Allegato 3 – Elenco prodotti;
- Allegato 4 – Questionario caratteristiche tecniche minime;
- Allegato 5 – Schema di convenzione;
- Allegato 6 – Schema attestazione pagamento imposta di bollo;
- Allegato 7 – Modello verifiche artt. 94;
- Allegato 8 – Informativa sul trattamento dei dati personali;
- Allegato 9 – Capitolato tecnico.

La documentazione di gara è accessibile gratuitamente, sul sito istituzionale della stazione appaltante, al seguente link: <https://centraleacquisti.regione.lazio.it/> Sezione Bandi e Avvisi.

### **2.2 Chiarimenti**

È possibile ottenere chiarimenti sulla presente procedura tramite la sezione “Chiarimenti”, disponibile sul Sistema, entro i termini riportati sul Sistema secondo le modalità esplicitate nelle guide per l'utilizzo della nuova piattaforma accessibili dal sito <https://centraleacquisti.regione.lazio.it/help/manuali-operativi/manuali-per-le-imprese/>.

Le richieste di chiarimenti e le relative risposte sono formulate esclusivamente in lingua italiana. Le risposte alle richieste di chiarimenti presentate in tempo utile sono fornite in formato elettronico almeno 6 giorni prima della scadenza del termine fissato per la presentazione delle offerte, mediante pubblicazione delle richieste in forma anonima e delle relative risposte nella parte inferiore della sezione “Chiarimenti” della PAD.

Non viene fornita risposta alle richieste presentate con modalità diverse da quelle sopra indicate.





## 2.3 Comunicazioni

Tutte le comunicazioni e gli scambi di informazioni tra stazione appaltante e operatori economici sono eseguiti in conformità con quanto disposto dal decreto legislativo n. 82/2005, tramite la PAD e, per quanto non previsto dalla stessa piattaforma, mediante utilizzo del domicilio digitale estratto da uno degli indici di cui agli articoli 6-bis, 6-ter, 6-quater, del decreto legislativo n. 82/2005 o, per gli operatori economici transfrontalieri, attraverso un indirizzo di servizio elettronico di recapito certificato qualificato ai sensi del Regolamento eIDAS. In caso di malfunzionamento della piattaforma, la stazione appaltante provvederà all'invio di qualsiasi comunicazione al domicilio digitale presente negli indici di cui ai richiamati articoli 6-bis, 6-ter, 6-quater del decreto legislativo n. 82/2005.

In caso di raggruppamenti temporanei, GEIE, aggregazioni di rete o consorzi ordinari, anche se non ancora costituiti formalmente, gli operatori economici raggruppati, aggregati o consorziati eleggono domicilio digitale presso il mandatario/capofila al fine della ricezione delle comunicazioni relative alla presente procedura.

In caso di consorzi di cui all'articolo 65 lett. b), c), d) del codice, la comunicazione recapitata nei modi sopra indicati al consorzio si intende validamente resa a tutte le consorziate.

## 3. OGGETTO DELL'APPALTO, IMPORTO E SUDDIVISIONE IN LOTTI

La presente procedura ha per oggetto per la fornitura di "Antisettici e Disinfettanti" per le aziende sanitarie e ospedaliere della Regione Lazio. alle condizioni tutte espressamente stabilite nella documentazione di gara. Le attività oggetto della fornitura, come specificate dettagliatamente nel Capitolato Tecnico, sono riferibili al seguente codice CPV **33631600-8**

La procedura è suddivisa in 36 lotti merceologici come di seguito elencati:

N° lotto	N° Voce	Descrizione lotto	CIG	Importo a base d'asta 48 mesi
1	1	Acido peracetico (o suo precursore) in soluzione acquosa concentrata tra 3% e 5% (p/v) da attivare. Flacone con tappo a vite in materiale plastico opaco e sigillo antimanomissione; 1000 ml	Da richiedere	8.844 €
	2	Acido peracetico (o suo precursore) in soluzione acquosa concentrata tra 3% e 5% (p/v) da attivare. Tanica con tappo a	Da richiedere	32.724 €


**DISCIPLINARE DI GARA**

*Gara comunitaria centralizzata a procedura aperta per la fornitura di antisettici e disinfettanti occorrenti alle aziende sanitarie ed ospedaliere della Regione Lazio  
– 3° Edizione*

		vite in materiale plastico opaco e sigillo antimanomissione; 5000 ml		
2	1	Acido peracetico (o suo precursore) in soluzione idroalcolica da attivare costituita da perossido di idrogeno g 4,5 e alcool isopropilico g 15 su 100 g di prodotto per lo sviluppo di acido peracetico. Flacone con tappo a vite in materiale plastico opaco e sigillo antimanomissione; 1000 ml	Da richiedere	24.134 €
	2	Acido peracetico (o suo precursore) in soluzione idroalcolica da attivare per lo sviluppo di acido peracetico costituita da perossido di idrogeno g 4,5 e alcool isopropilico g 15 su 100 g di prodotto. Tanica con tappo a vite in materiale plastico e sigillo antimanomissione; 5000 ml	Da richiedere	15.510 €
3	1	Azione contro batteri, spore, funghi, micobatteri della tubercolosi, virus (inattiva l'HBs-Ag), riduce i pirogeni e dissolve residui di sangue; 5000 ml	Da richiedere	29.402 €
4	1	Salvietta generante acido peracetico e perossido d'idrogeno per la disinfezione di DM e superfici per alta disinfezione sporicida. Testato su Candida Auris. Il prodotto deve essere conforme alle normative UNI EN 14885 ss.mm.ii.: UNI EN 13727, UNI EN 14561, UNI EN 13624, UNI EN 16615, UNI EN 17126. La confezione in busta deve contenere dalle 20 alle 25 salviette.	Da richiedere	127.427 €
5	1	Alcool etilico in soluzione acquosa a 70° incolore. Flacone con tappo a vite. Sigillo antimanomissione, tappo riduttore; 1000 ml	Da richiedere	340.650 €
6	1	Alcool etilico e/o isopropilico con emollienti in gel idroalcolico con gradazione non inferiore al 60- 70%. Flacone con tappo a vite in materiale plastico opaco. Sigillo antimanomissione, sottotappo riduttore/dosatore o erogatore dosaggio predefinito; 100 ml	Da richiedere	31.956 €
	2	Alcool etilico e/o isopropilico con emollienti in gel idroalcolico con gradazione non inferiore al 60- 70%. Flacone con tappo a vite in materiale plastico opaco. Sigillo antimanomissione, sottotappo riduttore/dosatore o erogatore dosaggio predefinito; 500 ml	Da richiedere	537.160 €
	3	Alcool etilico e/o isopropilico con emollienti in gel idroalcolico con gradazione non inferiore al 60- 70%. Flacone con tappo a vite in materiale plastico opaco. Sigillo antimanomissione, sottotappo riduttore/dosatore o erogatore dosaggio predefinito; 1000 ml	Da richiedere	29.306 €
7	1	Disinfettante alcolico 95° per dispositivi medici non invasivi; 1000 ml	Da richiedere	62.421 €
8	1	Gel idroalcolico con alcol etilico o alcol isopropilico o n-propilico per la disinfezione delle mani, distributore elettronico per gel idroalcolico; contenitore a chiusura ermetica con valvola anti contaminante per distributore elettronico. I distributori potranno essere richiesti in comodato d'uso nella misura massima del 2% dei quantitativi a fronte di un ordinativo minimo di 1.000 pezzi.	Da richiedere	61.117 €
9	1	Cappuccio disinfettante con alcool al 70° per disinfezione di connettori luer senza ago.	Da richiedere	178.497 €


**DISCIPLINARE DI GARA**

*Gara comunitaria centralizzata a procedura aperta per la fornitura di antisettici e disinfettanti occorrenti alle aziende sanitarie ed ospedaliere della Regione Lazio  
– 3° Edizione*

10	I	Soluzione idroalcolica addizionata di idoneo p.a. ad azione disinfettante con antiossidanti pronta all'uso per conservazione dello strumentario chirurgico flacone in plastica opaca con sigillo anti manomissione; 1000 ml	Da richiedere	28.660 €
11	I	Spazzolino chirurgico monouso imbevuto di Clorexidina gluconato o digluconato in soluzione al 4%. Detersione e antisepsi delle mani e della cute integra; Busta singola termosaldata	Da richiedere	216.209 €
12	I	Gel sterile lubrificante con clorexidina 0,05% in associazione ad anestetico locale per cateterismo vescicale; Confezione tubetto monodose con beccuccio applicatore; 12 g/ml circa, con una tolleranza massima di +/- 2 g/ml.	Da richiedere	183.702 €
13	I	Spazzolino per igiene del cavo orale con clorexidina, connessione al sistema di aspirazione	Da richiedere	484.508 €
14	I	Salviette a base di clorexidina al 2% in busta monouso senza alcool e senza risciacquo, riscaldabili. La confezione in busta deve contenere al massimo 12 salviette. Dimensioni minime salvietta 20cmx20cm.	Da richiedere	113.997 €
15	I	Clorexidina gluconato o digluconato in soluzione detergente al 4%. Flacone con tappo a vite in materiale plastico opaco sigillo antimanomissione sotto tappo riduttore/dosatore con erogatore azionabile a pressione (singolarmente confezionato se non già inserito); 500 ml	Da richiedere	620.825 €
16	I	Clorexidina gluconato o digluconato in soluzione detergente al 4%. Busta singola termosaldata da 20 ml a 30 ml	Da richiedere	14.036 €
17	I	Kit di salviette per la detersione e disinfezione di alto livello (ricondizionamento completo) di strumenti chirurgici non canalizzati e termosensibili (es. nasofaringoscopi e sonde transesofagee). Indicare con quali strumenti è compatibile il prodotto proposto. Il prodotto deve essere conforme alle norme UNI EN 14885 e ss.mm.ii., UNI EN 13727 e ss.mm.ii., UNI EN 14561 e ss.mm.ii. UNI EN 13624 e ss.mm.ii., UNI EN 14562 e ss.mm.ii. La ditta dovrà specificare il prezzo a sistema. Il prezzo (unitario) si intende riferito all'esecuzione della singola procedura di detersione, disinfezione e ricondizionamento.	Da richiedere	879.850 €
18	I	Clorossidante elettrolitico/sodio ipoclorito in soluzione acquosa concentrata corrispondente all'1,1% (pari a 1100 ppm) di cloro attivo o disponibile. Flacone con tappo a vite in materiale plastico opaco. Sigillo antimanomissione sottotappo riduttore/dosatore; 500 ml	Da richiedere	35.524 €
	2	Clorossidante elettrolitico/sodio ipoclorito in soluzione acquosa concentrata corrispondente all'1,1% (pari a 1100 ppm) di cloro attivo o disponibile; Flacone con tappo a vite in materiale plastico opaco. Sigillo antimanomissione sottotappo riduttore/dosatore; 1000 ml	Da richiedere	70.964 €
	3	Clorossidante elettrolitico/sodio ipoclorito in soluzione acquosa concentrata corrispondente all'1,1% (pari a 1100 ppm) di cloro attivo o disponibile; Tanica con tappo a vite in materiale plastico opaco; 5000 ml	Da richiedere	16.166 €


**DISCIPLINARE DI GARA**

*Gara comunitaria centralizzata a procedura aperta per la fornitura di antisettici e disinfettanti occorrenti alle aziende sanitarie ed ospedaliere della Regione Lazio  
– 3° Edizione*

19	I	Soluzione alcolica pronta all'uso per deterzione e disinfezione (battericida e virucida) di arredi e apparecchiatura elettromedicale da utilizzare con nebulizzatore ad azione rapida che non necessita di precedente deterzione delle superfici; da 250 ml - 500 ml	Da richiedere	929.069 €
20	I	Salvietta disinfettante e detergente per apparecchiature. Confezione multisalvietta. Dimensioni minime salvietta 20cmx20cm .	Da richiedere	11.638 €
21	I	Spray sterile ad ampio spettro con attività battericida e fungicida; Flacone spray 1000 ml	Da richiedere	53.999 €
22	I	Miscela di polienzimi (almeno 3 enzimi) in soluzione ad azione decontaminante, disinfettante e presterilizzante a temperatura ambiente attiva su biofilm microbico non contenente polifenoli; 1000 ml	Da richiedere	24.530 €
23	I	Polienzimi (almeno 3 enzimi) miscela in soluzione detergente non contenente polifenoli a schiuma controllata. Flacone con tappo a vite in materiale plastico opaco. Sigillo antimanomissione sottotappo riduttore/dosatore; 1000 ml	Da richiedere	88.788 €
24	I	Spazzolino-spugna chirurgico monouso imbevuto di polivinilpirrolidone iodio - PVP iodio - (iodopovidone) in soluzione con concentrazione compresa tra il 7,5% e il 10% (contenente 1% di iodio attivo). Deterzione e antisepsi delle mani e della cute integra; Busta singola termosaldata I.	Da richiedere	368.384 €
25	I	Deterzione e contemporanea disinfezione di superfici e dispositivi medici con soluzione pronta all'uso di sali di ammonio quaternario ad azione battericida, virucida e fungicida. Conforme alle norme UNI EN 14885 ss.mm.ii., UNI EN 13727 e ss.mm.ii., UNI EN 13624 e ss.mm.ii. Confezione multisalvietta. Dimensioni minime salvietta monouso 20cmx20cm.	Da richiedere	92.200 €
26	I	Soluzione acquosa concentrata a base di agenti biocidi, miscela plurienzimatica e tensioattivi ad azione detergente, a basso potere schiumogeno; 5000 ml	Da richiedere	113.082 €
27	I	Sodio dicloroisocianurato (NaDCC 99%) in compressa solubile/effervescente da 2 a 6 g (cloro disponibile AVCl <sub>2</sub> = 55,00% p/p) Barattolo in materiale plastico. Sigillo antimanomissione. Confezione da 200 a 1200 g.	Da richiedere	17.690 €
28	I	Sodio dicloroisocianurato (NaDCC 100%) granuli solubili (cloro disponibile AVCl <sub>2</sub> = 55,00 % p/p). Barattolo in materiale plastico e sigillo antimanomissione; 500 g	Da richiedere	13.750 €
29	I	Flacone con tappo a vite in materiale plastico opaco sigillo antimanomissione sottotappo riduttore/dosatore; Sodio ipoclorito + sodio cloruro in soluzione acquosa ipertonica corrispondente al 2,5 -3% di cloro attivo o disponibile con detergente; 1000 ml	Da richiedere	38.581 €
	2	Tanica con tappo a vite in materiale plastico opaco sigillo antimanomissione sottotappo riduttore/dosatore o misurino; Sodio ipoclorito + sodio cloruro in soluzione acquosa	Da richiedere	41.742 €


**DISCIPLINARE DI GARA**

*Gara comunitaria centralizzata a procedura aperta per la fornitura di antisettici e disinfettanti occorrenti alle aziende sanitarie ed ospedaliere della Regione Lazio  
– 3° Edizione*

		ipertonica corrispondente al 2,5 -3% di cloro attivo o disponibile con detergente; 5000 ml		
30	I	Sodio percarbonato $\geq 20\%$ + attivatore a base di tetracetilendiammina (TAED) con tensioattivi in polvere da solubilizzare. Barattolo con tappo a vite in materiale plastico opaco sigillo antimanomissione; 1000 g	Da richiedere	33.808 €
31	I	Salvietta monouso imbevuta di soluzione acquosa a base di ipoclorito (cloro attivo disponibile 0,100% = 1.000 ppm). Confezione multisalvietta. Dimensioni minime panno/salvietta 20cmx20cm.	Da richiedere	114.948 €
32	I	Poliacrilato di sodio in polvere; 1000 g	Da richiedere	61.486 €
33	I	Perossido di idrogeno in soluzione acquosa al 3% (compreso tra 10 e 12 vol) stabilizzata sec. FU. Flacone con tappo esterno e all'interno dosatore; da 250 ml a 500 ml	Da richiedere	203.495 €
	2	Perossido di idrogeno in soluzione acquosa al 3% (compreso tra 10 e 12 vol) stabilizzata sec. FU. Flacone con tappo esterno e all'interno dosatore; 1000 ml	Da richiedere	63.069 €
34	I	Clorexidina 0,2% collutorio flaconi; da 100 a 500 ml	Da richiedere	34.126 €
35	I	Salviette monouso in poliestere o altro materiale simile, imbevute di soluzione acquosa, Poliaminopropil Biguanide (Poliexanide) 0,11%. La confezione in busta deve contenere al massimo 12 salviette. Salvietta minimo 20x20cm	Da richiedere	1.326.680 €
36	I	Disinfettante per dispositivi medici, soluzione alcolica a base di clorexidina digluconato 2% in alcool isopropilico; Flacone spray da 250 ml - 500 ml	Da richiedere	389.527 €
<b>IMPORTO TOTALE</b>				<b>8.164.181,00 €</b>

I lotti sono stati individuati tenendo conto delle caratteristiche del mercato e delle specifiche tecniche dei prodotti, anche al fine di garantire l'effettiva possibilità di partecipazione da parte delle micro imprese, piccole e medie imprese.

Nei lotti che contengono una pluralità di Prodotti (composti da più voci), non è ammessa offerta parziale; i fornitori dovranno obbligatoriamente presentare offerta per tutti i Prodotti che compongono il Lotto. È possibile presentare lo stesso prodotto per lotti differenti, in tale caso sarà necessario offrire il medesimo prezzo.

L'importo complessivo a base di gara è pari a **€ 8.164.181,00** IVA e altre imposte e contributi di legge esclusi.

La presente procedura di gara ha ad oggetto mere forniture, pertanto, ai sensi dell'art. 26, comma 3-bis,



del D.lgs. n. 81/2008 e ss.mm.ii, non è stato redatto il Documento Unico di Valutazione dei Rischi da Interferenza preliminare (DUVRI preliminare), in quanto non sussiste l'obbligo di cui all'art. 26, comma 3, del decreto sopra citato. Resta inteso che, qualora le aziende contraenti ritenessero che, con specifico riferimento ai luoghi in cui si svolge la singola prestazione, possano sussistere rischi da interferenza, procederà alla redazione del documento che, sottoscritto per accettazione dal fornitore, integrerà l'ordinativo di fornitura.

Pertanto, l'importo degli oneri per la sicurezza da interferenze è pari a € 0,00.

È comunque onere di ciascun fornitore elaborare, relativamente ai costi della sicurezza afferenti all'esercizio della propria attività, il documento di valutazione dei rischi e di provvedere all'attuazione delle misure di sicurezza necessarie per eliminare o ridurre al minimo i rischi specifici connessi all'attività svolta dallo stesso.

L'appalto è finanziato con fonti di finanziamento proprie delle aziende contraenti.

Il valore dell'appalto è stato calcolato sulla base dei dati dei fabbisogni espressi dalle aziende sanitarie ed ospedaliere che utilizzeranno le convenzioni nell'arco temporale della loro durata. Pertanto, la predetta stima non è in alcun modo impegnativa né vincolante né per la stazione appaltante né per le aziende contraenti nei confronti dell'operatore economico aggiudicatario.

### 3.1 Durata

Le convenzioni stipulate tra la Regione Lazio e gli aggiudicatari avranno durata di **24 mesi**, a decorrere dalla data di sottoscrizione degli stessi. Qualora alla scadenza della convenzione il valore dei relativi ordinativi di fornitura non abbia raggiunto l'importo massimo spendibile, la durata potrà essere estesa dalla Regione Lazio fino ad ulteriori **12 mesi**.

Per durata della convenzione si intende il periodo entro il quale le aziende sanitarie ed ospedaliere potranno emettere gli ordinativi di fornitura, vale a dire stipulare i **contratti attuativi** con l'operatore economico aggiudicatario.

Gli ordinativi di fornitura avranno durata massima di **48 mesi** dalla data di emissione.





La Regione Lazio si riserva la facoltà di risolvere la convenzione in qualunque momento, senza ulteriori oneri per la stazione appaltante medesima, qualora disposizioni legislative, regolamentari ed autorizzative non ne consentano la prosecuzione in tutto o in parte, ovvero negli altri casi stabiliti nella convenzione.

### 3.2 Revisione prezzi

Qualora nel corso di esecuzione del contratto, al verificarsi di particolari condizioni di natura oggettiva, si determina una variazione, in aumento o in diminuzione, del costo dei beni superiore al cinque per cento dell'importo complessivo, i corrispettivi contrattuali sono aggiornati automaticamente, nella misura dell'ottanta per cento del valore eccedente la variazione del 5 per cento applicata alle prestazioni da eseguire.

Ai sensi dell'art. 60, comma 3, lett. b) e dell'art. 3 dell'Allegato II.2-bis del Codice, ai fini del calcolo della variazione dei prezzi si utilizza l'indice sintetico dei prezzi alla produzione dell'industria – **ATECO 325 fabbricazione di strumenti e forniture mediche e dentistiche**, pubblicato da ISTAT, in applicazione di quanto previsto nello schema di contratto e/o nel capitolato speciale allegati al presente disciplinare.

La variazione è calcolata come differenza tra il valore dell'indice al momento della rilevazione e il corrispondente valore al mese del provvedimento di aggiudicazione. In caso di sospensione o proroga dei termini per l'aggiudicazione nelle ipotesi di cui all'articolo 1 commi 3, 4 e 5 dell'Allegato I.3, il valore di riferimento per il calcolo della variazione è quello relativo al termine massimo per l'aggiudicazione previsto dal comma 2 del medesimo articolo.

Ai sensi dell'art. 3 dell'Allegato II.2-bis del Codice, introdotto dall'art. 86 del D. Lgs. n. 209/2024, la revisione dei prezzi è attivata automaticamente da parte della Stazione Appaltante qualora la variazione dell'indice sintetico superi, in aumento o in diminuzione, la soglia del 5% sopra richiamata.

La Stazione Appaltante verificherà la variazione del prezzo nella seconda metà dei mesi di giugno e dicembre, utilizzando i dati ISTAT pubblicati sul portale istituzionale.

Al verificarsi delle particolari condizioni di natura oggettiva indicate al primo capoverso, si applica la revisione dei prezzi anche ai contratti di subappalto e ai subcontratti comunicati alla stazione appaltante.



La revisione dei prezzi troverà applicazione a decorrere dall'adozione del relativo provvedimento da parte della Stazione Appaltante.

Per far fronte ai maggiori oneri derivanti dalla revisione prezzi, la Stazione Appaltante utilizzerà le somme accantonate a seguito dell'applicazione dei ribassi d'asta nonché le ulteriori risorse di cui all'articolo 60, comma 5 del Codice.

### **3.3 Modifica del contratto in fase di esecuzione**

#### **Opzione 1 - articolo 120, comma 9 del Codice**

Ai sensi dell'articolo 120, comma 9 del Codice, qualora in corso di esecuzione si renda necessario un aumento o una diminuzione delle prestazioni fino alla concorrenza del quinto dell'importo della convenzione, la Regione Lazio può imporre al fornitore l'esecuzione alle condizioni originariamente previste. In tal caso il fornitore non può fare valere il diritto alla risoluzione del contratto.

L'importo stimato di tale opzione è pari a **€ 1.632.836,20** IVA esclusa, per tutti i lotti di gara.

#### **Opzione 2 - articolo 120, comma 10 del Codice**

Ai sensi dell'articolo 120, comma 11 del Codice le aziende sanitarie ed ospedaliere contraenti si riservano di disporre la proroga degli ordinativi di fornitura alle condizioni originarie, per un periodo massimo di sei mesi. La proroga è subordinata a condizione risolutiva qualora nel corso di esecuzione dell'ordinativo intervenga la l'aggiudicazione della nuova procedura di gara da parte della centrale di committenza regionale.

In tal caso il contraente è tenuto all'esecuzione delle prestazioni oggetto del contratto agli stessi prezzi, patti e condizioni previsti nel contratto.

L'importo stimato di tale opzione è pari a **€ 1.020.522,63** IVA esclusa, per 6 mesi di proroga per tutti i lotti di gara.

**Il valore globale stimato dell'appalto**, comprensivo delle opzioni, è dunque pari a **€ 10.817.539,83** IVA esclusa, così suddiviso:




**DISCIPLINARE DI GARA**

*Gara comunitaria centralizzata a procedura aperta per la fornitura di antisettici e disinfettanti occorrenti alle aziende sanitarie ed ospedaliere della Regione Lazio*  
– 3° Edizione

N° lotto	N° Voce	Importo a base d'asta	Quinto d'obbligo	Proroga	Valore globale dell'appalto
1	1	8.844,00 €	1.768,80 €	1.105,50 €	11.718,30 €
	2	32.724,00 €	6.544,80 €	4.090,50 €	43.359,30 €
2	1	24.134,00 €	4.826,80 €	3.016,75 €	31.977,55 €
	2	15.510,00 €	3.102,00 €	1.938,75 €	20.550,75 €
3	1	29.402,00 €	5.880,40 €	3.675,25 €	38.957,65 €
4	1	127.427,00 €	25.485,40 €	15.928,38 €	168.840,78 €
5	1	340.650,00 €	68.130,00 €	42.581,25 €	451.361,25 €
6	1	31.956,00 €	6.391,20 €	3.994,50 €	42.341,70 €
	2	537.160,00 €	107.432,00 €	67.145,00 €	711.737,00 €
	3	29.306,00 €	5.861,20 €	3.663,25 €	38.830,45 €
7	1	62.421,00 €	12.484,20 €	7.802,63 €	82.707,83 €
8	1	61.117,00 €	12.223,40 €	7.639,63 €	80.980,03 €
9	1	178.497,00 €	35.699,40 €	22.312,13 €	236.508,53 €
10	1	28.660,00 €	5.732,00 €	3.582,50 €	37.974,50 €
11	1	216.209,00 €	43.241,80 €	27.026,13 €	286.476,93 €
12	1	183.702,00 €	36.740,40 €	22.962,75 €	243.405,15 €
13	1	484.508,00 €	96.901,60 €	60.563,50 €	641.973,10 €
14	1	113.997,00 €	22.799,40 €	14.249,63 €	151.046,03 €
15	1	620.825,00 €	124.165,00 €	77.603,13 €	822.593,13 €
16	1	14.036,00 €	2.807,20 €	1.754,50 €	18.597,70 €
17	1	879.850,00 €	175.970,00 €	109.981,25 €	1.165.801,25 €
18	1	35.524,00 €	7.104,80 €	4.440,50 €	47.069,30 €
	2	70.964,00 €	14.192,80 €	8.870,50 €	94.027,30 €
	3	16.166,00 €	3.233,20 €	2.020,75 €	21.419,95 €
19	1	929.069,00 €	185.813,80 €	116.133,63 €	1.231.016,43 €
20	1	11.638,00 €	2.327,60 €	1.454,75 €	15.420,35 €
21	1	53.999,00 €	10.799,80 €	6.749,88 €	71.548,68 €
22	1	24.530,00 €	4.906,00 €	3.066,25 €	32.502,25 €
23	1	88.788,00 €	17.757,60 €	11.098,50 €	117.644,10 €



24	I	368.384,00 €	73.676,80 €	46.048,00 €	488.108,80 €
25	I	92.200,00 €	18.440,00 €	11.525,00 €	122.165,00 €
26	I	113.082,00 €	22.616,40 €	14.135,25 €	149.833,65 €
27	I	17.690,00 €	3.538,00 €	2.211,25 €	23.439,25 €
28	I	13.750,00 €	2.750,00 €	1.718,75 €	18.218,75 €
29	I	38.581,00 €	7.716,20 €	4.822,60 €	51.119,80 €
	2	41.742,00 €	8.348,40 €	5.217,75 €	55.308,15 €
30	I	33.808,00 €	6.761,60 €	4.226,00 €	44.795,60 €
31	I	114.948,00 €	22.989,60 €	14.368,50 €	152.306,10 €
32	I	61.486,00 €	12.297,20 €	7.685,75 €	81.468,95 €
33	I	203.495,00 €	40.699,00 €	25.436,88 €	269.630,88 €
	2	63.069,00 €	12.613,80 €	7.883,60 €	83.566,40 €
34	I	34.126,00 €	6.825,20 €	4.265,75 €	45.216,95 €
35	I	1.326.680,00 €	265.336,00 €	165.835,00 €	1.757.851,00 €
36	I	389.527,00 €	77.905,40 €	48.690,88 €	516.123,28 €
<b>Totale</b>		<b>8.164.181,00 €</b>	<b>1.632.836,20 €</b>	<b>1.020.522,63 €</b>	<b>10.817.539,83 €</b>

#### 4. SOGGETTI AMMESSI IN FORMA SINGOLA E ASSOCIATA E CONDIZIONI DI PARTECIPAZIONE

Gli operatori economici possono partecipare alla presente gara in forma singola o associata, purché in possesso dei requisiti prescritti dai successivi articoli.

Ai soggetti costituiti in forma associata si applicano le disposizioni di cui agli articoli 67 e 68 del Codice.

I consorzi di cui agli articoli 65, comma 2, lett. d) del Codice che intendono eseguire le prestazioni tramite le proprie consorziate sono tenuti ad indicare in sede di offerta per quali consorziati il consorzio concorre.



I consorzi di cui agli articoli 65, comma 2, lett. b) e c) del Codice sono tenuti ad indicare in sede di offerta per quali consorziati il consorzio concorre.

Quando la consorziata designata è, a sua volta, un consorzio di cui all'articolo 65, comma 2, lettere b) e c), è tenuto anch'esso a indicare, in sede di offerta, le consorziate per le quali concorre.

È fatto divieto di partecipare a più di un consorzio stabile

La partecipazione alla gara in qualsiasi altra forma da parte del consorziato designato dal consorzio offerente determina l'esclusione del medesimo se sono integrati i presupposti di cui all'articolo 95, comma 1, lettera d) del Codice sempre che l'operatore economico non dimostri che la circostanza non ha influito sulla gara, né è idonea a incidere sulla capacità di rispettare gli obblighi contrattuali, fatta salva la facoltà di cui all'articolo 97 del Codice.

Nel caso di mancata indicazione della/e consorziata/e esecutrice/i, i consorzi di cui all'articolo 65, comma 2, lettera d) del Codice eseguono le prestazioni con la propria struttura.

Nel caso di consorzi di cui all'articolo 65, comma 2, lettere b), c) e d) del Codice, le consorziate designate dal consorzio per l'esecuzione del contratto non possono, a loro volta, a cascata, indicare un altro soggetto per l'esecuzione.

Possono essere esclusi dalla gara, previo contraddittorio, i raggruppamenti temporanei costituiti da due o più operatori economici che singolarmente hanno i requisiti per partecipare alla gara. Tale facoltà non opera nel caso in cui i raggruppamenti sono costituiti da imprese controllate e/o collegate ai sensi dell'articolo 2359 del Codice civile.

L'operatore economico che partecipa al singolo lotto in una delle forme di seguito indicate è escluso nel caso in cui la stazione appaltante accerti la sussistenza di rilevanti indizi tali da far ritenere che le offerte degli operatori economici siano imputabili ad un unico centro decisionale a cagione di accordi intercorsi con altri operatori economici partecipanti alla stessa gara:

- a. partecipazione in più di un raggruppamento temporaneo o consorzio ordinario di concorrenti o aggregazione di operatori economici aderenti al contratto di rete (nel prosieguo, aggregazione di retisti)
- b. partecipazione sia in raggruppamento o consorzio ordinario di concorrenti sia in forma individuale:



- c. partecipazione sia in aggregazione di retisti sia in forma individuale. Tale esclusione non si applica alle retiste non partecipanti all'aggregazione, le quali possono presentare offerta, per la medesima gara, in forma singola o associata;
- d. partecipazione di un consorzio che ha designato un consorziato esecutore il quale, a sua volta, partecipa in una qualsiasi altra forma.

Nel caso venga accertato quanto sopra, si provvede ad informare gli operatori economici coinvolti i quali possono, entro 5 giorni lavorativi, dimostrare che la circostanza non ha influito sulla gara, né è idonea a incidere sulla capacità di rispettare gli obblighi contrattuali.

Le aggregazioni di retisti di cui all'articolo 65, comma 2 lettera g) del Codice, rispettano la disciplina prevista per i raggruppamenti temporanei in quanto compatibile.

In particolare:

- a) nel caso in cui la rete sia dotata di organo comune con potere di rappresentanza e soggettività giuridica (cd. Rete – soggetto), l'aggregazione di retisti partecipa a mezzo dell'organo comune, che assume il ruolo del mandatario, qualora in possesso dei relativi requisiti. L'organo comune può indicare anche solo alcuni tra i retisti per la partecipazione alla gara ma deve obbligatoriamente far parte di questi;
- b) nel caso in cui la rete sia dotata di organo comune con potere di rappresentanza ma priva di soggettività giuridica (cd. Rete – contratto), l'aggregazione di retisti partecipa a mezzo dell'organo comune, che assume il ruolo del mandatario, qualora in possesso dei requisiti previsti per la mandataria e qualora il contratto di rete rechi mandato allo stesso a presentare domanda di partecipazione o offerta per determinate tipologie di procedure di gara. L'organo comune può indicare anche solo alcuni tra i retisti per la partecipazione alla gara ma deve obbligatoriamente far parte di questi;
- c) nel caso in cui la rete sia dotata di organo comune privo di potere di rappresentanza ovvero sia sprovvista di organo comune, oppure se l'organo comune è privo dei requisiti di qualificazione, l'aggregazione di retisti partecipa nella forma del raggruppamento costituito o costituendo, con applicazione integrale delle relative regole.

Per tutte le tipologie di rete, la partecipazione congiunta alle gare deve risultare individuata nel contratto di rete come uno degli scopi strategici inclusi nel programma comune, mentre la durata dello



stesso dovrà essere commisurata ai tempi di realizzazione dell'Appalto.

Ad un raggruppamento temporaneo può partecipare anche da un consorzio di cui all'articolo 65, comma 1, lettera b), c), d) del Codice.

L'impresa in concordato preventivo può concorrere anche riunita in raggruppamento temporaneo di imprese e sempre che le altre imprese aderenti al raggruppamento temporaneo di imprese non siano assoggettate ad una procedura concorsuale.

## **5. REQUISITI DI ORDINE GENERALE E ALTRE CAUSE DI ESCLUSIONE**

Gli operatori economici partecipanti devono essere in possesso, a pena di esclusione, dei requisiti di ordine generale previsti dal Codice nonché degli ulteriori requisiti indicati nel presente articolo.

La stazione appaltante verifica il possesso dei requisiti di ordine generale accedendo al fascicolo virtuale dell'operatore economico (di seguito: FVOE), fatto salvo quanto previsto nell'art. 25.

Nella domanda di partecipazione, gli operatori economici acconsentono al trattamento dei dati tramite il FVOE, nel rispetto di quanto previsto dal codice in materia di protezione dei dati personali, di cui al decreto legislativo 30 giugno 2003, n. 196.

Le circostanze di cui all'articolo 94 del Codice sono cause di esclusione automatica. La sussistenza delle circostanze di cui all'articolo 95 del Codice è accertata previo contraddittorio con l'operatore economico.

In caso di partecipazione di consorzi di cui all'articolo 65, comma 2, lettere b), c) e d) del Codice i requisiti di cui al punto 5 devono essere posseduti dal consorzio e dalle consorziate indicate quali esecutrici e dalle consorziate che prestano i requisiti.

### **Self cleaning**

Un operatore economico che si trovi in una delle situazioni di cui agli articoli 94 e 95 del Codice, ad eccezione delle irregolarità contributive e fiscali definitivamente e non definitivamente accertate, può fornire prova di aver adottato misure (c.d. self cleaning) sufficienti a dimostrare la sua affidabilità. Se la causa di esclusione si è verificata prima della presentazione dell'offerta, l'operatore economico indica nel DGUE la causa ostativa e, alternativamente:

- descrive le misure adottate ai sensi dell'articolo 96, comma 6 del Codice;



- motiva l'impossibilità ad adottare dette misure e si impegna a provvedere successivamente. L'adozione delle misure è comunicata alla stazione appaltante.

Se la causa di esclusione si è verificata successivamente alla presentazione dell'offerta, l'operatore economico adotta le misure di cui al comma 6 dell'articolo 96 del Codice dandone comunicazione alla stazione appaltante.

Sono considerate misure sufficienti il risarcimento o l'impegno a risarcire qualunque danno causato dal reato o dall'illecito, la dimostrazione di aver chiarito i fatti e le circostanze in modo globale collaborando attivamente con le autorità investigative e di aver adottato provvedimenti concreti, di carattere tecnico, organizzativo o relativi al personale idonei a prevenire ulteriori reati o illeciti

Se le misure adottate sono ritenute sufficienti e tempestive, l'operatore economico non è escluso. Se dette misure sono ritenute insufficienti e intempestive, la stazione appaltante ne comunica le ragioni all'operatore economico.

Non può avvalersi del self-cleaning l'operatore economico escluso con sentenza definitiva dalla partecipazione alle procedure di affidamento o di concessione, nel corso del periodo di esclusione derivante da tale sentenza.

Nel caso in cui un raggruppamento/consorzio abbia estromesso o sostituito un partecipante/esecutore interessato da una clausola di esclusione di cui agli articoli 94 e 95 del Codice, si valutano le misure adottate ai sensi dell'articolo 97 del Codice al fine di decidere sull'esclusione.

### **Altre cause di esclusione**

Sono esclusi gli operatori economici che abbiano affidato incarichi in violazione dell'articolo 53, comma 16-ter, del decreto legislativo n. 165/2001 a soggetti che hanno esercitato, in qualità di dipendenti, poteri autoritativi o negoziali presso l'amministrazione affidante negli ultimi tre anni.

## **6. REQUISITI DI ORDINE SPECIALE E MEZZI DI PROVA**

Gli operatori economici partecipanti devono possedere, **a pena di esclusione**, i requisiti previsti nei commi seguenti.

La stazione appaltante verifica il possesso dei requisiti di ordine speciale accedendo al FVOE, fatto salvo quanto previsto nell'articolo 25.



L'operatore economico è tenuto ad inserire nel FVOE i dati e le informazioni richiesti per la comprova del requisito, qualora questi non siano già presenti nel fascicolo o non siano già in possesso della stazione appaltante e non possano essere acquisiti d'ufficio da quest'ultima.

## 6.1 REQUISITI DI IDONEITÀ PROFESSIONALE

- a) **Iscrizione nel registro delle imprese** oppure nell'albo delle imprese artigiane **per attività pertinenti con quelle oggetto della presente procedura di gara.**

Per l'operatore economico di altro stato membro, non residente in Italia: iscrizione in uno dei registri professionali o commerciali degli altri stati membri di cui all'Allegato II.II del Codice.

Ai fini della comprova, l'iscrizione nel registro è acquisita d'ufficio dalla stazione appaltante tramite il FVOE. Gli operatori stabiliti in altri stati membri caricano nel fascicolo virtuale i dati e le informazioni utili alla comprova del requisito, se disponibili.

- b) **Possesso dei requisiti di idoneità tecnico professionale necessari per la corretta esecuzione del servizio**, di cui all'art. 26, comma 1, lettera a), punto 2, del d.lgs. n. 81/2008 e ss.mm.ii.

Ai fini della comprova, l'iscrizione nel registro è acquisita d'ufficio dalla stazione appaltante tramite il FVOE. Gli operatori stabiliti in altri stati membri caricano nel fascicolo virtuale i dati e le informazioni utili alla comprova del requisito, se disponibili.

## 6.2 REQUISITI DI CAPACITÀ ECONOMICA E FINANZIARIA

Non sono previsti requisiti di capacità economica e finanziaria.

## 6.3 REQUISITI DI CAPACITÀ TECNICA E PROFESSIONALE

Non sono previsti requisiti di capacità tecnica e professionale.

## 6.4 INDICAZIONI SUI REQUISITI SPECIALI NEI RAGGRUPPAMENTI TEMPORANEI, CONSORZI ORDINARI, AGGREGAZIONI DI IMPRESE DI RETE, GEIE





I soggetti di cui all'articolo 65, comma 2, lettera e), f) g) e h) del Codice devono possedere i requisiti di ordinespeciale nei termini di seguito indicati.

Alle aggregazioni di retisti, ai consorzi ordinari ed ai GEIE si applica la disciplina prevista per i raggruppamenti temporanei.

### **Requisiti di idoneità professionale**

- a) Il requisito relativo all'iscrizione nel registro delle imprese oppure nell'albo delle imprese artigiane di cui dicui al punto 6.1 deve essere posseduto:
  - da ciascun componente del raggruppamento/consorzio/GEIE anche da costituire, nonché dal GEIE medesimo;
  - da ciascun componente dell'aggregazione di rete nonché dall'organo comune nel caso in cui questi abbia soggettività giuridica.
- b) Il requisito di idoneità tecnico professionale necessari per la corretta esecuzione del servizio, di cui all'art. 26, comma 1, lettera a), punto 2, del d.lgs. n. 81/2008 e ss.mm.ii., di cui al paragrafo 6.1. lett. b) deve essere posseduto dall'esecutore.

### **Requisiti di capacità economico-finanziaria**

Non sono previsti requisiti di capacità economica e finanziaria.

### **Requisiti di capacità tecnico-professionale**

Non sono previsti requisiti di capacità tecnica e professionale.

## **6.5 INDICAZIONI SUI REQUISITI SPECIALI NEI CONSORZI DI COOPERATIVE, CONSORZI DI IMPRESE ARTIGIANE, CONSORZI STABILI**

### **Requisiti di idoneità professionale**

- a) Il requisito relativo all'iscrizione nel registro delle imprese oppure nell'albo delle imprese artigiane di cui dicui al punto 6.1 deve essere posseduto dal consorzio e dai consorziati indicati come esecutori.
- b) Il requisito di idoneità tecnico professionale necessari per la corretta esecuzione del servizio,





di cui all'art. 26, comma 1, lettera a), punto 2, del d.lgs. n. 81/2008 e ss.mm.ii., di cui al paragrafo 6.1. lett. b), deve essere posseduto dal consorziato esecutore.

### **Requisiti di capacità economico finanziaria e tecnico-professionale**

Non sono previsti requisiti di capacità economico finanziaria e tecnico-professionale.

### **7. AVVALIMENTO**

In mancanza di richiesta di requisiti economico-finanziari e tecnico-professionali non è previsto l'avvalimento.

### **8. SUBAPPALTO**

L'operatore economico indica le prestazioni che intende subappaltare o concedere in cottimo ai sensi dell'art. 119 del D. Lgs n. 36/2023. In caso di mancata indicazione il subappalto non è ammesso.

Non può essere affidata in subappalto l'integrale esecuzione delle prestazioni oggetto del contratto.

Nella domanda di partecipazione il concorrente si impegna a subappaltare alle piccole e medie imprese una quota non inferiore al 20 per cento delle prestazioni che intende subappaltare, oppure una quota inferiore, dandone nel caso adeguata motivazione con riferimento all'oggetto, alle caratteristiche delle prestazioni o al mercato di riferimento.

L'aggiudicatario e il subappaltatore sono responsabili in solido nei confronti della stazione appaltante e delle aziende contraenti dell'esecuzione delle prestazioni oggetto del contratto di subappalto.

### **9. REQUISITI DI PARTECIPAZIONE E/O CONDIZIONI DI ESECUZIONE**

Non sono previsti ulteriori requisiti di partecipazione e/o condizioni di esecuzione per la partecipazione alla presente procedura, oltre a quelli precedentemente indicati.

### **10. GARANZIA PROVVISORIA**

L'offerta per ciascun lotto è corredata, a pena di esclusione, da una garanzia provvisoria pari al 2% dell'importo posto a base d'asta per ogni singolo lotto o dei lotti a cui si partecipa. Si applicano le riduzioni di cui all'articolo 106, comma 8, del Codice.



In caso di partecipazione a più lotti l'operatore economico può alternativamente:

- a) prestare tante distinte ed autonome garanzie provvisorie quanti sono i lotti cui si intende partecipare;
- b) prestare un'unica garanzia di importo pari alla somma degli importi stabiliti per i lotti cui intende partecipare. Nella garanzia sono indicati espressamente i singoli lotti e CIG per i quali la stessa viene prestata, nonché gli importi di dettaglio delle singole cauzioni riferite a ciascun lotto.

La garanzia provvisoria è costituita, a scelta dell'operatore economico sotto forma di cauzione o di fideiussione.

La cauzione è costituita mediante accredito, con bonifico o con altri strumenti e canali di pagamento elettronici, presso il conto la Unicredit filiale Roma 151 (Tesoreria) IBAN IT03M0200805255000400000292, specificando nella causale del versamento la seguente dicitura "61143 Antisettici e disinfettanti".

La fideiussione può essere rilasciata:

- da imprese bancarie o assicurative che rispondono ai requisiti di solvibilità previsti dalle leggi che ne disciplinano le rispettive attività;
- da un intermediario finanziario iscritto nell'albo di cui all'articolo 106 del decreto legislativo 1 settembre 1993, n. 385, che svolge in via esclusiva o prevalente attività di rilascio di garanzie, che è sottoposto a revisione contabile da parte di una società di revisione iscritta nell'albo previsto dall'articolo 161 del decreto legislativo 24 febbraio 1998, n. 58; e che abbia i requisiti minimi di solvibilità richiesti dalla vigente normativa bancaria assicurativa.

Gli operatori economici, prima di procedere alla sottoscrizione della garanzia, sono tenuti a verificare che il soggetto garante sia in possesso dell'autorizzazione al rilascio di garanzie, seguendo le indicazioni fornite nella Comunicazione congiunta della Banca D'Italia, dell'Istituto per la vigilanza sulle assicurazioni e dell'Autorità Nazionale Anticorruzione pubblicata il 18 luglio 2025 e consultabile al seguente link: <https://www.anticorruzione.it/-/news.garanzie.finanziarie.18.07.2025>.

La garanzia fideiussoria deve essere emessa e firmata digitalmente da un soggetto in possesso dei poteri necessari per impegnare il garante.



L'operatore economico può, alternativamente:

- presentare una garanzia fideiussoria gestita in tutte le fasi mediante ricorso ad una piattaforma, operante con tecnologie basate su registri distribuiti o su registri elettronici, conforme alle caratteristiche stabilite dall'AglD;
- presentare una garanzia fideiussoria verificabile telematicamente presso l'emittente;

indicando nella domanda le modalità di verifica messe a disposizione dall'emittente medesimo.

La fideiussione deve:

- contenere espressa menzione dell'oggetto della procedura e del soggetto garantito (stazione appaltante);
- essere intestata a tutti gli operatori economici del costituito/constituendo raggruppamento temporaneo o consorzio ordinario o GEIE, ovvero a tutte le imprese retiste che partecipano alla gara ovvero, in caso di consorzi di cui all'articolo 65, comma 2 lettere b), c) e d) del Codice, al solo consorzio;
- essere conforme allo schema tipo approvato con decreto del Ministro dello sviluppo economico del 16 settembre 2022 n. 193;
- avere validità per almeno 270 giorni dalla data di presentazione dell'offerta;
- prevedere espressamente:
  - la rinuncia al beneficio della preventiva escussione del debitore principale di cui all'articolo 1944 del Codice civile;
  - la rinuncia ad eccepire la decorrenza dei termini di cui all'articolo 1957, secondo comma, del Codice civile;
  - l'operatività della stessa entro 15 giorni a semplice richiesta scritta della stazione appaltante.
- essere corredata dall'impegno del garante a rinnovare la garanzia ai sensi dell'articolo 106, comma 5 del Codice, su richiesta della stazione appaltante per ulteriori 180 giorni, nel caso in cui al momento della sua scadenza non sia ancora intervenuta l'aggiudicazione.

In caso di richiesta di estensione della durata e validità dell'offerta e della garanzia fideiussoria, l'operatore economico potrà produrre nelle medesime forme di cui sopra una nuova garanzia provvisoria del medesimo o di altro garante, in sostituzione della precedente, a condizione che abbia



espressa decorrenza dalla data di presentazione dell'offerta.

Ai sensi dell'articolo 106 comma 8 del Codice l'importo della garanzia è ridotto nei termini di seguito indicati:

- Riduzione del 30% per gli operatori economici ai quali sia rilasciata da organismi accreditati, ai sensi delle norme europee della serie UNI CEI EN 45000 e della serie UNI CEI EN ISO/IEC 17000, la certificazione del sistema di qualità conforme alle norme europee della serie UNI CEI ISO 9000. In caso di partecipazione in forma associata la riduzione si ottiene:
  - per i soggetti di cui all'articolo 65, comma 2, lettere e), f), g), h) del Codice solo se tutti soggetti che costituiscono il raggruppamento, consorzio ordinario o GEIE, o tutte le imprese retiste che partecipano alla gara siano in possesso della certificazione;
  - per i consorzi di cui all'articolo 65, comma 2, lettere b), c), d) del Codice se il consorzio o almeno una delle imprese consorziate sia in possesso della certificazione.
- Riduzione del 50% in caso di partecipazione di micro, piccole e medie imprese e di raggruppamenti di operatori economici o consorzi ordinari costituiti esclusivamente da micro, piccole e medie imprese. Tale riduzione non è cumulabile con quella indicata alla lett. a);
- Riduzione del 10% cumulabile con quelle di cui alle precedenti lettere a) e b) in caso di presentazione di garanzie fideiussorie:
  - gestite mediante ricorso a piattaforme telematiche operanti con tecnologie basate su registri distribuiti;
  - verificabili telematicamente sul sito internet dell'emittente.
- Riduzione del 20% in caso di possesso di uno o più delle certificazioni o marchi previsti dall'Allegato II.13 del Codice. Tale riduzione è cumulabile con quelle indicate alle lett. a), b) e c). In caso di partecipazione in forma associata la riduzione si ottiene:
  - per i soggetti di cui all'articolo 65, comma 2, lettere e), f), g), h) del Codice se uno dei soggetti che costituiscono il raggruppamento, consorzio ordinario o GEIE, o una delle imprese retiste che partecipano alla gara sia in possesso della certificazione;
  - per i consorzi di cui all'articolo 65, comma 2, lettere b), c), d) del Codice se il consorzio o una delle consorziate sia in possesso della certificazione.

In caso di cumulo delle riduzioni, la riduzione successiva è calcolata sull'importo che risulta dalla riduzione



precedente.

Per fruire delle riduzioni di cui all'articolo 106, comma 8 del Codice, l'operatore economico dichiara nella domanda di partecipazione il possesso delle certificazioni e inserisce copia delle certificazioni possedute qualora non già presenti nel fascicolo virtuale.

È sanabile, mediante soccorso istruttorio, la mancata presentazione della garanzia provvisoria solo a condizione che sia stata già costituita prima della presentazione dell'offerta.

Non è sanabile - e quindi è causa di esclusione - la sottoscrizione della garanzia provvisoria da parte di un soggetto non legittimato a rilasciare la garanzia o non autorizzato ad impegnare il garante.

## 11. SOPRALLUOGO

Ai fini della partecipazione alla presente procedura non è richiesto il sopralluogo.

## 12. PAGAMENTO DEL CONTRIBUTO A FAVORE DELL'ANAC

I concorrenti effettuano il pagamento del contributo previsto dalla legge in favore dell'Autorità Nazionale Anticorruzione secondo le modalità di cui alla delibera ANAC n. 598 del 30 dicembre 2024 o successiva delibera pubblicata al seguente <https://www.anticorruzione.it/-/gestione-contributi-gara>. Il contributo è dovuto per ciascun lotto per il quale si presenta offerta secondo gli importi descritti nella sottostante tabella:

Numero lotto	CIG	Importo contributo ANAC
1	Da definire	0 €
2	Da definire	0 €
3	Da definire	0 €
4	Da definire	18 €
5	Da definire	33 €
6	Da definire	77 €
7	Da definire	0 €
8	Da definire	0 €


**DISCIPLINARE DI GARA**

*Gara comunitaria centralizzata a procedura aperta per la fornitura di antisettici e disinfettanti occorrenti alle aziende sanitarie ed ospedaliere della Regione Lazio  
– 3° Edizione*

9	Da definire	18 €
10	Da definire	0 €
11	Da definire	18 €
12	Da definire	18 €
13	Da definire	77 €
14	Da definire	18 €
15	Da definire	90 €
16	Da definire	0 €
17	Da definire	165 €
18	Da definire	18 €
19	Da definire	165 €
20	Da definire	0 €
21	Da definire	0 €
22	Da definire	0 €
23	Da definire	0 €
24	Da definire	33 €
25	Da definire	0 €
26	Da definire	0 €
27	Da definire	0 €
28	Da definire	0 €
29	Da definire	0 €
30	Da definire	0 €
31	Da definire	18 €



32	Da definire	0 €
33	Da definire	33 €
34	Da definire	0 €
35	Da definire	165 €
36	Da definire	77 €

Il pagamento del contributo è condizione di ammissibilità dell'offerta.

Il pagamento è verificato prima della valutazione dell'offerta, anche in caso di inversione procedimentale. Qualora il pagamento non risulti dal sistema, la stazione appaltante può richiedere, mediante soccorso istruttorio, la regolarizzazione del pagamento. In caso di mancata regolarizzazione nel termine assegnato, l'offerta è dichiarata inammissibile.

### **13. MODALITÀ DI PRESENTAZIONE DELL'OFFERTA E SOTTOSCRIZIONE DEI DOCUMENTI DI GARA**

L'offerta e la documentazione relativa alla procedura devono essere presentate esclusivamente attraverso la PAD secondo le modalità esplicitate nelle guide per l'utilizzo della piattaforma, accessibili dal sito <https://centraleacquisti.regione.lazio.it/help/manuali-operativi/manuali-per-le-imprese/>.

Non sono considerate valide le offerte presentate attraverso modalità diverse da quelle previste nel presente disciplinare. L'offerta e la documentazione deve essere sottoscritta con firma digitale o altra firma elettronica qualificata o firma elettronica avanzata.

Le dichiarazioni sostitutive si redigono ai sensi degli articoli 19, 46 e 47 del decreto del Presidente della Repubblica n. 445/2000.

La documentazione presentata in copia viene prodotta ai sensi del decreto legislativo n. 82/2005.

L'offerta dovrà pervenire entro il termine perentorio (data e orario) indicato in piattaforma, a pena di irricevibilità.



La PAD non accetta offerte presentate dopo la data e l'orario stabiliti come termine ultimo di presentazione dell'offerta.

Per l'individuazione di data e ora di arrivo dell'offerta fa fede l'orario registrato dalla piattaforma.

Le operazioni di inserimento sulla piattaforma di tutta la documentazione richiesta rimangono ad esclusivo rischio dell'operatore economico. Si invitano pertanto gli operatori economici ad avviare tali attività con congruo anticipo rispetto alla scadenza prevista onde evitare la non completa e quindi mancata trasmissione dell'offerta entro il termine previsto.

Qualora si verifichi un mancato funzionamento o un malfunzionamento della piattaforma si applica quanto previsto al paragrafo I.1.

Ogni operatore economico per la presentazione dell'offerta ha a disposizione una capacità pari alla dimensione massima di 100 mega per singolo file. L'operatore economico dovrà verificare in piattaforma, il formato consentito per il caricamento dei documenti. Per la presentazione dell'offerta è necessario rispettare i seguenti formati PDF, P7m Zip, 7.Zip, RaR. Non sarà quindi possibile procedere al caricamento dell'offerta in piattaforma se non attraverso uno dei formati ivi indicati.

### **13.1 Regole per la presentazione dell'offerta**

L'offerta e tutta la documentazione richiesta dovrà essere inserita nelle apposite sezioni della piattaforma relative alla presente procedura ed essere composta dai seguenti documenti:

- a) **Documentazione amministrativa;**
- b) **offerta tecnica** (una per ogni lotto per il quale si intende partecipare);
- c) **offerta economica** (una per ogni lotto per il quale si intende partecipare).

L'operatore economico ha facoltà di inserire nella piattaforma offerte successive che sostituiscono la precedente, ovvero ritirare l'offerta presentata, nel periodo di tempo compreso tra la data e ora di inizio e la data e ora di chiusura della fase di presentazione delle offerte. La stazione appaltante considera esclusivamente l'ultima offerta presentata.

Non sono ammesse offerte incomplete o condizionate. Saranno escluse altresì tutte le offerte redatte o inviate in modo difforme da quello prescritto nel presente Disciplinare di gara. Non sono accettate offerte alternative.





Si precisa inoltre che:

- l’offerta è vincolante per l’operatore economico;
- con la trasmissione dell’offerta, l’operatore economico accetta tutta la documentazione di gara, allegati e chiarimenti inclusi.

Al momento della ricezione delle offerte, ciascun operatore economico e riceve notifica del corretto recepimento della documentazione inviata, tramite PEC all’indirizzo dichiarato in fase di registrazione.

La piattaforma consente all’operatore economico di visualizzare l’avvenuta trasmissione della domanda.

L’operatore economico che intenda partecipare in forma associata (per esempio raggruppamento temporaneo di imprese/consorzi, sia costituiti che costituendi) in sede di presentazione dell’offerta indica la forma di partecipazione e indica gli operatori economici riuniti o consorziati. Le dichiarazioni sono redatte sui modelli predisposti e messi a disposizione nella piattaforma al link <https://stella.regione.lazio.it/portale/index.php/bandi>.

Tutta la documentazione da produrre deve essere in lingua italiana o, se redatta in lingua straniera, deve essere corredata da traduzione in lingua italiana resa ai sensi del D.P.R. n.445/2000, sottoscritta con firma digitale dal legale rappresentante dell’operatore economico o da persona con comprovati poteri di firma la cui procura sia stata allegata a sistema.

In caso di contrasto tra testo in lingua straniera e testo in lingua italiana prevarrà la versione in lingua italiana, essendo a rischio dell’operatore economico assicurare la fedeltà della traduzione.

In caso di mancanza, incompletezza o irregolarità della documentazione amministrativa, si applica il soccorso istruttorio.

L’offerta vincola l’operatore economico per 270 giorni dalla scadenza del termine indicato per la presentazione dell’offerta.

Nel caso in cui alla data di scadenza della validità delle offerte le operazioni di gara siano ancora in corso, sarà richiesto agli offerenti di confermare la validità dell’offerta sino alla data indicata e di produrre un apposito documento attestante la validità della garanzia prestata in sede di gara fino alla medesima data.



Il mancato riscontro alla richiesta della stazione appaltante entro il termine fissato da quest'ultima o comunque in tempo utile alla celere prosecuzione della procedura è considerato come rinuncia dell'operatore economico alla partecipazione alla gara.

Fino al giorno fissato per l'apertura delle offerte, l'operatore economico può effettuare, tramite la piattaforma, una richiesta di rettifica di un errore materiale contenuto nell'offerta tecnica o nell'offerta economica, di cui si sia avveduto dopo la scadenza del termine per la loro presentazione. A tal fine, richiede alla stazione appaltante di potersi avvalere di tale facoltà.

A seguito della richiesta, sono comunicate all'operatore economico le modalità e i tempi con cui procedere all'indicazione degli elementi che consentono l'individuazione dell'errore materiale e la sua correzione. La rettifica è operata nel rispetto della segretezza dell'offerta e non può comportare la presentazione di una nuova offerta, né la sua modifica sostanziale.

Se la rettifica è ritenuta non accoglibile perché sostanziale, è valutata la possibilità di dichiarare l'offerta inammissibile.

#### **14. SOCCORSO ISTRUTTORIO**

Con la procedura di soccorso istruttorio di cui all'articolo 101 del Codice, possono essere sanate le carenze della documentazione trasmessa con la domanda di partecipazione ma non quelle della documentazione che compone l'offerta tecnica e l'offerta economica.

Con la medesima procedura può essere sanata ogni omissione, inesattezza o irregolarità della domanda di partecipazione e di ogni altro documento richiesto per la partecipazione alla procedura di gara, con esclusione della documentazione che compone l'offerta tecnica e l'offerta economica. Non sono sanabili le omissioni, le inesattezze e irregolarità che rendono assolutamente incerta l'identità dell'operatore economico. A titolo esemplificativo, si chiarisce che sono sanabili:

- il mancato o parziale pagamento del contributo ANAC anche laddove non effettuato entro la scadenza del termine di presentazione delle offerte;
- l'omessa o incompleta nonché irregolare presentazione delle dichiarazioni sul possesso dei requisiti di partecipazione e ogni altra mancanza, incompletezza o irregolarità della domanda;
- la mancata produzione della garanzia provvisoria, del mandato collettivo speciale o dell'impegno a conferire mandato collettivo, solo se i citati documenti sono preesistenti e comprovabili con



data certa anteriore al termine di presentazione dell'offerta risultante dall'apposizione della marca temporale o da ulteriori riferimenti temporali equivalenti ai sensi della vigente normativa;

- il non corretto ammontare della garanzia provvisoria;
- l'erronea indicazione del beneficiario della garanzia provvisoria che non comporti la costituzione di una nuova polizza;
- la mancata produzione delle dichiarazioni dell'impresa ausiliaria;
- il difetto di sottoscrizione della domanda di partecipazione, delle dichiarazioni richieste e dell'offerta, a condizione che la mancanza della sottoscrizione non precluda la riconoscibilità della provenienza dell'offerta e non comporti un'incertezza assoluta sulla stessa;
- la mancata, incompleta o irregolare traduzione in italiano della documentazione di gara, quando richiesta ai sensi del paragrafo 13.1.

Non sono sanabili:

- il mancato possesso dei prescritti requisiti di partecipazione;
- le false dichiarazioni circa il possesso dei prescritti requisiti di partecipazione;
- la sottoscrizione della garanzia provvisoria da parte di un soggetto non legittimato a rilasciare la garanzia o non autorizzato ad impegnare il garante.

Ai fini del soccorso istruttorio la stazione appaltante assegna all'operatore economico un congruo termine - non inferiore a 5 e non superiore a 10 giorni - perché siano rese, integrate o regolarizzate le dichiarazioni necessarie, indicando il contenuto e i soggetti che le devono rendere nonché la sezione della piattaforma dove deve essere inserita la documentazione richiesta.

In caso di inutile decorso del termine, la stazione appaltante procede all'esclusione dell'operatore economico dalla procedura.

Ove l'operatore economico produca dichiarazioni o documenti non perfettamente coerenti con la richiesta, la stazione appaltante può chiedere ulteriori precisazioni o chiarimenti, limitate alla documentazione presentata in fase di soccorso istruttorio, fissando un termine a pena di esclusione.

La stazione appaltante può sempre chiedere chiarimenti sui contenuti dell'offerta tecnica e dell'offerta economica e su ogni loro allegato. L'operatore economico è tenuto a fornire risposta nel termine assegnato dalla stazione appaltante che non può essere inferiore a 5 giorni e superiore a 10 giorni. I chiarimentiresi dall'operatore economico non possono modificare il contenuto dell'offerta.



## 15. DOMANDA DI PARTECIPAZIONE E DOCUMENTAZIONE AMMINISTRATIVA

L'operatore economico inserisce sulla piattaforma, nella sezione denominata "Busta Documentazione", la seguente documentazione:

- a) Domanda di partecipazione (Allegato I);
- b) eDGUE (da compilare a sistema);
- c) Eventuale – Procura;
- d) Garanzia provvisoria ed eventuali CERTIFICAZIONI ATTESTANTI IL DIRITTO ALLA RIDUZIONE DELL'IMPORTO DELLA GARANZIA;
- e) RICEVUTA DI PAGAMENTO ELETTRONICO OPPURE SCHEMA ATTESTAZIONE PAGAMENTO IMPOSTA DI BOLLO (Allegato 6);
- f) MODELLI PER VERIFICHE EX ARTT. 94 (Allegato 7);
- g) INFORMATIVA EX. ART. 13 REGOLAMENTO UE 679/2016
- h) Eventuale - DOCUMENTAZIONE PER I SOGGETTI ASSOCIATI;
- i) Eventuale - DICHIARAZIONI DA RENDERE A CURA DEGLI OPERATORI ECONOMICI AMMESSI AL CONCORDATO PREVENTIVO con continuità aziendale di cui all'articolo 372 del decreto legislativo 12 gennaio 2019, n. 14;
- j) Eventuale ulteriore documentazione amministrativa.

### 15.1 DOMANDA DI PARTECIPAZIONE ED EVENTUALE PROCURA

La domanda di partecipazione è redatta secondo il modello di cui all'Allegato I – a) domanda di partecipazione.

La domanda e le relative dichiarazioni sono sottoscritte ai sensi del decreto legislativo n. 82/2005:

- dal concorrente che partecipa in forma singola;
- nel caso di raggruppamento temporaneo o consorzio ordinario o GEIE costituiti, dalla mandataria/capofila;
- nel caso di raggruppamento temporaneo o consorzio ordinario o GEIE non ancora costituiti, da tutti i soggetti che costituiranno il raggruppamento o il consorzio o il gruppo;
- nel caso di aggregazioni di retisti:
  - a. se la rete è dotata di un organo comune con potere di rappresentanza e con soggettività



giuridica, ai sensi dell'articolo 3, comma 4-*quater*, del decreto-legge 10 febbraio 2009, n. 5, la domanda di partecipazione deve essere sottoscritta dal solo operatore economico che riveste la funzione di organo comune;

- b. se la rete è dotata di un organo comune con potere di rappresentanza ma è priva di soggettività giuridica, ai sensi dell'articolo 3, comma 4-*quater*, del decreto-legge 10 febbraio 2009, n. 5, la domanda di partecipazione deve essere sottoscritta dall'impresa che riveste le funzioni di organo comune nonché da ognuno dei retisti che partecipa alla gara;
- c. se la rete è dotata di un organo comune privo del potere di rappresentanza o se la rete è sprovvista di organo comune, oppure se l'organo comune è privo dei requisiti di qualificazione richiesti per assumere la veste di mandataria, la domanda di partecipazione deve essere sottoscritta dal retista che riveste la qualifica di mandatario, ovvero, in caso di partecipazione nelle forme del raggruppamento da costituirsi, da ognuno dei retisti che partecipa alla gara.

- nel caso di consorzio di cooperative e imprese artigiane o di consorzio stabile di cui all'articolo 65, comma 2, lettera b), c) e d) del Codice, la domanda è sottoscritta digitalmente dal consorzio medesimo.

La domanda e le relative dichiarazioni sono firmate dal legale rappresentante del concorrente o da un suo procuratore munito della relativa procura. In tal caso, il concorrente allega alla domanda copia conforme all'originale della procura. Non è necessario allegare la procura se dalla visura camerale del concorrente risulti l'indicazione espressa dei poteri rappresentativi conferiti al procuratore.

Le dichiarazioni in ordine all'insussistenza delle cause automatiche di esclusione di cui all'articolo 94, commi 1 e 2 del Codice sono rese dall'operatore economico in relazione a tutti i soggetti indicati al comma 3 del medesimo articolo.

Le dichiarazioni in ordine all'insussistenza delle cause non automatiche di esclusione di cui all'articolo 98, comma 4, lettere g) ed h) del Codice sono rese dall'operatore economico in relazione ai soggetti di cui al capoverso precedente.

Le dichiarazioni in ordine all'insussistenza delle altre cause di esclusione sono rese in relazione all'operatore economico.

Con riferimento alle cause di esclusione di cui all'articolo 95 del Codice, l'operatore economico



dichiara:

- a) le gravi infrazioni di cui all'articolo 95, comma 1 lettera a) del Codice commesse nei tre anni antecedenti la data di pubblicazione del bando di gara;
- b) gli atti e i provvedimenti indicati all'articolo 98, comma 6 del Codice emessi nei tre anni antecedenti la data di pubblicazione del bando di gara;
- c) tutti gli altri comportamenti di cui all'articolo 98 del Codice, commessi nei tre anni antecedenti la data di pubblicazione del bando di gara.

La dichiarazione di cui sopra deve essere resa anche nel caso di impugnazione in giudizio dei relativi provvedimenti.

L'operatore economico dichiara la sussistenza delle cause di esclusione che si sono verificate prima della presentazione dell'offerta e indica le misure di self-cleaning adottate, oppure dimostra l'impossibilità di adottare tali misure prima della presentazione dell'offerta.

L'operatore economico dichiara l'impegno ad adottare le misure di self-cleaning che è stato impossibilitato ad adottare prima della presentazione dell'offerta e quelle relative a cause di esclusione che si sono verificate dopo tale momento.

Se l'operatore economico omette di comunicare alla stazione appaltante la sussistenza dei fatti e dei provvedimenti che possono costituire una causa di esclusione ai sensi degli articoli 94 e 95 del Codice e detti fatti o provvedimenti non risultino nel FVOE, il triennio inizia a decorrere dalla data in cui la stazione appaltante ha acquisito gli stessi, anziché dalla commissione del fatto o dall'adozione del provvedimento.

In caso di raggruppamento temporaneo, consorzio ordinario, aggregazione di retisti, GEIE, l'operatore economico fornisce i dati identificativi (ragione sociale, codice fiscale, sede) e il ruolo di ciascun partecipante.

In caso di consorzio di cooperative, consorzio imprese artigiane o di consorzio stabile di cui all'articolo 65, comma 2, lettera b), c), d) del Codice, il consorzio indica il consorziato per il quale concorre alla gara.

Nella domanda di partecipazione l'operatore economico dichiara:



- i dati identificativi (nome, cognome, data e luogo di nascita, codice fiscale, comune di residenza etc.) dei soggetti di cui all'articolo 94, comma 3 del Codice, ivi incluso l'amministratore di fatto, ove presente, ovvero indica la banca dati ufficiale o il pubblico registro da cui i medesimi possono essere ricavati in modo aggiornato alla data di presentazione dell'offerta;
- di non partecipare al medesimo lotto contemporaneamente in forme diverse (individuale e associata; in più forme associate; in forma singola e quale consorzio esecutore di un consorzio; in forma singola). Se l'operatore economico dichiara di partecipare in più di una forma, allega la documentazione che dimostra che la circostanza non ha influito sulla gara, né è idonea ad incidere sulla capacità di rispettare gli obblighi contrattuali;
- di accettare, senza condizione o riserva alcuna, tutte le norme e disposizioni contenute nella documentazione di gara;
- di essere edotto degli obblighi derivanti dal Codice di comportamento reperibile all'indirizzo <https://www.regione.lazio.it/amministrazione-trasparente/disposizioni-general/atti-general/codice-comportamento> e dal Piano triennale di prevenzione della corruzione e della trasparenza adottati dalla stazione appaltante reperibili al seguente indirizzo <https://www.regione.lazio.it/amministrazione-trasparente/altri-contenuti-prevenzione-corruzione> e di impegnarsi, in caso di aggiudicazione, ad osservare e a far osservare ai propri dipendenti e collaboratori, per quanto applicabile, i suddetti documenti, pena la risoluzione della convenzione e degli ordinativi di fornitura;
  - per gli operatori economici non residenti e privi di stabile organizzazione in Italia, l'impegno ad uniformarsi, in caso di aggiudicazione, alla disciplina di cui agli articoli 17, comma 2, e 53, comma 3 del D.P.R. n. 633/1972 e a comunicare alla stazione appaltante la nomina del proprio rappresentante fiscale, nelle forme di legge;
  - per gli operatori economici non residenti e privi di stabile organizzazione in Italia, il domicilio fiscale, il codice fiscale, la partita IVA, l'indirizzo di posta elettronica certificata o strumento analogo negli altri stati Membri, ai fini delle comunicazioni di cui all'articolo 90 del Codice;
  - di aver preso visione e di accettare il trattamento dei dati personali di cui al paragrafo 30;





- di mantenere valida l'offerta per un tempo non inferiore a 270 giorni dal termine fissato per la presentazione delle offerte.

La domanda e le relative dichiarazioni sono sottoscritte ai sensi del Decreto Legislativo n. 82/2005:

- dall'operatore economico che partecipa in forma singola;
- nel caso di raggruppamento temporaneo o consorzio ordinario o GEIE costituiti, dalla mandataria/capofila;
- nel caso di raggruppamento temporaneo o consorzio ordinario o GEIE non ancora costituiti, da tutti i soggetti che costituiranno il raggruppamento o il consorzio o il gruppo;
- nel caso di aggregazioni di retisti:
  - a) se la rete è dotata di un organo comune con potere di rappresentanza e con soggettività giuridica, ai sensi dell'articolo 3, comma 4-quater, del decreto legge 10 febbraio 2009, n. 5, la domanda di partecipazione deve essere sottoscritta dal solo operatore economico che riveste la funzione di organo comune;
  - b) se la rete è dotata di un organo comune con potere di rappresentanza ma è priva di soggettività giuridica, ai sensi dell'articolo 3, comma 4-quater, del decreto legge 10 febbraio 2009, n. 5, la domanda di partecipazione deve essere sottoscritta dall'impresa che riveste le funzioni di organo comune nonché da ognuno dei retisti che partecipa alla gara;
  - c) se la rete è dotata di un organo comune privo del potere di rappresentanza o se la rete è sprovvista di organo comune, oppure se l'organo comune è privo dei requisiti di qualificazione richiesti per assumere la veste di mandataria, la domanda di partecipazione deve essere sottoscritta dal retista che riveste la qualifica di mandatario, ovvero, in caso di partecipazione nelle forme del raggruppamento da costituirsi, da ognuno dei retisti che partecipa alla gara.
- nel caso di consorzio di cooperative e imprese artigiane o di consorzio stabile di cui all'articolo 65, comma 2, lettera b), c) e d) del Codice, la domanda è sottoscritta digitalmente dal consorzio medesimo.

La domanda e le relative dichiarazioni sono firmate dal legale rappresentante dell'operatore economico o da un suo procuratore munito della relativa procura. In tal caso, l'operatore



economico allega alla domanda copia conforme all'originale della procura. Non è necessario allegare la procura se dalla visura camerale dell'operatore economico risulti l'indicazione espressa dei poteri rappresentativi conferiti al procuratore.

La domanda di partecipazione deve essere presentata nel rispetto di quanto stabilito dal D.P.R. n. 642/1972 in ordine all'assolvimento dell'imposta di bollo.

Il pagamento della suddetta imposta del valore di € 16,00 viene effettuato tramite F24, bollo virtuale previa autorizzazione rilasciata dall'Agenzia delle Entrate o tramite il servizio @e.bollo dell'Agenzia delle Entrate o per gli operatori economici esteri tramite il pagamento del tributo con bonifico utilizzando il codice Iban IT07Y0100003245348008120501 e specificando nella causale la propria denominazione, codice fiscale (se presente) e gli estremi dell'atto a cui si riferisce il pagamento.

A comprova del pagamento, l'operatore economico allega la ricevuta di pagamento elettronico ovvero del bonifico bancario. In alternativa l'operatore economico può acquistare la marca da bollo da € 16,00 e inserire il suo numero seriale all'interno della dichiarazione di cui all'Allegato 7 – Modello attestazione pagamento imposta di bollo allegando obbligatoriamente copia del contrassegno in formato.pdf. L'operatore economico si assume ogni responsabilità in caso di utilizzo plurimo dei contrassegni.

## **15.2 DICHIARAZIONI DA RENDERE A CURA DEGLI OPERATORI ECONOMICI AMMESSI AL CONCORDATO PREVENTIVO CON CONTINUITÀ AZIENDALE DI CUI ALL'ARTICOLO 372 DEL DECRETO LEGISLATIVO 12 GENNAIO 2019, N.14**

L'operatore economico dichiara ai sensi degli articoli 46 e 47 del decreto del Presidente della Repubblica n. 445/2000 gli estremi del provvedimento di ammissione al concordato e del provvedimento di autorizzazione a partecipare alle gare, nonché dichiara che le altre imprese aderenti al raggruppamento non sono assoggettate ad una procedura concorsuale, ai sensi dell'articolo 95, commi 4 e 5, del decreto legislativo n. 14/2019

L'operatore economico presenta una relazione di un professionista in possesso dei requisiti di cui all'articolo 2, comma 1, lettera o) del decreto legislativo succitato che attesta la conformità al piano e la ragionevole capacità di adempimento del contratto.



### **15.3 DICHIARAZIONI DA RENDERE NEL DGUE**

Le dichiarazioni in ordine all'insussistenza delle cause automatiche di esclusione di cui all'articolo 94, commi 1 e 2, del Codice sono rese dall'operatore economico nel DGUE, redatto digitalmente a sistema, in relazione a tutti i soggetti indicati al comma 3.

Le dichiarazioni in ordine all'insussistenza delle cause non automatiche di esclusione di cui all'articolo 98, comma 4, lettere g) ed h) del Codice sono rese dall'operatore economico in relazione ai soggetti di cui al punto precedente. Le dichiarazioni in ordine all'insussistenza delle altre cause di esclusione sono rese in relazione all'operatore economico.

Con riferimento alle cause di esclusione di cui all'articolo 95 del Codice, il concorrente dichiara:

- le gravi infrazioni di cui all'articolo 95, comma 1, lettera a) del Codice commesse nei tre anni antecedenti la data di pubblicazione del bando di gara;
- gli atti e i provvedimenti indicati all'articolo 98 comma 6 del codice emessi nei tre anni antecedenti la data di pubblicazione del bando di gara;
- tutti gli altri comportamenti di cui all'articolo 98 del Codice, commessi nei tre anni antecedenti la data di pubblicazione del bando di gara.

La dichiarazione di cui sopra deve essere resa anche nel caso di impugnazione in giudizio dei relativi provvedimenti, fatta eccezione per la fattispecie di cui all' articolo 98, comma 3, lett. e), per la quale va resa soltanto in caso di accertamento definitivo della violazione.

L'operatore economico dichiara la sussistenza delle cause di esclusione che si sono verificate prima della presentazione dell'offerta e indica le misure di self-cleaning adottate, oppure dimostra l'impossibilità di adottare tali misure prima della presentazione dell'offerta.

L'operatore economico adotta le misure di self-cleaning che è stato impossibilitato ad adottare prima della presentazione dell'offerta e quelle relative a cause di esclusione che si sono verificate dopo tale momento.

Se l'operatore economico omette di comunicare alla stazione appaltante la sussistenza dei fatti e dei provvedimenti che possono costituire una causa di esclusione ai sensi degli articoli 94 e 95 del Codice e



detti fatti o provvedimenti non risultino nel FVOE, il triennio inizia a decorrere dalla data in cui la stazione appaltante ha acquisito gli stessi, anziché dalla commissione del fatto o dall'adozione del provvedimento.

#### **15.4 DOCUMENTAZIONE IN CASO DI AVVALIMENTO**

Non è previsto l'avvalimento.

#### **15.5 DOCUMENTAZIONE ULTERIORE PER I SOGGETTI ASSOCIATI**

**Per i raggruppamenti temporanei già costituiti vanno allegati alla domanda:**

- copia del mandato collettivo irrevocabile con rappresentanza conferito alla mandataria per atto pubblico o scrittura privata autenticata;
- dichiarazione delle parti del servizio/fornitura, ovvero della percentuale in caso di servizio/forniture indivisibili, che saranno eseguite dai singoli operatori economici riuniti o consorziati.

**Per i consorzi ordinari o GEIE già costituiti vanno allegati alla domanda:**

- copia dell'atto costitutivo e dello statuto del consorzio o GEIE, con indicazione del soggetto designato quale capofila;
- dichiarazione sottoscritta delle parti del servizio/fornitura, ovvero la percentuale in caso di servizi/forniture indivisibili, che saranno eseguite dai singoli operatori economici consorziati.

**Per i raggruppamenti temporanei o consorzi ordinari o GEIE non ancora costituiti vanno allegati alla domanda:**

- dichiarazione rese da ciascun concorrente, attestante:
  - a) a quale operatore economico, in caso di aggiudicazione, sarà conferito mandato speciale con rappresentanza o funzioni di capogruppo;
  - b) l'impegno, in caso di aggiudicazione, ad uniformarsi alla disciplina vigente con riguardo ai raggruppamenti temporanei o consorzi o GEIE ai sensi dell'articolo 68 del Codice conferendo mandato collettivo speciale con rappresentanza all'impresa qualificata come mandataria che stipulerà il contratto in nome e per conto delle mandanti/consorziate;
  - c) le parti del servizio/fornitura, ovvero la percentuale in caso di servizio/forniture



indivisibili, che saranno eseguite dai singoli operatori economici riuniti o consorziati.

**Per le aggregazioni di retisti: se la rete è dotata di un organo comune con potere di rappresentanza e soggettività giuridica vanno allegati alla domanda:**

- copia del contratto di rete, con indicazione dell'organo comune che agisce in rappresentanza della rete;
- dichiarazione che indichi per quali imprese la rete concorre;
- dichiarazione sottoscritta con firma digitale delle parti del servizio o della fornitura, ovvero la percentuale in caso di servizio/forniture indivisibili, che saranno eseguite dai singoli operatori economici aggregati in rete.

**Per le aggregazioni di retisti: se la rete è dotata di un organo comune con potere di rappresentanza ma è priva di soggettività giuridica vanno allegati alla domanda:**

- a) copia del contratto di rete;
- b) copia del mandato collettivo irrevocabile con rappresentanza conferito all'organo comune;
- c) dichiarazione delle parti del servizio o della fornitura, ovvero la percentuale in caso di servizio/forniture indivisibili, che saranno eseguite dai singoli operatori economici aggregati in rete.

**Per le aggregazioni di imprese aderenti al contratto di rete: se la rete è dotata di un organo comune privo del potere di rappresentanza o se la rete è sprovvista di organo comune, ovvero, se l'organo comune è privo dei requisiti di qualificazione richiesti, partecipa nelle forme del raggruppamento temporaneo di imprese costituito o costituendo vanno allegati alla domanda:**

**I. in caso di raggruppamento temporaneo di imprese costituito:**

- a) copia del contratto di rete;
- b) copia del mandato collettivo irrevocabile con rappresentanza conferito alla mandataria;
- c) dichiarazione delle parti del servizio o della fornitura, ovvero la percentuale in caso di servizio/forniture indivisibili, che saranno eseguite dai singoli operatori economici



aggregati in rete;

**2. in caso di raggruppamento temporaneo di imprese costituendo:**

- a) copia del contratto di rete
- b) dichiarazioni, rese da ciascun concorrente aderente all'aggregazione di rete, attestanti:
  - a quale concorrente, in caso di aggiudicazione, sarà conferito mandato speciale contrappresentanza o funzioni di capogruppo;
  - l'impegno, in caso di aggiudicazione, ad uniformarsi alla disciplina vigente in materia di raggruppamenti temporanei;
  - le parti del servizio o della fornitura, ovvero la percentuale in caso di servizio/forniture indivisibili, che saranno eseguite dai singoli operatori economici aggregati in rete.

**Per consorzi di cui all'art. 65, comma 2, lett. b) e c) del Codice**

- DGUE compilato e sottoscritto da ciascuna consorziata esecutrice e da ciascuna consorziata che presta i requisiti;
- dichiarazione resa da ciascuna consorziata esecutrice e da ciascuna consorziata che presta i requisiti, attestante:
  - a) *[Eventuale in caso di adozione di misure di self-cleaning]:*
    - a.1 di avere inserito nel FVOE la relazione che illustra le misure di self cleaning adottate in relazione alle cause di esclusione verificate prima della presentazione della presente domanda e di aver indicato nel DGUE, il riferimento al documento caricato nel FVOE;  
(o, in alternativa)
    - a.2 di essere stato impossibilitato ad adottare misure di self cleaning indicandone i motivi e l'impegno ad adottare misure idonee e a comunicare le stesse tempestivamente e comunque prima dell'aggiudicazione;
  - b) *[Eventuale, in caso di sottoposizione a concordato preventivo con continuità aziendale]:*
    - che il provvedimento di ammissione al concordato è stato emesso il ..... da .....
    - che il provvedimento di autorizzazione a partecipare alle gare è stato emesso il ..... da .....



- c) *[Eventuale, in caso di sottoposizione a sequestro o confisca ai sensi dell'articolo 240-bis del codice penale o degli articoli 20 e 24 del decreto legislativo 6 settembre 2011, n. 159, e affidamento a custode o amministratore giudiziario o finanziario. La dichiarazione è resa per gli effetti dell'articolo 96, comma 13, del codice]:*
- che è stato emesso il provvedimento .... (indicare il tipo di provvedimento: sottoposizione a sequestro o confisca ai sensi dell'articolo 240-bis del codice penale o degli articoli 20 e 24 del decreto legislativo 6 settembre 2011, n. 159, e affidamento a custode o amministratore giudiziario o finanziario) in data ... da parte di ....;
- d) *[solo per i consorzi stabili]* di non partecipare a più di un consorzio stabile;
- e) di non partecipare alla medesima gara contemporaneamente in forme diverse (singola/associata, in più forme associate, in forma singola e quale consorziato esecutore di un consorzio);
- (o, in alternativa)*
- f) di partecipare in più di una forma, ..... *[indicare quali]* e inserisce nel FVOE idonea documentazione atta a dimostrare che la circostanza non ha influito sulla gara, né è idonea a incidere sulla capacità di rispettare gli obblighi contrattuali;
- (o, in alternativa)*
- g) di avere prestato risorse, in qualità di impresa ausiliaria, al concorrente .... *[indicare il nominativo]*, che se ne è avvalso ai fini del miglioramento dell'offerta, e inserisce nel FVOE idonea documentazione atta a dimostrare che non sussistono collegamenti tali da ricondurre entrambe le imprese allo stesso centro decisionale;
- h) di prestare il consenso al trattamento dei dati tramite il FVOE, nel rispetto di quanto previsto dal D.lgs. 196 del 30 giugno 2003, ai fini della verifica da parte della stazione appaltante del possesso dei requisiti dichiarati.

## 16. OFFERTA TECNICA

L'operatore economico dovrà caricare a sistema, nella busta offerta tecnica, la documentazione come di seguito specificato a pena di inammissibilità dell'offerta.

L'offerta è firmata secondo le modalità previste al precedente paragrafo 15.1 e deve contenere, a pena di esclusione, i seguenti documenti:





- a) **Schema di offerta tecnica** (caratteristiche tecniche minime) redatta in conformità al modello di cui all'Allegato 4 - Questionario caratteristiche tecniche minime, dove indicare per ciascun lotto a cui si partecipa, i valori del prodotto offerto;
- b) **Schede tecniche dei prodotti offerti**, redatte in lingua italiana.

I prodotti offerti devono rispettare i requisiti di conformità e le caratteristiche minime stabilite nel Capitolato Tecnico, pena l'esclusione dalla procedura di gara, nel rispetto del principio di equivalenza di cui all'articolo 79 e Allegato II.5 del Codice.

Resta inteso che grava sull'offerente l'onere di provare che il prodotto offerto, pur non rispettando le caratteristiche tecniche minime previste dagli atti di gara, risulti tuttavia funzionalmente equivalente, producendo in modo rigoroso adeguata documentazione tecnica, eventualmente corredata da una relazione sulle prove eseguite da un organismo accreditato, idonea a dimostrare l'asserita equivalenza. La mancata presentazione della suddetta documentazione comporterà l'automatica **esclusione dalla procedura**.

L'offerta tecnica deve essere priva, a pena di esclusione, di qualsivoglia indicazione (diretta e/o indiretta) all'offerta economica.

L'operatore economico che intende avanzare richiesta di oscuramento di parte dell'offerta tecnica allega, oltre all'offerta in chiaro, una versione della stessa con oscuramento delle parti che ritiene riservate in quanto costituenti segreti tecnici o commerciali, anche risultanti da scoperte, innovazioni, progetti tutelati da titoli di proprietà industriale, nonché di contenuto altamente tecnologico, unitamente a una dichiarazione firmata contenente le ragioni della richiesta.

#### **16.1 Fornitura della campionatura per esame del prodotto offerto**

Per la presente procedura non è prevista la presentazione della campionatura.

### **17. OFFERTA ECONOMICA**

La compilazione dello schema di offerta economica dovrà essere effettuata attraverso il sistema, secondo le modalità esplicitate nei manuali. Per la presentazione dell'offerta economica, firmata secondo le modalità di cui al precedente paragrafo 15.1, l'operatore economico deve compilare il modello presente



sulla piattaforma e in particolare:

1. compilare a sistema, per ciascun lotto di interesse, l'elenco prodotti, inserendo le informazioni richieste e convalidandole facendo click sul comando "Verifica Informazioni" sopra la tabella dei prodotti;
2. inserire a sistema, nel campo "Prezzo unitario offerto", il **prezzo unitario offerto** per la singola tipologia di prodotto nutrizionale oggetto del lotto;
3. inserire a sistema **le informazioni/dati richiesti negli altri campi** dello schema di offerta.

Il sistema calcolerà automaticamente:

- l'equivalente "Importo complessivo offerto per lotto", equivalente al prodotto tra i quantitativi richiesti e il prezzo unitario offerto per ml o gr di prodotto oggetto del lotto;
- l'equivalente "Ribasso complessivo offerto per lotto", equivalente alla differenza tra valore a base d'asta del lotto e valore complessivo offerto per lotto.

Si precisa inoltre che:

- i valori offerti devono essere espressi con un numero massimo di 6 (sei) cifre decimali;
- i valori offerti devono essere indicati in cifre;
- i valori offerti devono essere indicati IVA esclusa;
- sono ammesse esclusivamente offerte a ribasso. Saranno pertanto escluse le offerte cui corrisponda un valore complessivo uguale o superiore a quello posto a base d'asta.

Gli importi complessivi dell'appalto di cui ai precedenti punti si intendono comprensivi e compensativi:

- di tutti gli oneri, obblighi e spese e remunerazione per l'esatto e puntuale adempimento di ogni obbligazione contrattuale e si intendono, altresì, fissi ed invariabili per tutta la durata della convenzione e dei singoli contratti / ordinativi di Fornitura, a norma del presente Disciplinare e di tutti i documenti in esso citati;
- delle spese generali sostenute dall'aggiudicatario;
- dell'utile d'impresa, dei trasporti, dei costi di attrezzaggio nonché di tutte le attività necessarie, anche per quanto possa non essere dettagliatamente specificato o illustrato nel presente Disciplinare, per dare il servizio stesso perfettamente compiuto ed a regola d'arte e nel rispetto della normativa vigente applicabile all'intera attività.

Sono inammissibili le offerte economiche che superino l'importo a base d'asta.



L'offerta economica non dovrà contenere riserva alcuna, né condizioni diverse da quelle previste dal capitolato tecnico e dal disciplinare. Non sono ammesse offerte indeterminate, parziali o condizionate.

L'appalto verrà aggiudicato anche in presenza di una sola offerta purché ritenuta valida e congrua dalla stazione appaltante. Nell'offerta economica, oltre a quanto sopra indicato, non dovrà essere inserito altro documento.

L'offerta economica deve essere sottoscritta con firma digitale dal legale rappresentante del concorrente o da un suo procuratore. Nel caso di concorrenti associati, l'offerta dovrà essere sottoscritta con le modalità indicate per la sottoscrizione della domanda di cui al paragrafo 15.1.

In caso di offerte anormalmente basse, troverà applicazione quanto stabilito all'articolo 110 del Codice.

Resta a carico dell'aggiudicatario ogni imposta e tassa relativa all'appalto, esistente al momento dell'offerta e sopravvenuta in seguito, con l'esclusione dell'IVA che verrà corrisposta ai termini di legge.

La stazione appaltante non è tenuta a rimborsare alcun onere o spesa sostenute dagli operatori economici per la preparazione e la presentazione dell'offerta, anche nel caso di successiva adozione di provvedimenti in autotutela, che comportino la mancata aggiudicazione della presente gara e/o la mancata stipula della convenzione.

L'aggiudicatario resta vincolato anche in pendenza della stipula della convenzione; qualora si rifiutasse di stipularla saranno applicate le sanzioni di legge, nel rispetto dei limiti statuiti dall'articolo 18 del Codice.

## 18. CRITERIO DI AGGIUDICAZIONE

Trattandosi di fornitura con caratteristiche standardizzate le cui condizioni sono definite dal mercato, l'appalto verrà aggiudicato in base al **criterio del minor prezzo** ai sensi dell'art. 108, comma 3, D. Lgs. n. 36/2023.

Le caratteristiche essenziali e le specifiche tecniche dei prodotti e delle attività oggetto di appalto sono infatti puntualmente definite con riferimento ad una tipologia di prodotto di qualità medio/alta, standardizzata sul mercato, e non è pertanto, allo stato attuale, ragionevolmente ipotizzabile alcuna ulteriore valorizzazione qualitativa.

In tal senso, le caratteristiche essenziali e le specifiche tecniche dei prodotti richiesti sono state



individuare, nell'ambito della gara, nei termini più puntuali possibili, mettendo così gli operatori nella condizione di formulare un'offerta sulla base del solo elemento "prezzo".

## **19. COMMISSIONE GIUDICATRICE**

Non è prevista commissione giudicatrice, in quanto trattasi di procedura aggiudicata con criterio del minor prezzo.

## **20. SVOLGIMENTO DELLE OPERAZIONI DI GARA**

La prima seduta virtuale ha luogo nella data e nell'ora indicata nella piattaforma.

Le sedute virtuali saranno effettuate attraverso la piattaforma e alle stesse potrà partecipare ogni concorrente, collegandosi da remoto al sistema, tramite la propria infrastruttura informatica, secondo le modalità esplicitate nelle guide per l'utilizzo della piattaforma. Le successive sedute virtuali saranno comunicate ai concorrenti tramite sistema.

La piattaforma consente lo svolgimento delle sessioni di gara preordinate all'esame:

- a) della documentazione amministrativa;
- b) delle offerte economiche;
- c) delle offerte tecniche.

La piattaforma garantisce il rispetto delle disposizioni del codice in materia di riservatezza delle operazioni e delle informazioni relative alla procedura di gara, nonché il rispetto dei principi di trasparenza.

## **21. VERIFICA DOCUMENTAZIONE AMMINISTRATIVA**

Il RUP accede alla documentazione amministrativa di ciascun concorrente, mentre l'offerta tecnica e l'offerta economica restano, chiuse, segrete e bloccate dal sistema, e procede a:

- controllare la completezza della documentazione amministrativa presentata;
- verificare la conformità della documentazione amministrativa a quanto richiesto nel presente Disciplinare;
- attivare la procedura di soccorso istruttorio di cui al precedente paragrafo 14.



Gli eventuali provvedimenti di esclusione della procedura di gara sono comunicati entro 5 giorni dalla loro adozione.

È fatta salva la possibilità di chiedere agli offerenti, in qualsiasi momento nel corso della procedura, di presentare tutti i documenti complementari o parte di essi, qualora questo sia necessario per assicurare il corretto svolgimento della procedura, a condizione che tali documenti (o atti, o elementi di cui si parla nel contesto) riportino una data anteriore (cioè precedente) rispetto alla scadenza fissata per la presentazione delle offerte.

## **22. VALUTAZIONE DELL'OFFERTA TECNICA E DELL'OFFERTA ECONOMICA**

La data e l'ora in cui si procede all'apertura delle offerte economiche relativamente a ciascun lotto sono comunicate tramite la PAD ai Concorrenti che hanno presentato la domanda di partecipazione nei termini previsti dal Bando di Gara.

Il RUP/seggio di gara, in seduta virtuale procede alla valutazione della busta economica, secondo i criteri e le modalità descritte nel disciplinare e, successivamente, all'individuazione dell'unico parametro numerico finale per la formulazione della graduatoria.

Il RUP/seggio di gara verifica, inoltre, la presenza di offerte anormalmente basse secondo quanto previsto dall'articolo 110 del Codice e utilizzando il metodo A di cui all'Allegato II.2 del Codice. Resta fermo che, ai sensi dell'art. 54, comma 1, il suddetto calcolo sarà effettuato solo nel caso in cui il numero di offerte ammesse sia pari o superiori a 5. In caso di sospetta anomalia, si procederà in base a quanto previsto al paragrafo successivo.

In caso di parità di prezzo, la Stazione Appaltante procederà a richiedere agli offerenti "offerta migliorativa".

In ipotesi di inutile espletamento della trattativa migliorativa (mancata risposta da parte degli operatori o mancata offerta migliorativa), si procederà mediante sorteggio in seduta pubblica. Si procederà inoltre direttamente al sorteggio automatico, senza richiedere offerta migliorativa, qualora il corrispettivo per le offerte pari merito sia 0,0001.

All'esito delle operazioni sopra descritte, il RUP/Seggio di gara procederà alla verifica della corrispondenza tra le caratteristiche dei prodotti dagli stessi offerti in sede di gara e le caratteristiche minime richieste nel Capitolato Tecnico e nell'Allegato 3 - "Elenco prodotti".



Il difetto dei predetti requisiti riscontrato in fase di verifica dell'offerta determina la decadenza e/o revoca e/o annullamento dell'aggiudicazione, mentre, se riscontrato in corso di esecuzione contrattuale, comporta grave inadempimento e, quindi, la risoluzione della Convenzione.

In considerazione della specificità della fornitura, la Stazione Appaltante potrà dare corso alla predetta verifica avvalendosi dell'Area Farmaci e Dispositivi Medici della Direzione Salute e Integrazione Socio-Sanitaria della Regione Lazio, che valuterà le schede tecniche dal punto di vista della conformità e della rispondenza dei prodotti offerti rispetto alle prescrizioni di cui agli atti di gara, consultando la documentazione prodotta dai concorrenti.

All'esito della predetta verifica, la Stazione Appaltante procederà all'esclusione dei concorrenti i cui prodotti offerti risultassero non corrispondenti e non conformi a quanto prescritto dal Capitolato Tecnico e dai relativi allegati. Ove ci siano più concorrenti, si procederà, pertanto, alla verifica di quanto offerto relativamente al concorrente risultato secondo nella graduatoria provvisoria. In caso di non corrispondenza si passerà all'eventuale terzo e così via.

Nel caso in cui le offerte con identico punteggio complessivo e identici punteggi parziali siano più di due la richiesta di offerta migliorativa, da effettuarsi nei termini sopra precisati, va presentata a tutti i concorrenti con offerte equivalenti. Ove permanga l'ex aequo, la commissione procede mediante sorteggio ad individuare il concorrente che verrà collocato primo nella graduatoria e chi sarà collocato al secondo posto ed eventualmente (in base al numero delle offerte risultanti in ex aequo) nei posti successivi. La data e l'ora in cui si procede al sorteggio sono comunicate tramite la Piattaforma.

L'offerta è esclusa in caso di:

- mancata separazione dell'offerta economica dall'offerta tecnica, ovvero inserimento di elementi concernenti il prezzo nella documentazione amministrativa o nell'offerta tecnica;
- presentazione di offerte parziali, plurime, condizionate, alternative oppure irregolari in quanto non rispettano i documenti di gara, ivi comprese le specifiche tecniche, o anormalmente basse;
- presentazione di offerte inammissibili in quanto la SA ha ritenuto sussistenti gli estremi per l'informativa alla Procura della Repubblica per reati di corruzione o fenomeni collusivi o ha verificato essere in aumento rispetto all'importo a base di gara.



### **23. VERIFICA DI ANOMALIA DELLE OFFERTE**

Sono considerate anormalmente basse le offerte individuate secondo quanto riportato nel paragrafo 21 che non superano la verifica di cui al presente paragrafo.

Nel caso in cui la prima migliore offerta appaia anormalmente bassa, il RUP ne valuta la congruità, serietà, sostenibilità e realizzabilità. Qualora tale offerta risulti anomala, si procede con le stesse modalità nei confronti delle successive offerte ritenute anormalmente basse, fino ad individuare la migliore offerta ritenuta non anomala.

Il RUP richiede al concorrente la presentazione delle spiegazioni, se del caso, indicando le componenti specifiche dell'offerta ritenute anomale. A tal fine, assegna un termine non superiore a quindici giorni dal ricevimento della richiesta. Il RUP, esaminate le spiegazioni fornite dall'offerente, ove le ritenga non sufficienti ad escludere l'anomalia, può chiedere, anche mediante audizione orale, ulteriori chiarimenti, assegnando un termine perentorio per il riscontro.

Il RUP esclude le offerte che, in base all'esame degli elementi forniti con le spiegazioni risultino, nel complesso, inaffidabili.

### **24. VERIFICA DELL'IDONEITA' DEGLI OFFERENTI**

Il RUP procede in relazione al concorrente che ha presentato la migliore offerta a:

- a) controllare la completezza della documentazione amministrativa presentata;
- b) verificare la conformità al presente disciplinare della documentazione amministrativa che attiene all'idoneità degli offerenti;
- c) attivare la procedura di soccorso istruttorio di cui al precedente punto 14, se necessario.

Sono sottoposti alla verifica dell'assenza dei motivi di esclusione e del rispetto dei criteri di selezione, oltre al concorrente risultato primo, il secondo in graduatoria, e n. 1 concorrente, sorteggiato automaticamente mediante apposita funzione della PAD, ai sensi dell'articolo 71 del decreto del Presidente della Repubblica n. 445/2000.

Gli eventuali provvedimenti di esclusione dalla procedura di gara sono comunicati entro cinque giorni dalla loro adozione.





È fatta salva la possibilità di chiedere agli offerenti, in qualsiasi momento nel corso della procedura, di presentare tutti i documenti complementari o parte di essi, qualora questo sia necessario per assicurare il corretto svolgimento della procedura.

## **25. AGGIUDICAZIONE DELL'APPALTO E STIPULA DEL CONTRATTO**

La proposta di aggiudicazione per ciascun lotto di gara è formulata in favore del concorrente risultato primo in graduatoria.

Qualora nessuna offerta risulti conveniente o idonea in relazione all'oggetto dell'Appalto, la stazione appaltante può decidere, entro 30 giorni dalla conclusione delle valutazioni delle offerte, di non procedere all'aggiudicazione.

L'aggiudicazione avverrà anche in caso di un'unica offerta purché ritenuta valida e congrua dalla stazione appaltante.

L'aggiudicazione è disposta all'esito positivo della verifica del possesso dei requisiti prescritti dal presente disciplinare ed è immediatamente efficace.

Sono sottoposti alla verifica dell'assenza dei motivi di esclusione e del rispetto dei criteri di selezione, oltre al concorrente risultato primo e *il secondo in graduatoria*, ai sensi dell'articolo 71 del decreto del Presidente della Repubblica n. 445/2000. Gli eventuali provvedimenti di esclusione dalla procedura di gara sono comunicati entro cinque giorni dalla loro adozione.

È fatta salva la possibilità di chiedere agli offerenti, in qualsiasi momento nel corso della procedura, di presentare tutti i documenti complementari o parte di essi, qualora questo sia necessario per assicurare il corretto svolgimento della procedura.

La verifica è effettuata tramite il FVOE.

In caso di malfunzionamento, anche parziale, del fascicolo virtuale dell'operatore economico o delle piattaforme, banche dati o sistemi di interoperabilità ad esso connessi, la stazione appaltante si riserva di aggiudicare dopo che sono trascorsi trenta giorni dalla proposta di aggiudicazione. In tal caso richiede un'autocertificazione all'offerente, resa ai sensi del d.P.R. 28 dicembre 2000, n. 445, che attesti il possesso dei requisiti e l'assenza delle cause di esclusione che, a causa del predetto malfunzionamento, non è stato



possibile verificare.

Per le certificazioni che, allo stato, non sono ancora verificabili tramite il fascicolo virtuale dell'operatore economico, la stazione appaltante procede direttamente alla verifica presso gli Enti certificatori e, decorsi inutilmente 30 giorni dalla richiesta, si riserva di aggiudicare previa acquisizione di un'autocertificazione dall'operatore economico, resa ai sensi del d.P.R. 28 dicembre 2000, n. 445, che attesti il possesso dei requisiti e l'assenza delle cause di esclusione che non è stato possibile verificare.

In caso di esito negativo delle verifiche, si procede all'esclusione dell'operatore economico, alla segnalazione all'ANAC, ad incamerare la garanzia provvisoria.

Successivamente si procede a ricalcolare i punteggi e a riformulare la graduatoria procedendo altresì, alle verifiche nei termini sopra indicati. Nell'ipotesi di ulteriore esito negativo delle verifiche si procede nei termini sopra detti, scorrendo la graduatoria.

Le convenzioni sono stipulate non prima di 35 giorni dall'invio dell'ultima delle comunicazioni del provvedimento di aggiudicazione e comunque entro 60 giorni dall'aggiudicazione, salvo quanto previsto dall'articolo 18, comma 2 del Codice.

A seguito di richiesta motivata proveniente dall'aggiudicatario la data di stipula può essere differita purché ritenuta compatibile con la sollecita esecuzione della convenzione.

La garanzia provvisoria dell'aggiudicatario è svincolata automaticamente al momento della stipula della convenzione; la garanzia provvisoria degli altri concorrenti è svincolata con il provvedimento di aggiudicazione e perde, in ogni caso, efficacia entro 30 giorni dall'aggiudicazione.

All'atto della stipula della convenzione, l'aggiudicatario deve presentare la garanzia definitiva da calcolare sull'importo contrattuale, secondo le misure e le modalità previste dall'articolo 117 del Codice.

Se la stipula non avviene nel termine su indicato per fatto della stazione appaltante, l'aggiudicatario può farne constatare il silenzio inadempimento o, in alternativa, può sciogliersi da ogni vincolo mediante atto notificato. All'aggiudicatario non spetta alcun indennizzo, salvo il rimborso delle spese contrattuali.

Se la stipula della convenzione non avviene nel termine fissato per fatto dell'aggiudicatario può costituire motivo di revoca dell'aggiudicazione.



La mancata o tardiva stipula della convenzione al di fuori delle ipotesi predette, costituisce violazione del dovere di buona fede, anche in pendenza di contenzioso.

L'aggiudicatario deposita, prima o contestualmente alla stipula della convenzione, i contratti continuativi di cooperazione, servizio e/o fornitura di cui all'articolo 119, comma 3 lett. d) del Codice.

La convenzione è stipulata in modalità elettronica, mediante scrittura privata.

L'imposta di bollo relativa alla stipula della convenzione deve avvenire nel rispetto delle modalità e degli importi di cui al provvedimento 240013/2023 del 28 giugno 2023 pubblicato dall'Agenzia delle Entrate.

Sono a carico dell'aggiudicatario tutte le spese contrattuali, gli oneri fiscali quali imposte e tasse - ivi comprese quelle di registro ove dovute - relative alla stipulazione della convenzione.

In caso di interpello a seguito di risoluzione/recesso della convenzione in corso di esecuzione, il nuovo affidamento avviene alle condizioni proposte dall'operatore economico interpellato, ai sensi dell'articolo 124, comma 2 secondo periodo del Codice. Il valore complessivo del nuovo affidamento è determinato dai quantitativi oggetto di gara, rapportati al periodo residuo di validità della convenzione risolta, moltiplicati per i prezzi offerti in gara dall'operatore economico subentrante.

## **26. OBBLIGHI RELATIVI ALLA TRACCIABILITÀ DEI FLUSSI FINANZIARI**

La convenzione e gli ordinativi di fornitura sono soggetti agli obblighi in tema di tracciabilità dei flussi finanziari di cui alla legge 13 agosto 2010, n. 136.

L'affidatario deve comunicare alla stazione appaltante:

- gli estremi identificativi dei conti correnti bancari o postali dedicati, con l'indicazione dell'opera/servizio/fornitura alla quale sono dedicati;
- le generalità e il codice fiscale delle persone delegate ad operare sugli stessi;
- ogni modifica relativa ai dati trasmessi.

La comunicazione deve essere effettuata entro 7 giorni dall'accensione del conto corrente ovvero, nel caso di conti correnti già esistenti, dalla loro prima utilizzazione in operazioni finanziarie relative ad una commessa pubblica. In caso di persone giuridiche, la comunicazione deve essere sottoscritta



da un legale rappresentante ovvero da un soggetto munito di apposita procura. L'omessa, tardiva o incompleta comunicazione degli elementi informativi comporta, a carico del soggetto inadempiente, l'applicazione della sanzione amministrativa pecuniaria prevista dalla legge sopra richiamata.

Il mancato adempimento agli obblighi previsti per la tracciabilità dei flussi finanziari relativi all'appalto comporta la risoluzione di diritto della convenzione e degli ordinativi di fornitura.

In occasione di ogni pagamento all'appaltatore o di interventi di controllo ulteriori si procede alla verifica dell'assolvimento degli obblighi relativi alla tracciabilità dei flussi finanziari.

La convenzione e gli ordinativi di fornitura sono sottoposti alla condizione risolutiva in tutti i casi in cui le transazioni siano state eseguite senza avvalersi di banche o di Società Poste Italiane S.p.a. o anche senza strumenti diversi dal bonifico bancario o postale che siano idonei a garantire la piena tracciabilità delle operazioni per il corrispettivo dovuto in dipendenza della convenzione.

## **27. CODICE DI COMPORTAMENTO**

Nello svolgimento delle attività oggetto della convenzione, l'aggiudicatario deve uniformarsi ai principi e, per quanto compatibili, ai doveri di condotta richiamati nel Decreto del Presidente della Repubblica 16 aprile 2013 n. 62 e nel codice di comportamento della stazione appaltante e nel Piano Triennale di Prevenzione della Corruzione e della Trasparenza.

In seguito alla comunicazione di aggiudicazione e prima della stipula della convenzione, l'aggiudicatario ha l'onere di prendere visione dei predetti documenti pubblicati sul sito della stazione appaltante ai link <https://www.regione.lazio.it/amministrazione-trasparente/disposizioni-general/atti-general/codice-comportamento> e <https://www.regione.lazio.it/amministrazione-trasparente/altri-contenuti-prevenzione-corrruzione>.

## **28. ACCESSO AGLI ATTI**

L'accesso agli atti della procedura è assicurato in modalità digitale mediante acquisizione diretta dei dati e delle informazioni inseriti nelle piattaforme di e-procurement, nel rispetto di quanto previsto dall'articolo 35 del Codice e dalle vigenti disposizioni in materia di diritto di accesso ai documenti amministrativi, secondo le modalità indicate all'articolo 36 del Codice.

A tutti i partecipanti non esclusi in via definitiva sono messi a disposizione, mediante la PAD, l'offerta



dell'operatore economico risultato aggiudicatario, i verbali di gara e gli atti, i dati e le informazioni che sono stati valutati ai fini dell'aggiudicazione.

Ai partecipanti collocatisi nei primi cinque posti della graduatoria sono rese disponibili, reciprocamente, le offerte presentate dagli stessi, ivi inclusa la documentazione amministrativa relativa all'idoneità degli offerenti collocati dal secondo al quinto posto della graduatoria ancorché non verificata dalla stazione appaltante. Nel caso, viene reso noto ai primi cinque classificati che detta documentazione amministrativa non è stata verificata.

I partecipanti collocatisi oltre il quinto posto della graduatoria possono accedere alle offerte dei concorrenti diversi dal primo presentando apposita istanza ai sensi degli articoli 3 bis e 22 della legge n. 241/90.

Nel caso in cui sia richiesto l'oscuramento di parti delle offerte e dei giustificativi, le decisioni in ordine all'accoglimento o al rigetto della richiesta sono rese note dal Responsabile unico di progetto al momento della comunicazione digitale dell'aggiudicazione. Le decisioni di cui sopra possono essere impugnate innanzi al Tribunale amministrativo di competenza nel termine di dieci giorni dalla comunicazione. Prima del decorso di tale termine le offerte e i giustificativi dei primi cinque classificati sono messi reciprocamente a disposizione, con le modalità suindicate, nella versione oscurata.

Fatti salvi i casi di esclusione di cui all'articolo 35, comma 4, del codice, gli atti della procedura sono resi accessibili ai soggetti che presentino apposita istanza di accesso civico ai sensi dell'articolo 5 del decreto legislativo 14/3/2013, n. 33. L'esercizio del diritto di accesso è differito nei casi indicati al comma 2 dell'articolo 35 del codice.

## **29. DEFINIZIONE DELLE CONTROVERSIE**

Per le controversie derivanti dalla presente procedura di gara è competente il Tribunale Amministrativo Regionale per il Lazio, sede di Roma.

Trova applicazione la disciplina di cui all'articolo 215 del Codice relativamente al collegio consultivo tecnico formato secondo le modalità di cui all'Allegato V.2 del Codice, al fine di prevenire le controversie o consentire la rapida risoluzione delle stesse o delle dispute tecniche di ogni natura che possano



insorgere nell'esecuzione della convenzione. I costi sono ripartiti tra le parti. Il collegio è costituito da n. 3 membri.

### **30. TRATTAMENTO DEI DATI PERSONALI**

I dati raccolti, ivi inclusi quelli acquisiti mediante FVOE, sono trattati e conservati ai sensi del Regolamento UE

n. 2016/679 relativo alla protezione delle persone fisiche con riguardo al trattamento dei dati personali, nonché alla libera circolazione di tali dati, del decreto legislativo 30 giugno 2003, n. 196 recante il “Codice in materia di protezione dei dati personali” e s.m.i, del decreto della Presidenza del Consiglio dei Ministri n. 148/21 e dei relativi atti di attuazione. In particolare, si forniscono le seguenti informazioni sul trattamento dei dati personali:

dati anagrafici (nome, cognome, sesso, data di nascita, luogo di nascita, codice fiscale);

dati di contatto (indirizzo postale o di posta elettronica, numero di telefono fisso o mobile);

dati giudiziari, di cui all'art. 10 del Regolamento UE, relativi a condanne penali o a reati, il cui trattamento è effettuato esclusivamente per valutare il possesso dei requisiti e delle qualità previsti dalla vigente normativa per permettere la partecipazione alla procedura di gara e l'eventuale aggiudicazione.

Il trattamento dei dati giudiziari avviene sulla base dell'Autorizzazione al trattamento dei dati a carattere giudiziario da parte di privati, di enti pubblici economici e di soggetti pubblici, rilasciata dal Garante per la protezione dei dati personali.

Con la partecipazione alla presente procedura, ciascun Operatore Economico presta altresì il consenso al trattamento dei dati tramite il FVOE, nel rispetto di quanto previsto dal sopra richiamato Codice, ai fini della verifica da parte della Stazione Appaltante del possesso dei requisiti di cui all'art. 99 nonché per le ulteriori finalità previste dal Codice.



Il trattamento dei dati personali conferiti nell'ambito della procedura di acquisizione di beni o servizi, o comunque raccolti dalla Regione a tale scopo, è finalizzato unicamente all'espletamento della predetta procedura, nonché delle attività ad essa correlate e conseguenti.

In relazione alle descritte finalità, il trattamento dei dati personali avviene mediante strumenti manuali, informatici e telematici, con logiche strettamente correlate alle finalità predette e, comunque, in modo da garantire la sicurezza e la riservatezza dei dati stessi.

I dati potranno essere trattati anche in base ai criteri qualitativi, quantitativi e temporali di volta in volta individuati.

Il conferimento dei dati richiesti dalla Regione Lazio è necessario, in base alla normativa in materia di appalti e contrattualistica pubblica, per valutare il possesso dei requisiti e delle qualità richiesti per la partecipazione alla procedura nel cui ambito i dati stessi sono acquisiti; pertanto, la loro mancata indicazione può precludere l'effettuazione della relativa istruttoria.

In ogni caso, operazioni di comunicazione e diffusione di dati personali, diversi da quelli sensibili giudiziari, potranno essere effettuate dalla Regione nel rispetto di quanto previsto Regolamento UE/2016/679 (GDPR).

I dati relativi al Concorrente Aggiudicatario della gara ed il prezzo di aggiudicazione dell'Appalto saranno diffusi tramite il sito internet della centrale acquisti.

In adempimento agli obblighi di legge in materia di trasparenza amministrativa, il Concorrente prende atto ed acconsente a che i dati e la documentazione che la legge impone di pubblicare siano pubblicati e diffusi tramite la sezione Amministrazione Trasparente della Regione Lazio.

I dati personali non saranno trasferiti al di fuori dell'Unione Europea.

I dati verranno conservati per un arco di tempo non superiore a quello necessario al raggiungimento delle finalità per i quali essi sono trattati.

Il periodo di conservazione dei dati è di 10 anni dall'aggiudicazione definitiva per la Stazione Appaltante





e dalla conclusione dell'esecuzione dell'Appalto per l'Amministrazione contraente e comunque per un arco di tempo non superiore a quello necessario all'adempimento degli obblighi normativi.

L'interessato ha altresì il diritto di proporre reclamo all'autorità Garante per la protezione dei Dati personali ([www.garanteprivacy.it](http://www.garanteprivacy.it)).

Titolare del trattamento dei dati personali di cui alla presente informativa è la Regione Lazio, con sede in Rosa Raimondi Garibaldi 7 – 00145 Roma.

Copia



**REGIONE  
LAZIO**

**GARA COMUNITARIA CENTRALIZZATA, A PROCEDURA APERTA,  
PER LA FORNITURA DI ANTISETTICI E DISINFETTANTI OCCORRENTI  
ALLE AZIENDE SANITARIE ED OSPEDALIERE DELLA REGIONE LAZIO**

**3° EDIZIONE**

**ALLEGATO I**

**DOMANDA DI PARTECIPAZIONE**


**Allegato I - Domanda di partecipazione**

**(da presentare in bollo nel rispetto di quanto stabilito dal Decreto del Presidente della Repubblica n. 642/72)<sup>1</sup>**

Le dichiarazioni sostitutive di certificazioni e dell'atto di notorietà sono rese ai sensi degli articoli 46 e 47 del Testo unico delle disposizioni legislative e regolamentari in materia di documentazione amministrativa approvato con decreto del Presidente della Repubblica 28.12.2000, n. 445

Denominazione Operatore economico	
Tipologia societaria	
Partita IVA/Codice fiscale	
Forma di partecipazione alla procedura	

Il/La sottoscritto/a <sup>2</sup> \_\_\_\_\_

nella sua qualifica di:

- ☐ Legale rappresentante
- ☐ Institore
- ☐ Procuratore speciale o generale con mandato di rappresentanza con firma disgiunta (*allegare la procura, tranne nel caso in cui l'attribuzione dell'incarico risulti dalla visura camerale*)
- ☐ Procuratore speciale o generale con mandato di rappresentanza con firma congiunta della ditta che rappresenta (*allegare la procura, tranne nel caso in cui l'attribuzione dell'incarico risulti dalla visura camerale*)

Chiede di partecipare in qualità di:

- ☐ Operatore singolo
- ☐ Raggruppamento temporaneo (*indicare se costituito o costituendo*) formato da: .....  
(indicare i ruoli ricoperti) .....

<sup>1</sup> L'imposta di bollo è assolta secondo le indicazioni fornite dall'Agenzia delle Entrate nella Circolare n. 22/E con riferimento alle note e agli altri documenti richiamati dall'articolo 13, punto 1, della Tariffa, Parte I, allegata al DPR 26 ottobre 1972, n. 642, nonché agli altri atti e documenti, diversi da quelli sopra citati, che precedono il momento della stipula del contratto.

<sup>2</sup> Le dichiarazioni devono essere rese dal titolare /rappresentante legale/institore:

- dell'Operatore singolo,
- dei consorzi di cui all'articolo 65, comma 2, lettere b) e c) del Codice.
- dei consorzi stabili di cui all'articolo 65, comma 2, lett. d) del Codice,
- della Mandataria /Capofila nel caso di RTI o Consorzi Ordinari costituiti
- di tutte le imprese raggruppate in un RTI nel caso di RTI ancora da costituire
- di tutte le imprese consorziate che partecipano alla gara nel caso di un Consorzio Ordinario ancora da costituire
- dell'impresa retista che riveste la funzione di organo comune nel caso di rete dotata di organo comune con potere di rappresentanza e con/senza soggettività giuridica;
- delle imprese retiste che partecipano alla gara nel caso di Rete dotata di organo comune privo di rappresentanza o se la Rete è sprovvista di organo comune o se l'organo comune è privo dei requisiti di qualificazione richiesti per assumere la veste di mandataria.
- del Gruppo Europeo Interesse Economico



- ☐ Consorzio stabile
- ☐ Consorzio tra società cooperative
- ☐ Consorzio tra imprese artigiane
- ☐ Consorzio ordinario (*indicare se costituito o costituendo*)
- ☐ Rete dotata di organo comune
- ☐ Rete sprovvista di organo comune o con organo comune privo di rappresentanza
- ☐ GEIE
- ☐ Altro (*indicare altre, eventuali forme di partecipazione previste dalla normativa speciale di settore*)

Consapevole ai sensi e per gli effetti dell'art. 46 e 47, 75 e 76 del D.P.R. 445/2000, delle responsabilità penali cui può andare incontro nel caso di dichiarazioni mendaci nonché, delle conseguenze amministrative di esclusione dalle gare di cui al D.lgs. n. 36/2023 e alla normativa vigente in materia.

(*Compilare soltanto i campi di interesse*)

#### **I. Dichiarazioni in caso di partecipazione in forma associata o in più forme diverse**

(*Per tutti i consorzi, i raggruppamenti temporanei e i GEIE, già costituiti e costituendi*)

##### **In caso di raggruppamenti art. 65 comma 2 lett. e) del Codice e consorzi ordinari**

- ☐ **DICHIARA** che le seguenti parti/percentuali del servizio/fornitura saranno eseguite dagli operatori economici di seguito indicati:

Servizio/fornitura	Parte /percentuale	Operatore esecutore

##### **In caso di consorzi di cui all'art. 65, comma 2, lett. b), c) e d) del Codice**

- ☐ **DICHIARA** che il consorzio concorre con le seguenti consorziate esecutrici. (Tale indicazione deve essere resa anche nel caso in cui il consorzio indichi come consorziata esecutrice un altro consorzio. In tal caso, detto consorzio dovrà a sua volta indicare le consorziate esecutrici, specificando, nella tabella, che si tratta di consorziate appartenenti al consorzio esecutore.)


**Allegato I – Domanda di partecipazione**

*Gara comunitaria centralizzata, a procedura aperta, per la fornitura di antisettici e disinfettanti occorrenti alle aziende sanitarie ed ospedaliere della Regione Lazio -  
3° Edizione*

Denominazione/Ragione sociale	C.F.	Sede

- (in alternativa solo per i consorzi stabili) **DICHIARA** che il consorzio stabile concorre in proprio;

(Solo per i consorzi stabili)

- ☐ **DICHIARA** che il consorzio, al fine di soddisfare i requisiti di partecipazione prescritti dal bando di gara ricorre ai requisiti delle consorziate non esecutrici così come di seguito indicato (compilare solo se di interesse):

Denominazione/Ragione sociale	C.F.	Requisito e relativa misura

(Per i raggruppamenti temporanei o consorzi ordinari di cui all'articolo 65, comma 2 lett. f) del d.lgs. 36/2023 o GEIE non ancora costituiti)

**Dichiarazioni da rendere da parte di ciascun componente del RTI/consorzio ordinario:**

**DICHIARA** che, in caso di aggiudicazione, sarà conferito mandato speciale con rappresentanza o funzioni di capogruppo a ..... (indicare l'operatore che sarà nominato capogruppo);

**SI IMPEGNA**, in caso di aggiudicazione, ad uniformarsi alla disciplina vigente con riguardo ai raggruppamenti temporanei o consorzi o GEIE ai sensi dell'articolo 68 del codice conferendo



mandato collettivo speciale con rappresentanza all'impresa qualificata come mandataria che stipulerà il contratto in nome e per conto delle mandanti/consorziate

**DICHIARA** di non partecipare alla medesima gara contemporaneamente in forme diverse (singola/associata, in più forme associate, in forma singola e quale consorziato esecutore di un consorzio)

(o, in alternativa) **DICHIARA** di partecipare in più di una forma, ..... e inserisce nel FVOE idonea documentazione atta a dimostrare che la circostanza non ha influito sulla gara, né è idonea a incidere sulla capacità di rispettare gli obblighi contrattuali;

*(Per le aggregazioni di retisti: se la rete è dotata di un organo comune con potere di rappresentanza e soggettività giuridica)*

☐ **DICHIARA:**

di concorrere per le seguenti imprese: .....

☐ **DICHIARA** che le seguenti parti/percentuali del servizio/fornitura saranno eseguite dagli operatori economici di seguito indicati:

Servizio/fornitura	Parte /percentuale	Operatore esecutore

- *(dichiarazione da rendere solo dall'organo comune):* che l'aggregazione di imprese di rete è iscritta al Registro delle Imprese di ..... al n..... partita I.V.A. n..... oppure è iscritta al Registro delle commissioni provinciali per l'artigianato di..... al n. ....

*(Per le aggregazioni di imprese aderenti al contratto di rete: se la rete è dotata di un organo comune privo del potere di rappresentanza o se la rete è sprovvista di organo comune, ovvero, se l'organo comune è privo dei requisiti di qualificazione richiesti, partecipa nelle forme del raggruppamento temporaneo di imprese costituito o costituendo)*

*(in caso di rete costituenda, dichiarazione da rendere da parte di ciascun operatore che compone la rete):*



☐ **DICHIARA:**

- che in caso di aggiudicazione, sarà conferito mandato speciale con rappresentanza o funzioni di capogruppo a .....
- di impegnarsi, in caso di aggiudicazione, ad uniformarsi alla disciplina vigente in materia di raggruppamenti temporanei

**2. Dichiarazioni in caso di adozione di misure di self-cleaning:**

- ☐ **INSERISCE** nel FVOE la relazione che illustra le misure di self cleaning adottate in relazione alle cause di esclusione verificate prima della presentazione della presente domanda e indica nel DGUE, il riferimento al documento caricato nel FVOE;

in alternativa,

- ☐ **DICHIARA** che è stato impossibilitato ad adottare misure di self cleaning per i seguenti motivi ..... [indicare le motivazioni .....] e si impegna ad adottare misure idonee e a comunicare le stesse tempestivamente e comunque prima dell'aggiudicazione.

**3. Dichiarazioni in caso di sottoposizione a concordato preventivo con continuità aziendale**

- ☐ **DICHIARA** che il provvedimento di ammissione al concordato è stato emesso il ..... da .....

- ☐ **DICHIARA** che il provvedimento di autorizzazione a partecipare alle gare è stato emesso il ..... da .....

(solo in caso di raggruppamento)

- ☐ **DICHIARA** che le altre imprese aderenti al raggruppamento non sono assoggettate ad una procedura concorsuale, ai sensi dell'articolo 95, commi 4 e 5, del decreto legislativo n. 14/2019

**ALLEGA** la relazione di un professionista in possesso dei requisiti di cui all'articolo 2, comma 1, lettera o) del decreto legislativo succitato che attesta la conformità al piano e la ragionevole capacità di adempimento del contratto

**4. Dichiarazioni in caso di sottoposizione a sequestro/confisca**

*(In caso di Sottoposizione a sequestro o confisca ai sensi dell'articolo 240-bis del codice penale o degli articoli 20 e 24 del decreto legislativo 6 settembre 2011, n. 159, e affidamento a custode o amministratore giudiziario o finanziario. La dichiarazione è resa per gli effetti dell'articolo 96, comma 13, del codice)*

- ☐ **DICHIARA** che è stato emesso il provvedimento .... (indicare il tipo di provvedimento ...  
Sottoposizione a sequestro o confisca ai sensi dell'articolo 240-bis del codice penale o degli





articoli 20 e 24 del decreto legislativo 6 settembre 2011, n. 159, e affidamento a custode o amministratore giudiziario o finanziario) in data ... da parte di ....

## 5. Ulteriori dichiarazioni

**DICHIARA**, altresì di ritenere remunerativa l'offerta economica presentata, avendo tenuto conto, per la relativa formulazione:

- delle condizioni contrattuali e degli oneri compresi quelli eventuali relativi in materia di sicurezza, di assicurazione, di condizioni di lavoro e di previdenza e assistenza derivanti dal CCNL applicato.
- di tutte le circostanze generali, particolari e locali, nessuna esclusa ed eccettuata, che possono avere influito o influire sia sulla prestazione del servizio, sia sulla determinazione della propria offerta.
- di essere edotto degli obblighi derivanti dal codice di comportamento adottato dalla stazione appaltante reperibile nel sito <https://www.regione.lazio.it/amministrazione-trasparente/disposizioni-general/atti-general/codice-comportamento> e si impegna, in caso di aggiudicazione, ad osservare e a far osservare ai propri dipendenti e collaboratori, per quanto applicabile, il suddetto codice, pena la risoluzione del contratto.

**SI IMPEGNA** a non attuare nella presente gara intese e/o pratiche restrittive della concorrenza e del mercato vietate ai sensi della normativa applicabile;

**DICHIARA** di beneficiare della seguente riduzione della garanzia a corredo dell'offerta ai sensi dell'articolo 106, comma 8, (*compilare solo se di interesse*) e *inserisce le relative certificazioni nel FVOE*.

- ☐ 30% per il possesso della certificazione del sistema di qualità conforme alle norme europee della serie UNI CEI ISO 9000 rilasciata da organismi accreditati, ai sensi delle norme europee della serie UNI CEI EN 45000 e della serie UNI CEI EN ISO/IEC 17000;
- ☐ 50% in quanto qualificabile come micro, piccola o media impresa oppure facente parte di un raggruppamento di operatori economici o consorzi ordinari costituiti esclusivamente da micro, piccole e medie imprese,<sup>3</sup>
- ☐ 10% in quanto presenta una fideiussione, emessa e firmata digitalmente, che sia gestita mediante ricorso a piattaforme operanti con tecnologie basate su registri distribuiti ai sensi dell'articolo 106, comma 3 del codice,

<sup>3</sup> Si ricorda che questa riduzione non è cumulabile con quella di cui al punto precedente. Pertanto chi beneficia di questa riduzione non può indicare anche la precedente.



- ☐ riduzione per il possesso di una o più delle seguenti certificazioni o marchi (la stazione appaltante individua la certificazione e il marchio tra quelli previsti dall'allegato II.13 del Codice e indica la percentuale di riduzione della cauzione, con il vincolo che la somma non può superare il 20%):

Norma	Certificazione/marchio posseduti

**DICHIARA** che la garanzia è stata costituita nella forma di .... (indicare se cauzione o fideiussione).

- ☐ (eventuale, solo nel caso in cui la garanzia sia rilasciata nella forma di fideiussione) indica il seguente sito internet..... o la seguente PEC del garante....., al fine di consentire la verifica di veridicità e autenticità della garanzia da parte della stazione appaltante.
- ☐ (eventuale, solo nel caso in cui la garanzia sia rilasciata tramite bonifico) che, in caso di restituzione della garanzia provvisoria costituita tramite bonifico, il relativo versamento dovrà essere effettuato sul conto corrente bancario IBAN n. .... intestato a ....., presso .....

**DICHIARA** di aver provveduto al pagamento del contributo dovuto in favore dell'ANAC ai sensi dell'articolo 1, comma 65 della legge 23 dicembre 2005, n. 266 oppure di impegnarsi ad effettuare il pagamento entro il termine fissato per la presentazione della domanda, a pena di inammissibilità della stessa.

**DICHIARA** di impegnarsi a mantenere valida e vincolante la propria offerta per il periodo previsto nel bando di gara.

**ALLEGA** la ricevuta di pagamento elettronico dell'imposta di bollo o del bonifico bancario o, in alternativa, indica il seguente numero seriale della marca da bollo ....., producendo copia del contrassegno in formato PDF. Assume ogni responsabilità in caso di utilizzo plurimo dei contrassegni.

**DICHIARA** relativamente alle cause di esclusione non automatica di cui all'art. 95 comma 1 e 2 del D.lgs. n. 36/2023, di

- ☐ di non trovarsi in una delle cause di esclusione non automatica di cui all'art. 95 comma 1 del D.lgs. n. 36/2023

ovvero



- ☐ di trovarsi in una delle cause di esclusione non automatica di cui all'art. 95 comma 1 del D.lgs. n. 36/2023 e pertanto segnala le fattispecie rilevanti all'interno della documentazione che si allega.
- ☐ di non trovarsi in una delle cause di esclusione non automatica di cui all'art. 95 comma 2 del D.lgs. n. 36/2023

ovvero

- ☐ di trovarsi in una delle cause di esclusione non automatica di cui all'art. 95 comma 2 del D.lgs. n. 36/2023 e pertanto riepiloga nella documentazione che si allega eventuali violazioni gravi non definitivamente accertate agli obblighi relativi al pagamento di imposte e tasse o contributi previdenziali ex art. 95 co. 2 (Allegato II.10), indicando se l'operatore economico ha ottemperato ai suoi obblighi pagando o impegnandosi in modo vincolante a pagare le imposte o i contributi previdenziali dovuti, compresi eventuali interessi o sanzioni, oppure se il debito tributario o previdenziale sia comunque integralmente estinto, purché l'estinzione, il pagamento o l'impegno si siano perfezionati anteriormente alla scadenza del termine di presentazione dell'offerta, oppure se l'operatore economico abbia compensato il debito tributario con crediti certificati vantati nei confronti della pubblica amministrazione;

#### **6. Assunzione di ulteriori impegni**

**DICHIARA**, altresì di:

- di aver preso visione e di accettare, senza condizione o riserva alcuna, i chiarimenti (quesiti/risposte) resi disponibili mediante la piattaforma;
- di accettare, senza condizione o riserva alcuna, tutte le norme e disposizioni contenute nella documentazione di gara.

*(solo per gli operatori economici non residenti e privi di stabile organizzazione in Italia)*

**DICHIARA** di uniformarsi, in caso di aggiudicazione, alla disciplina di cui agli articoli 17, comma 2, e 53, comma 3 del D.P.R. 633/1972 e comunicare alla stazione appaltante la nomina del proprio rappresentante fiscale, nelle forme di legge.

**DICHIARA** di aver preso visione e di accettare, senza condizione o riserva alcuna, i chiarimenti (quesiti/risposte) resi disponibili mediante la piattaforma.

**SI IMPEGNA** ad adempiere, in caso di aggiudicazione, agli obblighi di tracciabilità dei flussi finanziari ai sensi della Legge 13 agosto 2010 n. 136.



## 7. Autorizzazioni e ulteriori dichiarazioni ai fini dell'accesso, delle comunicazioni e del trattamento dei dati

**DICHIARA** di essere informato, ai sensi e per gli effetti dell'articolo 13 del Regolamento UE 2016/679, che i dati personali raccolti saranno trattati, anche con strumenti informatici, esclusivamente nell'ambito della presente gara, nonché dell'esistenza dei diritti di cui agli articoli da 15 a 22 del Regolamento.

**DICHIARA** di prestare il consenso al trattamento dei dati tramite il FVOE, nel rispetto di quanto previsto dal D.lgs. 196 del 30 giugno 2003, ai fini della verifica da parte della stazione appaltante del possesso dei requisiti di cui all'articolo 99 e per le altre finalità previste dal Codice;

**DICHIARA** di essere consapevole che, nei casi di cui all'articolo 36, commi 1 e 2, del codice, l'offerta presentata sarà resa disponibile mediante accesso diretto alla piattaforma.

**AUTORIZZA** la stazione appaltante ad assicurare l'accesso alla documentazione presentata per la partecipazione alla gara, su richiesta di altri concorrenti.

**AUTORIZZA** la stazione appaltante a trasmettere ogni comunicazione ai sensi dell'articolo 29 del Codice dei contratti tramite le piattaforme dell'ecosistema nazionale di cui all'articolo 22 del predetto codice e, per quanto non previsto dalle predette piattaforme, mediante l'utilizzo del domicilio digitale.

### **DICHIARA**

- ☐ che il proprio domicilio digitale presente negli indici di cui agli articoli 6-bis e 6-ter del D.lgs. n. 82/05 è il seguente: .....

[per gli operatori economici transfrontalieri]

**INDICA** il seguente domicilio fiscale ..... e l'indirizzo di servizio elettronico ..... di recapito certificato qualificato ai sensi del Regolamento eIDAS ..... e, per le comunicazioni che avvengono a Sistema così come precisato al par. 2.3 del disciplinare, elegge domicilio nell'apposita area del sistema ad esso riservata.

(in alternativa, nel caso in cui l'operatore economico non sia presente nei predetti indici):

- ☐ di non essere presente negli indici di cui agli articoli 6-bis e 6-ter del D.lgs. n. 82/05, e, pertanto, così come previsto al paragrafo 2.3 del disciplinare, elegge domicilio digitale per tutte le comunicazioni inerenti la presente procedura nell'apposita area del sistema ad esso riservata.

La documentazione presentata in copia viene prodotta ai sensi del decreto legislativo n. 82/2005.

Data,

Firma digitale del legale rappresentante



**REGIONE  
LAZIO**

**GARA COMUNITARIA CENTRALIZZATA, A PROCEDURA APERTA,  
PER LA FORNITURA DI ANTISETTICI E DISINFETTANTI OCCORRENTI  
ALLE AZIENDE SANITARIE ED OSPEDALIERE DELLA REGIONE LAZIO  
3° EDIZIONE**

**ALLEGATO 3**

**ELENCO PRODOTTI**

**Allegato 3 – Elenco Prodotti**

*Gara comunitaria centralizzata, a procedura aperta, per la fornitura di antisettici e disinfettanti occorrenti alle aziende sanitarie ed ospedaliere della Regione Lazio – 3° Edizione*

N° LOTTO	N° VOCE	PRINCIPIO ATTIVO	DESCRIZIONE LOTTO	DESTINAZIONE D'USO	CONCENTRAZIONE / DOSAGGIO	CONFEZIONAMENTO	REGISTRAZIONE RICHIESTA	QUANTITA' 48 mesi	UNITA' DI MISURA
1	1	Acido peracetico	Acido peracetico (o suo precursore) in soluzione acquosa concentrata tra 3% e 5% (p/v) da attivare. Flacone con tappo a vite in materiale plastico opaco e sigillo anti-manomissione; 1000 ml	Disinfezione, sterilizzazione chimica a freddo di dispositivi medici, strumentario chirurgico munito di lenti oculari ed endoscopi	Concentrazione ad attivazione completata 0,20-0,35% circa in acido peracetico	FLACONE 1000 ml	DM	3.845	FLACONE
	2	Acido peracetico	Acido peracetico (o suo precursore) in soluzione acquosa concentrata tra 3% e 5% (p/v) da attivare. Tanica con tappo a vite in materiale plastico opaco e sigillo anti-manomissione; 5000 ml	Disinfezione, sterilizzazione chimica a freddo di dispositivi medici, strumentario chirurgico munito di lenti oculari ed endoscopi	Concentrazione ad attivazione completata 0,20-0,35% circa in acido peracetico	TANICA 5000 ml	DM	4.973	TANICA
2	1	Acido peracetico	Acido peracetico (o suo precursore) in soluzione idroalcolica da attivare costituita da perossido di idrogeno g 4,5 e alcool isopropilico g 15 su 100 g di prodotto per lo sviluppo di acido peracetico. Flacone con tappo a vite in materiale plastico opaco e sigillo anti-manomissione; 1000 ml	Disinfezione, sterilizzazione chimica a freddo di dispositivi medici, strumentario chirurgico munito di lenti oculari ed endoscopi	Perossido 4,5 g alcool isopropilico g 15	FLACONE 1000 ml	DM	10.226	FLACONE
	2	Acido peracetico	Acido peracetico (o suo precursore) in soluzione idroalcolica da attivare per lo sviluppo di acido peracetico costituita da perossido di idrogeno g 4,5 e alcool isopropilico g 15 su 100 g di prodotto. Tanica con tappo a vite in materiale plastico e sigillo anti-manomissione; 5000 ml	Disinfezione, sterilizzazione chimica a freddo di dispositivi medici, strumentario chirurgico munito di lenti oculari ed endoscopi	Perossido 4,5 g alcool isopropilico g 15	TANICA 5000 ml	DM	2.354	TANICA
3	1	Acido peracetico + perossido di idrogeno e acido acetico	Azione contro batteri, spore, funghi, micobatteri della tubercolosi, virus (inattiva l'HBs-Ag), riduce i pirogeni e dissolve residui di sangue; 5000 ml	Disinfezione e contemporanea disincrostazione dei circuiti idraulici dei monitor per dialisi	Per 100 g di prodotto: 3,5 g di Acido Peracetico o concentrazioni equivalenti, opportunam. argomentati, in considerazione della destinazione specificata	TANICA 5000 ml	DM	1.671	TANICA

**Allegato 3 – Elenco Prodotti**

*Gara comunitaria centralizzata, a procedura aperta, per la fornitura di antisettici e disinfettanti occorrenti alle aziende sanitarie ed ospedaliere della Regione Lazio – 3° Edizione*

4	1	Acido peracetico + perossido d'idrogeno	Salvietta generante acido peracetico e perossido d'idrogeno per la disinfezione di DM e superfici per alta disinfezione sporicida. Testato su Candida Auris. Il prodotto deve essere conforme alle normative UNI EN 14885 ss.mm.ii.: UNI EN 13727, UNI EN 14561, UNI EN 13624, UNI EN 16615, UNI EN 17126. La confezione in busta deve contenere dalle 20 alle 25 salviette.	Disinfezione apparecchiature mediche	-	BUSTA	DM	153.526	SALVIETTA
5	1	Alcool etilico denaturato	Alcool etilico in soluzione acquosa a 70° incolore. Flacone con tappo a vite. Sigillo anti-manomissione, tappo riduttore; 1000 ml	Disinfezione di dispositivi medici anche invasivi, di superfici di apparecchiature medicali e attrezzature sanitarie	-	FLACONE 1000 ml	DM	203.982	FLACONE
6	1	Alcool etilico e/o isopropilico	Alcool etilico e/o isopropilico con emollienti in gel idroalcolico con gradazione non inferiore al 60- 70%. Flacone con tappo a vite in materiale plastico opaco. Sigillo anti-manomissione, sottotappo riduttore/dosatore o erogatore dosaggio predefinito; 100 ml	Detersione antisettica delle mani	60-70%	FLACONE 100 ml	PMC	45.651	FLACONE
	2	Alcool etilico e/o isopropilico	Alcool etilico e/o isopropilico con emollienti in gel idroalcolico con gradazione non inferiore al 60- 70%. Flacone con tappo a vite in materiale plastico opaco. Sigillo anti-manomissione, sottotappo riduttore/dosatore o erogatore dosaggio predefinito; 500 ml	Detersione antisettica delle mani	60-70%	FLACONE 500 ml	PMC	447.633	FLACONE
	3	Alcool etilico e/o isopropilico	Alcool etilico e/o isopropilico con emollienti in gel idroalcolico con gradazione non inferiore al 60- 70%. Flacone con tappo a vite in materiale plastico opaco. Sigillo anti-manomissione, sottotappo riduttore/dosatore o erogatore dosaggio predefinito; 1000 ml	Detersione antisettica delle mani	60-70%	FLACONE 1000 ml	PMC	16.102	FLACONE



**Allegato 3 – Elenco Prodotti**

*Gara comunitaria centralizzata, a procedura aperta, per la fornitura di antisettici e disinfettanti occorrenti alle aziende sanitarie ed ospedaliere della Regione Lazio – 3° Edizione*

7	1	Alcool etilico e/o isopropilico	Disinfettante alcolico 95° per dispositivi medici non invasivi; 1000 ml	Trattamento dispositivi medici	95%	FLACONE 1000 ml	DM	34.297	FLACONE
8	1	Alcool etilico e/o isopropilico	Gel idroalcolico con alcol etilico o alcol isopropilico o n-propilico per la disinfezione delle mani, distributore elettronico per gel idroalcolico; contenitore a chiusura ermetica con valvola anti contaminante per distributore elettronico. I distributori potranno essere richiesti in comodato d'uso nella misura massima del 2% dei quantitativi a fronte di un ordinativo minimo di 1.000 pezzi.	Antisepsi delle mani	-	FLACONE 1000 ml	PMC	11.600	FLACONE
9	1	Alcool isopropilico	Cappuccio disinfettante con alcool al 70° per disinfezione di connettori luer senza ago.	Disinfezione connettore senza ago	-	PEZZO	DM	811.348	PEZZO
10	1	Benzalconio cloruro - Soluzione idroalcolica a base di benzalconio cloruro	Soluzione idroalcolica addizionata di idoneo p.a. ad azione disinfettante con antiossidanti pronta all'uso per conservazione dello strumentario chirurgico flacone in plastica opaca con sigillo anti manomissione; 1000 ml	Conservazione dello strumentario chirurgico	≥ 20%	FLACONE 1000 ml	DM	14.402	FLACONE
11	1	Clorexidina	Spazzolino chirurgico monouso imbevuto di Clorexidina gluconato o digluconato in soluzione al 4%. Detersione e antisepsi delle mani e della cute integra; Busta singola termosaldada. Confezione da 1 spazzolino.	Detergente	4%	BUSTA SINGOLA TERMOSALDATA	PMC	745.547	BUSTA SINGOLA TERMOSALDATA

**Allegato 3 – Elenco Prodotti**

*Gara comunitaria centralizzata, a procedura aperta, per la fornitura di antisettici e disinfettanti occorrenti alle aziende sanitarie ed ospedaliere della Regione Lazio – 3° Edizione*

12	1	Clorexidina	Gel sterile lubrificante con clorexidina 0,05% in associazione ad anestetico locale per cateterismo vescicale; Confezione tubetto monodose con beccuccio applicatore; 12 g/ml circa, con una tolleranza massima di +/- 2 g/ml.	Anestetico cateterismo vescicale	-	CONFEZIONE / TUBETTO	DM	197.530	CONFEZIONE / TUBETTO
13	1	Clorexidina	Spazzolino per igiene del cavo orale con clorexidina, connessione al sistema di aspirazione	Disinfezione cavo orale per prevenzione VAP	-	SPAZZOLINO	DM	372.699	PEZZO
14	1	Clorexidina	Salviette a base di clorexidina al 2% in busta monouso senza alcool e senza risciacquo, riscaldabili. La confezione in busta deve contenere al massimo 12 salviette. Dimensioni minime salvietta 20cmx20cm.	Decolonizzazione e igiene personale quotidiana	2%	BUSTA	DM/ PMC/Biocida	1.036.341	SALVIETTA
15	1	Clorexidina gluconato o digluconato	Clorexidina gluconato o digluconato in soluzione detergente al 4%. Flacone con tappo a vite in materiale plastico opaco sigillo anti-manomissione sottotappo riduttore/dosatore con erogatore azionabile a pressione (singolarmente confezionato se non già inserito); 500 ml	Detersione antisettico e mani e cute integra	4%	FLACONE 500 ml	PMC	279.651	FLACONE
16	1	Clorexidina gluconato o digluconato	Clorexidina gluconato o digluconato in soluzione detergente al 4%. Busta singola termosaldada da 20 ml a 30 ml	Detersione antisettico cute integra	4%	BUSTA SINGOLA TERMOSALDATA DA 20 - 30 ml	PMC	51.984	ml

**Allegato 3 – Elenco Prodotti**

*Gara comunitaria centralizzata, a procedura aperta, per la fornitura di antisettici e disinfettanti occorrenti alle aziende sanitarie ed ospedaliere della Regione Lazio – 3° Edizione*

17	1	<b>Clorossidante</b>	<p>Kit di salviette per la deterzione e disinfezione di alto livello (ricondizionamento completo) di strumenti chirurgici non canalizzati e termosensibili (es. nasofaringoscopi e sonde transesofagee). Indicare con quali strumenti è compatibile il prodotto proposto.</p> <p>Il prodotto deve essere conforme alle norme UNI EN 14885 e ss.mm.ii., UNI EN 13727 e ss.mm.ii., UNI EN 14561 e ss.mm.ii. UNI EN 13624 e ss.mm.ii., UNI EN 14562 e ss.mm.ii.</p> <p>La ditta dovrà specificare il prezzo a sistema.</p> <p>Il prezzo (unitario) si intende riferito all'esecuzione della singola procedura di deterzione, disinfezione e ricondizionamento.</p>	Disinfezione strumenti chirurgici	-	KIT PER SINGOLA PROCEDURA	DM	127.330	KIT PER SINGOLA PROCEDURA
18	1	<b>Clorossidante elettrolitico/sodio ipoclorito</b>	Clorossidante elettrolitico/sodio ipoclorito in soluzione acquosa concentrata corrispondente all'1,1% (pari a 1100 ppm) di cloro attivo o disponibile. Flacone con tappo a vite in materiale plastico opaco. Sigillo anti-manomissione sottotappo riduttore/dosatore; 500 ml	Disinfezione oggetti in plastica, gomma, vetro, acciaio inox; disinfezione poppatoi e tettarelle	1,10%	FLACONE 500 ml	DM	35.524	FLACONE
	2	<b>Clorossidante elettrolitico/sodio ipoclorito</b>	Clorossidante elettrolitico/sodio ipoclorito in soluzione acquosa concentrata corrispondente all'1,1% (pari a 1100 ppm) di cloro attivo o disponibile; Flacone con tappo a vite in materiale plastico opaco. Sigillo anti-manomissione sottotappo riduttore/dosatore; 1000 ml	Disinfezione oggetti in plastica, gomma, vetro, acciaio inox; disinfezione poppatoi e tettarelle, disinfezione raccordi e circuiti per dialisi peritoneale	1,10%	FLACONE 1000 ml	DM	68.897	FLACONE
	3	<b>Clorossidante elettrolitico/sodio ipoclorito</b>	Clorossidante elettrolitico/sodio ipoclorito in soluzione acquosa concentrata corrispondente all'1,1% (pari a 1100 ppm) di cloro attivo o disponibile; Tanica con tappo a vite in materiale plastico opaco; 5000 ml	Disinfezione oggetti in plastica, gomma, vetro, acciaio inox; disinfezione apparecchi dialitici	1,10%	TANICA 5000 ml	DM	4.042	TANICA

**Allegato 3 – Elenco Prodotti**

*Gara comunitaria centralizzata, a procedura aperta, per la fornitura di antisettici e disinfettanti occorrenti alle aziende sanitarie ed ospedaliere della Regione Lazio – 3° Edizione*

19	1	Miscela di alcool e sali d'ammonio	Soluzione alcolica pronta all'uso per detersione e disinfezione (battericida e virucida) di arredi e apparecchiatura elettromedicale da utilizzare con nebulizzatore ad azione rapida che non necessita di precedente detersione delle superfici; da 250 ml - 500 ml	Disinfezione rapida di arredi e di apparecchiature elettromedicali	78g di Etanolo al 96%, Gliossale 0,200g, 0,025g Laurilamido-n-propil-n-demetilammonio acetato)	FLACONE 250 - 500 ml	PMC	72.560.865	ml
20	1	Miscela biocidi	Salvietta disinfettante e detergente per apparecchiature. Confezione multisalvietta. Dimensioni minime salvietta 20cmx20cm.	Detersione e contemporanea disinfezione di apparecchiature mediche incluse apparecchiature di dialisi	-	BUSTA	DM	373.011	SALVIETTA
21	1	Sale d'ammonio	Spray sterile ad ampio spettro con attività battericida e fungicida; Flacone spray 1000 ml	Sanitizzazione di pavimenti / pareti / soffitti a rotazione. Utilizzo in ambienti a contaminazione controllata, adatto per tutte le tipologie di superfici	-	FLACONE 1000 ml	DM	24.324	FLACONE
22	1	Polienzimi	Miscela di polienzimi (almeno 3 enzimi) in soluzione ad azione decontaminante, disinfettante e presterilizzante a temperatura ambiente attiva su biofilm microbico non contenente polifenoli; 1000 ml	Detersione manuale e meccanica di strumenti chirurgici, fibre ottiche	-	FLACONE 1000 ml	DM	18.869	FLACONE
23	1	Polienzimi	Polienzimi (almeno 3 enzimi) miscela in soluzione detergente non contenente polifenoli a schiuma controllata. Flacone con tappo a vite in materiale plastico opaco. Sigillo anti-manomissione sottotappo riduttore/dosatore; 1000 ml	Detersione strumenti chirurgici, fibre ottiche, macchine lavaendoscopi, apparecchi ad ultrasuoni e materiale endoscopico a rapida azione dissolvente su sangue, proteine, grassi e zuccheri.	-	FLACONE 1000 ml	DM	57.655	FLACONE

**Allegato 3 – Elenco Prodotti**

*Gara comunitaria centralizzata, a procedura aperta, per la fornitura di antisettici e disinfettanti occorrenti alle aziende sanitarie ed ospedaliere della Regione Lazio – 3° Edizione*

24	1	Polivinilpirrolidone iodio - PVP (iodopovidone)	Spazzolino-spugna chirurgico monouso imbevuto di polivinilpirrolidone iodio - PVP iodio - (iodopovidone) in soluzione con concentrazione compresa tra il 7,5% e il 10% (contenente 1% di iodio attivo). Detersione e antisepsi delle mani e della cute integra; Busta singola termosaldada 1	Antisepsi pre e post chirurgica delle mani	Concentrazione compresa tra il 7,5% e il 10% (contenente 1% di iodio attivo)	BUSTA SINGOLA TERMOSALDATA	PMC	1.227.947	BUSTA SINGOLA TERMOSALDATA
25	1	Sale d'ammonio	Detersione e contemporanea disinfezione di superfici e dispositivi medici con soluzione pronta all'uso di sali di ammonio quaternario ad azione battericida, virucida e fungicida. Conforme alle norme UNI EN 14885 ss.mm.ii., UNI EN 13727 e ss.mm.ii., UNI EN 13624 e ss.mm.ii. Confezione multisalvietta. Dimensioni minime salvietta monouso 20cmx20cm.	Detersione e contemporanea disinfezione di piani superfici, DM non immergibili (sonde ecografiche)	-	BUSTA	DM/PMC	2.974.187	SALVIETTA
26	1	Sale d'ammonio quaternario + clorexidina + miscela plurienzimatica	Soluzione acquosa concentrata a base di agenti biocidi, miscela plurienzimatica e tensioattivi ad azione detergente, a basso potere schiumogeno; 5000 ml	Contemporanea decontaminazione e detersione per strumenti endoscopici	-	TANICA 5000 ml	DM	9.424	TANICA
27	1	Sodio dicloroisocianurato	Sodio dicloroisocianurato (NaDCC 99%) in compressa solubile/effervescente da 2 a 6 g (cloro disponibile AVCl2 = 55,00% p/p) Barattolo in materiale plastico. Sigillo anti-manomissione. Confezione da 200 a 1200 g.	Disinfezione superfici e arredi	NaDCC 99%	BARATTOLO 200 - 1200 g	DM	1.504.255	g
28	1	Sodio dicloroisocianurato	Sodio dicloroisocianurato (NaDCC 100%) granuli solubili (cloro disponibile AVCl2 = 55,00 % p/p). Barattolo in materiale plastico e sigillo anti-manomissione; 500 g	Decontaminazione di superfici in presenza di materiali organici	NaDCC 100%	BARATTOLO 500 g	DM	2.464	BARATTOLO

**Allegato 3 – Elenco Prodotti**

*Gara comunitaria centralizzata, a procedura aperta, per la fornitura di antisettici e disinfettanti occorrenti alle aziende sanitarie ed ospedaliere della Regione Lazio – 3° Edizione*

29	1	<b>Sodio ipoclorito + sodio cloruro</b>	Flacone con tappo a vite in materiale plastico opaco sigillo anti-manomissione sottotappo riduttore/dosatore; Sodio ipoclorito + sodio cloruro in soluzione acquosa ipertonica corrispondente al 2,5 -3% di cloro attivo o disponibile con detergente; 1000 ml	Detersione e disinfezione superfici ed ambienti	2,5-3% di cloro attivo	FLACONE 1000 ml	PMC	35.723	FLACONE
	2	<b>Sodio ipoclorito + sodio cloruro</b>	Tanica con tappo a vite in materiale plastico opaco sigillo anti-manomissione sottotappo riduttore/dosatore o misurino; Sodio ipoclorito + sodio cloruro in soluzione acquosa ipertonica corrispondente al 2,5 -3% di cloro attivo o disponibile con detergente; 5000 ml	Detersione e disinfezione superfici ed ambienti	2,5-3% di cloro attivo	TANICA 5000 ml	PMC	9.276	TANICA
30	1	<b>Sodio percarbonato + attivatore</b>	Sodio percarbonato $\geq 20\%$ + attivatore a base di tetracetilendiammina (TAED) con tensioattivi in polvere da solubilizzare. Barattolo con tappo a vite in materiale plastico opaco sigillo anti-manomissione; 1000 g	Decontaminazione e disinfezione di alto livello di dispositivi medico-chirurgici	$\geq 20\%$	BARATTOLO 1000 g	DM	9.237	BARATTOLO
31	1	<b>Ipoclorito di sodio</b>	Salvietta monouso imbevuta di soluzione acquosa a base di ipoclorito (cloro attivo disponibile 0,100% = 1.000 ppm). Confezione multisalvietta. Dimensioni minime panno/salvietta 20cmx20cm.	Disinfezione esterna di apparecchiature di dialisi	0,10%	BUSTA	DM	499.774	SALVIETTA
32	1	<b>Poliacrilato di sodio in polvere</b>	Poliacrilato di sodio in polvere; 1000 g	Addensamento liquidi biologici per prevenire rischio infettivo	-	FLACONE 1000 g	PRODOTTO CHIMICO	3.740	FLACONE
33	1	<b>Perossido di idrogeno</b>	Perossido di idrogeno in soluzione acquosa al 3% (compreso tra 10 e 12 vol) stabilizzata sec. FU. Flacone con tappo esterno e all'interno dosatore; da 250 ml a 500 ml	Antisepsi cute integra	3%	FLACONE DA 250 - 500 ml	PARAFARMACO	97.360.373	ml

**Allegato 3 – Elenco Prodotti**

*Gara comunitaria centralizzata, a procedura aperta, per la fornitura di antisettici e disinfettanti occorrenti alle aziende sanitarie ed ospedaliere della Regione Lazio – 3° Edizione*

	2	Perossido di idrogeno	Perossido di idrogeno in soluzione acquosa al 3% (compreso tra 10 e 12 vol) stabilizzata sec. FU. Flacone con tappo esterno e all'interno dosatore; 1000 ml	Antisepsi cute integra	3%	FLACONE 1000 ml	PARAFARMACO	42.046	FLACONE
34	1	Clorexidina	Clorexidina 0,2% collutorio flaconi; da 100 a 500 ml	Igiene cavo orale	0,2%	FLACONE DA 100 - 500 ml	PARAFARMACO	7.217.848	ml
35	1	Poliaminopropil Biguanide (Poliexanide)	Salviette monouso in poliestere o altro materiale simile, imbevute di soluzione acquosa, Poliaminopropil Biguanide (Poliexanide) 0,11%. La confezione in busta deve contenere al massimo 12 salviette. Salvietta minimo 20x20cm	Decolonizzazione e igiene personale	0,11%	BUSTA	DM/PMC/ Biocida	1.560.800	SALVIETTA
36	1	Clorexidina digluconato	Disinfettante per dispositivi medici, soluzione alcolica a base di clorexidina digluconato 2% in alcool isopropilico; Flacone spray da 250 ml - 500 ml	Disinfezione delle componenti esterne e punti di prelievo dei cateteri venosi centrali e periferici	2% Clorexidina digluconato in soluzione 70% v/v alcool isopropilico	FLACONE SPRAY DA 250 - 500 ml	DM	62.827.000	ml





**REGIONE  
LAZIO**

**GARA COMUNITARIA CENTRALIZZATA, A PROCEDURA APERTA,  
PER LA FORNITURA DI ANTISETTICI E DISINFETTANTI OCCORRENTI  
ALLE AZIENDE SANITARIE ED OSPEDALIERE DELLA REGIONE LAZIO**

**3° EDIZIONE**

**ALLEGATO 4**

**SCHEMA DI OFFERTA CARATTERISTICHE TECNICHE MINIME**



Il sottoscritto \_\_\_\_\_

nato a \_\_\_\_\_ ( ) il \_\_\_\_/\_\_\_\_/\_\_\_\_

domiciliato per la carica ove appresso, in qualità di \_\_\_\_\_<sup>1</sup> della impresa \_\_\_\_\_

con sede in \_\_\_\_\_ Via \_\_\_\_\_ in qualità di \_\_\_\_\_<sup>2</sup> (imprese ATI: \_\_\_\_\_)

\_\_\_\_\_ pienamente consapevole della responsabilità penale cui va incontro, ai sensi e per gli effetti dell'art. 76 D.P.R. 28 dicembre 2000, n. 445, in caso di dichiarazioni mendaci o di formazione, esibizione o uso di atti falsi ovvero di atti contenenti dati non più rispondenti a verità,

**dichiara ed attesta sotto la propria responsabilità**

presenta la seguente Scheda Riepilogativa di Offerta Tecnica per:

Articolo n° \_\_\_\_; \_\_\_\_\_ (indicare nome prodotto);

Articolo n° \_\_\_\_; \_\_\_\_\_ (indicare nome prodotto);

Articolo n° \_\_\_\_; \_\_\_\_\_ (indicare nome prodotto);

(ripetere per ogni articolo)

e

dichiara che i prodotti offerti, sopra riportati, sono conformi, **a pena di esclusione**, ai requisiti indicati nel Capitolato Tecnico, nel presente documento ed alla normativa vigente.



<b>SCHEMA PRODOTTO</b>		
<b>LOTTO 1 VOCE 1</b>		
<b>Acido peracetico</b> <b>Caratteristiche tecniche minime</b>		<b>Riferimento alla offerta tecnica</b> (Indicare il documento, il numero di pagina e il riferimento utile per l'individuazione della specifica)
<b>Descrizione Articolo</b>	Acido peracetico (o suo precursore) in soluzione acquosa concentrata tra 3% e 5% (p/v) da attivare. Flacone con tappo a vite in materiale plastico opaco e sigillo anti-manomissione; 1000 ml	Indicare
<b>Destinazione d'uso</b>	Disinfezione, sterilizzazione chimica a freddo di dispositivi medici, strumentario chirurgico munito di lenti oculari ed endoscopi	indicare
<b>Dosaggio / concentrazione</b>	Concentrazione ad attivazione completata 0,20-0,35% circa in acido peracetico	indicare
<b>Confezionamento</b>	FLACONE 1000 ml	indicare
<b>Registrazione richiesta</b>	DM	Indicare e specificare le registrazioni riferite al prodotto
<b>Nome Commerciale</b>	indicare	
<b>Codice prodotto</b>	indicare	
<b>Ditta Produttrice (nome e indirizzo)</b>	indicare	
<b>Validità</b>	indicare	

<b>SCHEMA PRODOTTO</b>		
<b>LOTTO 1 VOCE 2</b>		
<b>Acido peracetico</b> <b>Caratteristiche tecniche minime</b>		<b>Riferimento alla offerta tecnica</b> (Indicare il documento, il numero di pagina e il riferimento utile per l'individuazione della specifica)
<b>Descrizione Articolo</b>	Acido peracetico (o suo precursore) in soluzione acquosa concentrata tra 3% e 5% (p/v) da attivare. Tanica con tappo a vite in materiale plastico opaco e sigillo anti-manomissione; 5000 ml	indicare
<b>Destinazione d'uso</b>	Disinfezione, sterilizzazione chimica a freddo di dispositivi medici, strumentario chirurgico munito di lenti oculari ed endoscopi	indicare
<b>Dosaggio / concentrazione</b>	Concentrazione ad attivazione completata 0,20-0,35% circa in acido peracetico	indicare
<b>Confezionamento</b>	TANICA 5000 ml	indicare
<b>Registrazione richiesta</b>	DM	Indicare e specificare le registrazioni riferite al prodotto
<b>Nome Commerciale</b>	indicare	
<b>Codice prodotto</b>	indicare	
<b>Ditta Produttrice (nome e indirizzo)</b>	indicare	
<b>Validità</b>	indicare	



<b>SCHEDA PRODOTTO</b>		
<b>LOTTO 2 VOCE 1</b>		
<b>Acido peracetico</b> <b>Caratteristiche tecniche minime</b>		<b>Riferimento alla offerta tecnica</b> (Indicare il documento, il numero di pagina e il riferimento utile per l'individuazione della specifica)
<b>Descrizione Articolo</b>	Acido peracetico (o suo precursore) in soluzione idroalcolica da attivare costituita da perossido di idrogeno g 4,5 e alcool isopropilico g 15 su 100 g di prodotto per lo sviluppo di acido peracetico. Flacone con tappo a vite in materiale plastico opaco e sigillo anti-manomissione; 1000 ml	indicare
<b>Destinazione d'uso</b>	Disinfezione, sterilizzazione chimica a freddo di dispositivi medici, strumentario chirurgico munito di lenti oculari ed endoscopi	indicare
<b>Dosaggio / concentrazione</b>	Perossido 4,5 g alcool isopropilico g 15	indicare
<b>Confezionamento</b>	FLACONE 1000 ml	indicare
<b>Registrazione richiesta</b>	DM	Indicare e specificare le registrazioni riferite al prodotto
<b>Nome Commerciale</b>	indicare	
<b>Codice prodotto</b>	indicare	
<b>Ditta Produttrice (nome e indirizzo)</b>	indicare	
<b>Validità</b>	indicare	

<b>SCHEDA PRODOTTO</b>		
<b>LOTTO 2 VOCE 2</b>		
<b>Acido peracetico</b> <b>Caratteristiche tecniche minime</b>		<b>Riferimento alla offerta tecnica</b> (Indicare il documento, il numero di pagina e il riferimento utile per l'individuazione della specifica)
<b>Descrizione Articolo</b>	Acido peracetico (o suo precursore) in soluzione idroalcolica da attivare per lo sviluppo di acido peracetico costituita da perossido di idrogeno g 4,5 e alcool isopropilico g 15 su 100 g di prodotto. Tanica con tappo a vite in materiale plastico e sigillo anti-manomissione; 5000 ml	indicare
<b>Destinazione d'uso</b>	Disinfezione, sterilizzazione chimica a freddo di dispositivi medici, strumentario chirurgico munito di lenti oculari ed endoscopi	indicare
<b>Dosaggio / concentrazione</b>	Perossido 4,5 g alcool isopropilico g 15	indicare
<b>Confezionamento</b>	TANICA 5000 ml	indicare
<b>Registrazione richiesta</b>	DM	Indicare e specificare le registrazioni riferite al prodotto
<b>Nome Commerciale</b>	indicare	
<b>Codice prodotto</b>	indicare	
<b>Ditta Produttrice (nome e indirizzo)</b>	indicare	
<b>Validità</b>	indicare	



<b>SCHEMA PRODOTTO</b>		
<b>LOTTO 3 VOCE I</b>		
<b>Acido peracetico + perossido di idrogeno e acido acetico</b> <i>Caratteristiche tecniche minime</i>		<b>Riferimento alla offerta tecnica</b> (Indicare il documento, il numero di pagina e il riferimento utile per l'individuazione della specifica)
<b>Descrizione Articolo</b>	Azione contro batteri, spore, funghi, micobatteri della tubercolosi, virus (inattiva l'HBs-Ag), riduce i pirogeni e dissolve residui di sangue; 5000 ml	indicare
<b>Destinazione d'uso</b>	Disinfezione e contemporanea disincrostazione dei circuiti idraulici dei monitor per dialisi	indicare
<b>Dosaggio / concentrazione</b>	Per 100 g di prodotto: 3,5 g di Acido Peracetico o concentrazioni equivalenti, opportunamente argomentati, in considerazione della destinazione specificata	indicare
<b>Confezionamento</b>	TANICA 5000 ml	indicare
<b>Registrazione richiesta</b>	DM	Indicare e specificare le registrazioni riferite al prodotto
<b>Nome Commerciale</b>	indicare	
<b>Codice prodotto</b>	indicare	
<b>Ditta Produttrice (nome e indirizzo)</b>	indicare	
<b>Validità</b>	indicare	

<b>SCHEMA PRODOTTO</b>		
<b>LOTTO 4 VOCE I</b>		
<b>Acido peracetico + perossido d'idrogeno</b> <i>Caratteristiche tecniche minime</i>		<b>Riferimento alla offerta tecnica</b> (Indicare il documento, il numero di pagina e il riferimento utile per l'individuazione della specifica)
<b>Descrizione Articolo</b>	Salvietta generante acido peracetico e perossido d'idrogeno per la disinfezione di DM e superfici per alta disinfezione sporicida. Testato su Candida Auris. Il prodotto deve essere conforme alle normative UNI EN 14885 ss.mm.ii.: UNI EN 13727, UNI EN 14561, UNI EN 13624, UNI EN 16615, UNI EN 17126. La confezione in busta deve contenere dalle 20 alle 25 salviette.	indicare
<b>Destinazione d'uso</b>	Disinfezione apparecchiature mediche	indicare



<b>Dosaggio / concentrazione</b>	-	indicare
<b>Confezionamento</b>	BUSTA	indicare
<b>Unità di misura</b>	SALVIETTA	indicare
<b>Registrazione richiesta</b>	DM	Indicare e specificare le registrazioni riferite al prodotto
<b>Nome Commerciale</b>	indicare	
<b>Codice prodotto</b>	indicare	
<b>Ditta Produttrice (nome e indirizzo)</b>	indicare	
<b>Validità</b>	indicare	

<b>SCHEMA PRODOTTO</b>		
<b>LOTTO 5 VOCE I</b>		
<b>Alcool etilico in soluzione acquosa a 70° incolore. Flacone con tappo a vite. Sigillo anti-manomissione, tappo riduttore; 1000 ml</b> <i>Caratteristiche tecniche minime</i>		<b>Riferimento alla offerta tecnica</b> (Indicare il documento, il numero di pagina e il riferimento utile per l'individuazione della specifica)
<b>Descrizione Articolo</b>	Alcool etilico in soluzione acquosa a 70° incolore. Flacone con tappo a vite. Sigillo anti-manomissione, tappo riduttore; 1000 ml	indicare
<b>Destinazione d'uso</b>	Disinfezione di dispositivi medici anche invasivi, di superfici di apparecchiature medicali e attrezzature sanitarie	indicare
<b>Dosaggio / concentrazione</b>	-	indicare
<b>Confezionamento</b>	FLACONE 1000 ml	indicare
<b>Registrazione richiesta</b>	DM	Indicare e specificare le registrazioni riferite al prodotto
<b>Nome Commerciale</b>	indicare	
<b>Codice prodotto</b>	indicare	
<b>Ditta Produttrice (nome e indirizzo)</b>	indicare	
<b>Validità</b>	indicare	

<b>SCHEMA PRODOTTO</b>		
<b>LOTTO 6 VOCE I</b>		
<b>Alcool etilico e/o isopropilico</b> <i>Caratteristiche tecniche minime</i>		<b>Riferimento alla offerta tecnica</b> (Indicare il documento, il numero di pagina e il riferimento utile per l'individuazione della specifica)
<b>Descrizione Articolo</b>	Alcool etilico e/o isopropilico con emollienti in gel idroalcolico con gradazione non inferiore al 60-70%. Flacone con tappo a vite in materiale plastico opaco. Sigillo anti-manomissione, sottotappo riduttore/dosatore o erogatore	indicare



	dosaggio predefinito; 100 ml	
<b>Destinazione d'uso</b>	Detersione antisettica delle mani	indicare
<b>Dosaggio / concentrazione</b>	60-70%	indicare
<b>Confezionamento</b>	FLACONE 100 ml	indicare
<b>Registrazione richiesta</b>	PMC	Indicare e specificare le registrazioni riferite al prodotto
<b>Nome Commerciale</b>	indicare	
<b>Codice prodotto</b>	indicare	
<b>Ditta Produttrice (nome e indirizzo)</b>	indicare	
<b>Validità</b>	indicare	

**SCHEDA PRODOTTO**  
**LOTTO 6 VOCE 2**

<b>Alcool etilico e/o isopropilico</b> <b>Caratteristiche tecniche minime</b>		<b>Riferimento alla offerta tecnica</b> <i>(Indicare il documento, il numero di pagina e il riferimento utile per l'individuazione della specifica)</i>
<b>Descrizione Articolo</b>	Alcool etilico e/o isopropilico con emollienti in gel idroalcolico con gradazione non inferiore al 60-70%. Flacone con tappo a vite in materiale plastico opaco. Sigillo anti-manomissione, sottotappo riduttore/dosatore o erogatore dosaggio predefinito; 500 ml	indicare
<b>Destinazione d'uso</b>	Detersione antisettica delle mani	indicare
<b>Dosaggio / concentrazione</b>	60-70%	indicare
<b>Confezionamento</b>	FLACONE 500 ml	indicare
<b>Registrazione richiesta</b>	PMC	Indicare e specificare le registrazioni riferite al prodotto
<b>Nome Commerciale</b>	indicare	
<b>Codice prodotto</b>	indicare	
<b>Ditta Produttrice (nome e indirizzo)</b>	indicare	
<b>Validità</b>	indicare	





<b>SCHEMA PRODOTTO</b>		
<b>LOTTO 6 VOCE 3</b>		
<b>Alcool etilico e/o isopropilico</b> <b>Caratteristiche tecniche minime</b>		<b>Riferimento alla offerta tecnica</b> (Indicare il documento, il numero di pagina e il riferimento utile per l'individuazione della specifica)
<b>Descrizione Articolo</b>	Alcool etilico e/o isopropilico con emollienti in gel idroalcolico con gradazione non inferiore al 60-70%. Flacone con tappo a vite in materiale plastico opaco. Sigillo anti-manomissione, sottotappo riduttore/dosatore o erogatore dosaggio predefinito; 1000 ml	indicare
<b>Destinazione d'uso</b>	Detersione antisettica delle mani	indicare
<b>Dosaggio / concentrazione</b>	60-70%	indicare
<b>Confezionamento</b>	FLACONE 1000 ml	indicare
<b>Registrazione richiesta</b>	PMC	Indicare e specificare le registrazioni riferite al prodotto
<b>Nome Commerciale</b>	indicare	
<b>Codice prodotto</b>	indicare	
<b>Ditta Produttrice (nome e indirizzo)</b>	indicare	
<b>Validità</b>	indicare	

<b>SCHEMA PRODOTTO</b>		
<b>LOTTO 7 VOCE 1</b>		
<b>Alcool etilico e/o isopropilico</b> <b>Caratteristiche tecniche minime</b>		<b>Riferimento alla offerta tecnica</b> (Indicare il documento, il numero di pagina e il riferimento utile per l'individuazione della specifica)
<b>Descrizione Articolo</b>	Disinfettante alcolico 95° per dispositivi medici non invasivi; 1000 ml	indicare
<b>Destinazione d'uso</b>	Trattamento dispositivi medici	indicare
<b>Dosaggio / concentrazione</b>	95%	indicare
<b>Confezionamento</b>	FLACONE 1000 ml	indicare
<b>Registrazione richiesta</b>	DM	Indicare e specificare le registrazioni riferite al prodotto
<b>Nome Commerciale</b>	indicare	
<b>Codice prodotto</b>	indicare	
<b>Ditta Produttrice (nome e indirizzo)</b>	indicare	
<b>Validità</b>	indicare	



**SCHEMA PRODOTTO**

**LOTTO 8 VOCE I**

<b>Alcool etilico e/o isopropilico</b> <b>Caratteristiche tecniche minime</b>		<b>Riferimento alla offerta tecnica</b> (Indicare il documento, il numero di pagina e il riferimento utile per l'individuazione della specifica)
<b>Descrizione Articolo</b>	Gel idroalcolico con alcol etilico o alcol isopropilico o n-propilico per la disinfezione delle mani, distributore elettronico per gel idroalcolico; contenitore a chiusura ermetica con valvola anti-contaminante per distributore elettronico. I distributori potranno essere richiesti in comodato d'uso nella misura massima del 2% dei quantitativi a fronte di un ordinativo minimo di 1.000 pezzi.	indicare
<b>Destinazione d'uso</b>	Antisepsi delle mani	indicare
<b>Dosaggio / concentrazione</b>	-	indicare
<b>Confezionamento</b>	FLACONE 1000 ml	indicare
<b>Registrazione richiesta</b>	PMC	Indicare e specificare le registrazioni riferite al prodotto
<b>Nome Commerciale</b>	indicare	
<b>Codice prodotto</b>	indicare	
<b>Ditta Produttrice (nome e indirizzo)</b>	indicare	
<b>Validità</b>	indicare	

**SCHEMA PRODOTTO**

**LOTTO 9 VOCE I**

<b>Alcool isopropilico</b> <b>Caratteristiche tecniche minime</b>		<b>Riferimento alla offerta tecnica</b> (Indicare il documento, il numero di pagina e il riferimento utile per l'individuazione della specifica)
<b>Descrizione Articolo</b>	Cappuccio disinfettante con alcool al 70° per disinfezione di connettori luer senza ago.	indicare
<b>Destinazione d'uso</b>	Disinfezione connettore senza ago	indicare
<b>Dosaggio / concentrazione</b>	-	indicare
<b>Confezionamento</b>	PEZZO	indicare
<b>Registrazione richiesta</b>	DM	Indicare e specificare le registrazioni riferite al prodotto
<b>Nome Commerciale</b>	indicare	
<b>Codice prodotto</b>	indicare	
<b>Ditta Produttrice (nome e indirizzo)</b>	indicare	
<b>Validità</b>	indicare	



<b>SCHEDA PRODOTTO</b>		
<b>LOTTO 10 VOCE I</b>		
<b>Benzalconio cloruro - Soluzione idroalcolica a base di Benzalconio cloruro</b> <i>Caratteristiche tecniche minime</i>		<b>Riferimento alla offerta tecnica</b> (Indicare il documento, il numero di pagina e il riferimento utile per l'individuazione della specifica)
<b>Descrizione Articolo</b>	Soluzione idroalcolica addizionata di idoneo p.a. ad azione disinfettante con antiossidanti pronta all'uso per conservazione dello strumentario chirurgico flacone in plastica opaca con sigillo anti manomissione; 1000 ml	indicare
<b>Destinazione d'uso</b>	Conservazione dello strumentario chirurgico	indicare
<b>Dosaggio / concentrazione</b>	≥ 20%	indicare
<b>Confezionamento</b>	FLACONE 1000 ml	indicare
<b>Registrazione richiesta</b>	DM	Indicare e specificare le registrazioni riferite al prodotto
<b>Nome Commerciale</b>	indicare	
<b>Codice prodotto</b>	indicare	
<b>Ditta Produttrice (nome e indirizzo)</b>	indicare	
<b>Validità</b>	indicare	

<b>SCHEDA PRODOTTO</b>		
<b>LOTTO 11 VOCE I</b>		
<b>Clorexidina</b> <i>Caratteristiche tecniche minime</i>		<b>Riferimento alla offerta tecnica</b> (Indicare il documento, il numero di pagina e il riferimento utile per l'individuazione della specifica)
<b>Descrizione Articolo</b>	Spazzolino chirurgico monouso imbevuto di Clorexidina gluconato o digluconato in soluzione al 4%. Detersione e antisepsi delle mani e della cute integra; Busta singola termosaldada. Confezione da 1 spazzolino.	indicare
<b>Destinazione d'uso</b>	Detergente	indicare
<b>Dosaggio / concentrazione</b>	4%	indicare
<b>Confezionamento</b>	BUSTA SINGOLA TERMOSALDATA	indicare
<b>Registrazione richiesta</b>	PMC	Indicare e specificare le registrazioni riferite al prodotto
<b>Nome Commerciale</b>	indicare	
<b>Codice prodotto</b>	indicare	
<b>Ditta Produttrice (nome e indirizzo)</b>	indicare	
<b>Validità</b>	indicare	



<b>SCHEMA PRODOTTO</b>		
<b>LOTTO 12 VOCE I</b>		
<b>Clorexidina</b> <b>Caratteristiche tecniche minime</b>		<b>Riferimento alla offerta tecnica</b> <i>(Indicare il documento, il numero di pagina e il riferimento utile per l'individuazione della specifica)</i>
<b>Descrizione Articolo</b>	Gel sterile lubrificante con clorexidina 0,05% in associazione ad anestetico locale per cateterismo vescicale; Confezione tubetto monodose con beccuccio applicatore; 12 g/ml circa, con una tolleranza massima di +/- 2 g/ml.	indicare
<b>Destinazione d'uso</b>	Anestetico cateterismo vescicale	indicare
<b>Dosaggio / concentrazione</b>	0,05%	indicare
<b>Confezionamento</b>	CONFEZIONE / TUBETTO	indicare
<b>Registrazione richiesta</b>	DM	Indicare e specificare le registrazioni riferite al prodotto
<b>Nome Commerciale</b>		indicare
<b>Codice prodotto</b>		indicare
<b>Ditta Produttrice (nome e indirizzo)</b>		indicare
<b>Confezione da 100 ml a 250 ml (specificare: tipologia confezione e volume)</b>		indicare
<b>Validità</b>		indicare

<b>SCHEMA PRODOTTO</b>		
<b>LOTTO 13 VOCE I</b>		
<b>Clorexidina</b> <b>Caratteristiche tecniche minime</b>		<b>Riferimento alla offerta tecnica</b> <i>(Indicare il documento, il numero di pagina e il riferimento utile per l'individuazione della specifica)</i>
<b>Descrizione Articolo</b>	Spazzolino per igiene del cavo orale con clorexidina, connessione al sistema di aspirazione	indicare
<b>Destinazione d'uso</b>	Disinfezione cavo orale per prevenzione VAP	indicare
<b>Dosaggio / concentrazione</b>	-	indicare
<b>Confezionamento</b>	PEZZO	indicare
<b>Registrazione richiesta</b>	DM	Indicare e specificare le registrazioni riferite al prodotto
<b>Nome Commerciale</b>		indicare
<b>Codice prodotto</b>		indicare
<b>Ditta Produttrice (nome e indirizzo)</b>		indicare
<b>Validità</b>		indicare



<b>SCHEMA PRODOTTO</b>		
<b>LOTTO 14 VOCE I</b>		
<b>Clorexidina</b> <b>Caratteristiche tecniche minime</b>		<b>Riferimento alla offerta tecnica</b> (Indicare il documento, il numero di pagina e il riferimento utile per l'individuazione della specifica)
<b>Descrizione Articolo</b>	Salviette a base di clorexidina al 2% in busta monouso senza alcool e senza risciacquo, riscaldabili. La confezione in busta deve contenere al massimo 12 salviette. Dimensioni minime salvietta 20cmx20cm.	indicare
<b>Destinazione d'uso</b>	Decolonizzazione e igiene personale quotidiana	indicare
<b>Dosaggio / concentrazione</b>	2%	indicare
<b>Confezionamento</b>	BUSTA	indicare
<b>Unità di misura</b>	SALVIETTA	indicare
<b>Registrazione richiesta</b>	DM/PMC/BIOCIDA	Indicare e specificare le registrazioni riferite al prodotto
<b>Nome Commerciale</b>	indicare	
<b>Codice prodotto</b>	indicare	
<b>Ditta Produttrice (nome e indirizzo)</b>	indicare	
<b>Validità</b>	indicare	

<b>SCHEMA PRODOTTO</b>		
<b>LOTTO 15 VOCE I</b>		
<b>Clorexidina gluconato o digluconato</b> <b>Caratteristiche tecniche minime</b>		<b>Riferimento alla offerta tecnica</b> (Indicare il documento, il numero di pagina e il riferimento utile per l'individuazione della specifica)
<b>Descrizione Articolo</b>	Clorexidina gluconato o digluconato in soluzione detergente al 4%. Flacone con tappo a vite in materiale plastico opaco sigillo anti-manomissione sottotappo riduttore/dosatore con erogatore azionabile a pressione (singolarmente confezionato se non già inserito); 500 ml	indicare
<b>Destinazione d'uso</b>	Detersione antisettico e mani e cute integra	indicare
<b>Dosaggio / concentrazione</b>	4%	indicare
<b>Confezionamento</b>	FLACONE 500 ml	indicare



<b>Registrazione richiesta</b>	PMC	Indicare e specificare le registrazioni riferite al prodotto
<b>Nome Commerciale</b>	indicare	
<b>Codice prodotto</b>	indicare	
<b>Ditta Produttrice (nome e indirizzo)</b>	indicare	
<b>Validità</b>	indicare	

<b>SCHEMA PRODOTTO</b>		
<b>LOTTO 16 VOCE I</b>		
<b>Clorexidina gluconato o digluconato</b> <b>Caratteristiche tecniche minime</b>		<b>Riferimento alla offerta tecnica</b> (Indicare il documento, il numero di pagina e il riferimento utile per l'individuazione della specifica)
<b>Descrizione Articolo</b>	Clorexidina gluconato o digluconato in soluzione detergente al 4%. Busta singola termosaldada da 20 ml a 30 ml	indicare
<b>Destinazione d'uso</b>	Detersione antisettico cute integra	indicare
<b>Dosaggio / concentrazione</b>	4%	indicare
<b>Confezionamento</b>	BUSTA SINGOLA TERMOSALDATA da 20 - 30 ml	indicare
<b>Unità di misura</b>	ml (millilitro)	
<b>Registrazione richiesta</b>	PMC	Indicare e specificare le registrazioni riferite al prodotto
<b>Nome Commerciale</b>	indicare	
<b>Codice prodotto</b>	indicare	
<b>Ditta Produttrice (nome e indirizzo)</b>	indicare	
<b>Confezione da 20 ml a 20 ml (specificare: tipologia confezione e volume)</b>	indicare	
<b>Validità</b>	indicare	

<b>SCHEMA PRODOTTO</b>		
<b>LOTTO 17 VOCE I</b>		
<b>Clorossidante</b> <b>Caratteristiche tecniche minime</b>		<b>Riferimento alla offerta tecnica</b> (Indicare il documento, il numero di pagina e il riferimento utile per l'individuazione della specifica)
<b>Descrizione Articolo</b>	Kit di salviette per la detersione e disinfezione di alto livello (ricondizionamento completo) di strumenti chirurgici non canalizzati e termosensibili (es. nasofaringoscopi e sonde transesofagee). Indicare con quali strumenti è compatibile il prodotto proposto.	indicare



	Il prodotto deve essere conforme alle norme UNI EN 14885 e ss.mm.ii. UNI EN 13727 e ss.mm.ii., UNI EN 14561 e ss.mm.ii. UNI EN 13624 e ss.mm.ii., UNI EN 14562 e ss.mm.ii. La ditta dovrà specificare il prezzo a sistema. Il prezzo (unitario) si intende riferito all'esecuzione della singola procedura di deterzione, disinfezione e ricondizionamento..	
<b>Destinazione d'uso</b>	Disinfezione strumenti chirurgici	indicare
<b>Dosaggio / concentrazione</b>	-	indicare
<b>Confezionamento</b>	KIT PER SINGOLA PROCEDURA	indicare
<b>Unità di misura</b>	KIT PER SINGOLA PROCEDURA	indicare
<b>Registrazione richiesta</b>	DM	Indicare e specificare le registrazioni riferite al prodotto
<b>Nome Commerciale</b>		indicare
<b>Codice prodotto</b>		indicare
<b>Ditta Produttrice (nome e indirizzo)</b>		indicare
<b>Validità</b>		indicare

<b>SCHEDA PRODOTTO</b>		
<b>LOTTO 18 VOCE I</b>		
<b>Clorossidante elettrolitico/sodio ipoclorito</b> <b>Caratteristiche tecniche minime</b>		<b>Riferimento alla offerta tecnica</b> (Indicare il documento, il numero di pagina e il riferimento utile per l'individuazione della specifica)
<b>Descrizione Articolo</b>	Clorossidante elettrolitico/sodio ipoclorito in soluzione acquosa concentrata corrispondente all'1,1% (pari a 1100 ppm) di cloro attivo o disponibile. Flacone con tappo a vite in materiale plastico opaco. Sigillo anti-manomissione sottotappo riduttore/dosatore; 500 ml	indicare
<b>Destinazione d'uso</b>	Disinfezione oggetti in plastica, gomma, vetro, acciaio inox; disinfezione poppatoi e tettarelle	indicare
<b>Dosaggio / concentrazione</b>	1,1%	indicare
<b>Confezionamento</b>	FLACONE 500 ml	indicare
<b>Registrazione richiesta</b>	DM	Indicare e specificare le registrazioni riferite al prodotto
<b>Nome Commerciale</b>		indicare
<b>Codice prodotto</b>		indicare
<b>Ditta Produttrice (nome e indirizzo)</b>		indicare
<b>Validità</b>		indicare





<b>SCHEMA PRODOTTO</b>		
<b>LOTTO 18 VOCE 2</b>		
<b>Clorossidante elettrolitico/sodio ipoclorito</b> <i>Caratteristiche tecniche minime</i>		<b>Riferimento alla offerta tecnica</b> <i>(Indicare il documento, il numero di pagina e il riferimento utile per l'individuazione della specifica)</i>
<b>Descrizione Articolo</b>	Clorossidante elettrolitico/sodio ipoclorito in soluzione acquosa concentrata corrispondente all'1,1% (pari a 1100 ppm) di cloro attivo o disponibile; Flacone con tappo a vite in materiale plastico opaco. Sigillo anti-manomissione sottotappo riduttore/dosatore; 1000 ml	indicare
<b>Destinazione d'uso</b>	Disinfezione oggetti in plastica, gomma, vetro, acciaio inox; disinfezione poppatoi e tettarelle, disinfezione raccordi e circuiti per dialisi peritoneale	indicare
<b>Dosaggio / concentrazione</b>	1,1%	indicare
<b>Confezionamento</b>	FLACONE 1000 ml	indicare
<b>Registrazione richiesta</b>	DM	Indicare e specificare le registrazioni riferite al prodotto
<b>Nome Commerciale</b>	indicare	
<b>Codice prodotto</b>	indicare	
<b>Ditta Produttrice (nome e indirizzo)</b>	indicare	
<b>Validità</b>	indicare	

<b>SCHEMA PRODOTTO</b>		
<b>LOTTO 18 VOCE 3</b>		
<b>Clorossidante elettrolitico/sodio ipoclorito</b> <i>Caratteristiche tecniche minime</i>		<b>Riferimento alla offerta tecnica</b> <i>(Indicare il documento, il numero di pagina e il riferimento utile per l'individuazione della specifica)</i>
<b>Descrizione Articolo</b>	Clorossidante elettrolitico/sodio ipoclorito in soluzione acquosa concentrata corrispondente all'1,1% (pari a 1100 ppm) di cloro attivo o disponibile; Tanica con tappo a vite in materiale plastico opaco; 5000 ml	indicare
<b>Destinazione d'uso</b>	Disinfezione oggetti in plastica, gomma, vetro, acciaio inox; disinfezione apparecchi dialitici	indicare
<b>Dosaggio / concentrazione</b>	1,1%	indicare
<b>Confezionamento</b>	TANICA 5000 ml	indicare
<b>Registrazione richiesta</b>	DM	Indicare e specificare le registrazioni riferite al prodotto
<b>Nome Commerciale</b>	indicare	
<b>Codice prodotto</b>	indicare	
<b>Ditta Produttrice (nome e indirizzo)</b>	indicare	
<b>Validità</b>	indicare	



<b>SCHEMA PRODOTTO</b>		
<b>LOTTO 19 VOCE I</b>		
<b>Miscela alcolica e sali d'ammonio</b> <i>Caratteristiche tecniche minime</i>		<b>Riferimento alla offerta tecnica</b> (Indicare il documento, il numero di pagina e il riferimento utile per l'individuazione della specifica)
<b>Descrizione Articolo</b>	Soluzione alcolica pronta all'uso per deterzione e disinfezione (battericida e virucida) di arredi e apparecchiatura elettromedicale da utilizzare con nebulizzatore ad azione rapida che non necessita di precedente deterzione delle superfici; da 250 ml - 500 ml	indicare
<b>Destinazione d'uso</b>	Disinfezione rapida di arredi e di apparecchiature elettromedicali	indicare
<b>Dosaggio / concentrazione</b>	78g di Etanolo al 96%, Gliossale 0,200g, 0,025g Laurilamido-n-propil-n-demetilammonio acetato)	indicare
<b>Confezionamento</b>	FLACONE da 250 ml a 500 ml	indicare
<b>Unità di misura</b>	ml (millilitro)	
<b>Registrazione richiesta</b>	PMC	Indicare e specificare le registrazioni riferite al prodotto
<b>Nome Commerciale</b>	indicare	
<b>Codice prodotto</b>	indicare	
<b>Ditta Produttrice (nome e indirizzo)</b>	indicare	
<b>Confezione da 100 ml a 250 ml (specificare: tipologia confezione e volume)</b>	indicare	
<b>Validità</b>	indicare	

<b>SCHEMA PRODOTTO</b>		
<b>LOTTO 20 VOCE I</b>		
<b>Miscela biocidi</b> <i>Caratteristiche tecniche minime</i>		<b>Riferimento alla offerta tecnica</b> (Indicare il documento, il numero di pagina e il riferimento utile per l'individuazione della specifica)
<b>Descrizione Articolo</b>	Salvietta disinfettante e detergente per apparecchiature. Confezione multisalvietta. Dimensioni minime salvietta 20cmx20cm.	indicare
<b>Destinazione d'uso</b>	Deterzione e contemporanea disinfezione di apparecchiature mediche incluse apparecchiature di dialisi	indicare
<b>Dosaggio / concentrazione</b>	-	indicare
<b>Confezionamento</b>	BUSTA	indicare
<b>Unità di misura</b>	SALVIETTA	indicare
<b>Registrazione richiesta</b>	DM	Indicare e specificare le registrazioni riferite al prodotto



<b>Nome Commerciale</b>	indicare
<b>Codice prodotto</b>	indicare
<b>Ditta Produttrice (nome e indirizzo)</b>	indicare
<b>Validità</b>	indicare

<b>SCHEMA PRODOTTO</b>		
<b>LOTTO 21 VOCE I</b>		
<b>Sale d'ammonio</b> <b>Caratteristiche tecniche minime</b>		<b>Riferimento alla offerta tecnica</b> <i>(Indicare il documento, il numero di pagina e il riferimento utile per l'individuazione della specifica)</i>
<b>Descrizione Articolo</b>	Spray sterile ad ampio spettro con attività battericida e fungicida; Flacone spray 1000 ml	indicare
<b>Destinazione d'uso</b>	Sanitizzazione di pavimenti / pareti / soffitti a rotazione. Utilizzo in ambienti a contaminazione controllata, adatto per tutte le tipologie di superfici	indicare
<b>Dosaggio / concentrazione</b>	-	indicare
<b>Confezionamento</b>	FLACONE 1000 ml	indicare
<b>Registrazione richiesta</b>	DM	Indicare e specificare le registrazioni riferite al prodotto
<b>Nome Commerciale</b>	indicare	
<b>Codice prodotto</b>	indicare	
<b>Ditta Produttrice (nome e indirizzo)</b>	indicare	
<b>Validità</b>	indicare	

<b>SCHEMA PRODOTTO</b>		
<b>LOTTO 22 VOCE I</b>		
<b>Polienzimi</b> <b>Caratteristiche tecniche minime</b>		<b>Riferimento alla offerta tecnica</b> <i>(Indicare il documento, il numero di pagina e il riferimento utile per l'individuazione della specifica)</i>
<b>Descrizione Articolo</b>	Miscela di polienzimi (almeno 3 enzimi) in soluzione ad azione decontaminante, disinfettante e presterilizzante a temperatura ambiente attiva su biofilm microbico non contenente polifenoli; 1000 ml	indicare
<b>Destinazione d'uso</b>	Detersione manuale e meccanica di strumenti chirurgici, fibre ottiche	indicare
<b>Dosaggio / concentrazione</b>	-	indicare
<b>Confezionamento</b>	FLACONE 1000 ml	indicare
<b>Registrazione richiesta</b>	DM	Indicare e specificare le registrazioni riferite al prodotto



<b>Nome Commerciale</b>	indicare
<b>Codice prodotto</b>	indicare
<b>Ditta Produttrice (nome e indirizzo)</b>	indicare
<b>Validità</b>	indicare

<b>SCHEMA PRODOTTO</b>		
<b>LOTTO 23 VOCE I</b>		
<b>Polienzimi senza polifenoli</b> <b>Caratteristiche tecniche minime</b>		<b>Riferimento alla offerta tecnica</b> (Indicare il documento, il numero di pagina e il riferimento utile per l'individuazione della specifica)
<b>Descrizione Articolo</b>	Polienzimi (almeno 3 enzimi) miscela in soluzione detergente non contenente polifenoli a schiuma controllata. Flacone con tappo a vite in materiale plastico opaco. Sigillo anti-manomissione sottotappo riduttore/dosatore; 1000 ml	indicare
<b>Destinazione d'uso</b>	Detersione strumenti chirurgici, fibre ottiche, macchine lavaendoscopi, apparecchi ad ultrasuoni e materiale endoscopico a rapida azione dissolvente su sangue, proteine, grassi e zuccheri.	indicare
<b>Dosaggio / concentrazione</b>	-	indicare
<b>Confezionamento</b>	FLACONE 1000 ml	indicare
<b>Registrazione richiesta</b>	DM	Indicare e specificare le registrazioni riferite al prodotto
<b>Nome Commerciale</b>	indicare	
<b>Codice prodotto</b>	indicare	
<b>Ditta Produttrice (nome e indirizzo)</b>	indicare	
<b>Validità</b>	indicare	

<b>SCHEMA PRODOTTO</b>		
<b>LOTTO 24 VOCE I</b>		
<b>Polivinilpirrolidone iodio - PVP (iodopovidone)</b> <b>Caratteristiche tecniche minime</b>		<b>Riferimento alla offerta tecnica</b> (Indicare il documento, il numero di pagina e il riferimento utile per l'individuazione della specifica)
<b>Descrizione Articolo</b>	Spazzolino-spugna chirurgico monouso imbevuto di polivinilpirrolidone iodio - PVP iodio - (Iodopovidone) in soluzione con concentrazione compresa tra il 7,5% e il 10% (contenente 1% di iodio attivo). Detersione e antisepsi delle mani e della cute integra; Busta singola termosaldata I	indicare



<b>Destinazione d'uso</b>	Antisepsi pre e post chirurgica delle mani	indicare
<b>Dosaggio / concentrazione</b>	Concentrazione compresa tra il 7,5% e il 10% (contenente 1% di iodio attivo)	indicare
<b>Confezionamento</b>	BUSTA SINGOLA TERMOSALDATA	indicare
<b>Registrazione richiesta</b>	PMC	Indicare e specificare le registrazioni riferite al prodotto
<b>Nome Commerciale</b>	indicare	
<b>Codice prodotto</b>	indicare	
<b>Ditta Produttrice (nome e indirizzo)</b>	indicare	
<b>Validità</b>	indicare	

<b>SCHEDA PRODOTTO</b>		
<b>LOTTO 25 VOCE I</b>		
<b>Sale d'ammonio</b> <b>Caratteristiche tecniche minime</b>		<b>Riferimento alla offerta tecnica</b> (Indicare il documento, il numero di pagina e il riferimento utile per l'individuazione della specifica)
<b>Descrizione Articolo</b>	Detersione e contemporanea disinfezione di superfici e dispositivi medici con soluzione pronta all'uso di sali di ammonio quaternario ad azione battericida, virucida e fungicida. Conforme alle norme UNI EN 14885 ss.mm.ii.: UNI EN 13727, UNI EN 13624. Confezione multisalvietta. Dimensioni minime salvietta monouso 20cmx20cm.	indicare
<b>Destinazione d'uso</b>	Detersione e contemporanea disinfezione di piani superfici, DM non immergibili (sonde ecografiche)	indicare
<b>Dosaggio / concentrazione</b>	-	indicare
<b>Confezionamento</b>	BUSTA	indicare
<b>Unità di misura</b>	SALVIETTA	indicare
<b>Registrazione richiesta</b>	DM/PMC	Indicare e specificare le registrazioni riferite al prodotto
<b>Nome Commerciale</b>	indicare	
<b>Codice prodotto</b>	indicare	
<b>Ditta Produttrice (nome e indirizzo)</b>	indicare	
<b>Validità</b>	indicare	



<b>SCHEMA PRODOTTO</b>		
<b>LOTTO 26 VOCE I</b>		
<b>Sale d'ammonio quaternario + clorexidina + miscela plurienzimatica</b> <i>Caratteristiche tecniche minime</i>		<b>Riferimento alla offerta tecnica</b> (Indicare il documento, il numero di pagina e il riferimento utile per l'individuazione della specifica)
<b>Descrizione Articolo</b>	Soluzione acquosa concentrata a base di agenti biocidi, miscela plurienzimatica e tensioattivi ad azione detergente, a basso potere schiumogeno; 5000 ml	indicare
<b>Destinazione d'uso</b>	Contemporanea decontaminazione e detersione per strumenti endoscopici	indicare
<b>Dosaggio / concentrazione</b>	-	indicare
<b>Confezionamento</b>	TANICA 5000 ml	indicare
<b>Registrazione richiesta</b>	DM	Indicare e specificare le registrazioni riferite al prodotto
<b>Nome Commerciale</b>	indicare	
<b>Codice prodotto</b>	indicare	
<b>Ditta Produttrice (nome e indirizzo)</b>	indicare	
<b>Validità</b>	indicare	

<b>SCHEMA PRODOTTO</b>		
<b>LOTTO 27 VOCE I</b>		
<b>Sodio dicloroisocianurato</b> <i>Caratteristiche tecniche minime</i>		<b>Riferimento alla offerta tecnica</b> (Indicare il documento, il numero di pagina e il riferimento utile per l'individuazione della specifica)
<b>Descrizione Articolo</b>	Sodio dicloroisocianurato (NaDCC 99%) in compressa solubile/effervescente da 2 a 6 g (cloro disponibile AVCI2 = 55,00% p/p) Barattolo in materiale plastico. Sigillo anti-manomissione. Confezione da 200 a 1200 g.	indicare
<b>Destinazione d'uso</b>	Disinfezione superfici e arredi	indicare
<b>Dosaggio / concentrazione</b>	NaDCC 99%	indicare
<b>Confezionamento</b>	BARATTOLO DA 200 - 1200 g	indicare
<b>Unità di misura</b>	g (grammo)	indicare
<b>Registrazione richiesta</b>	DM	Indicare e specificare le registrazioni riferite al prodotto
<b>Nome Commerciale</b>	indicare	
<b>Codice prodotto</b>	indicare	
<b>Ditta Produttrice (nome e indirizzo)</b>	indicare	
<b>Confezione da 200 g a 1200 g (specificare: tipologia confezione e volume)</b>	indicare	
<b>Validità</b>	indicare	



<b>SCHEMA PRODOTTO</b>		
<b>LOTTO 28 VOCE I</b>		
<b>Sodio dicloroisocianurato</b> <i>Caratteristiche tecniche minime</i>		<b>Riferimento alla offerta tecnica</b> (Indicare il documento, il numero di pagina e il riferimento utile per l'individuazione della specifica)
<b>Descrizione Articolo</b>	Sodio dicloroisocianurato (NaDCC 100%) granuli solubili (cloro disponibile AVCI2 = 55,00 % p/p). Barattolo in materiale plastico e sigillo anti-manomissione; 500 g	indicare
<b>Destinazione d'uso</b>	Decontaminazione di superfici in presenza di materiali organici	indicare
<b>Dosaggio / concentrazione</b>	NaDCC 100%	indicare
<b>Confezionamento</b>	BARATTOLO 500 g	indicare
<b>Registrazione richiesta</b>	DM	Indicare e specificare le registrazioni riferite al prodotto
<b>Nome Commerciale</b>	indicare	
<b>Codice prodotto</b>	indicare	
<b>Ditta Produttrice (nome e indirizzo)</b>	indicare	
<b>Validità</b>	indicare	

<b>SCHEMA PRODOTTO</b>		
<b>LOTTO 29 VOCE I</b>		
<b>Sodio ipoclorito + sodio cloruro</b> <i>Caratteristiche tecniche minime</i>		<b>Riferimento alla offerta tecnica</b> (Indicare il documento, il numero di pagina e il riferimento utile per l'individuazione della specifica)
<b>Descrizione Articolo</b>	Flacone con tappo a vite in materiale plastico opaco sigillo anti-manomissione sottotappo riduttore/dosatore; Sodio ipoclorito + sodio cloruro in soluzione acquosa ipertonica corrispondente al 2,5 - 3% di cloro attivo o disponibile con detergente; 1000 ml	indicare
<b>Destinazione d'uso</b>	Detersione e disinfezione superfici ed ambienti	indicare
<b>Dosaggio / concentrazione</b>	2,5 - 3% di cloro attivo	indicare
<b>Confezionamento</b>	FLACONE 1000 ml	indicare
<b>Registrazione richiesta</b>	PMC	Indicare e specificare le registrazioni riferite al prodotto
<b>Nome Commerciale</b>	indicare	
<b>Codice prodotto</b>	indicare	
<b>Ditta Produttrice (nome e indirizzo)</b>	indicare	
<b>Confezione da 100 ml a 250 ml (specificare: tipologia confezione e volume)</b>	indicare	
<b>Validità</b>	indicare	





<b>SCHEMA PRODOTTO</b>		
<b>LOTTO 29 VOCE 2</b>		
<b>Sodio ipoclorito + sodio cloruro</b> <i>Caratteristiche tecniche minime</i>		<b>Riferimento alla offerta tecnica</b> (Indicare il documento, il numero di pagina e il riferimento utile per l'individuazione della specifica)
<b>Descrizione Articolo</b>	Tanica con tappo a vite in materiale plastico opaco sigillo anti-manomissione sottotappo riduttore/dosatore o misurino; Sodio ipoclorito + sodio cloruro in soluzione acquosa ipertonica corrispondente al 2,5 -3% di cloro attivo o disponibile con detergente; 5000 ml	indicare
<b>Destinazione d'uso</b>	Detersione e disinfezione superfici ed ambienti	indicare
<b>Dosaggio / concentrazione</b>	2,5 - 3% di cloro attivo	indicare
<b>Confezionamento</b>	TANICA 5000 ml	indicare
<b>Registrazione richiesta</b>	PMC	Indicare e specificare le registrazioni riferite al prodotto
<b>Nome Commerciale</b>	indicare	
<b>Codice prodotto</b>	indicare	
<b>Ditta Produttrice (nome e indirizzo)</b>	indicare	
<b>Validità</b>	indicare	

<b>SCHEMA PRODOTTO</b>		
<b>LOTTO 30 VOCE 1</b>		
<b>Sodio perborato + attivatore</b> <i>Caratteristiche tecniche minime</i>		<b>Riferimento alla offerta tecnica</b> (Indicare il documento, il numero di pagina e il riferimento utile per l'individuazione della specifica)
<b>Descrizione Articolo</b>	Sodio perborato $\geq 20\%$ + attivatore a base di tetracetiletilendiammina (TAED) con tensioattivi in polvere da solubilizzare Barattolo con tappo a vite in materiale plastico opaco sigillo anti-manomissione; 1000 g	indicare
<b>Destinazione d'uso</b>	Decontaminazione e disinfezione di alto livello di dispositivi medico-chirurgici	indicare
<b>Dosaggio / concentrazione</b>	$\geq 20\%$	indicare
<b>Confezionamento</b>	BARATTOLO 1000 g	indicare
<b>Registrazione richiesta</b>	DM	Indicare e specificare le registrazioni riferite al prodotto
<b>Nome Commerciale</b>	indicare	



<b>Codice prodotto</b>	indicare
<b>Ditta Produttrice (nome e indirizzo)</b>	indicare
<b>Validità</b>	indicare

<b>SCHEMA PRODOTTO</b>		
<b>LOTTO 31 VOCE I</b>		
<b>Ipoclorito di sodio</b> <b>Caratteristiche tecniche minime</b>		<b>Riferimento alla offerta tecnica</b> (Indicare il documento, il numero di pagina e il riferimento utile per l'individuazione della specifica)
<b>Descrizione Articolo</b>	Salvietta monouso imbevuta di soluzione acquosa a base di ipoclorito (cloro attivo disponibile 0,100% = 1.000 ppm). Confezione multisalvietta. Dimensioni minime salvietta 20cmx20cm.	indicare
<b>Destinazione d'uso</b>	Disinfezione esterna di apparecchiature di dialisi	indicare
<b>Dosaggio / concentrazione</b>	0,10%	indicare
<b>Confezionamento</b>	BUSTA	indicare
<b>Unità di misura</b>	SALVIETTA	indicare
<b>Registrazione richiesta</b>	DM	Indicare e specificare le registrazioni riferite al prodotto
<b>Nome Commerciale</b>	indicare	
<b>Codice prodotto</b>	indicare	
<b>Ditta Produttrice (nome e indirizzo)</b>	indicare	
<b>Validità</b>	indicare	

<b>SCHEMA PRODOTTO</b>		
<b>LOTTO 32 VOCE I</b>		
<b>Poliacrilato di sodio in polvere</b> <b>Caratteristiche tecniche minime</b>		<b>Riferimento alla offerta tecnica</b> (Indicare il documento, il numero di pagina e il riferimento utile per l'individuazione della specifica)
<b>Descrizione Articolo</b>	Poliacrilato di sodio in polvere; 1000 g	indicare
<b>Destinazione d'uso</b>	Addensamento liquidi biologici per prevenire rischio infettivo	indicare
<b>Dosaggio / concentrazione</b>	-	indicare
<b>Confezionamento</b>	FLACONE 1000 g	indicare
<b>Registrazione richiesta</b>	PRODOTTO CHIMICO	Indicare e specificare le registrazioni riferite al prodotto



<b>Nome Commerciale</b>	indicare
<b>Codice prodotto</b>	indicare
<b>Ditta Produttrice (nome e indirizzo)</b>	indicare
<b>Validità</b>	indicare

<b>SCHEDA PRODOTTO</b>		
<b>LOTTO 33 VOCE 1</b>		
<b>Perossido di idrogeno</b> <b>Caratteristiche tecniche minime</b>		<b>Riferimento alla offerta tecnica</b> (Indicare il documento, il numero di pagina e il riferimento utile per l'individuazione della specifica)
<b>Descrizione Articolo</b>	Perossido di idrogeno in soluzione acquosa al 3% (compreso tra 10 e 12 vol.) stabilizzata sec. FU. Flacone con tappo esterno e all'interno dosatore; da 250 ml a 500 ml	indicare
<b>Destinazione d'uso</b>	Antisepsi cute integra	indicare
<b>Dosaggio / concentrazione</b>	3%	indicare
<b>Confezionamento</b>	FLACONE DA 250 - 500 ml	indicare
<b>Unità di misura</b>	ml (millilitro)	
<b>Registrazione richiesta</b>	PARAFARMACO	Indicare e specificare le registrazioni riferite al prodotto
<b>Nome Commerciale</b>	indicare	
<b>Codice prodotto</b>	indicare	
<b>Ditta Produttrice (nome e indirizzo)</b>	indicare	
<b>Confezione da 250 ml a 500 ml</b> (specificare: tipologia confezione e volume)	indicare	
<b>Validità</b>	indicare	

<b>SCHEDA PRODOTTO</b>		
<b>LOTTO 33 VOCE 2</b>		
<b>Perossido di idrogeno</b> <b>Caratteristiche tecniche minime</b>		<b>Riferimento alla offerta tecnica</b> (Indicare il documento, il numero di pagina e il riferimento utile per l'individuazione della specifica)
<b>Descrizione Articolo</b>	Perossido di idrogeno in soluzione acquosa al 3% (compreso tra 10 e 12 vol.) stabilizzata sec. FU. Flacone con tappo esterno e all'interno dosatore; 1000 ml	indicare



<b>Destinazione d'uso</b>	Antisepsi cute integra	indicare
<b>Dosaggio / concentrazione</b>	3%	indicare
<b>Confezionamento</b>	FLACONE 1000 ml	indicare
<b>Registrazione richiesta</b>	PARAFARMACO	Indicare e specificare le registrazioni riferite al prodotto
<b>Nome Commerciale</b>	indicare	
<b>Codice prodotto</b>	indicare	
<b>Ditta Produttrice (nome e indirizzo)</b>	indicare	
<b>Validità</b>	indicare	

<b>SCHEDA PRODOTTO</b>		
<b>LOTTO 34 VOCE I</b>		
<b>Clorexidina</b> <i>Caratteristiche tecniche minime</i>		<b>Riferimento alla offerta tecnica</b> (Indicare il documento, il numero di pagina e il riferimento utile per l'individuazione della specifica)
<b>Descrizione Articolo</b>	Clorexidina 0,2% collutorio flaconi; da 100 a 500 ml	indicare
<b>Destinazione d'uso</b>	Igiene cavo orale	indicare
<b>Dosaggio / concentrazione</b>	0,2%	indicare
<b>Confezionamento</b>	FLACONE DA 100 - 500 ml	indicare
<b>Unità di misura</b>	ml (millilitro)	
<b>Registrazione richiesta</b>	PARAFARMACO	Indicare e specificare le registrazioni riferite al prodotto
<b>Nome Commerciale</b>	indicare	
<b>Codice prodotto</b>	indicare	
<b>Ditta Produttrice (nome e indirizzo)</b>	indicare	
<b>Confezione da 100 ml a 500 ml (specificare: tipologia confezione e volume)</b>	indicare	
<b>Validità</b>	indicare	



<b>SCHEMA PRODOTTO</b>		
<b>LOTTO 35 VOCE I</b>		
<b>Poliaminopropil Biguanide (Poliexanide)</b> <b>Caratteristiche tecniche minime</b>		<b>Riferimento alla offerta tecnica</b> <i>(Indicare il documento, il numero di pagina e il riferimento utile per l'individuazione della specifica)</i>
<b>Descrizione Articolo</b>	Salviette monouso in poliestere o altro materiale simile, imbevute di soluzione acquosa, Poliaminopropil Biguanide (Poliexanide) 0,11%. La confezione in busta deve contenere al massimo 12 salviette. Salvietta minimo 20x20cm	indicare
<b>Destinazione d'uso</b>	Decolonizzazione e igiene personale	indicare
<b>Dosaggio / concentrazione</b>	0,11%	indicare
<b>Confezionamento</b>	BUSTA	indicare
<b>Unità di misura</b>	SALVIETTA	indicare
<b>Registrazione richiesta</b>	DM/PMC/BIOCIDA	Indicare e specificare le registrazioni riferite al prodotto
<b>Nome Commerciale</b>	indicare	
<b>Codice prodotto</b>	indicare	
<b>Ditta Produttrice (nome e indirizzo)</b>	indicare	
<b>Validità</b>	indicare	

<b>SCHEMA PRODOTTO</b>		
<b>LOTTO 36 VOCE I</b>		
<b>Clorexidina digluconato</b> <b>Caratteristiche tecniche minime</b>		<b>Riferimento alla offerta tecnica</b> <i>(Indicare il documento, il numero di pagina e il riferimento utile per l'individuazione della specifica)</i>
<b>Descrizione Articolo</b>	Disinfettante per dispositivi medici, soluzione alcolica a base di clorexidina digluconato 2% in alcool isopropilico. Flacone spray da 250 ml - 500 ml	indicare
<b>Destinazione d'uso</b>	Disinfezione delle componenti esterne e punti di prelievo dei cateteri venosi centrali e periferici	indicare
<b>Dosaggio / concentrazione</b>	2% Clorexidina digluconato in soluzione 70% v/v alcool isopropilico	indicare
<b>Confezionamento</b>	FLACONE SPRAY 250 – 500 ml	indicare
<b>Unità di misura</b>	ml (millilitro)	
<b>Registrazione richiesta</b>	DM	Indicare e specificare le registrazioni riferite al prodotto



<b>Nome Commerciale</b>	<i>indicare</i>
<b>Codice prodotto</b>	<i>indicare</i>
<b>Ditta Produttrice (nome e indirizzo)</b>	<i>indicare</i>
<b>Confezione da 250 ml a 500 ml (specificare: tipologia confezione e volume)</b>	<i>indicare</i>
<b>Validità</b>	<i>indicare</i>

Copia



**REGIONE  
LAZIO**

**GARA COMUNITARIA CENTRALIZZATA, A PROCEDURA APERTA,  
PER LA FORNITURA DI ANTISETTICI E DISINFETTANTI OCCORRENTI  
ALLE AZIENDE SANITARIE ED OSPEDALIERE DELLA REGIONE LAZIO  
3° EDIZIONE**

**Lotti n. ....**

**ALLEGATO 5 - SCHEMA DI CONVENZIONE**





## CONVENZIONE PER L'ACQUISIZIONE DI ANTISETTICI E DISINFETTANTI OCCORENTI ALLE AZIENDE SANITARIE ED OSPEDALIERE DELLA REGIONE LAZIO

### III° EDIZIONE

La Regione Lazio - Direzione regionale Trasformazione Digitale e Procurement, con sede legale in Roma Via Rosa Raimondi Garibaldi n. 7 00145, codice fiscale \_\_\_\_\_ in persona del Direttore della Direzione regionale Trasformazione Digitale e Procurement \_\_\_\_\_, di seguito anche Regione Lazio e/o Committente;

E

l'impresa ..... (Partita I.V.A. n° ..... ) con sede in ..... (....) Via ..... n. .... CAP ..... C.C.I.A.A. ...., Registro Imprese di ..... – ..... di seguito definita “fornitore” - nella persona di....., nato/a a ..... (.....), il .../.../....., autorizzata alla stipula del presente contratto in virtù dei poteri conferitigli da.....

### PREMESSO CHE

- A. La Regione Lazio, con determinazione n. .... del ....., ha indetto una “Gara comunitaria centralizzata, a procedura aperta, per la fornitura di antisettici e disinfettanti occorrenti alle aziende sanitarie ed ospedaliere della Regione Lazio”;
- B. La gara è stata aggiudicata al fornitore, per i lotti n. ...., con atto n del... ;
- C. il fornitore, sottoscrivendo la presente Convenzione, dichiara che quanto risulta nella stessa, nonché nei documenti di gara accettati in fase di partecipazione alla stessa, definiscono in modo adeguato e completo l'oggetto del servizio e consentono di acquisire tutti gli elementi per una corretta esecuzione del contratto;
- D. Il fornitore, ai sensi dell'articolo 117 del D.Lgs. n. 36/2023, ha prestato la garanzia definitiva polizza n. .... emessa da ..... /cauzione mediante accredito, con bonifico n. .... (o con altri strumenti e canali di pagamento elettronici) presso Unicredit filiale Roma 151 (Tesoreria) IBAN IT03M0200805255000400000292.
- E. Con riferimento all'articolo 53, comma 16-ter, D.Lgs. n. 165/2001, il fornitore, sottoscrivendo la presente Convenzione, attesta altresì di non aver concluso contratti di lavoro subordinato o autonomo e comunque di non aver conferito incarichi ad ex dipendenti che hanno esercitato poteri autoritativi o negoziali per conto del committente e/o della Stazione Appaltante nei propri confronti per il triennio successivo alla cessazione del rapporto.

**Allegato 5 – Schema di Convenzione**

*Gara comunitaria centralizzata, a procedura aperta, per la fornitura di antisettici e disinfettanti occorrenti alle aziende sanitarie ed ospedaliere della Regione Lazio – 3° Edizione*

- F. La presente Convenzione non è fonte di obbligazione per la Regione Lazio nei confronti del fornitore, rappresentando in ogni caso la medesima le condizioni generali di quanto richiesto dalle singole Amministrazioni Contraenti con l'emissione dei relativi Ordinativi di Fornitura (i.e. contratti) i quali, nei limiti ivi previsti, saranno per ciascuna delle stesse fonti di obbligazione.
- G. Resta espressamente inteso che la Regione Lazio non potrà in nessun caso essere ritenuta responsabile per atti o attività delle amministrazioni contraenti; parimenti, ciascun amministrazioni contraente potrà essere considerata responsabile unicamente e limitatamente per le obbligazioni nascenti dagli ordinativi di fornitura da ciascuno degli stessi emessi;
- H. La presente Convenzione viene sottoscritta dalle parti con firma digitale rilasciata da ente certificatore autorizzato,

**TUTTO CIÒ PREMESSO LE PARTI CONVENGONO LE SEGUENTI MODALITÀ ED I SEGUENTI TERMINI.**

**Articolo 1****Valore delle premesse e dei documenti richiamati**

1. Le premesse di cui sopra, gli atti di gara e i documenti richiamati nelle medesime e nella restante parte della presente Convenzione, ivi incluso l'offerta economica del fornitore, i regolamenti di accesso e utilizzo delle Convenzioni riportati sul sito <https://centraleacquisti.regione.lazio.it/> di cui il fornitore dichiara di avere esatta conoscenza, sono fonte delle obbligazioni oggetto della presente Convenzione per effetto della sua sottoscrizione.

**Articolo 2****Definizioni**

1. Nell'ambito della presente Convenzione si intende per:
  - a. Atti di gara:** il Disciplinare, il Capitolato tecnico e relativi allegati concernenti “Gara comunitaria centralizzata, a procedura aperta, per la fornitura di antisettici e disinfettanti occorrenti alle Aziende Sanitarie ed Ospedaliere della Regione Lazio”;
  - b. Aziende contraenti:** le aziende sanitarie ed ospedaliere della Regione Lazio nell'ambito dei cui territori di competenza il fornitore si impegna ad erogare la fornitura e prestare i servizi richiesti e che ai sensi delle disposizioni richiamate in premessa, emettono ordinativi di fornitura;
  - c. Fornitore:** il soggetto giuridico che sottoscrive il presente documento.
  - d. Contratto e/o Convenzione:** la presente Convenzione stipulata tra la Regione ed il fornitore di ciascun lotto, che regola i termini della fornitura richiesta dalle aziende sanitarie ed ospedaliere attraverso gli ordinativi di fornitura.
  - e. Ordinativo di fornitura e/o Ordinativo:** il contratto con il quale le aziende sanitarie ed

**Allegato 5 – Schema di Convenzione**

*Gara comunitaria centralizzata, a procedura aperta, per la fornitura di antisettici e disinfettanti occorrenti alle aziende sanitarie ed ospedaliere della Regione Lazio – 3° Edizione*

ospedaliere impegnano il fornitore all'esecuzione della prestazione richiesta nel quale sono riportati i quantitativi necessari per tutta la durata della fornitura.

- f. Ordine di Consegna:** ordine di esecuzione dell'ordinativo di fornitura, nei quali le aziende sanitarie ed ospedaliere specificheranno di volta in volta il quantitativo e i luoghi di consegna.
- g. Offerta:** l'offerta del fornitore presentata in fase di gara.
- h. Sito:** la piattaforma STELLA <https://stella.regione.lazio.it/portale/>

**Articolo 3****Norme regolatrici e disciplina applicabile**

1. L'erogazione della fornitura e dei servizi connessi oggetto della presente Convenzione e degli ordinativi di fornitura è regolata: (i) dal D.Lgs. 36/2023 e dalla normativa di settore; (ii) dalle disposizioni del Codice Civile; (iii) dalle clausole della presente Convenzione e dei singoli ordinativi di fornitura; (iv) dagli atti di gara; (v) dall'offerta del fornitore; (vi) dai regolamenti di accesso e utilizzo delle Convenzioni riportati sul sito, di cui il fornitore dichiara di avere esatta conoscenza. Per quanto non previsto negli anzidetti atti, trovano comunque applicazione le disposizioni – nazionali e regionali – vigenti in materia.
2. In ipotesi di contrasto tra le disposizioni richiamate al comma che precede, prevarranno le disposizioni di maggior favore per la Regione Lazio e le aziende contraenti.
3. È di competenza della Regione Lazio, la titolarità della gestione giuridico/amministrativa delle seguenti attività: (i) custodia della documentazione tecnica dei prodotti oggetto di fornitura; (ii) richiesta e custodia del deposito cauzionale definitivo.
4. È nell'esclusiva competenza di ciascuna azienda sanitaria ed ospedaliera: (i) nomina del responsabile del procedimento per la gestione del contratto e nomina del DEC (Direttore Esecuzione del Contratto) laddove previsto; (ii) emissione di ordinativi di fornitura; (iii) emissione degli ordini di consegna e ricevimento merci con verifica quali-quantitativa di cui all'art. 9 della presente Convenzione; (iv) ricevimento fatture e relativi pagamenti; (v) gestione dei rapporti negoziali, e dell'eventuale contenzioso, conseguenti all'esecuzione degli ordinativi di fornitura; (vi) monitoraggio semestrale della fornitura e comunicazioni alla Regione Lazio.

**Articolo 4****Oggetto della fornitura e quantità**

1. La presente Convenzione disciplina i rapporti tra Regione Lazio e Aziende contraenti (da un lato) e fornitore (dall'altro), definendo la disciplina generale applicabile ai rapporti negoziali concernenti l'affidamento della “di antisettici e disinfettanti occorrenti alle aziende sanitarie ed ospedaliere della Regione Lazio – 3° Edizione”, così come descritti nel Capitolato Tecnico, anche con riferimento alle modalità di conclusione degli ordinativi di fornitura e alla relativa esecuzione.
2. Con la sottoscrizione della Convenzione, il fornitore si obbliga irrevocabilmente nei confronti della


**Allegato 5 – Schema di Convenzione**

*Gara comunitaria centralizzata, a procedura aperta, per la fornitura di antisettici e disinfettanti occorrenti alle aziende sanitarie ed ospedaliere della Regione Lazio – 3° Edizione*

Regione Lazio e delle aziende contraenti, a fornire i prodotti e prestare tutti i servizi oggetto del presente contratto, con le caratteristiche tecniche e di conformità prescritte negli atti di gara, nell'offerta tecnica presentata e in tutti gli elaborati che la costituiscono, nella misura richiesta dalle stesse aziende contraenti mediante emissione di ordinativi di fornitura nei limiti dell'importo massimo spendibile pari a Euro ..... (iva esclusa) così suddiviso:

Lotto	Voce	CIG	Principio attivo	Descrizione	Unità di Misura	Denominazione Commerciale	Quantitativo	Importo Lotto

3. Nel caso di esaurimento dell'importo massimo spendibile, prima del decorso del termine di durata di cui al successivo art. 5, al fornitore potrà essere richiesto, alle stesse condizioni, di incrementare tale importo, in conformità a quanto previsto dall'articolo 120, comma 9, d.lgs. 36/2023. Sono altresì ammesse le varianti agli ordinativi di fornitura secondo quanto previsto dall'art. 120 del D.Lgs. n. 36/2023.
4. Unitamente alla fornitura dei prodotti oggetto della fornitura, il fornitore dovrà prestare i servizi connessi, quali servizi e attività comunque necessarie per l'esatto adempimento degli obblighi contrattuali, quali, ad esempio il trasporto e la consegna e l'assistenza alla fornitura. Il tutto come descritto e alle condizioni stabilite nel presente atto e nel capitolato tecnico. Il corrispettivo di tutti i predetti servizi connessi è, e deve intendersi, incluso nel corrispettivo della fornitura corrisposto dall'amministrazione contraente.

**Articolo 5**
**Durata della Convenzione**

1. La presente Convenzione ha una durata di 24 (ventiquattro) mesi a decorrere dalla sua sottoscrizione, eventualmente prorogabile di ulteriori 12 (dodici) mesi in caso di mancato esaurimento dell'importo del lotto.
2. Nel caso in cui prima della scadenza del suddetto termine, anche prorogata, sia stato esaurito l'importo massimo spendibile di cui all'articolo 4, comma 1, eventualmente anche incrementato ai sensi dell'articolo 4, comma 2, la Convenzione verrà considerata conclusa.
3. Resta inteso che per durata della Convenzione si intende il periodo entro il quale le aziende sanitarie ed ospedaliere possono aderire alla Convenzione mediante l'emissione di ordinativi di fornitura che avranno una durata massima pari a quella della convenzione.
4. È escluso ogni tacito rinnovo del presente contratto.

**Articolo 6**

**Allegato 5 – Schema di Convenzione**

*Gara comunitaria centralizzata, a procedura aperta, per la fornitura di antisettici e disinfettanti occorrenti alle aziende sanitarie ed ospedaliere della Regione Lazio – 3° Edizione*

**Durata degli ordinativi di Fornitura**

1. Le forniture e i relativi servizi richiesti dalle aziende contraenti mediante gli ordinativi di fornitura avranno durata corrispondente a 48 mesi a decorrere dalla di emissione degli stessi.

**Articolo 7****Utilizzo della Convenzione**

1. L'utilizzo della Convenzione comporta la registrazione al sito da parte dell'azienda contraente, tramite proprio rappresentante.
2. Le aziende sanitarie ed ospedaliere utilizzano la Convenzione mediante l'emissione di ordinativi di fornitura sottoscritti digitalmente dal rappresentante legale o suo delegato ed inviati al fornitore, nei quali sarà indicato nei quali sarà indicato il CIG del lotto (Master) e il CIG derivato, il quantitativo e il valore della fornitura.
3. È a carico del fornitore ogni onere e rischio di controllo sulla legittimità dei soggetti che utilizzano la Convenzione; qualora il fornitore dia esecuzione a ordinativi di fornitura emessi da soggetti non legittimati, le forniture oggetto di tali ordinativi non verranno conteggiate nell'importo massimo spendibile oggetto della Convenzione stessa.
4. In considerazione degli obblighi assunti dal fornitore in forza della Convenzione, i singoli contratti di fornitura con le aziende contraenti si perfezionano con la semplice ricezione da parte del fornitore degli ordinativi di fornitura inviati dalle aziende sanitarie ed ospedaliere, per mezzo della piattaforma STELLA. Il Fornitore non può dare seguito a Ordinativi di Fornitura che pervengano in modalità alternative a quella descritta nel presente articolo.
5. Il fornitore è tenuto, entro due giorni lavorativi, a dare riscontro alle amministrazioni contraenti, attraverso la piattaforma, dell'ordinativo di fornitura ricevuto.

**Articolo 8****Obblighi del fornitore**

1. Il Fornitore è obbligato all'esecuzione di tutte le prestazioni a perfetta regola d'arte e nelle modalità indicate nel Capitolato Tecnico e nell'ordinativo di fornitura, nel rispetto delle norme vigenti e secondo le condizioni, le modalità, i termini e le prescrizioni contenute nel presente Convenzione, pena la risoluzione di diritto della Convenzione medesima e/o degli ordinativi di fornitura, come previsto nell'articolo "Risoluzione", restando espressamente inteso che ciascuna azienda sanitaria ed ospedaliera potrà risolvere unicamente l'ordinativo di fornitura da essa stessa emesso.
2. Sono a carico del fornitore, intendendosi remunerati con il corrispettivo contrattuale di cui oltre, tutti gli oneri, le spese e i rischi relativi alla prestazione delle attività e delle forniture oggetto della Convenzione, nonché ogni attività che si rendesse necessaria per la prestazione delle stesse o,

**Allegato 5 – Schema di Convenzione**

*Gara comunitaria centralizzata, a procedura aperta, per la fornitura di antiseptici e disinfettanti occorrenti alle aziende sanitarie ed ospedaliere della Regione Lazio – 3° Edizione*

comunque, opportuna per un corretto e completo adempimento delle obbligazioni previste, ivi compresi quelli relativi a eventuali oneri e spese di trasporto, di viaggio e di missione per il personale addetto all'esecuzione contrattuale.

3. Nella esecuzione il fornitore è tenuto alla diligenza ed a una particolare attenzione qualitativa derivante dalla caratteristica sanitaria ed ospedaliera della fornitura, adottando tutte le precauzioni necessarie per la perfetta conservazione della merce durante il trasporto, in linea con quanto previsto dalla normativa in vigore.
4. Il fornitore garantisce altresì che i prodotti oggetto della fornitura, oltre ad essere conformi alle prescrizioni di legge per le specifiche categorie merceologiche cui appartengono, sono forniti nel rispetto delle norme di igiene sulla produzione, sul commercio e sui contenitori, garantendo il trasporto fino alla consegna mediante veicoli dotati delle necessarie condizioni di coibentazione e refrigerazione, al fine di garantire, ove necessario, la catena del freddo. I prodotti da conservare a temperatura diversa da quella ambientale dovranno essere evidenziati mediante apposite etichette.
5. Il fornitore si obbliga ad osservare, nell'esecuzione delle prestazioni contrattuali, tutte le norme e tutte le prescrizioni tecniche e di sicurezza in vigore nonché quelle che dovessero essere emanate successivamente alla stipula della Convenzione.
6. Il fornitore si impegna ad avvalersi, per la prestazione delle attività contrattuali, di personale specializzato che può accedere nei locali delle aziende sanitarie ed ospedaliere nel rispetto di tutte le relative prescrizioni e procedure di sicurezza e accesso, fermo restando che è cura ed onere del fornitore verificare preventivamente tali prescrizioni e procedure.
7. Gli eventuali maggiori oneri derivanti dalla necessità di osservare le norme e le prescrizioni di cui sopra, anche se entrate in vigore successivamente alla stipula della Convenzione, restano ad esclusivo carico del fornitore, intendendosi in ogni caso remunerati con il corrispettivo contrattuale di cui all'Articolo "Corrispettivi", ed il fornitore non può, pertanto, avanzare pretesa di compensi, a qualsiasi titolo, nei confronti delle aziende contraenti o, comunque, della Regione Lazio, per quanto di propria competenza, assumendosene ogni relativa alea.
8. Il fornitore rinuncia espressamente, ora per allora, a qualsiasi pretesa o richiesta di compenso nel caso in cui l'esecuzione delle prestazioni contrattuali dovesse essere ostacolata o resa più onerosa dalle attività svolte dalle aziende contraenti e/o da terzi autorizzati.
9. Il fornitore si obbliga ad osservare, nell'esecuzione delle prestazioni contrattuali, tutte le norme e tutte le prescrizioni tecniche e di sicurezza in vigore nonché quelle che dovessero essere emanate successivamente alla stipula della Convenzione.
10. Il fornitore si obbliga ad applicare, nei confronti dei propri dipendenti occupati nelle attività contrattuali, le condizioni normative e retributive non inferiori a quelle risultanti dai contratti



**Allegato 5 – Schema di Convenzione**

*Gara comunitaria centralizzata, a procedura aperta, per la fornitura di antisettici e disinfettanti occorrenti alle aziende sanitarie ed ospedaliere della Regione Lazio – 3° Edizione*

collettivi ed integrativi di lavoro applicabili alla data di stipula della presente Convenzione alla categoria e nelle località di svolgimento delle attività, nonché le condizioni risultanti da successive modifiche ed integrazioni.

11. Il Fornitore si impegna espressamente a manlevare e tenere indenne la Regione Lazio e le singole Aziende Sanitarie da tutte le conseguenze derivanti dalla eventuale inosservanza delle norme e prescrizioni tecniche e di sicurezza vigenti.
12. Il fornitore si obbliga, infine, a dare immediata comunicazione alle aziende contraenti e/o alla Regione Lazio, per quanto di rispettiva competenza, di ogni circostanza che abbia influenza sull'esecuzione delle attività di cui alla Convenzione e ai singoli ordinativi di fornitura. In particolare, nei casi di indisponibilità temporanea di prodotto, il fornitore dovrà dare immediata comunicazione e comunque entro e non oltre 48 ore decorrenti dalla ricezione dell'ordine alle aziende contraenti e alla Regione Lazio indicando la motivazione e la data prevista di cessata indisponibilità.
13. Il fornitore si obbliga a predisporre e trasmettere alla stazione appaltante in formato elettronico, tutti i dati e la documentazione di rendicontazione delle forniture secondo quanto previsto dagli atti di gara e dagli articoli seguenti.
14. Il fornitore ha l'obbligo di mantenere riservati i dati e le informazioni, ivi comprese quelle che transitano per le apparecchiature di elaborazione dati, di cui venga in possesso e, comunque, a conoscenza, di non divulgarli in alcun modo e in qualsiasi forma e di non farne oggetto di utilizzazione a qualsiasi titolo per scopi diversi da quelli strettamente necessari all'esecuzione della Convenzione.

**Articolo 9****Controlli qualitativi/quantitativi**

1. Il fornitore si obbliga a consentire alla Regione Lazio ed alle aziende contraenti, per quanto di rispettiva competenza, di procedere in qualsiasi momento e anche senza preavviso alle verifiche della piena e corretta esecuzione delle prestazioni oggetto della Convenzione, nonché a prestare la propria collaborazione per consentire lo svolgimento di tali verifiche.
2. La Regione Lazio e le aziende contraenti hanno comunque la facoltà di effettuare tutti gli accertamenti e controlli che ritengano opportuni, con qualsiasi modalità ed in ogni momento, durante il periodo di efficacia della Convenzione e degli ordinativi di fornitura, per assicurare che da parte del fornitore siano scrupolosamente osservate tutte le pattuizioni contrattuali.

**Articolo 10****Aggiornamento tecnologico**

1. Qualora il fornitore, durante la durata della Convenzione ovvero degli ordinativi di fornitura,



**Allegato 5 – Schema di Convenzione**

*Gara comunitaria centralizzata, a procedura aperta, per la fornitura di antisettici e disinfettanti occorrenti alle aziende sanitarie ed ospedaliere della Regione Lazio – 3° Edizione*

immetta in commercio prodotti con migliorativi rispetto a quelli oggetto della fornitura (anche a seguito di modifiche normative) dovrà proporre alla Regione Lazio la sostituzione dei prodotti alle stesse condizioni di fornitura, secondo quanto indicato nel Capitolato Tecnico.

2. Il Fornitore è tenuto a comunicare le modifiche di cui ai punti precedenti direttamente alla Stazione Appaltante tramite l'indirizzo pec: [sanitacentraleacquisti@pec.regione.lazio.it](mailto:sanitacentraleacquisti@pec.regione.lazio.it).

**Articolo 11****Corrispettivi**

1. I corrispettivi contrattuali dovuti al fornitore dalla singola Azienda sanitaria od ospedaliera in forza dei singoli ordini sono calcolati sulla base dei prezzi unitari netti riferiti all'offerta, e sono comprensivi della fornitura dei singoli prodotti e dell'effettuazione di servizi connessi descritti nel capitolato tecnico e negli altri allegati di gara.
2. I corrispettivi sono dovuti unicamente al fornitore in adempimento delle forniture/ai servizi prestati a perfetta regola d'arte e nel pieno adempimento delle modalità e delle prescrizioni contrattuali. Qualsiasi soggetto terzo, ivi compresi eventuali sub-fornitori o subappaltatori non possono vantare alcun diritto nei confronti delle Amministrazioni contraenti, fatto salvo quanto previsto dall'art.119 comma 11 del D.lgs. n. 36/2023.
3. Il Fornitore non può vantare diritto ad altri compensi, ovvero ad adeguamenti, revisioni o aumenti dei corrispettivi come sopra indicati, salvo nei casi espressamente previsti dalla Convenzione all'art. "Adeguamento prezzi". Il valore di aggiudicazione rimarrà fisso ed invariabile per tutta la durata della Convenzione.
4. La Regione Lazio è in alcun caso tenuta al pagamento dovuti dalle singole aziende contraenti in relazione agli ordinativi di fornitura emessi.

**Articolo 12****Adeguamento prezzi**

1. Qualora nel corso di esecuzione del contratto, al verificarsi di particolari condizioni di natura oggettiva, si verifichi una variazione, in aumento o in diminuzione, del costo dei beni superiore al 5% dell'importo complessivo, i corrispettivi contrattuali sono aggiornati automaticamente, nella misura pari all'80% della variazione del 5%, in relazione alle prestazioni da eseguire, in conformità a quanto previsto dall'art. 60, comma 2, lett. b) del Codice come modificato dall'art. 23, comma 1, lett. b) del D. Lgs. n. 209/2024.
2. Ai sensi dell'art. 60, comma 3, lett. b) e dell'art. 3 dell'Allegato II.2-bis del Codice, ai fini del calcolo della variazione dei prezzi si utilizza l'indice sintetico dei prezzi alla produzione dell'industria –

**Allegato 5 – Schema di Convenzione**

*Gara comunitaria centralizzata, a procedura aperta, per la fornitura di antisettici e disinfettanti occorrenti alle aziende sanitarie ed ospedaliere della Regione Lazio – 3° Edizione*

ATECO 325 fabbricazione di strumenti e forniture mediche e dentistiche, pubblicato da ISTAT. La variazione sarà calcolata come differenza tra il valore dell'indice al momento della rilevazione e il corrispondente valore al mese del provvedimento di aggiudicazione. In caso di sospensione o proroga dei termini per l'aggiudicazione nelle ipotesi di cui all'articolo 1 commi 3, 4 e 5 dell'Allegato I.3, il valore di riferimento per il calcolo della variazione è quello relativo al termine massimo per l'aggiudicazione previsto dal comma 2 del medesimo articolo.

3. Ai sensi dell'art. 3 dell'Allegato II.2-bis del Codice, introdotto dall'art. 86 del D. Lgs. n. 209/2024, la revisione dei prezzi è attivata automaticamente da parte della Stazione Appaltante qualora la variazione dell'indice sintetico superi, in aumento o in diminuzione, la soglia del 5% sopra richiamata.
4. La Stazione Appaltante verificherà la variazione del prezzo nella seconda metà dei mesi di giugno e dicembre, utilizzando i dati ISTAT pubblicati sul portale istituzionale.
5. Nei contratti di subappalto o sub-contratti comunicati alla Stazione appaltante, le clausole di revisione dei prezzi si applicano anche alle prestazioni subappaltate. Tali clausole, definite tra le parti, devono rispettare i limiti e i criteri previsti dal presente paragrafo.
6. L'appaltatore è responsabile della corretta attuazione delle disposizioni sulla revisione dei prezzi nei confronti del subappaltatore.
7. Il fornitore è tenuto a comunicare le variazioni di cui al comma 1, nonché tutte le informazioni di cui agli articoli della presente Convenzione, direttamente alla Stazione Appaltante tramite l'indirizzo pec: sanitacentraleacquisti@pec.regione.lazio.it.

**Articolo 13****Fatturazione e pagamenti**

1. Il fornitore si obbliga ad effettuare la fatturazione con le modalità e nel rispetto dei tempi previsti.
2. Il pagamento dei corrispettivi di cui al precedente articolo è effettuato dalle Amministrazioni in favore del fornitore, sulla base delle fatture emesse da queste ultime conformemente alle modalità previste dalla normativa, anche secondaria, vigente in materia, nonché dal presente Atto.
3. Le fatture relative ai corrispettivi di cui al precedente articolo dovranno essere emesse in conformità a quanto stabilito dal Regolamento approvato con Decreto del Commissario Ad Acta n. U00247 02/07/2019: “modifiche alla Disciplina uniforme delle modalità di fatturazione e di pagamento dei crediti vantati nei confronti delle Aziende Sanitarie Locali, Aziende Ospedaliere, Aziende Ospedaliere Universitarie, IRCCS Pubblici, dell'Azienda ARES 118 e della Fondazione Policlinico Tor Vergata - ex DCA n. U00032 del 30 gennaio 2017”. Le parti contraenti, sottoscrivendo la

**Allegato 5 – Schema di Convenzione**

*Gara comunitaria centralizzata, a procedura aperta, per la fornitura di antisettici e disinfettanti occorrenti alle aziende sanitarie ed ospedaliere della Regione Lazio – 3° Edizione*

presente Convenzione e il DCA U00247 02/07/2019, accettano pienamente il contenuto del suddetto regolamento e si obbligano ad applicarlo in ogni sua parte.

4. I pagamenti per le forniture saranno effettuati nei termini di legge dalla data di ricevimento della fattura. Ciascuna fattura emessa dal fornitore, intestata all'Azienda contraente dovrà essere trasmessa in formato elettronico ed essere conforme a quanto disposto dal D.M. 55 del 3 aprile 2013.
5. Resta salva la facoltà per l'azienda sanitaria od ospedaliera di concordare con il contraente ulteriori indicazioni da inserire in fattura per agevolare le attività di verifica e controllo.
6. L'importo delle predette fatture è corrisposto sul conto corrente dedicato, indicato all'articolo seguente. Il fornitore, sotto la propria esclusiva responsabilità, rende tempestivamente note le variazioni dei dati trasmessi ai sensi 3 della Legge 136/2010; in difetto di tale comunicazione, anche se le variazioni vengono pubblicate nei modi di legge, il fornitore non può sollevare eccezioni in ordine ad eventuali ritardi dei pagamenti, né in ordine ai pagamenti già effettuati.
7. Qualora si verificassero contestazioni, di carattere stragiudiziale o giudiziale da parte dell'azienda sanitaria od ospedaliera contraente o della Regione, i termini di pagamento rimarranno sospesi e riprenderanno a decorrere all'atto della definizione della vertenza.
8. L'Azienda Sanitaria od Ospedaliera, a garanzia della puntuale osservanza delle clausole contrattuali, può sospendere, ferma restando l'applicazione delle eventuali penali, i pagamenti al fornitore cui sono state contestate inadempienze nell'esecuzione della fornitura, fino a che non si sia posto in regola con gli obblighi contrattuali (art. 1460 C.C.). Resta tuttavia espressamente inteso che in nessun caso, ivi compreso il caso di ritardi di pagamento dei corrispettivi dovuti, il fornitore potrà sospendere la fornitura e, comunque, le attività previste nella Convenzione e nei singoli Ordinativi di fornitura; qualora il fornitore si rendesse inadempiente a tale obbligo, l'Ordinativo di fornitura e/o la Convenzione si potranno risolvere di diritto ex art. 1456 C.C. mediante unilaterale dichiarazione da comunicarsi con lettera raccomandata a.r. o PEC, dalle aziende sanitarie contraenti, con ogni conseguenza di legge e della presente Convenzione anche in ordine al risarcimento di eventuali danni patiti dalla Regione Lazio e/o dalle Aziende Sanitarie.

**Articolo 14****Tracciabilità dei flussi finanziari**

1. Il fornitore si assume l'obbligo della tracciabilità dei flussi finanziari di cui alla L. 13 agosto 2010, n. 136, pena la nullità assoluta della presente Convenzione e degli ordinativi di fornitura.
2. Il fornitore si obbliga pertanto a comunicare alla Regione Lazio e alle aziende sanitarie ed ospedaliere, nelle modalità di cui all'art. 3 della Legge 136/2010, gli estremi identificativi del conto


**Allegato 5 – Schema di Convenzione**

*Gara comunitaria centralizzata, a procedura aperta, per la fornitura di antisettici e disinfettanti occorrenti alle aziende sanitarie ed ospedaliere della Regione Lazio – 3° Edizione*

corrente dedicato, anche in via non esclusiva, alle commesse pubbliche di cui all'art. 3 della L. 136/2010, le generalità ed il codice fiscale delle persone delegate ad operare sul predetto conto corrente, ogni modifica relativa ai dati trasmessi

3. Il fornitore si obbliga altresì ad inserire nei contratti sottoscritti con i subappaltatori o i subcontraenti, a pena di nullità assoluta, un'apposita clausola con la quale ciascuno di essi assume gli obblighi di tracciabilità dei flussi finanziari di cui alla Legge 13 agosto 2010 n. 136.
4. L'azienda contraente verificherà che nei contratti di subappalto sia inserita, a pena di nullità assoluta dell'ordinativo di fornitura, un'apposita clausola con la quale il subappaltatore assume gli obblighi di tracciabilità dei flussi finanziari di cui alla L. n. 136/2010.
5. Il fornitore, in caso di cessione dei crediti, si impegna a comunicare il CIG al cessionario affinché lo stesso venga riportato sugli strumenti di pagamento utilizzati. Il cessionario è tenuto ad utilizzare conto/i corrente/i dedicato/i nonché ad anticipare i pagamenti al Fornitore mediante bonifico bancario o postale sul/i conto/i corrente/i dedicato/i del Fornitore medesimo riportando il CIG dallo stesso comunicato.
6. Per tutto quanto non espressamente previsto si rimanda all'applicazione della L. n. 136/2010.

**Articolo 15**
**Inadempimenti e penali**

1. In caso di inadempimento o di ritardo nell'esecuzione della fornitura o dei servizi ad essa connessi ovvero di esecuzione anche solo parzialmente difforme dalle prescrizioni contenute nella presente Convenzione, negli atti di gara o negli ordinativi di fornitura, saranno applicate al fornitore le penali di seguito previste salvo il risarcimento del maggior danno:

Inadempienza	Penali
Ritardo nella consegna. applicata anche nel caso di consegna parziale.	1 per mille dell'importo dell'ordinativo di fornitura, IVA esclusa, per ogni giorno di ritardo
Ritiro o nella sostituzione della fornitura non conforme o difettosa rispetto al termine stabilito.	1 per mille del valore dell'ordinativo di fornitura, IVA esclusa, per ogni giorno di ritardo
Indisponibilità temporanea superiore a 15 giorni naturali e consecutivi dalla relativa comunicazione del fornitore.	1 per mille dell'importo dell'ordinativo di fornitura, IVA esclusa, per ogni giorno di indisponibilità, a decorrere dal 16° giorno.

**Allegato 5 – Schema di Convenzione**

*Gara comunitaria centralizzata, a procedura aperta, per la fornitura di antisettici e disinfettanti occorrenti alle aziende sanitarie ed ospedaliere della Regione Lazio – 3° Edizione*

Inadempienza	Penali
Ritardo nella trasmissione della reportistica semestrale sull'andamento della fornitura.	0,5% del valore dell'importo mensile della fornitura del mese di riferimento, per ogni giorno di ritardo

2. Nei casi di cui al successivo art. 20 comma 2, per ogni giorno lavorativo di ritardo nell'invio della comunicazione e della documentazione richiesta dal medesimo articolo, la Stazione Appaltante applicherà una penale pari all'1,5 per mille della Convenzione, fino ad un massimo di 500 euro/giorno.
3. Gli inadempimenti contrattuali che daranno luogo all'applicazione delle penali verranno contestati per iscritto al Fornitore, il quale dovrà comunicare per iscritto le proprie deduzioni nel termine massimo di 3 (tre) giorni lavorativi dalla stessa contestazione. In difetto di riscontro ovvero qualora dette deduzioni non siano considerate accoglibili, saranno applicate al fornitore le penali come sopra indicate a decorrere dall'inizio dell'inadempimento.
4. La richiesta e/o il pagamento delle penali di cui al presente articolo non esonera in nessun caso il fornitore dall'adempimento dell'obbligazione per la quale si è reso inadempiente e che ha fatto sorgere l'obbligo di pagamento della medesima penale.
5. Il fornitore prende atto che l'applicazione delle penali previste dal presente articolo non preclude il diritto delle singole aziende contraenti e/o della Regione Lazio a richiedere il risarcimento degli eventuali maggior danni, nonché la possibilità di richiedere la risoluzione dell'ordinativo e/o della Convenzione per gravissime inadempienze o irregolarità.
6. È fatta salva la facoltà per l'azienda sanitaria ed ospedaliera di non attendere l'esecuzione della fornitura ovvero di non richiedere la sostituzione dei prodotti contestati e di rivolgersi a terzi per la fornitura, laddove ragioni di urgenza lo giustifichino ponendo a carico del fornitore eventuali costi aggiuntivi. Resta inteso che il materiale non conforme sarà comunque restituito, con spese a carico dell'aggiudicatario.
7. In ogni caso ciascuna azienda sanitaria contraente potrà applicare al fornitore penali sino a concorrenza della misura massima del 10% (dieci per cento) del valore del proprio ordinativo di fornitura.
8. Il ritardo nell'adempimento che determini un importo massimo della penale superiore agli importi di cui al comma precedente comporterà la risoluzione di diritto dell'Ordinativo di Fornitura e/o della Convenzione per grave ritardo. In tal caso la Regione e/o le aziende contraenti avranno la facoltà di ritenere definitivamente la cauzione e/o di applicare una penale equivalente, nonché di procedere nei





confronti del Fornitore per il risarcimento del danno.

### **Articolo 16**

#### **Garanzia a corredo dell'esecuzione del contratto**

1. A garanzia delle obbligazioni contrattuali il fornitore, ai sensi e per gli effetti dell'articolo 117 del D.Lgs. n. 36/2023, ha costituito a favore della Regione Lazio e delle aziende sanitarie ed ospedaliere una garanzia definitiva, sotto forma di cauzione/fideiussione, incondizionata ed irrevocabile, la quale prevede espressamente la rinuncia al beneficio della preventiva escussione del debitore principale, in deroga all'articolo 1944, comma 2, c.c., la rinuncia all'eccezione di cui all'articolo 1957, comma 2, c.c., nonché l'operatività della garanzia medesima entro 15 giorni, a semplice richiesta scritta.
2. La cauzione deve essere vincolata per tutta la durata della Convenzione e comunque di tutti i contratti da essa derivanti. In caso di risoluzione, la cauzione definitiva viene ripartita in modo proporzionale sulla base degli ordinativi di fornitura in corso emessi dalle singole aziende contraenti.
3. La cauzione definitiva si intende estesa a tutti gli accessori del debito principale ed è prestata a garanzia dell'esatto e corretto adempimento di tutte le obbligazioni del fornitore, anche future ai sensi e per gli effetti dell'art. 1938 c.c., nascenti dall'esecuzione dei singoli ordinativi di fornitura ricevuti.
4. In particolare, la cauzione garantisce tutti gli obblighi specifici assunti dal fornitore, anche quelli a fronte dei quali è prevista l'applicazione di penali e, pertanto, resta espressamente inteso che le aziende contraenti/la Stazione Appaltante, fermo restando quanto previsto nel precedente articolo "Penali", hanno diritto di rivalersi direttamente sulla cauzione.
5. La garanzia è progressivamente e proporzionalmente svincolata, ai sensi dell'art. 117 comma 8 del D.Lgs. 36/2023, sulla base dell'avanzamento dell'esecuzione contrattuale, nel limite massimo dell'80%. Lo svincolo è automatico, senza necessità di nulla osta del committente, con la sola condizione della preventiva consegna all'istituto garante, da parte del fornitore, di documentazione, in originale o in copia autentica, che attestanti l'avvenuta esecuzione.
6. La garanzia opera per tutta la durata della Convenzione e dei singoli ordinativi di fornitura da essa derivanti, e, comunque, sino alla completa ed esatta esecuzione delle obbligazioni nascenti dai predetti ordinativi e dalla Convenzione; pertanto, la garanzia sarà svincolata, previa deduzione di eventuali crediti della Regione Lazio e delle aziende contraenti, per quanto di ragione, verso il Fornitore, a seguito della piena ed esatta esecuzione delle obbligazioni contrattuali.
7. Qualora l'ammontare della cauzione definitiva si riduca per effetto dell'applicazione di penali, o per qualsiasi altra causa, il fornitore deve provvedere al reintegro entro il termine di 10 (trenta) giorni dal ricevimento della relativa richiesta effettuata da parte della Stazione Appaltante e/o delle aziende sanitarie ed ospedaliere. In caso di mancato reintegro la Stazione Appaltante ha facoltà di dichiarare

**Allegato 5 – Schema di Convenzione**

*Gara comunitaria centralizzata, a procedura aperta, per la fornitura di antisettici e disinfettanti occorrenti alle aziende sanitarie ed ospedaliere della Regione Lazio – 3° Edizione*

risolto la Convenzione.

**Articolo 17****Danni e responsabilità civile**

1. Il fornitore assume in proprio ogni responsabilità per infortunio o danni eventualmente subiti da parte di persone o di beni, tanto del fornitore stesso quanto delle amministrazioni contraenti e/o di terzi, in virtù dei beni oggetto della Convenzione e degli ordinativi di fornitura, ovvero in dipendenza di omissioni, negligenze o altre inadempienze relative all'esecuzione delle prestazioni contrattuali ad esso riferibili, anche se eseguite da parte di terzi.
2. Il Fornitore deve essere in possesso di una adeguata polizza assicurativa per la copertura di qualsiasi danno il Fornitore possa arrecare alle Aziende Sanitarie Contraenti, ai loro dipendenti e collaboratori, nonché ai terzi nell'esecuzione di tutte le attività di cui alla Convenzione e agli Ordinativi di Fornitura.
3. Resta inteso che l'esistenza, la validità ed efficacia della polizza assicurativa di cui al presente comma è condizione essenziale per la Regione Lazio e le Aziende Sanitarie Contraenti e, pertanto, qualora il Fornitore non sia in grado di provare in qualsiasi momento la copertura assicurativa di cui si tratta, la Convenzione e gli Ordinativi di Fornitura si risolveranno di diritto con conseguente escussione della garanzia prestata a titolo di penale e fatto salvo l'obbligo di risarcimento del maggior danno subito.
4. Resta altresì ferma l'intera responsabilità del Fornitore anche per danni causati, nell'esecuzione delle prestazioni contrattuali, eventualmente non coperti dalla predetta polizza assicurativa ovvero eccedenti i massimali assicurati.

**Articolo 18****Risoluzione degli Ordinativi e della Convenzione**

1. Ferme le ulteriori ipotesi di risoluzione previste dall'art 122 del D.lgs. n. 36/2023, la Regione Lazio e le aziende sanitarie ed ospedaliere potranno, avvalendosi della facoltà di cui all'art. 1456 C.C. e previa comunicazione scritta al fornitore da effettuarsi a mezzo Posta Elettronica Certificata, risolvere di diritto rispettivamente la Convenzione e/o gli ordinativi di fornitura nei seguenti casi:
  - a) in caso di perdurante inadempimento del fornitore, anche a uno solo degli obblighi assunti con la Convenzione o con gli ordinativi di fornitura, che si protragga oltre il termine di 20 giorni solari;
  - b) reiterati e aggravati inadempimenti imputabili al fornitore, comprovati da almeno 3 (tre) documenti di contestazione ufficiale;
  - c) mancata reintegrazione della cauzione eventualmente escussa entro il termine di cui all'articolo "Cauzione definitiva";
  - d) qualora l'eventuale trasferimento ad altra società dell'autorizzazione all'immissione in



**Allegato 5 – Schema di Convenzione**

*Gara comunitaria centralizzata, a procedura aperta, per la fornitura di antisettici e disinfettanti occorrenti alle aziende sanitarie ed ospedaliere della Regione Lazio – 3° Edizione*

commercio o della concessione di vendita dei prodotti aggiudicati non sia conforme a quanto disposto dal successivo art. 20;

e) applicazione delle penali oltre la misura massima stabilita dall'articolo "Penali", alla presente Convenzione;

f) nei casi di cui all'articolo "Subappalto" alla presente Convenzione;

g) nei casi previsti dall'articolo "Tracciabilità dei flussi finanziari";

h) per gravi e ripetute inadempienze in materia di sicurezza sul lavoro ai sensi del D.Lgs. n. 81 del 2008 e s.m.i..

2. La Regione Lazio e/o l'azienda contraente si riserva di procedere alla risoluzione della Convenzione/Ordinativo di fornitura anche qualora l'indisponibilità temporanea (carenza) del prodotto, comunicata dal fornitore, si protragga per un tempo superiore ai 180 giorni dalla stessa comunicazione. Resta fermo quanto disposto dall'art. 124 comma 1 del D.Lgs. 36/2023 e dall'art. 31 della presente Convenzione.
3. La risoluzione della Convenzione comporta la risoluzione automatica dei singoli ordinativi di fornitura a partire dalla data in cui si verifica la risoluzione della Convenzione stessa. In tal caso il fornitore si impegna comunque a porre in essere ogni attività necessaria per assicurare la continuità del servizio e/o della fornitura in favore delle aziende contraenti i cui ordini di fornitura sono in corso di esecuzione.
4. In tutti i casi di risoluzione della Convenzione e/o del/degli ordinativo/i di fornitura, la Regione Lazio e/o le aziende contraenti hanno diritto di escutere la cauzione prestata rispettivamente per l'intero importo della stessa o per la parte percentualmente proporzionale all'importo del/degli ordinativo/i di fornitura risolto/i. Ove non sia possibile escutere la cauzione, sarà applicata una penale di equivalente importo, che sarà comunicata al fornitore a mezzo PEC. In ogni caso, resta fermo il diritto della medesima azienda contraente e/o della Regione Lazio al risarcimento dell'ulteriore danno.

**Articolo 19****Recesso**

1. Fermo restando quanto previsto dall'articolo 123 del D.Lgs. n. 36 del 2023, la Regione Lazio e le Aziende Sanitarie contraenti per quanto di proprio interesse, hanno diritto di recedere, ai sensi dell'articolo 1373 del Codice Civile unilateralmente dai singoli ordinativi di fornitura e/o dalla Convenzione, in tutto o in parte, in qualsiasi momento, con un preavviso di almeno 20 (venti) giorni solari, da comunicarsi al Fornitore mediante comunicazione trasmessa a mezzo PEC, per le seguenti cause:

a) immissione sul mercato di prodotti equivalenti inerenti alle specialità di prodotti previste nella

**Allegato 5 – Schema di Convenzione**

*Gara comunitaria centralizzata, a procedura aperta, per la fornitura di antisettici e disinfettanti occorrenti alle aziende sanitarie ed ospedaliere della Regione Lazio – 3° Edizione*

procedura di gara, che vanno a modificare sostanzialmente le condizioni di mercato, aumentando le possibilità di concorrenza;

- b) qualora il Fornitore incorra in una delle fattispecie previste dagli artt. 94 e 95 del D. Lgs. n. 36/2023 o perda i requisiti speciali previsti dall'art. 100 del D. Lgs. n. 36/2023 e dalla documentazione di gara;
  - c) per mutamenti di carattere organizzativo che riguardano l'Azienda Sanitaria Contraenti che abbiano incidenza sulla fornitura del presente contratto;
  - d) ogni altra fattispecie che faccia venire meno il rapporto di fiducia sottostante il presente Contratto e/o ogni singolo rapporto attuativo.
2. Nei casi di cui al comma 1, il fornitore ha diritto al pagamento delle prestazioni eseguite e al rimborso delle spese, con esclusione di qualsiasi ulteriore importo, anche a titolo di indennizzo.
  3. Nei casi di cui ai commi precedenti, il fornitore ha diritto, ai sensi dell'art. 123 del D.Lgs. 36/2023, al pagamento delle prestazioni eseguite, purché correttamente ed a regola d'arte, secondo il corrispettivo e le condizioni contrattuali, nonché al pagamento del valore dei materiali utili esistenti in magazzino, oltre al decimo dell'importo delle forniture non eseguite, rinunciando espressamente, ora per allora, a qualsiasi ulteriore eventuale pretesa, anche di natura risarcitoria.
  4. In ogni caso, dalla data di efficacia del recesso, il fornitore deve cessare tutte le prestazioni contrattuali, assicurando che tale cessazione non comporti danno alcuno per le Aziende Sanitarie contraenti.
  5. Qualora la Regione Lazio receda dalla Convenzione ai sensi del comma 1 del presente articolo, non potranno essere emessi nuovi ordinativi di fornitura da parte delle Amministrazioni e le singole Amministrazioni Contraenti potranno a loro volta recedere dai singoli ordinativi di fornitura già emessi, con un preavviso di almeno 20 (venti) giorni solari, da comunicarsi al Fornitore per mezzo PEC, fatto salvo quanto espressamente disposto al precedente comma 3 in ordine a risarcimenti, compensi, indennizzi e/o rimborsi.

**Articolo 20****Modifiche soggettive al Fornitore**

1. Ai sensi dell'art. 120 comma 1 lett. d) n. 1 del D.Lgs. n. 36/2023 è ammessa, alle condizioni e con le modalità previste dai seguenti paragrafi del presente articolo, la sostituzione del fornitore nel caso di passaggio ad altro Operatore Economico dell'autorizzazione all'immissione in commercio o della concessione di vendita dei prodotti aggiudicati.


**Allegato 5 – Schema di Convenzione**

*Gara comunitaria centralizzata, a procedura aperta, per la fornitura di antisettici e disinfettanti occorrenti alle aziende sanitarie ed ospedaliere della Regione Lazio – 3° Edizione*

2. Il fornitore è tenuto a trasmettere alla Regione Lazio, all'indirizzo di PEC: sanitacentraleacquisti@pec.regione.lazio.it. comunicazione almeno 30 giorni antecedenti alla data di presunta esecutività del suddetto passaggio.
3. Qualora, il fornitore non effettui la comunicazione nel predetto termine, si applica la penale prevista dall'art. 17, comma 7; qualora invece la comunicazione venga effettuata successivamente alla data di effettiva esecutività del passaggio di cui al punto 1), la Stazione Appaltante potrà procedere con la risoluzione della Convenzione e di tutti gli ordinativi di fornitura e contestuale escussione della cauzione definitiva.
4. Nelle more dell'approvazione della modifica soggettiva, il Fornitore aggiudicatario si impegna a garantire la continuità della fornitura.
5. Resta espressamente inteso che la Regione Lazio non può in nessun caso essere ritenuta responsabile nei confronti delle Aziende Sanitarie per le interruzioni di fornitura causate, anche indirettamente, dai passaggi di cui al presente articolo e che, pertanto, la responsabilità dell'eventuale interruzione di fornitura ricade sul fornitore firmatario la presente Convenzione.

**Articolo 21**
**Cessione della Convenzione**

1. È fatto assoluto divieto al fornitore di cedere, a qualsiasi titolo, la Convenzione e i singoli ordinativi di fornitura, a pena di nullità delle cessioni stesse, salvo quanto previsto dall'art. 120 comma 1 lett. d) n. 2 del D.Lgs. n. 36/2023.
2. È fatto assoluto divieto al fornitore di cedere a terzi i crediti della fornitura senza specifica autorizzazione da parte dell'Azienda Sanitaria debitrice, salvo quanto previsto dall'art. 120 comma 12 del D.Lgs. n. 36/2023.
3. Anche la cessione di credito soggiace alle norme sulla tracciabilità dei flussi finanziari di cui alla L. 136/2010.
4. In caso di inadempimento da parte del fornitore degli obblighi di cui ai precedenti commi, le Aziende Sanitarie contraenti hanno facoltà di dichiarare risolti di diritto i singoli ordinativi di fornitura, per quanto di rispettiva ragione.
- 5.

**Articolo 22**
**Subappalto**

1. Non essendo stato richiesto in sede di gara, è fatto divieto al Fornitore di subappaltare le prestazioni oggetto della presente Convenzione.

**Allegato 5 – Schema di Convenzione**

*Gara comunitaria centralizzata, a procedura aperta, per la fornitura di antisettici e disinfettanti occorrenti alle aziende sanitarie ed ospedaliere della Regione Lazio – 3° Edizione*

**OVVERO**

[Qualora il subappalto sia stato richiesto dal Fornitore in offerta]

2. Il subappalto è ammesso nei limiti e con le modalità previste all'art. 119 del D.Lgs. n. 36/2023.
3. Il Fornitore, conformemente a quanto dichiarato in sede di offerta, affida in subappalto l'esecuzione delle seguenti prestazioni:  
  
\_\_\_\_\_  
  
\_\_\_\_\_
4. Il Fornitore è responsabile dei danni che dovessero derivare alle Aziende Sanitarie, alla Regione Lazio o a terzi per fatti comunque imputabili ai soggetti cui sono state affidate le suddette attività.
5. I subappaltatori dovranno mantenere per tutta la durata della Convenzione e dei singoli Ordinativi di Fornitura, i requisiti richiesti dalla normativa vigente in materia per lo svolgimento delle attività agli stessi affidate.
6. Il subappalto è autorizzato dalle singole Amministrazioni contraenti. Il Fornitore si impegna a depositare presso le Amministrazioni medesime, almeno venti giorni prima dell'inizio dell'esecuzione delle attività oggetto del subappalto, la copia del contratto di subappalto e la dichiarazione del subappaltatore attestante l'assenza delle cause di esclusione e il possesso dei requisiti di ordine speciale ove previsti. In caso di mancata presentazione dei documenti sopra richiesti nel termine previsto, le Amministrazioni non autorizzeranno il subappalto. Il Fornitore deve allegare alla copia del contratto la dichiarazione circa la sussistenza o meno di eventuali forme di controllo o collegamento ex art. 2359 c.c. con il subappaltatore.
7. Il Fornitore e il subappaltatore sono responsabili in solido nei confronti della Regione Lazio e Amministrazioni contraenti, in relazione alle prestazioni oggetto del contratto di subappalto.
8. Il Fornitore si obbliga a manlevare e tenere indenne la Regione Lazio e/o le Amministrazioni contraenti da qualsivoglia pretesa di terzi per fatti e colpe imputabili al subappaltatore o ai suoi ausiliari.
9. Ai sensi dell'art. 119 comma 12, del D.lgs. n. 36/2023, il subappaltatore, per le prestazioni affidate in subappalto, deve garantire gli stessi standard qualitativi e prestazionali previsti nel contratto di appalto e riconoscere ai lavoratori un trattamento economico e normativo non inferiore a quello che avrebbe garantito il contraente principale, inclusa l'applicazione dei medesimi contratti collettivi nazionali di lavoro, qualora le attività oggetto di subappalto coincidano con quelle caratterizzanti l'oggetto dell'appalto ovvero riguardino le lavorazioni relative alle categorie prevalenti e siano

**Allegato 5 – Schema di Convenzione**

*Gara comunitaria centralizzata, a procedura aperta, per la fornitura di antisettici e disinfettanti occorrenti alle aziende sanitarie ed ospedaliere della Regione Lazio – 3° Edizione*

incluse nell'oggetto sociale del contraente principale.

10. Fuori dai casi di cui all'articolo 119 comma 11, il Fornitore si obbliga a trasmettere all'Amministrazione contraente entro 20 (venti) giorni dalla data di ciascun pagamento effettuato nei suoi confronti, copia delle fatture quietanzate relative ai pagamenti da esso corrisposti al subappaltatore con l'indicazione delle ritenute di garanzia effettuate.
11. Qualora il Fornitore non trasmetta le fatture quietanzate del subappaltatore nel termine di cui al comma precedente, l'Amministrazione contraente sospende il successivo pagamento a favore del Fornitore.
12. In caso di cessione in subappalto di attività senza la preventiva approvazione ed in ogni caso di inadempimento da parte del Fornitore agli obblighi di cui ai precedenti commi, le Amministrazioni contraenti l'Ordinativo di Fornitura, fatto salvo il diritto al risarcimento del danno.
13. Per tutto quanto non previsto si applicano le disposizioni di cui all'art. 119 del D.Lgs. n. 36/2023.

**Articolo 23****Brevetti industriali e diritti d'autore**

1. Il fornitore assume ogni responsabilità conseguente all'uso di prodotti, o all'adozione di soluzioni tecniche o di altra natura che violino diritti di brevetto, di autore ed in genere di privativa altrui.
2. Qualora venga promossa nei confronti della Regione Lazio e/o delle aziende contraenti un'azione giudiziaria da parte di terzi che vantino diritti su beni acquistati, il fornitore si obbliga a manlevare e tenere indenni le aziende contraenti, assumendo a proprio carico tutti gli oneri conseguenti, inclusi i danni verso terzi, le spese giudiziali e legali a carico delle medesime aziende contraenti.
3. La Regione Lazio e le aziende contraenti si impegnano ad informare prontamente il fornitore delle iniziative giudiziarie di cui al precedente comma; in caso di difesa congiunta, il fornitore riconosce alle medesime aziende contraenti la facoltà di nominare un proprio legale di fiducia da affiancare al difensore scelto dal fornitore.
4. Nell'ipotesi di azione giudiziaria per le violazioni di cui al comma precedente tentata nei confronti della Regione Lazio/Aziende contraenti, queste ultime, fermo restando il diritto al risarcimento del danno nel caso in cui la pretesa azionata sia fondata, hanno facoltà di dichiarare la risoluzione di diritto degli Ordinativi di fornitura, per quanto di rispettiva ragione, recuperando e/o ripetendo il corrispettivo versato, detratto un equo compenso per i servizi erogati.

**Articolo 24****Responsabile della fornitura**

1. Con la stipula del presente atto il fornitore individua un responsabile della fornitura, con capacità di

**Allegato 5 – Schema di Convenzione**

*Gara comunitaria centralizzata, a procedura aperta, per la fornitura di antisettici e disinfettanti occorrenti alle aziende sanitarie ed ospedaliere della Regione Lazio – 3° Edizione*

rappresentare ad ogni effetto il fornitore, il quale è referente nei confronti del servizio della Regione Lazio nonché di ciascuna azienda sanitaria od ospedaliera contraente.

2. I dati di contatto del responsabile di fornitura individuato saranno resi disponibili nella pagina della Convenzione pubblicata sul sito;
3. Qualora il fornitore dovesse trovarsi nella necessità di sostituire il responsabile della fornitura, dovrà darne immediata comunicazione alla Regione Lazio nonché a ciascuna azienda contraente.

**Articolo 25****Domicilio dell'appaltatore e comunicazioni**

1. Le parti ai fini delle comunicazioni tra loro per l'applicazione e/o l'esecuzione e della presente Convenzione eleggono il proprio domicilio come segue:
  - Regione Lazio: PEC [sanitacentraleacquisti@pec.regione.lazio.it](mailto:sanitacentraleacquisti@pec.regione.lazio.it)
  - fornitore: ..... PEC .....
2. Tutte le comunicazioni e/o notificazioni inerenti la presente Convenzione verranno dirette a suddetti domicilia, mediante posta elettronica certificata:

**Articolo 26****Trattamento dei dati, consenso al trattamento**

1. Con la sottoscrizione della presente Convenzione, le parti, in relazione ai trattamenti di dati personali effettuati in esecuzione della Convenzione, dichiarano di essersi reciprocamente comunicate tutte le informazioni previste dal Regolamento UE/2016/679 (GDPR), ivi comprese quelle relative alle modalità di esercizio dei diritti dell'interessato. In particolare, il fornitore dichiara di aver ricevuto, prima della sottoscrizione della presente Convenzione, le informazioni di cui all'art. 13 del Regolamento UE/2016/679 circa la raccolta ed il trattamento dei dati personali conferiti per la sottoscrizione e l'esecuzione della Convenzione stessa e degli ordinativi di fornitura, nonché di essere pienamente a conoscenza dei diritti riconosciuti ai sensi della predetta normativa.
2. La Regione Lazio, oltre ai trattamenti effettuati in ottemperanza ad obblighi di legge, esegue nel rispetto della suddetta normativa i trattamenti dei dati necessari alla esecuzione della Convenzione e dei singoli Ordinativi di fornitura, in particolare per finalità legate al monitoraggio dei consumi ed al controllo della spesa delle Aziende Sanitarie contraenti, nonché per l'analisi degli ulteriori risparmi di spesa ottenibili.
3. Con la sottoscrizione della Convenzione il rappresentante legale del fornitore acconsente espressamente al trattamento dei dati personali e si impegna ad adempiere agli obblighi di rilascio dell'informativa e di richiesta del consenso, ove necessario, nei confronti delle persone fisiche interessate di cui sono forniti dati personali nell'ambito dell'esecuzione della Convenzione e dei contratti attuativi, per le finalità descritte nei documenti di gara in precedenza richiamati.



**Allegato 5 – Schema di Convenzione**

*Gara comunitaria centralizzata, a procedura aperta, per la fornitura di antisettici e disinfettanti occorrenti alle aziende sanitarie ed ospedaliere della Regione Lazio – 3° Edizione*

4. I trattamenti dei dati sono improntati, in particolare, ai principi di correttezza, liceità e trasparenza ed avvengono nel rispetto delle misure di sicurezza previste dall'art 32 Regolamento UE/2016/679. Ai fini della suddetta normativa, le parti dichiarano che i dati personali forniti con il presente atto sono esatti e corrispondono al vero, esonerandosi reciprocamente da qualsivoglia responsabilità per errori materiali di compilazione ovvero per errori derivanti da una inesatta imputazione dei dati stessi negli archivi elettronici e cartacei, fermi restando i diritti dell'interessato di cui agli artt. 7 e da 15 a 22 del Regolamento UE/2016/679 (GDPR).
5. Qualora, in relazione all'esecuzione della presente Convenzione, vengano affidati al fornitore trattamenti di dati personali di cui la Stazione Appaltante risulta titolare, il fornitore stesso è da ritenersi designato quale Responsabile del trattamento ai sensi e per gli effetti dell'art. 28, Regolamento UE/2016/679 (GDPR). In coerenza con quanto previsto dalla normativa richiamata, il fornitore si impegna ad improntare il trattamento dei dati ai principi di correttezza, liceità e trasparenza nel pieno rispetto di quanto disposto dall'art. 5 del Regolamento UE/2016/679 e dalle ulteriori norme regolamentari in materia, limitandosi ad eseguire i soli trattamenti funzionali, necessari e pertinenti all'esecuzione delle prestazioni contrattuali e, in qualsiasi caso, non incompatibili con le finalità per cui i dati sono stati raccolti
6. Il fornitore qualora venga nominato "Responsabile del trattamento" si impegna inoltre a:
  - a) adempiere all'incarico attribuito adottando idonee e preventive misure di sicurezza, con particolare riferimento a quanto stabilito dall'art. 32 Regolamento UE/2016/679 (GDPR);
  - b) tenere un registro del trattamento conforme a quanto previsto dall'art. 30 del Regolamento UE/2016/679 ed a renderlo tempestivamente consultabile dal Titolare del trattamento. Il fornitore dovrà consentire alle Aziende Sanitarie contraenti di eseguire, anche tramite terzi incaricati, le verifiche sulla corretta applicazione delle norme in materia di trattamento dei dati personali;
  - c) predisporre, qualora l'incarico comprenda la raccolta di dati personali, l'informativa di cui all'art.13 del Regolamento UE/2016/679 (GDPR) e verificare che siano adottate le modalità operative necessarie affinché la stessa sia effettivamente portata a conoscenza degli interessati;
  - d) dare direttamente riscontro orale, anche tramite propri incaricati, alle richieste verbali dell'interessato;
  - e) trasmettere alla Stazione Appaltante, con la massima tempestività, le istanze dell'interessato per l'esercizio dei diritti di cui agli artt. 7 e da 15 a 23 del Regolamento UE/2016/679 (GDPR) che necessino di riscontro scritto, in modo da consentire all'Agenzia stessa di dare riscontro all'interessato nei termini; nel fornire altresì all'Agenzia tutta l'assistenza necessaria, nell'ambito dell'incarico affidato, per soddisfare le predette richieste;
  - f) individuare gli incaricati del trattamento dei dati personali, impartendo agli stessi le istruzioni



**Allegato 5 – Schema di Convenzione**

*Gara comunitaria centralizzata, a procedura aperta, per la fornitura di antisettici e disinfettanti occorrenti alle aziende sanitarie ed ospedaliere della Regione Lazio – 3° Edizione*

necessarie per il corretto trattamento dei dati, sovrintendendo e vigilando sull'attuazione delle istruzioni impartite;

g) consentire alla Stazione Appaltante, in quanto Titolare del trattamento, l'effettuazione di verifiche periodiche circa il rispetto delle vigenti disposizioni in materia di trattamento dei dati personali, fornendo alla stessa piena collaborazione.

7. Il fornitore si impegna ad adottare le misure di sicurezza di natura fisica, tecnica e organizzativa necessarie a garantire un livello di sicurezza adeguato al rischio, nonché ad osservare le vigenti disposizioni in materia di sicurezza e privacy ed a farle osservare ai propri dipendenti e collaboratori, opportunamente autorizzati al trattamento dei Dati personali.

**Articolo 27****Oneri fiscali e spese contrattuali**

1. La presente Convenzione viene stipulata nella forma della scrittura privata con firma digitale.
2. Sono a carico del fornitore tutti gli oneri anche tributari e le spese contrattuali relative alla Convenzione ed agli Ordinativi di fornitura ivi incluse, a titolo esemplificativo e non esaustivo, quelle notarili, bolli, carte bollate, tasse di registrazione, ecc. ad eccezione di quelle che fanno carico alle aziende contraenti per legge. La sola Imposta sul Valore Aggiunto sul prodotto sarà a carico delle singole aziende sanitarie ed ospedaliere.
3. Il fornitore dichiara che le prestazioni di cui trattasi sono effettuate nell'esercizio di impresa e che trattasi di operazioni soggette all'Imposta sul Valore Aggiunto, conseguentemente, alla Convenzione è applicata l'imposta di registro in misura fissa, con ogni relativo onere a carico del fornitore.

**Articolo 28****Foro competente**

1. Per tutte le controversie relative ai rapporti tra il fornitore e le Aziende, per le specifiche attività contrattuali attribuite alla Regione Lazio dall'articolo 3, sarà competente esclusivamente il Foro di Roma, fermo restando quanto stabilito dall'art. 133, comma 1, lett. e), D.Lgs. n. 104/2010.
2. In caso di materie attribuite dal citato art. 3 alle singole Aziende, sarà competente esclusivamente il Foro ove ha sede legale la singola azienda sanitaria od ospedaliera interessata.

**Articolo 29****Accettazione espressa clausole contrattuali**

1. Il sottoscritto ....., in qualità di Amministratore Delegato e legale rappresentante del Fornitore, dichiara di avere particolareggiata e perfetta conoscenza di tutte le clausole contrattuali e dei documenti ed atti ivi richiamati; ai sensi e per gli effetti di cui agli articoli 1341 e 1342 c.c., dando atto che l'unica sottoscrizione finale della Convenzione è da considerarsi quale doppia sottoscrizione delle presenti clausole, dichiara altresì di accettare tutte le condizioni e patti ivi contenuti e di avere particolarmente considerato quanto stabilito e convenuto con le relative clausole; in particolare dichiara

**Allegato 5 – Schema di Convenzione**

*Gara comunitaria centralizzata, a procedura aperta, per la fornitura di antisettici e disinfettanti  
occorrenti alle aziende sanitarie ed ospedaliere della Regione Lazio – 3° Edizione*

di approvare specificamente le clausole e condizioni di seguito elencate: Art. 7 - Utilizzo della Convenzione; Art. 8 - Obblighi del Fornitore; Art. 9 - Controlli Qualitativi/Quantitativi; Art. 12 – Adeguamento prezzi; Art. 13 - Fatturazione e pagamenti; Art. 15 - Inadempimenti e penali; Art. 16 - Garanzia a corredo dell'esecuzione del contratto; Art. 18 - Danni e responsabilità civile; Art. 18 - Risoluzione degli Ordinativi e della Convenzione; Art. 19 - Recesso; Art. 21 - Cessione della Convenzione; Art. 23 - Brevetti industriali e diritti d'autore.

Direzione Regionale Trasformazione Digitale

e Procurement \*

Il Fornitore\*

\_\_\_\_\_  
\* Sottoscritto con firma digitale ai sensi del D.Lgs. n. 82/05 e s.m.i.



**REGIONE  
LAZIO**

**GARA COMUNITARIA CENTRALIZZATA, A PROCEDURA APERTA,  
PER LA FORNITURA DI ANTISETTICI E DISINFETTANTI OCCORRENTI  
ALLE AZIENDE SANITARIE ED OSPEDALIERE DELLA REGIONE LAZIO**

**3° EDIZIONE**

**ALLEGATO 6**

**SCHEMA PER ATTESTAZIONE PAGAMENTO IMPOSTA DI BOLLO**



Il sottoscritto, consapevole che le false dichiarazioni, la falsità degli atti e l'uso di atti falsi sono puniti ai sensi del codice penale (Art. 75 e 76 dpr 28.12.2000 n. 445) **trasmette la presente dichiarazione, attestando ai sensi degli artt. 46 e 47 del DPR 28.12.2000 n. 445 quanto segue:**

*Spazio per l'apposizione del  
contrassegno telematico*

Il sottoscritto \_\_\_\_\_, nato a \_\_\_\_\_ il \_\_\_\_\_ C.F. \_\_\_\_\_, domiciliato per la carica presso la sede societaria ove appresso, nella sua qualità di \_\_\_\_\_ e legale rappresentante avente i poteri necessari per impegnare la \_\_\_\_\_ nella presente procedura, con sede in \_\_\_\_\_, Via \_\_\_\_\_, iscritta al Registro delle Imprese di \_\_\_\_ al n. \_\_\_\_, codice fiscale n. \_\_\_\_\_ e partita IVA n. \_\_\_\_\_,

**DICHIARA**

- ☐ che, ad integrazione del documento, l'imposta di bollo è stata assolta in modo virtuale tramite apposizione del contrassegno telematico su questo cartaceo trattenuto, in originale, presso il mittente, a disposizione degli organi di controllo.

A tal proposito dichiara inoltre che la marca da bollo di euro \_\_\_\_\_ applicata ha:

- **Identificativo n.** \_\_\_\_\_
- **Data** \_\_\_\_\_

- ☐ di essere a conoscenza che la Regione Lazio potrà effettuare controlli sulle pratiche presentate e pertanto si impegna a conservare il presente documento e a renderlo disponibile ai fini dei successivi controlli.

Luogo e data

Firma digitale

**AVVERTENZE:**

Il presente modello, provvisto di contrassegno sostitutivo del bollo deve essere debitamente compilato e sottoscritto con firma digitale del dichiarante o del procuratore speciale ed allegato su STELLA, come indicato nel Disciplinare di gara



**GARA COMUNITARIA CENTRALIZZATA, A PROCEDURA APERTA,  
PER LA FORNITURA DI ANTISETTICI E DISINFETTANTI OCCORRENTI  
ALLE AZIENDE SANITARIE ED OSPEDALIERE DELLA REGIONE LAZIO**

**3° EDIZIONE**

**ALLEGATO 7**

**MODELLI PER VERIFICHE EX ARTICOLO 94**


**REGIONE  
LAZIO**
**Allegato 7 – Modelli per verifiche ex art. 94**

*Gara comunitaria centralizzata a procedura aperta per la fornitura di antisettici e disinfettanti occorrenti alle aziende sanitarie ed ospedaliere della Regione Lazio*  
– 3° Edizione

**MODELLO 1 - DICHIARAZIONE SOSTITUTIVA ISCRIZIONE CCIAA**

**LA PRESENTE DICHIARAZIONE DEVE ESSERE RESA DAL LEGALE RAPPRESENTANTE O SOGGETTO MUNITO DI PROCURA**

**DICHIARAZIONE SOSTITUTIVA DEL CERTIFICATO DI ISCRIZIONE ALLA CAMERA  
DI COMMERCIO INDUSTRIA ARTIGIANATO AGRICOLTURA**

(resa ai sensi del D.P.R. 28 dicembre 2000 n. 445)

**Compilare in stampatello tutte le sezioni**

Il/La sottoscritt__	<input type="text"/>	
nat__ a	<input type="text"/>	<input type="text"/>
residente a	<input type="text"/>	Via <input type="text"/>
codice fiscale	<input type="text"/>	
nella sua qualità di	<input type="text"/>	
dell'Impresa	<input type="text"/>	

**D I C H I A R A**

che l'Impresa è iscritta nel Registro delle Imprese di	<input type="text"/>
con il numero Repertorio Economico Amministrativo	<input type="text"/>
Denominazione:	<input type="text"/>
Forma giuridica:	<input type="text"/>
Sede:	<input type="text"/>
Sedi secondarie e Unità Locali	<input type="text"/>
i	<input type="text"/>


**REGIONE  
LAZIO**
**Allegato 7 – Modelli per verifiche ex art. 94**

*Gara comunitaria centralizzata a procedura aperta per la fornitura di antisettici e disinfettanti occorrenti alle aziende sanitarie ed ospedaliere della Regione Lazio  
– 3° Edizione*

Codice Fiscale:

Data di costituzione

**CONSIGLIO DI AMMINISTRAZIONE**

Numero componenti in carica:

**PROCURATORI E PROCURATORI SPECIALI**

Numero componenti in carica

**COLLEGIO SINDACALE**

Numero sindaci effettivi:

Numero sindaci supplenti

**OGGETTO SOCIALE**
**COMPONENTI DEL CONSIGLIO DI AMMINISTRAZIONE**
**(Presidente del C.d.A., Amministratore Delegato e Consiglieri)**

NOME	COGNOME	LUOGO E DATA DI NASCITA	RESIDENZA
CODICE FISCALE			

**PROCURATORI E PROCURATORI SPECIALI (OVE PREVISTI)\***

NOME	COGNOME	LUOGO E DATA DI NASCITA	RESIDENZA
CODICE FISCALE			




**REGIONE  
LAZIO**
**Allegato 7 – Modelli per verifiche ex art. 94**

*Gara comunitaria centralizzata a procedura aperta per la fornitura di antisettici e disinfettanti occorrenti alle aziende sanitarie ed ospedaliere della Regione Lazio  
– 3° Edizione*

**(sindaci effettivi e supplenti)**

NOME CODICE FISCALE	COGNOME	LUOGO E DATA DI NASCITA	RESIDENZA

**COMPONENTI ORGANISMO DI VIGILANZA (OVE PREVISTO)\*\***

NOME CODICE FISCALE	COGNOME	LUOGO E DATA DI NASCITA	RESIDENZA

**SOCIO DI MAGGIORANZA O SOCIO UNICO (NELLE SOLE SOCIETA' DI CAPITALI O COOPERATIVE DI NUMERO PARI O INFERIORI A 4 O NELLE SOCIETA' CON SOCIO UNICO)\*\*\***

NOME	COGNOME	LUOGO E DATA DI NASCITA	RESIDENZA	CODICE FISCALE

**DIRETTORE TECNICO (OVE PREVISTO)**

NOME	COGNOME	LUOGO E DATA DI NASCITA	RESIDENZA	CODICE FISCALE

Dichiara, altresì, che l'impresa gode del pieno e libero esercizio dei propri diritti, non è in stato di liquidazione, fallimento o concordato preventivo, non ha in corso alcuna procedura dalla legge fallimentare e tali procedure non si sono verificate nel quinquennio antecedente la data odierna.

LUOGO

DATA

i



IL TITOLARE/LEGALE RAPPRESENTANTE

---

**N.B.:** la presente dichiarazione non necessita dell'autenticazione della firma e sostituisce a tutti gli effetti le normali certificazioni richieste o destinate ad una pubblica amministrazione nonché ai gestori di pubblici servizi e ai privati che vi consentono. L'Amministrazione si riserva di effettuare controlli, anche a campione, sulla veridicità delle dichiarazioni (art. 71, comma 1, D.P.R. 445/2000). In caso di dichiarazione falsa il cittadino **sarà denunciato all'autorità giudiziaria.**

**\*I procuratori e i procuratori speciali:** Nella dichiarazione sostitutiva dovranno essere indicati, ai sensi **dell'art. 91, comma 5 del D.Lgs 159/2011\***, i procuratori generali e i procuratori speciali e i loro familiari conviventi.

**N.B.** Dovranno essere indicati soltanto i procuratori generali e speciali che, sulla base dei poteri conferitigli, siano legittimati a partecipare alle procedure di affidamento di appalti pubblici di cui al D.Lgs 163/2006, a stipulare i relativi contratti in caso di aggiudicazione (per i quali sia richiesta la documentazione antimafia) e, comunque, più in generale, i procuratori che esercitano poteri che per la rilevanza sostanziale e lo spessore economico sono tali da impegnare sul piano decisionale e gestorio la società determinandone in qualsiasi modo le scelte o gli indirizzi.

**\*Art. 91, comma 5 del D.Lgs 159/2011:** "Il prefetto estende gli accertamenti pure ai soggetti che risultano poter determinare in qualsiasi modo le scelte o gli indirizzi dell'impresa". (cfr. **circolare del Ministero dell'Interno n. 11001/119/20(8) del 05/11/2013**).

**\*\*Organismo di vigilanza:** l'art. 85, comma 2 bis del D.Lgs 159/2011 prevede che i controlli antimafia siano effettuati, nei casi contemplati dall' art. 2477 del c.c., al sindaco, nonché ai soggetti che svolgono i compiti di vigilanza di cui all'art. 6, comma 1, lett. b) del D.Lgs 8 giugno 2011, n. 231.

**\*\*\*Socio di maggioranza:** si intende "la persona fisica o giuridica che detiene la maggioranza relativa delle quote o azioni della società interessata".

**N.B.** Nel caso di più soci (es. 3 o 4) con la medesima percentuale di quote o azioni del capitale sociale della società interessata, non è richiesta alcuna documentazione relativa al socio di maggioranza.

La documentazione dovrà, invece, essere prodotta nel caso in cui i soci (persone fisiche o giuridiche) della società interessata al rilascio della comunicazione o informazione antimafia siano ciascuno titolari di quote o azioni pari al 50% del capitale sociale.

Ciò in coerenza con l'art. 91, comma 5 del D.Lgs 159/2011 e la sentenza n. 4654 del 28/08/2012 del Consiglio di Stato Sez. V.

**Variazioni degli organi societari** - I legali rappresentanti degli organismi societari, nel termine di trenta giorni dall'intervenuta modificazione dell'assetto societario o gestionale dell'impresa, hanno l'obbligo di trasmettere al prefetto che ha rilasciato l'informazione antimafia, copia degli atti dai quali risulta l'intervenuta modificazione relativamente ai soggetti destinatari delle verifiche antimafia.

La violazione di tale obbligo è punita con la sanzione amministrativa pecuniaria (da 20.000 a 60.000 Euro) di cui all'art. 86, comma 4 del D. Lgs. 159/2011.

**Nel caso di documentazione incompleta** (es. dichiarazioni sostitutive prive di tutti i soggetti di cui all' art. 85 del D.Lgs. 159/2011) l'istruttoria non potrà considerarsi avviata e quindi non potranno decorrere i termini previsti dall' art. 92, commi 3 e 4 del D.Lgs 159/2011.


**REGIONE  
LAZIO**
**Allegato 7 – Modelli per verifiche ex art. 94**

*Gara comunitaria centralizzata a procedura aperta per la fornitura di antisettici e disinfettanti occorrenti alle aziende sanitarie ed ospedaliere della Regione Lazio*  
– 3° Edizione

**MODELLO 2 - DICHIARAZIONE SOSTITUTIVA CERTIFICAZIONE DI CUI ALL'ART. 89  
DEL D.LGS. N. 159/2011**  
(Autocertificazione antimafia)

**LA PRESENTE DICHIARAZIONE DEVE ESSERE RESA DA TUTTI I SOGGETTI INDICATI ALL'ART. 85  
DECRETO LEGISLATIVO N. 159/2011**

**DICHIARAZIONE SOSTITUTIVA DI CERTIFICAZIONE DI CUI ALL'ART. 89 DEL D.LGS.  
N. 159/2011**

(resa ai sensi del D.P.R. 28 dicembre 2000 n. 445)

\_\_l\_ sottoscritt\_ (nome e cognome) \_\_\_\_\_ nat\_ \_\_\_\_\_  
a \_\_\_\_\_ Prov. \_\_\_\_\_ il \_\_\_\_\_ residente  
in \_\_\_\_\_ via/piazza \_\_\_\_\_ n. \_\_\_\_\_  
Codice fiscale \_\_\_\_\_, in  
qualità di \_\_\_\_\_ della  
società \_\_\_\_\_ consapevole  
delle sanzioni penali in caso di dichiarazioni false e della conseguente decadenza dai benefici eventualmente  
conseguiti (ai sensi degli artt. 75 e 76 D.P.R. 445/2000) sotto la propria responsabilità

**consapevole delle sanzioni penali in caso di dichiarazioni false e della conseguente decadenza dai benefici  
eventualmente conseguiti (ai sensi degli artt. 75 e 76 D.P.R. 445/2000) sotto la propria responsabilità**

**DICHIARA**

che nei propri confronti non sussistono le cause di decadenza, di sospensione o di divieto di cui all'art. 67 del D.Lgs. 06/09/2011, n. 159.

Il/la sottoscritto/a dichiara inoltre di essere informato/a, ai sensi del D.Lgs. n. 196/2003 (codice in materia di protezione di dati personali) che i dati personali raccolti saranno trattati, anche con strumenti informatici, esclusivamente nell'ambito del procedimento per il quale la presente dichiarazione viene resa.

\_\_\_\_\_ data

\_\_\_\_\_ firma leggibile del dichiarante o firma digitale \*

**\*(Se non firmata digitalmente, allegare copia fotostatica di valido documento di identità del sottoscrittore, ai sensi dell'art. 38, comma 3, del D.P.R. 28/12/2000 n. 445).**

**N.B.:** la presente dichiarazione non necessita dell'autenticazione della firma e sostituisce a tutti gli effetti le normali certificazioni richieste o destinate ad una pubblica amministrazione nonché ai gestori di pubblici servizi e ai privati che vi consentono. L'Amministrazione si riserva di effettuare controlli, anche a campione, sulla veridicità delle dichiarazioni (art. 71, comma 1, D.P.R. 445/2000). In caso di dichiarazione falsa il cittadino **sarà denunciato all'autorità giudiziaria.**


**REGIONE  
LAZIO**
**Allegato 7 – Modelli per verifiche ex art. 94**

*Gara comunitaria centralizzata a procedura aperta per la fornitura di antisettici e disinfettanti occorrenti alle aziende sanitarie ed ospedaliere della Regione Lazio*  
– 3° Edizione

**MODELLO 3- DICHIARAZIONE SOSTITUTIVA FAMILIARI CONVIVENTI  
MAGGIORENNI (ART. 85, COMMA 3, D.LGS. N. 159/2011)**

**LA PRESENTE DICHIARAZIONE DEVE ESSERE RESA DA TUTTI I SOGGETTI INDICATI  
ALL'ART. 85 DECRETO LEGISLATIVO N. 159/2011**

**DICHIARAZIONE SOSTITUTIVA DI CERTIFICAZIONE**

(resa ai sensi del D.P.R. 28 dicembre 2000 n. 445)

\_\_I\_\_ sottoscritt\_\_ (nome e cognome) \_\_\_\_\_ nat\_\_  
a \_\_\_\_\_ Prov. \_\_\_\_\_ il \_\_\_\_\_ residente  
in \_\_\_\_\_ via/piazza \_\_\_\_\_ n. \_\_\_\_\_  
Codice fiscale \_\_\_\_\_, in  
qualità di \_\_\_\_\_ della  
società \_\_\_\_\_ consapevole  
delle sanzioni penali in caso di dichiarazioni false e della conseguente decadenza dai benefici eventualmente  
conseguiti (ai sensi degli artt. 75 e 76 D.P.R. 445/2000) sotto la propria responsabilità ☐ di non avere nessun  
familiare convivente maggiorenne

**OPPURE**

ai sensi dell'art. 85, comma 3 del D.Lgs 159/2011 di avere alla data odierna i seguenti familiari conviventi di  
maggiore età:

Cognome	Nome	Luogo Nascita	Data Nascita	Codice Fiscale

Il/la sottoscritto/a dichiara inoltre di essere informato/a, ai sensi del D.Lgs. n. 196/2003 (codice in materia di protezione di dati personali) che i dati personali raccolti saranno trattati, anche con strumenti informatici, esclusivamente nell'ambito del procedimento per il quale la presente dichiarazione viene resa.

\_\_\_\_\_

data

\_\_\_\_\_

firma leggibile del dichiarante o firma digitale \*

**\*(Se non firmata digitalmente, allegare copia fotostatica di valido documento di identità del sottoscrittore, ai sensi dell'art. 38, comma 3, del D.P.R. 28/12/2000 n. 445).**

**N.B.:** la presente dichiarazione non necessita dell'autenticazione della firma e sostituisce a tutti gli effetti le normali certificazioni richieste o destinate ad una pubblica amministrazione nonché ai gestori di pubblici servizi e ai privati che vi consentono. L'Amministrazione si riserva di effettuare controlli, anche a campione, sulla veridicità delle dichiarazioni (art. 71, comma 1, D.P.R. 445/2000). In caso di dichiarazione falsa il cittadino **sarà denunciato all'autorità giudiziaria.**



**REGIONE  
LAZIO**

**Allegato 7 – Modelli per verifiche ex art. 94**

*Gara comunitaria centralizzata a procedura aperta per la fornitura di antisettici e  
disinfettanti occorrenti alle aziende sanitarie ed ospedaliere della Regione Lazio  
– 3° Edizione*

**SOGGETTI DA CONTROLLARE AI SENSI DELL'ART. 94 e ss. DEL D.LGS. 36/2023**

(resa ai sensi dell'art. 46 e 47 del Testo unico delle disposizioni legislative e regolamentari in materia di documentazione amministrativa DPR n. 445/2000)

**DESCRIZIONE GARA**

**LOTTO**

**CIG**

**OPERATORE  
ECONOMICO**

**C.F./P.IVA**

**ANTISETTICI E DISINFETTANTI - III°  
EDIZIONE**

#	CARICA RIVESTITA	SPECIFICA DELLA CARICA	COGNOME	NOME	DATA DI NASCITA	LUOGO DI NASCITA	CODICE FISCALE

**INFORMATIVA SUL TRATTAMENTO DEI DATI PERSONALI**

ai sensi dell'art. 13 del Regolamento (UE) 2016/679

relativa alla Gara comunitaria centralizzata, a procedura aperta, per la fornitura di antisettici e disinfettanti occorrenti alle aziende sanitarie ed ospedaliere della Regione Lazio.

 Gentile interessato/a<sup>1</sup>,

nel rispetto del principio di trasparenza previsto dal Regolamento europeo 2016/679 in materia di protezione dei dati personali (anche cd. "GDPR"), con questa informativa la Giunta Regionale del Lazio (in seguito anche il "Titolare" del trattamento) Le fornisce notizie sulle modalità con le quali vengono trattati informazioni e dati che riguardano la sua persona (di seguito anche "interessato").

Si descrivono pertanto le modalità e le finalità di trattamento dei dati personali relativi alla procedura aperta per la fornitura di antisettici e disinfettanti occorrenti alle aziende sanitarie ed ospedaliere della Regione Lazio. La procedura sarà effettuata attraverso la Piattaforma telematica di negoziazione (PAD) S.TEL.LA.




La Regione Lazio è impegnata a proteggere e a salvaguardare qualsiasi dato personale; agisce nell'interesse delle persone e tratta i loro dati con correttezza e trasparenza, per fini leciti e tutelando la loro riservatezza ed i loro diritti.

Di seguito i recapiti necessari per contattare il Titolare o il DPO in caso di domande sui suoi dati personali.




	<b>TITOLARE DEL TRATTAMENTO E DATI DI CONTATTO</b> il Titolare del trattamento è la Regione Lazio, con sede in Via Rosa Raimondi Garibaldi 7, 00145 Roma, contattabile come di seguito: <ul style="list-style-type: none"> <li>- telefono URP-Ufficio Relazioni con il Pubblico: 06/99500</li> <li>- modulo di contatto disponibile alla seguente url: <a href="https://scriviurpnur.regione.lazio.it/">https://scriviurpnur.regione.lazio.it/</a></li> <li>- e-mail: <a href="mailto:urp@regione.lazio.it">urp@regione.lazio.it</a></li> <li>- PEC: <a href="mailto:urp@pec.regione.lazio.it">urp@pec.regione.lazio.it</a> .</li> </ul>
	<b>RESPONSABILE DELLA PROTEZIONE DEI DATI ("DPO")</b> La Regione Lazio ha incaricato un Responsabile della Protezione dei Dati (RPD), più comunemente conosciuto con l'acronimo inglese "DPO" (Data Protection Officer), che è contattabile alla e-mail istituzionale: <a href="mailto:dpo@regione.lazio.it">dpo@regione.lazio.it</a> .
	<b>CATEGORIE DI DATI PERSONALI TRATTATI</b> <ul style="list-style-type: none"> <li>- Dati anagrafici (nome, cognome, sesso, data di nascita, luogo di nascita, codice fiscale)</li> <li>- Dati di contatto (indirizzo postale o di posta elettronica, numero di telefono fisso o mobile)</li> <li>- Dati relativi a condanne penali e ai reati o a connesse misure di sicurezza</li> <li>- Dati relativi a documenti di identificazione/riconoscimento (carta di identità, passaporto, patente, CNS, altro...)</li> </ul>

<sup>1</sup> Ai fini della presente informativa si intende in generale per soggetto interessato il legale rappresentante dell'operatore economico secondo la definizione contenuta nell'art. 65 del D.lgs. 36/2023, nonché il titolare o il direttore tecnico dell'impresa individuale, il socio amministratore o il direttore tecnico della società in nome collettivo, il socio accomandatario o il direttore tecnico della società in accomandita semplice, il membro del consiglio di amministrazione cui sia stata conferita la legale rappresentanza, compreso l'istitutore e il procuratore generale, il componente dell'organo di direzione o di vigilanza o il soggetto munito dei poteri di rappresentanza, di direzione o di controllo, il direttore tecnico o il socio unico, l'amministratore di fatto nelle ipotesi precedenti e comunque tutti i soggetti di cui all'art. 94 comma 3 del D.lgs. 36/2023.




	<p><b>LIBERTA' O OBBLIGO DI FORNIRE I DATI E CONSEGUENZE</b></p> <p>Il conferimento dei dati personali sopra indicati è obbligatorio in quanto necessario per l'espletamento degli adempimenti amministrativi della procedura di appalto quali verifica dell'assenza di cause di esclusione in conformità alle previsioni del codice dei contratti, istruttoria delle istanze di partecipazione alla procedura, valutazione dei requisiti di partecipazione, controllo sulla veridicità delle dichiarazioni rese, pubblicità legale e trasparenza amministrativa e eventuale accesso agli atti.</p> <p>La mancata indicazione dei dati personali necessari preclude la possibilità di esaminare l'offerta presentata.</p>												
	<table><tr><th>FINALITÀ</th><th>BASE GIURIDICA</th></tr><tr><td>1. Istruttoria delle offerte, verifica dei requisiti di partecipazione, verifica dell'assenza delle cause di esclusione.</td><td>Art. 6 par. 1, lett. c) del GDPR. Art. 10 del GDPR.  Art. 94 e 95 D.lgs. 36/2023 Regio Decreto n. 267/1942 Art. 95 D.lgs. 14/2019 Art. 17 L. n. 55/1990 Art. 53, comma 16-ter, D.Lgs. n. 165/2001</td></tr><tr><td>2. Verifica dell'assenza di cause di esclusione in conformità alle previsioni del codice dei contratti.</td><td>Art. 6 par. 1, lett. c) del GDPR. Art. 10 del GDPR.  Art. 94 D.Lgs 36/2023</td></tr><tr><td>3. Adempimenti obbligatori in tema di pubblicità legale e trasparenza amministrativa.</td><td>Articolo 6 paragrafo 1 lettera c) del GDPR  D.Lgs 33/2013 Legge 190/2012 Legge Statutaria 11 novembre 2004 Legge Regionale 18 febbraio 2002, n. 6 Regolamento Regionale 6 settembre 2002, n. 1</td></tr><tr><td>4. Controllo sulla veridicità delle dichiarazioni rese.</td><td>Art. 6 par. 1, lett. c) del GDPR. Art. 10 del GDPR.  Art. 71 D.P.R. n. 445/2000</td></tr><tr><td>5. Accesso agli atti.</td><td>Articolo 6 paragrafo 1 lettera c) del GDPR Art. 10 del GDPR. Art. 22 e ss della L. 241/1990 Art. 5 del D.Lgs 33/2013 Art. 35 del D.Lgs 36/2023</td></tr></table>	FINALITÀ	BASE GIURIDICA	1. Istruttoria delle offerte, verifica dei requisiti di partecipazione, verifica dell'assenza delle cause di esclusione.	Art. 6 par. 1, lett. c) del GDPR. Art. 10 del GDPR.  Art. 94 e 95 D.lgs. 36/2023 Regio Decreto n. 267/1942 Art. 95 D.lgs. 14/2019 Art. 17 L. n. 55/1990 Art. 53, comma 16-ter, D.Lgs. n. 165/2001	2. Verifica dell'assenza di cause di esclusione in conformità alle previsioni del codice dei contratti.	Art. 6 par. 1, lett. c) del GDPR. Art. 10 del GDPR.  Art. 94 D.Lgs 36/2023	3. Adempimenti obbligatori in tema di pubblicità legale e trasparenza amministrativa.	Articolo 6 paragrafo 1 lettera c) del GDPR  D.Lgs 33/2013 Legge 190/2012 Legge Statutaria 11 novembre 2004 Legge Regionale 18 febbraio 2002, n. 6 Regolamento Regionale 6 settembre 2002, n. 1	4. Controllo sulla veridicità delle dichiarazioni rese.	Art. 6 par. 1, lett. c) del GDPR. Art. 10 del GDPR.  Art. 71 D.P.R. n. 445/2000	5. Accesso agli atti.	Articolo 6 paragrafo 1 lettera c) del GDPR Art. 10 del GDPR. Art. 22 e ss della L. 241/1990 Art. 5 del D.Lgs 33/2013 Art. 35 del D.Lgs 36/2023
FINALITÀ	BASE GIURIDICA												
1. Istruttoria delle offerte, verifica dei requisiti di partecipazione, verifica dell'assenza delle cause di esclusione.	Art. 6 par. 1, lett. c) del GDPR. Art. 10 del GDPR.  Art. 94 e 95 D.lgs. 36/2023 Regio Decreto n. 267/1942 Art. 95 D.lgs. 14/2019 Art. 17 L. n. 55/1990 Art. 53, comma 16-ter, D.Lgs. n. 165/2001												
2. Verifica dell'assenza di cause di esclusione in conformità alle previsioni del codice dei contratti.	Art. 6 par. 1, lett. c) del GDPR. Art. 10 del GDPR.  Art. 94 D.Lgs 36/2023												
3. Adempimenti obbligatori in tema di pubblicità legale e trasparenza amministrativa.	Articolo 6 paragrafo 1 lettera c) del GDPR  D.Lgs 33/2013 Legge 190/2012 Legge Statutaria 11 novembre 2004 Legge Regionale 18 febbraio 2002, n. 6 Regolamento Regionale 6 settembre 2002, n. 1												
4. Controllo sulla veridicità delle dichiarazioni rese.	Art. 6 par. 1, lett. c) del GDPR. Art. 10 del GDPR.  Art. 71 D.P.R. n. 445/2000												
5. Accesso agli atti.	Articolo 6 paragrafo 1 lettera c) del GDPR Art. 10 del GDPR. Art. 22 e ss della L. 241/1990 Art. 5 del D.Lgs 33/2013 Art. 35 del D.Lgs 36/2023												
	<p><b>PERIODO DI CONSERVAZIONE</b></p> <p>Salva la necessità di conservazione ulteriore per finalità di tutela dei propri diritti in giudizio con riferimento a contenziosi già in atto o a situazioni precontenziose, i dati trattati sono conservati per le finalità fino alla scadenza naturale dell'appalto.</p> <p>In ogni caso, in ossequio al principio di limitazione della conservazione (art. 5.1, lett. e) del RGPD), i suoi dati saranno conservati per un periodo non superiore a quello necessario per il perseguimento delle finalità sopra menzionate. Verrà verificata costantemente l'adeguatezza, la pertinenza e l'indispensabilità dei dati rispetto al rapporto, alla prestazione, all'incarico o al servizio in corso, da instaurare o cessati, anche con riferimento ai dati che Lei fornisce di propria iniziativa. Pertanto, anche a seguito di verifiche, le informazioni e i dati che risultano eccedenti o non pertinenti o non indispensabili non saranno utilizzati, salvo che per l'eventuale conservazione a norma di legge del documento che li contiene.</p>												



	<p style="text-align: center;"><b>DESTINATARI</b></p> <p>Il trattamento dei Suoi dati personali avverrà a cura delle persone preposte al relativo procedimento, in maniera manuale/cartacea, con procedure anche informatizzate e con l'intervento umano, nei modi e nei limiti necessari per perseguire le predette finalità. L'elenco dei destinatari, riportato nel registro delle attività di trattamento, è mantenuto aggiornato e disponibile in caso di accertamenti anche da parte del Garante per la Privacy.</p> <p>I soggetti che possono essere destinatari dei suoi dati personali sono:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- <b>Responsabili del trattamento:</b> il Titolare si avvale in ossequio all'art. 28 GDPR di soggetti esterni quali LAZIOcrea s.p.a.; tra le parti vengono stipulati per iscritto dei contratti o atti giuridici specifici sulla protezione dei dati nell'ambito dei quali il Titolare fornisce istruzioni, compiti ed oneri in capo a tali soggetti. Al fine di rispettare il GDPR e tutelare i diritti e le libertà delle persone, il Titolare ricorre unicamente a Responsabili del trattamento che presentino garanzie sufficienti (conoscenza specialistica, esperienza, capacità e affidabilità) per mettere in atto misure tecniche e organizzative adeguate per la sicurezza di informazioni e dati personali e garantire la protezione degli interessati.</li> <li>- <b>Autorizzati al trattamento:</b> i suoi dati personali saranno trattati da persone interne all'organizzazione del Titolare (es. dirigenti, dipendenti e ausiliari, componenti degli organi di governo e di controllo) previamente individuati e nominati quali "Autorizzati" al trattamento, a cui sono impartite idonee istruzioni in ordine a misure, accorgimenti, modus operandi, tutti volti alla concreta protezione dei dati personali. La possibilità di accedere ai dati è limitata ai soli soggetti effettivamente legittimati.</li> <li>- <b>Eventuali altri destinatari:</b> i suoi dati potranno essere comunicati ad altre Amministrazioni pubbliche di cui all'art. 2, comma 1 D.Lgs. 165/2001 e/o amministrazioni inserite nell'Elenco ISTAT (amministrazioni inserite nel conto economico consolidato individuate ai sensi dell'articolo 1, comma 3 della legge 31 dicembre 2009, n. 196) per assolvere alle finalità del trattamento sopra richiamate con particolare riferimento alle finalità di controllo, pubblicità, trasparenza amministrativa e accesso agli atti.</li> </ul> <p>Altre volte i suoi dati personali potranno essere comunicati a soggetti che li tratteranno in "completa autonomia" quali: ASL, Aziende ospedaliere, Regioni, assicurazioni, etc.</p> <p>In ogni caso, i dati personali potranno essere comunicati o diffusi solo in adempimento a obblighi di legge o di regolamento o di atti amministrativi generali (es.: L. 241/1990; D.lgs. n. 33/2013; etc.)</p>
	<p style="text-align: center;"><b>TRASFERIMENTO VERSO PAESI TERZI (EXTRA UE) O ORGANIZZAZIONI INTERNAZIONALI</b></p> <p>Non è intenzione del Titolare trasferire i suoi dati personali verso Paesi non appartenenti allo Spazio Economico Europeo (SEE) o organizzazioni internazionali che possano pregiudicare il livello di protezione delle persone fisiche garantito dal GDPR.</p> <p>In ogni caso, in considerazione degli obblighi di cui al capo V del GDPR, i trasferimenti internazionali saranno consentiti in presenza di una decisione di adeguatezza (cfr. <a href="https://www.garanteprivacy.it/temi/trasferimento-di-dati-all-estero">https://www.garanteprivacy.it/temi/trasferimento-di-dati-all-estero</a> ).</p>
	<p style="text-align: center;"><b>DIRITTI DEGLI INTERESSATI</b></p> <p>Ai sensi degli articoli da 15 a 22 del GDPR, in relazione ai suoi dati personali, nei casi previsti, Lei ha il diritto di: accedere e chiederne copia; richiedere la rettifica; richiedere la cancellazione; ottenere la limitazione del</p>



	<p>trattamento; opporsi al trattamento; portabilità<sup>2</sup>; non essere sottoposto a una decisione basata unicamente sul trattamento automatizzato.</p> <p>Per qualsiasi ulteriore informazione relativa al trattamento dei suoi dati personali, anche a seguito dell'aggiornamento della presente informativa, e per far valere i diritti a Lei riconosciuti dal GDPR, non esiti a contattare il Titolare o il DPO.</p>
	<p style="text-align: center;"><b>RECLAMI</b></p> <p>È sempre possibile proporre reclamo al Garante per la protezione dei dati personali o di adire le opportune sedi giudiziarie (rispettivamente ai sensi degli artt. 77 e 79 GDPR).</p>

Il Direttore  
della Direzione Regionale  
Trasformazione Digitale E Procurement  
n.q. di Soggetto Designato al trattamento dal  
Titolare

**Avv. Stefania Ricci**

[FIRMA DIGITALE]

Icone realizzate da Osservatorio679 Lic CC BY

**FINE INFORMATIVA**  
**LA GIUNTA REGIONALE DEL LAZIO LA RINGRAZIA DELLA CONSULTAZIONE**

<sup>2</sup> Ai sensi dell'art. 20, par. 3, del GDPR: "Tale diritto non si applica al trattamento necessario per l'esecuzione di un compito di interesse pubblico o connesso all'esercizio di pubblici poteri di cui è investito il titolare del trattamento."



**REGIONE  
LAZIO**

**GARA COMUNITARIA CENTRALIZZATA, A PROCEDURA APERTA,  
PER LA FORNITURA DI ANTISETTICI E DISINFETTANTI OCCORRENTI  
ALLE AZIENDE SANITARIE ED OSPEDALIERE DELLA REGIONE LAZIO**

**CAPITOLATO TECNICO**



## Sommarario

1. OGGETTO DELL'APPALTO.....	3
2. REQUISITI MINIMI DEL PRODOTTO .....	4
2.1 VIGILANZA SUI DISPOSITIVI MEDICI .....	8
3. CONFEZIONAMENTO.....	8
4. ETICHETTATURA.....	9
5. ISTRUZIONI PER L'USO.....	11
6. PRESTAZIONI E SERVIZI CONNESSI.....	11
6.1 TRASPORTO E CONSEGNA .....	12
6.1.1. <b>TRASPORTO</b> .....	12
6.1.2. <b>CONSEGNA</b> .....	12
6.2 GESTIONE DEL RESO .....	14
6.2.1. <b>RITIRO DEI RESI IN CASO DI DIFFORMITÀ QUALITATIVA</b> .....	14
6.2.2. <b>RITIRO DEI RESI NEL CASO DI DIFFORMITÀ QUANTITATIVA</b> .....	15
6.3 ASSISTENZA ALLA FORNITURA.....	15
6.4 REPORTISTICA .....	16
7. INDISPONIBILITÀ TEMPORANEA DEL PRODOTTO .....	17
8. INDISPONIBILITÀ DURATURA DEL PRODOTTO .....	17
9. AGGIORNAMENTO TECNOLOGICO .....	18



## PREMESSA

Il presente documento disciplina, per gli aspetti tecnici, la fornitura antisettici e disinfettanti, destinata alle aziende sanitarie ed ospedaliere della Regione Lazio.

Tutte le attività dell'appalto, specificate nel presente Capitolato Tecnico, dovranno essere eseguite secondo le modalità, le condizioni e i termini stabiliti nello stesso, nel bando di gara, nel disciplinare di gara, e nei documenti allegati.

Nell'ambito del presente Capitolato tecnico si intende per:

- **Convenzione Quadro o Convenzione:** documento contrattuale sottoscritto tra la competente Direzione Regionale e l'Aggiudicatario, compresi i suoi allegati ed i documenti in esso richiamati;
- **Aggiudicatario o Fornitore:** Impresa o Raggruppamento Temporaneo d'Imprese o Consorzio aggiudicatario/o che sottoscrive la Convenzione, obbligandosi a quanto previsto nella stessa e, comunque, ad eseguire gli Ordinativi di Fornitura;
- **Azienda o Committente:** le Aziende Sanitarie od Ospedaliere della Regione Lazio, presso le quali il Fornitore si impegna ad eseguire la fornitura;
- **Ordinativo di fornitura:** il contratto con il quale le Aziende Sanitarie impegnano il Fornitore all'esecuzione della prestazione richiesta e che riporta i quantitativi necessari per tutta la durata della fornitura. A tali Ordinativi di fornitura (Contratti) verrà data esecuzione tramite singole Richieste di Consegna, nelle quali le Aziende Sanitarie specificheranno di volta in volta il quantitativo da consegnare e i luoghi di consegna, secondo quanto stabilito nella presente Convenzione e negli atti di gara;
- **Sede di Consegna:** luogo fisico dove è prevista la consegna della fornitura;
- **Specifiche Tecniche:** insieme delle caratteristiche tecniche e merceologiche dei prodotti richiesti, come descritti nel Capitolato Tecnico;
- **Stazione Appaltante:** la Direzione Regionale responsabile per le procedure di gara centralizzate in favore degli enti del servizio sanitario regionale.

## 1. OGGETTO DELL'APPALTO

Oggetto dell'appalto è la fornitura di antisettici e disinfettanti, comprensiva dei servizi connessi, da



destinarsi alle aziende sanitarie ed ospedaliere regionali, alle condizioni stabilite nel presente Capitolato Tecnico, previa sottoscrizione di una Convenzione Quadro.

La gara è suddivisa in Lotti, come individuati nell'Allegato 3 "Elenco prodotti".

I prodotti offerti devono essere identificati univocamente da un codice e da un nome commerciale.

I quantitativi per singolo lotto/voce del lotto sono stati determinati da ciascuna azienda sanitaria ed ospedaliera su base storica e tenendo conto dei fabbisogni presunti durante tutto l'arco di durata della Convenzione da parte delle aziende destinatarie della presente gara, avuto riguardo alle variabili che possono intervenire nel corso della fornitura limitatamente al periodo della stessa. Tali valori, stimati e puramente indicativi, sono forniti al solo fine di consentire opportune valutazioni dei fornitori nella formulazione dell'offerta ed ai fini dell'aggiudicazione.

I medesimi non saranno vincolanti e garantiti ai fini contrattuali, atteso che, in caso di aggiudicazione, il fornitore si impegna a prestare le forniture e i servizi connessi.

I quantitativi indicati, pertanto, non sono vincolanti né per la Regione Lazio, né per le aziende contraenti, che non risponderanno nei confronti dell'aggiudicatario in caso di emissione di ordinativi inferiori; di fatto il quantitativo sarà determinato dall'effettivo fabbisogno di ciascuna azienda sanitaria od ospedaliera contraente, nel rispetto dell'importo massimo di aggiudicazione di ciascun Lotto.

Nel caso in cui per il corretto o più conveniente utilizzo del prodotto, sia previsto un accessorio, questo dovrà essere fornito dall'aggiudicatario in comodato d'uso gratuito.

## **2. REQUISITI MINIMI DEL PRODOTTO**

Tutti i prodotti devono essere conformi alle norme vigenti in ambito nazionale e comunitario, compresa la Farmacopea Ufficiale e la Farmacopea Europea, e relativi aggiornamenti, per l'intera durata della Convenzione e dei singoli Ordinativi di Fornitura.

La descrizione dei prodotti in gara, da considerarsi quali requisiti minimi ossia essenziali dei prodotti, è riportata nell'Allegato 3 "Elenco prodotti".

Con riferimento a ciascun lotto, i prodotti da fornire ed i servizi connessi alla fornitura, devono rispettare, i requisiti minimi e le caratteristiche tecniche, in quanto elementi essenziali, precisati al presente paragrafo e segnatamente:

- a. essere marcati CE, in accordo con le procedure di valutazione previste dalla normativa vigente;



- b. essere corredati delle necessarie informazioni per garantire un'utilizzazione in totale sicurezza;
- c. essere conformi a quanto richiesto nel presente capitolato tecnico ed alla documentazione di gara;
- d. essere composto da veicoli ed eccipienti conformi alla normativa vigente;
- e. essere conformi alla Normativa UE n. 2020/878 (relativo alle schede dati di sicurezza) e Reg. CE 1272/2008 e ss.mm.ii (CLP). (per classificazione ed etichettatura delle sostanze chimiche);
- f. non devono contenere fenoli, polifenoli, non devono contenere sostanze tossiche per la riproduzione, cancerogene o mutagene oltre il limite consentito dalla legge dal Reg. CE 1272/2008 e ss.mm.ii (CLP);
- g. devono ricomprendere la dichiarazione della validità residua dopo la prima apertura, la dichiarazione di stabilità del prodotto diluito (se prevista diluizione) e indicazione delle modalità di smaltimento del prodotto concentrato e diluito;
- h. per i prodotti soggetti a scadenza, devono avere, al momento della consegna, un periodo di validità residuo pari almeno a 2/3 dell'intero periodo di validità dei prodotti e comunque non inferiore a 24 mesi;
- i. per i prodotti con l'indicazione di Biocidi, devono rispondere al Regolamento sui Biocidi (Regolamento UE 528/2012 e ss.mm.ii.)

In particolare, i prodotti indicati come **Dispositivi Medici (DM)** devono:

- a. essere conformi ai requisiti stabiliti dal Regolamento Europeo 2017/745 (MDR) e alla Direttiva 93/42/CEE sui "Dispositivi Medici", attuata con D.Lgs 24 Febbraio 1997 n. 46 secondo quanto previsto dal Regolamento 2017/745 (MDR);
- b. riportare in etichetta la dicitura Dispositivo Medico (o DM) e numero di Registrazione del Ministero della Salute;
- c. riportare il codice CND (ULTIMO LIVELLO), secondo i criteri individuati dalla Commissione Unica dei Dispositivi Medici (CUD), istituita dal D.M. del 12/02/2010 (G.U. n. 119 del 24/05/2010) e successive modifiche (D.M. del 07/10/2011, D.M. del 29/07/2013, D.M. 08/06/2016 e D.M. 13/08/2018), e il codice UDI (se disponibile);
- d. riportare la classificazione di rischio indicando la norma di riferimento (MDR, MDD o AIMD);
- e. riportare il numero di Repertorio Nazionale dei Dispositivi Medici per i DM





commercializzati in Italia a partire dall'01/05/2007 (ai sensi del D.M. 21/12/2009 e del 23/12/2013), ove previsto.

In particolare, i prodotti indicati come **Presidi Medico Chirurgici (PMC)** devono:

- a. contenere un principio attivo in revisione secondo il Regolamento UE 528/2012 e il Regolamento UE 1062/2014 e devono rispondere al D.P.R. 392 del 6 ottobre 1998 e al Provvedimento del 5 febbraio 1999 del Ministero della Sanità.

Per ogni prodotto offerto, deve essere fornita la scheda tecnica e, se previsto dalla normativa applicabile, la scheda di sicurezza, entrambe redatte in lingua italiana, da cui in particolare si evinca in maniera chiara e univoca (anche con eventuale dichiarazione aggiuntiva):

- la destinazione e le modalità d'uso del prodotto;
- i tempi di possibile utilizzo del prodotto dalla prima apertura o dopo attivazione;
- le modalità di smaltimento del prodotto e dell'imballaggio;
- codice prodotto attribuito dal fabbricante e nome commerciale del prodotto offerto;
- codice CND e numero di repertorio/ numero di registrazione PMC/ autorizzazione biocida;
- ditta fabbricante, luogo di produzione e indirizzo del produttore;
- periodo di validità del prodotto e per i prodotti sterili metodo di sterilizzazione;
- stabilità del prodotto diluito;
- tipo di confezionamento;
- numeri pezzi per confezione;
- metodo di sterilizzazione;
- ove richiesto assenza di effetti irritativi per le vie respiratorie;
- ove richiesto conformità alla ISO 14937 - Sterilizzazione dei prodotti sanitari.

La scheda dati di sicurezza deve essere conforme a quanto previsto dall'art.31 del Reg 1907/2006 e ss.mm. ii (REACH) e deve essere redatta conformemente all'allegato II del Reg 1907/2006 e ss.mm. ii (Regolamento UE 2020/878).

Ai prodotti per i quali è previsto un supporto e/o un sistema di erogazione, il fornitore aggiudicatario dovrà assicurare gratuitamente gli interventi di manutenzione, assistenza tecnica ed



eventuale sostituzione entro 48 ore dalla richiesta, pena l'applicazione di eventuali penalità.

Tutte le indicazioni sulle etichette, sulle confezioni e le istruzioni per l'uso dovranno essere anche in lingua italiana e compatibili con la normativa vigente.

Devono essere fornite, se richieste, tutte le certificazioni relative ai controlli di qualità ed alle analisi chimico-fisiche previste dalla normativa. I fornitori si assumono tutte le responsabilità conseguenti agli obblighi della registrazione, laddove questa sia richiesta per legge.

Il fornitore aggiudicatario dovrà inoltre garantire un sistema di rintracciabilità che consenta un rapido blocco del lotto oggetto di eventuale segnalazione e una rapida sostituzione dello stesso, senza alcun onere aggiuntivo.

La garanzia sui prodotti dovrà essere completa; qualora sui prodotti siano rilevati difetti funzionali o strutturali, il Fornitore Aggiudicatario si impegna a ritirare i prodotti forniti e a non richiedere il pagamento per quelli già utilizzati, fatte salve diverse ed ulteriori responsabilità di cui al presente capitolato ed alle norme vigenti in materia.

Tutti i prodotti offerti e i loro confezionamenti primari dovranno essere privi di lattice (LATEX FREE) risultante da apposita dichiarazione.

Qualora venga emanata una normativa specifica, ovvero i Ministeri competenti arrivino ad un pronunciamento ufficiale sulle certificazioni necessarie di contenuto sostanzialmente diverso da quello espresso nel presente Capitolato ed in generale nella documentazione di gara, prima dell'aggiudicazione della presente procedura, l'aggiudicazione stessa verrà sospesa. Qualora venga emanata una normativa specifica ovvero i Ministeri competenti arrivino ad un pronunciamento ufficiale sulle certificazioni necessarie, di contenuto sostanzialmente diverso/in contrasto con quanto espresso nel presente Capitolato ed in generale nella documentazione di gara, nel corso della durata degli Ordinativi di fornitura, ci si riserva, fatte le opportune valutazioni, il diritto di risolvere gli stessi Ordinativi di fornitura.

Qualora, nel corso della validità della Convenzione e dei singoli Ordinativi di Fornitura, si verificasse l'emanazione di direttive statali e/o comunitarie per quanto attiene le autorizzazioni alla produzione, importazione ed immissione in commercio, con particolare riferimento a requisiti previsti dalla Farmacopea Ufficiale vigente e Farmacopea Europea ultima edizione e relativi aggiornamenti, o qualsiasi altra disposizione vigente in materia, il Fornitore è tenuto a conformare le caratteristiche e la qualità del prodotto fornito alla sopravvenuta normativa, senza alcun aumento di prezzo, nonché a sostituire, a proprio onere e spese, qualora ne fosse vietato l'uso, le eventuali rimanenze di



prodotto non conformi consegnati e giacenti nei magazzini delle Aziende.

Il Fornitore in ogni caso assume la piena e totale responsabilità per le caratteristiche dei Prodotti offerti e per ogni eventuale inconveniente o danno provocato dal loro impiego. A tal fine, il Fornitore garantisce che i Prodotti oggetto della presente fornitura siano conformi alle norme e ai regolamenti vigenti in campo nazionale e comunitario, comprese le autorizzazioni alla produzione, importazione, immissione in commercio e uso, nonché a ogni altra disposizione normativa che dovesse essere emanata dalle competenti autorità in materia di produzione, confezionamento, distribuzione e consegna, sia al momento dell'offerta e dell'affidamento, sia per l'intera durata del periodo contrattuale.

## **2.1 VIGILANZA SUI DISPOSITIVI MEDICI**

Qualora, nel corso della fornitura, si verificassero incidenti con l'utilizzo dei dispositivi forniti, il fornitore è tenuto all'immediata sostituzione del lotto di appartenenza del dispositivo; dovrà inoltre provvedere alla trasmissione al responsabile vigilanza sui dispositivi medici dell'amministrazione contraente di copia del rapporto finale trasmesso al Ministero della Salute con le risultanze dell'indagine e le eventuali azioni correttive intraprese.

## **3. CONFEZIONAMENTO**

I confezionamenti dei prodotti offerti e le relative etichette dovranno essere conformi alla specifica normativa vigente in ambito nazionale e comunitario.

Il confezionamento del singolo prodotto deve essere in materiale e di forma idonei a garantire la stabilità, evitarne i possibili inquinamenti e facilitarne l'utilizzo conforme alle disposizioni di legge vigenti.

È richiesta la dichiarazione del numero dei pezzi presenti nella confezione di vendita.

L'imballaggio esterno deve essere tale da garantire un adeguato immagazzinamento, e deve riportare tutti gli elementi atti ad una facile identificazione del prodotto, secondo quanto previsto dalla vigente normativa.

Le confezioni secondarie devono riportare le informazioni della confezione primaria in italiano, e non possono superare il peso di 15 kg circa, e devono essere realizzati in modo da permetterne un facile trasporto.

Al fine, inoltre, della sua corretta individuazione, il confezionamento ultimo, a diretto contatto con



il prodotto, dovrà riportare esplicitamente, se del caso, le seguenti informazioni:

- denominazione / nome commerciale del prodotto;
- codice REF;
- marchio CE;
- numero di lotto e/o numero seriale;
- data di scadenza.

Le confezioni dovranno essere quelle richieste per ogni singolo tipo di materiale.

Le etichette dei prodotti, sull'imballaggio esterno, devono riportare ogni indicazione prevista dalla vigente normativa in materia.

#### **4. ETICHETTATURA**

Tutti i prodotti offerti dovranno essere etichettati conformemente alla normativa specifica vigente in ambito nazionale e comunitario e in particolare i prodotti commercializzati come DM, PMC e Biocidi dovranno essere etichettati conformemente al Reg. CE 1272/2008 e ss.mm. ii (CLP).

Sulla confezione primaria e secondaria dovranno essere riportate tutte le informazioni necessarie per garantire all'utilizzatore un utilizzo corretto e sicuro del prodotto nonché la sua corretta conservazione e tracciabilità.

L'etichetta deve essere:

- essere redatta in lingua italiana e a colori indelebili;
- essere perfettamente aderente al contenitore, senza possibilità di scollamenti/alterazioni, o serigrafata sulla sua superficie;

Deve riportare:

1. nome commerciale;
2. formulazione quali-quantitativa, comprendente principi attivi ed eccipienti, riferita al 100% di prodotto finito;
3. modalità di impiego del prodotto
4. uso/usi al/i quale/i il prodotto è destinato, aree di utilizzo e, nel caso di preparati non pronti per l'uso, concentrazioni relative ad ogni singolo impiego;
5. tempo/i di contatto ai fini dell'efficacia;



6. modalità di conservazione (comprese eventuali particolari precauzioni necessarie ad una corretta conservazione.);
7. modalità di smaltimento;
8. dati identificativi del fabbricante e dell'officina di produzione;
9. numero del lotto di produzione;
10. data di produzione (facoltativa se in etichetta è indicato il periodo di validità della confezione integra);
11. data di scadenza: nel caso venga indicata la data di preparazione, la ditta dovrà presentare la dichiarazione del periodo di validità del prodotto offerto;
12. eventuali frasi di rischio e simboli o pittogrammi di pericolo, se classificato pericoloso (CLP), secondo quanto disposto dalla normativa vigente; eventuali precauzioni da adottare nell'utilizzo e avvertenze in caso di contatto accidentale, anche mediante pittogrammi;

In particolare, l'etichetta deve riportare:

- per i prodotti **Presidio Medico Chirurgico**: la dicitura Presidio Medico Chirurgico (o PMC) e numero di registrazione del Ministero della Salute;
- per i prodotti **Dispositivo Medico**: il marchio CE (nel caso di dispositivi di classe IIb anche indicazione del numero dell'organismo notificato);
- per i prodotti **biocidi** le seguenti diciture evidenziate:  
 “PRODOTTO BIOCIDA (PT-...)”  
 “AUTORIZZAZIONE DEL MINISTERO DELLA SALUTE” o “AUTORIZZAZIONE UE  
 n. /.../00.../AUT”,  
 (ai sensi del Reg. UE n. 528/2012).

L'etichetta apposta sul confezionamento primario, a titolo esemplificativo e non esaustivo, deve riportare le seguenti caratteristiche:

- nome commerciale del prodotto;
- codice produttore (codice REF);
- composizione quali-quantitativa del preparato;
- uso al quale il preparato è destinato;



- modalità di impiego del Prodotto e, nel caso di preparati non pronti all'uso, le concentrazioni relative ad ogni singolo impiego;
- numero di lotto di produzione;
- data di preparazione e di scadenza;
- marcatura CE ove trattasi di Prodotto registrato quale Dispositivo medico, e numero di registrazione per i PMC;
- eventuali avvertenze sulle precauzioni da adottare per l'uso e precauzioni in caso di contatti accidentali anche mediante pittogrammi;
- eventuali avvertenze e/o note e/o indicazioni relative alla conservazione del Prodotto per gli utilizzatori.
- condizioni per il trasporto ed il magazzinaggio del dispositivo;

## **5. ISTRUZIONI PER L'USO**

L'Aggiudicatario è tenuto a fornire per i prodotti offerti le istruzioni dell'uso in lingua italiana, in cui siano riportate tutte le informazioni richieste dalla normativa applicabile. Resta a carico del fornitore l'eventuale traduzione.

Qualora nel corso della Convenzione, il Fornitore ne modifichi il contenuto dovrà darne comunicazione scritta alle Aziende Sanitarie contraenti con almeno 15 (quindici) giorni di anticipo rispetto alla data prevista per questa operazione; la mancata comunicazione alle aziende è considerata inadempienza e, quindi, comporta l'applicazione delle penali di cui alla Convenzione

## **6. PRESTAZIONI E SERVIZI CONNESSI**

I servizi descritti nel presente paragrafo, nonché le ulteriori attività descritte, ovvero comunque necessarie per l'esatto adempimento degli obblighi contrattuali, sono connessi ed accessori alla fornitura dei prodotti.

Detti servizi sono quindi prestati dal Fornitore unitamente alla fornitura medesima, ed il relativo corrispettivo deve intendersi incluso nel prezzo unitario, IVA esclusa, di ciascun prodotto offerto in sede di gara, fatte salve diverse indicazioni specificate nel presente Capitolato Tecnico e nell'ulteriore documentazione di gara.

Con riferimento ai termini previsti nel presente documento, laddove non diversamente e



specificamente previsto, gli stessi devono intendersi perentori e, comunque, lavorativi, intendendosi per giorni lavorativi tutti i giorni della settimana esclusi sabato e domenica, nonché le festività.

I servizi connessi sono i seguenti:

- trasporto e consegna;
- gestione del reso;
- assistenza alla fornitura;
- reportistica.

## **6.1 TRASPORTO E CONSEGNA**

Le attività di trasporto e consegna del prodotto oggetto della fornitura saranno effettuate a cura e spese del Fornitore nei luoghi e nei locali indicati dall'Azienda Sanitaria od Ospedaliera contraente, e nelle relative richieste di consegna, emesse dall'Azienda medesima in esecuzione di ciascun Ordinativo di Fornitura.

Gli oneri relativi al trasporto e consegna del prodotto, con ciò intendendosi ogni onere relativo ad imballaggio, trasporto, carico, scarico, consegna a livello stradale o al piano, con o senza montacarichi, nelle modalità di seguito riportate, e qualsiasi altra attività ad essa strumentale, sono interamente a carico del Fornitore, che pertanto dovrà essere dotato di tutte le attrezzature e personale necessari per svolgere autonomamente tali attività nel rispetto delle prescrizioni previste.

### **6.1.1. TRASPORTO**

Durante la fase del trasporto dovranno essere garantite le condizioni di corretta conservazione del prodotto previste dalla normativa europea ed italiana, in vigore alla data della consegna del prodotto.

L'attestazione di conformità delle corrette condizioni di trasporto e consegna dovrà essere prodotta nella documentazione rilasciata al momento della consegna, come indicato nel successivo paragrafo.

Il trasporto fino al luogo di consegna (franco destino) compresi carico e scarico dovrà avvenire secondo le normative vigenti ed in particolare con riferimento al trasporto di sostanze tossico-nocive (ADR).

### **6.1.2. CONSEGNA**

Il Fornitore ha l'obbligo di consegnare i prodotti oggetto di ciascuna Richiesta di Consegna entro il





termine perentorio di 7 (sette) giorni lavorativi, salvo diverso accordo scritto tra il Fornitore e l'Azienda contraente, pena l'applicazione delle penali indicate nella Convenzione.

Ricevuta la Richiesta di Consegna, il Fornitore dovrà darne riscontro all'Azienda contraente comunicando la data di consegna prevista, che dovrà comunque rispettare il termine massimo sopra stabilito, salvo diverso accordo tra le parti.

All'atto dell'avvenuta consegna dei prodotti il Fornitore dovrà consegnare il DDT che riporti almeno i seguenti dati:

- numero d'ordine
- l'elenco dettagliato dei Prodotti consegnati con l'indicazione di:
  1. codice prodotto;
  2. quantità;
  3. data di scadenza;
  4. lotto;
  5. temperatura di conservazione.

La firma posta sul D.D.T. all'atto del ricevimento della fornitura, attesta la mera consegna del prodotto.

In ogni caso, ciascuna Azienda contraente ha la facoltà di accertare l'effettiva quantità e qualità del prodotto consegnato, e la loro corrispondenza con quanto previsto nella Richiesta di Consegna, in un successivo momento. Il Fornitore deve dare garanzia, da comprovare documentalmente su richiesta dell'Azienda contraente, che gli eventuali corrieri incaricati della consegna dei prodotti effettuino il trasporto in condizioni controllate, tali da rispettare le specifiche di conservazione del prodotto. In ogni caso, il rispetto delle temperature di conservazione previste per il prodotto oggetto della Fornitura, dovrà essere dimostrato tramite opportuna documentazione da produrre su richiesta dell'Azienda contraente.

Il Fornitore dovrà fornire una attestazione di conformità delle condizioni di trasporto e consegna con quelle previste dal presente Capitolato Tecnico e dalla normativa vigente per il prodotto oggetto della fornitura, qualora la registrazione della temperatura sia avvenuta attraverso supporti digitali e il Fornitore non disponga del relativo tracciato cartaceo della temperatura da allegare al Verbale di Consegna ovvero al D.D.T.



## **6.2 GESTIONE DEL RESO**

Nel caso di difformità qualitativa (a titolo esemplificativo e non esaustivo la mancata corrispondenza per nome commerciale, etichettatura, integrità dell'imballo e confezionamento, prodotti viziati o difettosi, o non correttamente conservati nella fase di consegna) e/o difformità quantitativa (quantità in eccesso) tra la Richiesta di Consegna e quanto consegnato dal Fornitore risultante dal DDT, anche se rilevate a seguito di prove e utilizzi successivi che evidenzino la non corrispondenza tra il prodotto richiesto e quello consegnato, l'Azienda contraente invierà una contestazione scritta al Fornitore, attivando la pratica di reso, secondo quanto di seguito disciplinato.

Si considerano prodotti con difformità qualitativa anche quei prodotti che non siano stati correttamente trasportati o tenuti sotto controllo termico, così come previsto dalla normativa vigente.

Con le modalità di seguito stabilite, il Fornitore ha l'obbligo di ritirare il/i prodotto/i oggetto di reso. Peraltro, al positivo completamento dell'attività di ritiro dei prodotti non conformi e/o in eccesso e della loro relativa sostituzione, laddove necessaria.

La mancata o incompleta attivazione della procedura di reso, imputabile al comportamento del fornitore, comporta l'applicazione delle. Resta ferma la possibilità di regolare diversamente la presente procedura di reso, previo accordo scritto tra l'Azienda contraente e il Fornitore.

Nel caso in cui i prodotti resi siano già stati fatturati, il Fornitore dovrà procedere all'emissione della nota di credito. Le note di credito dovranno riportare chiara indicazione dell'ordine e della fattura a cui fanno riferimento.

### **6.2.1. RITIRO DEI RESI IN CASO DI DIFFORMITÀ QUALITATIVA**

Il Fornitore ha l'obbligo di ritirare e sostituire, senza alcun addebito di oneri o spese per l'Azienda Contraente, i prodotti che presentino difformità qualitativa, concordando con l'Azienda contraente le modalità di ritiro, e di eventuale sostituzione, entro il termine perentorio di 5 (cinque) giorni lavorativi, decorrente dalla data di ricezione della comunicazione di contestazione.

Inoltre, se entro il termine perentorio di 10 (dieci) giorni lavorativi dalla comunicazione di contestazione per il ritiro e la sostituzione, il Fornitore non abbia proceduto al ritiro dei prodotti non conformi, l'Azienda ha facoltà di restituirle presso le sedi del Fornitore. I costi sostenuti dall'Azienda per tale operazione saranno a carico del Fornitore e da questi rimborsati all'Azienda.



Le Aziende non possono essere ritenute responsabili di eventuali danni subiti dal prodotto, in conseguenza della giacenza presso le loro sedi e della loro riconsegna.

### **6.2.2. RITIRO DEI RESI NEL CASO DI DIFFORMITÀ QUANTITATIVA**

Il Fornitore s'impegna a ritirare, senza alcun addebito di oneri o spese per l'Azienda, le quantità di prodotti consegnate in eccesso, entro il termine di 5 (cinque) giorni lavorativi dalla ricezione della comunicazione di contestazione, concordando con l'Azienda contraente stessa le modalità del ritiro.

Superato il limite massimo di 10 (dieci) giorni lavorativi dalla comunicazione di contestazione per il ritiro delle dosi consegnate in eccesso, l'Azienda ha facoltà di restituirle presso le sedi del Fornitore. I costi sostenuti dall'Azienda per tale operazione saranno a carico del Fornitore e da questi rimborsati all'Azienda.

Le Aziende contraenti non sono tenute a rispondere di eventuali danni subiti dal prodotto in conseguenza della giacenza presso le loro sedi.

Nel caso in cui l'Azienda contraente rilevi che la quantità dei Prodotti conformi consegnati sia inferiore alla quantità ordinata, il Fornitore dovrà provvedere ad integrare l'Ordinativo: la consegna sarà considerata parziale, con conseguente facoltà per l'Azienda contraente di applicazione della penale per mancata consegna, fino alla consegna di quanto richiesto e mancante,

### **6.3 ASSISTENZA ALLA FORNITURA**

Per tutta la durata della Convenzione e dei singoli Ordinativi di Fornitura, il Fornitore dovrà mettere a disposizione un Responsabile della Fornitura, i cui riferimenti dovranno essere indicati nella documentazione richiesta ai fini della stipula della Convenzione.

In caso di sostituzione del Responsabile della Fornitura nel corso della Convenzione e degli Ordinativi di Fornitura, il Fornitore dovrà tempestivamente darne comunicazione scritta all'Azienda contraente e alla Stazione Appaltante, inviando congiuntamente i riferimenti del Responsabile della Fornitura proposto in sostituzione.

È fatta salva la possibilità per il Fornitore di mettere a disposizione ulteriore personale specializzato per una corretta prestazione di servizi.

In particolare, il Responsabile della Fornitura dovrà essere in grado di:

- essere il referente per tutte le Aziende contraenti che emettono Ordinativi di Fornitura e Richieste di Consegna;



- implementare le azioni necessarie per garantire il livello dei servizi attesi nonché il rispetto delle prestazioni richieste;
- gestire gli eventuali reclami/segnalazioni di disservizi provenienti dalle Aziende Sanitarie ed Ospedaliere e/o dalla Stazione Appaltante;
- fornire, anche presso le sedi di ciascuna Azienda, tutte le eventuali informazioni di carattere farmacologico e clinico relative al prodotto;
- fornire qualunque tipologia di informazione che supporti le Aziende contraenti nell'utilizzo operativo quotidiano del prodotto.

Il Fornitore Aggiudicatario deve attivare, entro la data di stipula della Convenzione, un numero dedicato a disposizione del personale delle Aziende Sanitarie ed Ospedaliere in grado di fornire informazioni sui prodotti oggetto della fornitura e sui relativi servizi. Tale numero dovrà essere attivo per tutto l'anno nelle giornate feriali, nei normali orari d'ufficio (indicativamente dal lunedì al venerdì, dalle ore 9.00 alle ore 17.00); dopo tali orari, nonché il sabato, la domenica o i giorni festivi, deve essere attiva una segreteria telefonica che registri le chiamate, che si intenderanno come ricevute all'inizio dell'orario di lavoro del servizio del giorno lavorativo successivo.

Il Fornitore, inoltre, si impegna a rendere disponibile, sempre dalla stessa data, almeno un indirizzo e-mail e pec per:

- richiedere informazioni sui prodotti offerti;
- richiedere lo stato degli ordini in corso e lo stato delle consegne;
- inoltrare reclami.

#### 6.4 **REPORTISTICA**

Per tutta la durata della Convenzione e dei singoli Ordinativi di Fornitura, il Fornitore dovrà mettere a disposizione della Stazione Appaltante una reportistica semestrale, in formato xls, dalla quale risultino almeno le seguenti informazioni:

- azienda contraente;
- numero del lotto di gara, eventuale sottovoce, e descrizione del prodotto ordinato;
- numero progressivo/codice attribuito all'Ordinativo di Fornitura;
- quantità prodotti ordinati e relativo importo fatturato;
- data ordine e data di consegna;



## **7. INDISPONIBILITÀ TEMPORANEA DEL PRODOTTO**

Nei casi di indisponibilità temporanea dovuta ad eventi occasionali di rotture di stock del prodotto, il Fornitore dovrà darne comunicazione per iscritto, entro 2 (due) giorni lavorativi decorrenti dalla ricezione dell'Ordinativo di Fornitura, alla Stazione Appaltante ed alle Aziende contraenti.

In relazione al prodotto temporaneamente indisponibile, il Fornitore, indipendentemente dall'emissione dell'ordine, dovrà indicare:

- denominazione;
- data a partire dalla quale non potranno essere garantiti i termini di consegna;
- periodo previsto di indisponibilità;
- causa di indisponibilità.

Durante il periodo di indisponibilità temporanea le Aziende sanitarie e Ospedaliere, previa comunicazione per iscritto al Fornitore, potranno, altresì, procedere all'esecuzione in danno del Fornitore effettuando l'acquisto direttamente sul libero mercato ed addebitando l'eventuale differenza di costo al medesimo Fornitore.

Alla risoluzione dell'indisponibilità del prodotto, il Fornitore dovrà darne comunicazione per iscritto alla Stazione Appaltante e alle Aziende Contraenti.

## **8. INDISPONIBILITÀ DURATURA DEL PRODOTTO**

Tenuto conto della peculiare tipologia della fornitura oggetto della procedura e quindi delle particolari esigenze che si intendono soddisfare con l'iniziativa in esame e considerata, altresì, la rilevanza del rispetto della tempistica di consegna e dei volumi necessari, determinati a seguito del rilevamento dei fabbisogni delle Aziende sanitarie ed ospedaliere, l'appalto in oggetto prevede determinati strumenti che Stazione Appaltante potrà utilizzare al fine di garantire il rispetto o, comunque, l'effettiva esecuzione degli approvvigionamenti.

In particolare, tutti i casi di indisponibilità del prodotto (e/o di impossibilità della fornitura del prodotto) ascrivibile alla sfera del Fornitore, ivi incluse le ipotesi di:

- sospensione o ritiro dell'autorizzazione alla produzione e/o commercializzazione del prodotto a seguito di provvedimento delle Autorità competenti;
- sospensione della produzione o impedimento e/o interdizione dall'utilizzo del sito produttivo (es.: sequestro, ecc.) a seguito di provvedimento delle Autorità competenti;
- revoca, recesso, risoluzione, interruzione, sospensione, scadenza dei contratti di licenza



e/o concessione di vendita e/o commercializzazione e/o distribuzione del prodotto;

- fermo, anche temporaneo, di produzione o distribuzione del prodotto a seguito di decisione del produttore o, comunque, per fatto ascrivibile all'attività di impresa del produttore e/o, comunque, del Fornitore;
- sospensione e/o interruzione o, comunque, indisponibilità della fornitura a seguito di vicende contrattuali relative alla licenza di distribuzione e/o commercializzazione;
- rotture di stock oltre quelle previste e descritte precedentemente;

sono considerati casi di inadempimento del Fornitore a seguito dei quali la Stazione Appaltante procederà alla risoluzione della Convenzione stipulata con il Fornitore inadempiente, riservandosi la facoltà di attivare ogni strumento previsto in merito dalla normativa vigente.

Al contempo, al solo fine di soddisfare le immediate ed improcrastinabili esigenze di estrema urgenza, ciascuna Azienda contraente, al verificarsi dell'inadempimento contrattuale relativo al proprio Contratto attuativo della Convenzione, per le ipotesi di indisponibilità del prodotto di cui sopra, ha diritto di risolvere detto Contratto attuativo e procedere, previa comunicazione per iscritto al Fornitore, all'esecuzione in danno del medesimo, quindi, procedendo all'acquisto del/i prodotto/i direttamente sul libero mercato, per la/le quantità del/i prodotto/i strettamente necessarie a soddisfare le proprie immediate ed improcrastinabili esigenze, addebitando al Fornitore (originario) l'eventuale differenza di prezzo ed il costo sostenuto sul libero mercato per l'acquisto di Prodotti equivalenti nei limiti e nei modi specificati nello schema di Convenzione.

## 9. AGGIORNAMENTO TECNOLOGICO

Qualora i prodotti oggetto di aggiudicazione siano, nel corso del contratto, diventati obsoleti o siano in via di sostituzione sul mercato durante il periodo di fornitura, i nuovi prodotti, proposti in sostituzione dovranno possedere le stesse caratteristiche essenziali dei prodotti aggiudicati.

Verranno accettate unicamente sostituzioni di prodotti allo stesso prezzo aggiudicato in gara; la Stazione Appaltante, sentita la competente area della Direzione Salute e Integrazione sociosanitaria responsabile per le verifiche tecniche e per la verifica della non sovrapposizione con altri lotti di gara o altri contratti in essere, emetterà l'autorizzazione o il diniego alla sostituzione del prodotto.

Per il prodotto offerto in sostituzione dovranno essere fornite dal Fornitore proponente, le ragioni di detta sostituzione (es. cessata produzione, sostituzione per cambio codici aggiudicati, miglioramenti tecnologici introdotti, ecc.), la scheda tecnica, la scheda di sicurezza, le certificazioni e



ogni altra eventuale informazione ritenuta utile ai fini istruttori, compresa, se richiesto, idonea campionatura.

La fornitura del nuovo prodotto dovrà avvenire senza alcun aumento di prezzo rispetto a quello sostituito e alle stesse condizioni convenute in sede di gara.

In caso di esito negativo di suddette verifiche, la Stazione Appaltante avrà facoltà di risoluzione della Convenzione, come previsto nella stessa.

Copia