

***PROCEDURA APERTA, AI SENSI DELL'ART. 71 DEL D.LGS 36/2023, IN FORMA
CENTRALIZZATA, SUDDIVISA IN 12 LOTTI, FINALIZZATA ALLA STIPULA DI CONVENZIONI
PER LA FORNITURA DI CND T01- GUANTI OCCORRENTI ALLE AZIENDE SANITARIE DELLA
REGIONE UMBRIA***

CAPITOLATO TECNICO

SOMMARIO

1. DEFINIZIONI

2. OGGETTO DELLA FORNITURA

3. CARATTERISTICHE TECNICHE GENERALI DELLA FORNITURA

3.1 Conformità alle norme

3.2 Etichettatura, confezionamento e imballaggio.

3.3 Identificazione prodotti

4. MODALITÀ DI ESECUZIONE DELLA FORNITURA

4.1 Consegna

4.2 Trasporto

5. CONTROLLO QUALITÀ DELLA FORNITURA.

5.1. Gestione dei resi

5.2 Ritiro dei resi in caso di difformità quali/quantitativa

6. REPORTISTICA SULL'ANDAMENTO DELLA FORNITURA

7. AFFIANCAMENTO

8. AGGIORNAMENTO TECNOLOGICO

9. ULTERIORI OBBLIGAZIONI DEL FORNITORE AGGIUDICATARIO

10. INADEMPIMENTI E PENALITÀ

11. RISOLUZIONE DEL CONTRATTO

12. OBBLIGO DI TRACCIABILITÀ DEI DISPOSITIVI

13. VIGILANZA SUGLI INCIDENTI/AVVISI DI SICUREZZA/RECALL DEI PRODOTTI

14. VARIAZIONE DELLA NORMATIVA

15. VERIFICHE DELLA FORNITURA

16. RESPONSABILE DELLA FORNITURA

17. APPLICAZIONE METODOLOGIA LCA (LIFE CYCLE ASSESSMENT)

18. DESCRIZIONE CARATTERISTICHE TECNICHE E CRITERI DI VALUTAZIONE

LOTTO 1 - GUANTI CHIRURGICI STERILI IN LATTICE SENZA POLVERE CON E SENZA RIVESTIMENTO SINTETICO INTERNO (offerta economicamente più vantaggiosa).

LOTTO 2 - GUANTI CHIRURGICI STERILI IN LATTICE SENZA POLVERE ULTRASOTTILI PER MICROCHIRURGIA (offerta economicamente più vantaggiosa).

LOTTO 3 - GUANTI CHIRURGICI STERILI SINTETICI SENZA POLVERE (offerta economicamente più vantaggiosa).

LOTTO 4 - GUANTI IN FILO DI COTONE 100% BIANCO (prezzo più basso).

LOTTO 5 -GUANTI NON STERILI NON CHIRURGICI IN LATTICE CON E SENZA POLVERE (offerta economicamente più vantaggiosa).

LOTTO 6 - GUANTI NON STERILI IN VINILE SENZA POLVERE (offerta economicamente più vantaggiosa).

LOTTO 7- GUANTI NON STERILI IN NITRILE (offerta economicamente più vantaggiosa).

LOTTO 8 - GUANTI NON STERILI IN NITRILE LUNGO (offerta economicamente più vantaggiosa).

LOTTO 9 - GUANTI NON STERILI PER LA SOMMINISTRAZIONE DI CHEMIOTERAPICI ANTIBLASTICI (offerta economicamente più vantaggiosa).

LOTTO 10 - GUANTI SINTETICI NON STERILI IN NITRILE DA ESPLORAZIONE PER REPARTI A RISCHIO (offerta economicamente più vantaggiosa).

LOTTO 11 - GUANTI STERILI DI PROTEZIONE DAI RAGGI X (offerta economicamente più vantaggiosa)

LOTTO 12 - GUANTI STERILI PER LA SOMMINISTRAZIONE DI CHEMIOTERAPICI ANTIBLASTICI (offerta economicamente più vantaggiosa)

METODO DI ATTRIBUZIONE DEL COEFFICIENTE PER IL CALCOLO DEL PUNTEGGIO DELL'OFFERTA TECNICA

1. DEFINIZIONI

Nell'ambito del presente Capitolato tecnico si intende per:

- **Aggiudicatario o Fornitore:** l'Operatore Economico che all'esito della presente procedura di gara risultato aggiudicatario;
- **Azienda o Committente:** le Aziende Sanitarie della Regione Umbria presso le quali il Fornitore si impegna ad eseguire la fornitura;
- **Convenzione:** l'atto che all'esito della presente procedura di gara, la Stazione Appaltante stipulerà con i Fornitori aggiudicatari, conformemente allo Schema di Convenzione, allegato al Disciplinare di Gara;
- **Ordinativo di fornitura ovvero contratto esecutivo:** il documento contrattuale, con il quale le Aziende Sanitarie comunicano al Fornitore la volontà di acquisire le forniture oggetto della Convenzione Quadro, impegnando il Fornitore alla consegna del materiale richiesto;
- **Sede di Consegna:** luogo fisico in cui è prevista la consegna della fornitura;
- **Specifiche Tecniche:** insieme delle caratteristiche tecniche e merceologiche esplicitate nel Capitolato Tecnico, che il Fornitore deve rispettare;
- **Stazione Appaltante:** PuntoZero Scarl.

2. OGGETTO DELLA FORNITURA

Il presente Capitolato Tecnico disciplina, per gli aspetti tecnici, la fornitura di guanti occorrenti alle Aziende Sanitarie della Regione Umbria.

L'appalto in oggetto è suddiviso in n. 12 lotti, come individuati di seguito.

Lotti	Descrizione lotto	Importo massimo spendibile regionale 48 mesi
1	GUANTI CHIRURGICI STERILI IN LATTICE SENZA POLVERE (CON E SENZA RIVESTIMENTO SINTETICO INTERNO)	€ 979.200,00
2	GUANTI CHIRURGICI STERILI IN LATTICE SENZA POLVERE ULTRASOTTILI PER MICROCHIRURGIA	€ 297.000,00

3	GUANTI CHIRURGICI STERILI SINTETICI SENZA POLVERE	€ 1.584.000,00
4	GUANTI IN FILO DI COTONE 100% BIANCO	€ 83.700,00
5	GUANTI NON STERILI NON CHIRURGICI IN LATTICE CON E SENZA POLVERE	€ 1.843.200,00
6	GUANTI NON STERILI IN VINILE SENZA POLVERE	€ 384.240,00
7	GUANTI NON STERILI IN NITRILE	€ 10.816.000,00
8	GUANTI NON STERILI IN NITRILE LUNGO	€ 649.600,00
9	GUANTI NON STERILI PER LA SOMMINISTRAZIONE DI CHEMIOTERAPICI ANTIBLASTICI	€ 41.280,00
10	GUANTI SINTETICI NON STERILI IN NITRILE DA ESPLORAZIONE PER REPARTI A RISCHIO	€ 1.392.000,00
11	GUANTI STERILI DI PROTEZIONE DAI RAGGI X	€ 209.880,00
12	GUANTI STERILI PER LA SOMMINISTRAZIONE DI CHEMIOTERAPICI ANTIBLASTICI	€ 145.600,00

Nella tabella “Descrizione caratteristiche tecniche” di par 19, costituente parte integrante e sostanziale della documentazione di gara, vengono indicati: le caratteristiche tecniche minime dei prodotti e i criteri di valutazione per singolo lotto. Il fornitore è tenuto a consegnare i beni o ad effettuare le forniture sia per le maggiori come per le minori quantità rispetto a quelle indicate nell’Allegato A, nei limiti di 1/5 di quest’ultima, senza avere diritto a reclamare, per tale motivo, indennità o compensi di sorta fatta eccezione, in caso di incremento della fornitura, del corrispettivo per la maggiore quantità di beni richiesti. In questo caso il corrispettivo verrà attribuito alle medesime condizioni contrattuali pattuite per l’intera fornitura.

La durata della convenzione per la fornitura oggetto di gara è fissata in 48 mesi, decorrenti dalla data di sottoscrizione dello stesso fra la Stazione Appaltante PuntoZero Scarl e l'Aggiudicatario, per ciascuno lotto. Gli Ordinativi di fornitura/contratti esecutivi emessi dalle singole Amministrazioni contraenti avranno durata non superiore al 48° mese dalla sottoscrizione della convenzione.

3. CARATTERISTICHE TECNICHE GENERALI DELLA FORNITURA

Le caratteristiche tecniche dei guanti oggetto della presente fornitura, così come definite e indicate nel presente Capitolato Tecnico e nella tabella "Descrizione caratteristiche tecniche" di parag. 19, devono essere necessariamente possedute dai prodotti offerti in gara, a pena di esclusione dalla gara.

In merito all'indicazione delle caratteristiche tecniche richieste per i prodotti oggetto di gara, si precisa che la Stazione Appaltante applica il principio di equivalenza come previsto dall'allegato II.5 Specifiche tecniche ed etichettature, richiamato dall'art. 79, del D.Lgs. n.36/2023.

Ai sensi dell'Allegato II.5, Parte II - A Specifiche tecniche, comma 8, nel caso in cui l'Operatore Economico intenda proporre soluzioni equivalenti ai requisiti definiti dalle specifiche tecniche, lo stesso dovrà dimostrare, nella propria offerta, con qualsiasi mezzo appropriato, compresi i mezzi di prova di cui all'art. 105 del codice, che le soluzioni proposte ottemperano in maniera equivalente alle prestazioni, ai requisiti funzionali e alle specifiche tecniche prescritte.

Tale documentazione sarà valutata dalla Stazione Appaltante ai fini della verifica della sussistenza dell'equivalenza ad insindacabile giudizio della Commissione di gara.

La valutazione della presenza delle caratteristiche tecniche minime richieste relativamente ai prodotti oggetto del presente appalto sarà effettuata tramite le schede tecniche presentate dagli Operatori Economici e successivamente comprovata dalla campionatura laddove prevista e da ogni altra documentazione allegata. Qualora la carenza di un requisito minimo si accerta successivamente all'aggiudicazione, comporterà l'annullamento della stessa.

Il Fornitore dovrà, unitamente ad ogni dispositivo medico, consegnare all'Amministrazione ordinante, una copia della manualistica tecnica (manuale d'uso e manuale di servizio) completa.

3.1 Conformità alle norme

I prodotti, oggetto della presente fornitura, devono essere conformi alle norme vigenti in campo nazionale e comunitario per quanto concerne le autorizzazioni alla produzione, all'importazione,

all'immissione in commercio e all'uso dei dispositivi medici e dovranno rispondere ai requisiti e alle prescrizioni tecniche che definiscono aspetti qualitativi essenziali previsti dalle disposizioni vigenti in materia all'atto di sottoscrizione dell'offerta nonché ad ogni altro eventuale provvedimento emanato durante il periodo di validità della fornitura.

Il Fornitore Aggiudicatario dovrà garantire, al momento della presentazione dell'offerta, la conformità dei prodotti alle disposizioni internazionali riconosciute e, in generale, alle vigenti norme legislative, regolamentari e tecniche disciplinanti i componenti e le modalità di impiego dei dispositivi medici ai fini della sicurezza degli utilizzatori.

In particolare, i prodotti oggetto della presente fornitura devono essere conformi ai requisiti stabiliti da:

- dal Regolamento Dispositivi Medici (UE) 2017/745 (MDR), e successive modifiche ed integrazioni
- dal Regolamento (UE) 2023/607 del 15 marzo 2023, che modifica i regolamenti (UE) 2017/745 e (UE) 2017/746 per quanto riguarda le disposizioni transitorie per determinati dispositivi medici e dispositivi medico-diagnostici in vitro. Nelle more della transizione dalle disposizioni attualmente in vigore alla piena operatività del MDR, si intendono applicabili i requisiti stabiliti dalle disposizioni normative vigenti. In particolare, la Direttiva 93/42/CEE sui "Dispositivi Medici", attuata con D.Lgs 24 febbraio 1997, n. 46 e successive modifiche ed integrazioni con particolare riferimento al D.Lgs 25 gennaio 2020 n. 37, recepimento della Direttiva 2007/47/CE.
- dal Decreto del Ministero della Salute 11 maggio 2023 "Disposizioni relative alla registrazione e alla conservazione dell'identificativo unico del dispositivo (UDI) da parte delle istituzioni sanitarie e degli operatori sanitari";
- dal Regolamento UE 2018/2005 del 17/12/2018, concernente registrazione, la valutazione, l'autorizzazione e la restrizione delle sostanze chimiche (REACH) per quanto riguarda le sostanze bis(2-etilesil) ftalato (DEHP), dibutilftalato (DBP), benzilbutilftalato (BBP) e diisobutilftalato (DIBP);

Inoltre, secondo quanto stabilito da regolamenti e norme tecniche in materia per i prodotti oggetto della fornitura, i prodotti offerti dovranno possedere i seguenti requisiti:

- Conformità CE (Conformité Européenne) e classe di appartenenza del dispositivo ai sensi

del Regolamento UE sui Dispositivi Medici 201/745 (MDR) e s.m.i.;

- Conformità e appartenenza del dispositivo alla Classificazione Nazionale dei Dispositivi medici (CND) del Ministero della Salute così come modificata dal DM 13/03/2018;
- essere corredati dalle necessarie informazioni per garantire un'utilizzazione in totale sicurezza;
- per i prodotti soggetti a scadenza, avere, al momento della consegna, un periodo di validità residue pari almeno a 2/3 dell'intero periodo di validità dei prodotti;
- essere sterili;

Fatto salve le specifiche tecniche e le modalità di confezionamento relative a ciascun lotto, i prodotti offerti devono essere, a seconda della tipologia:

- Fabbricati con materiali idonei, sterili, apirogeni e atossici;
- Essere corrispondenti ai requisiti previsti dalla F.U. vigente, e relativi supplementi e aggiornamenti;
- Essere latex free (laddove espressamente previsto tra i requisiti essenziali riportati per ciascun lotto);
- Essere esenti da ftalati (laddove espressamente previsto tra i requisiti essenziali riportati per ciascun lotto) o laddove presenti, la loro presenza deve essere riportata in etichetta/confezione;
- Avere un codice identificativo della misura;
- La confezione primaria deve essere sterile.

L'Operatore Economico Aggiudicatario dovrà garantire, al momento della presentazione dell'offerta, la registrazione del prodotto nel Repertorio dei Dispositivi Medici (art.10 del D.Lgs. 332/2000), la conformità dei prodotti alle disposizioni internazionali riconosciute e, in generale, alle vigenti norme legislative, regolamentari e tecniche disciplinanti i componenti.

Inoltre, si precisa che, nel caso in cui, durante la validità della convenzione quadro stipulata con il Fornitore Aggiudicatario, entrino in vigore nuove disposizioni in materia, il fornitore sarà tenuto a conformare la qualità dei prodotti forniti alla sopravvenuta normativa, senza alcun aumento di prezzo.

3.2 Etichettatura, confezionamento e imballaggio

I prodotti offerti, devono essere confezionati in modo tale da garantire la corretta conservazione e la

sterilità anche durante le fasi di trasporto e fino alla consegna.

Le informazioni riportate in etichetta e sui sistemi di imballaggio devono essere in lingua italiana e conformi a quanto previsto dal Regolamento (UE) sui Dispositivi Medici 2017/745 (MDR).

L'imballo esterno in cui sono collocate le confezioni deve essere robusto, idoneo allo stoccaggio e dovrà garantire agli operatori un facile prelievo delle singole confezioni.

Gli imballi devono essere di materiale resistente alle manovre di carico, trasporto e scarico oltre che idonei a garantirne la corretta conservazione di quanto contenuto e un buon grado di pulizia, nonché un'efficace barriera contro l'umidità e la polvere. Gli imballi in cui sono contenute le confezioni secondarie devono essere tali da consentire una facile presa e movimentazione.

La confezione primaria del singolo prodotto, di dimensioni adatte al contenuto, deve:

- impedire facili lacerazioni accidentali;
- garantire un idoneo alloggiamento del materiale;
- permettere la facile e sicura apertura ed il prelievo del dispositivo.

Per confezione si intende il singolo confezionamento completo di tutte le suddette indicazioni e non scatole multiple. Il numero dei pezzi contenuto nelle confezioni, proposto dall'Aggiudicatario, deve essere mantenuto costante nel corso della durata del contratto.

In particolare, il confezionamento dovrà possedere le seguenti caratteristiche:

- dovranno essere forniti in contenitori che garantiscano la buona conservazione e il facile immagazzinamento per sovrapposizione;
- il confezionamento e l'etichettatura dei prodotti offerti devono essere tali da consentire la lettura di tutte le diciture richieste dal Regolamento (UE) 2017/745; dette diciture devono figurare sia sul confezionamento primario che sull'imballaggio esterno.

Tutti i materiali usati nella produzione di inchiostri, coloranti, vernici di stampa, colle, componenti del materiale e del cartone e di ogni componente dei confezionamenti devono essere assolutamente atossici e biocompatibili.

Tutti i dispositivi devono essere contenuti in confezioni idonee allo stoccaggio, resistenti alle manovre di carico, trasporto e scarico oltre che idonei a garantirne la corretta conservazione, un buon grado di pulizia nonché un'efficace barriera contro l'umidità e la polvere.

Qualora gli imballaggi presentino difetti, lacerazioni o tracce di manomissione, la merce verrà rifiutata e il Fornitore dovrà provvedere alla sostituzione entro 3 (tre) giorni lavorativi.

3.3 Identificazione prodotti

Tutti i prodotti devono essere perfettamente identificabili sia sulle confezioni esterne che sulle confezioni interne.

In particolare, sulle confezioni interne devono essere riportate le seguenti indicazioni:

1. la descrizione del prodotto, comprensiva del nome e della misura;
2. il codice del prodotto;
3. metodo di sterilizzazione e la dicitura “sterile”;
4. il numero di lotto di produzione;
5. la data di validità e anno di fabbricazione;
6. nome e indirizzo del produttore;
7. il marchio CE;
8. le istruzioni per l’uso e la conservazione;
9. le informazioni previste dall’etichetta dell’imballaggio individuale (per le confezioni multiple).

Le stampigliature o le impressioni a secco dovranno essere apposte direttamente sulle singole confezioni e non con etichette autoadesive.

4. MODALITÀ DI ESECUZIONE DELLA FORNITURA

4.1 Consegna

L’attività di consegna dei prodotti si intende comprensiva di ogni onere relativo a imballaggio, trasporto, facchinaggio e consegna nei magazzini e/o nelle strutture indicate dalle Aziende Sanitarie contraenti; la responsabilità per il trasporto è a carico dell’aggiudicatario fino al momento della effettiva presa in carico della merce da parte dell’Azienda sanitaria contraente attraverso la firma dell’originale del documento di trasporto.

Le attività di trasporto e consegna dei prodotti oggetto della fornitura saranno effettuate a cura e spese dell’Aggiudicatario nel luogo e nel locale indicato dall’Azienda Sanitaria e nei relativi Ordini di consegna emessi dall’Azienda Sanitaria stessa.

Gli oneri di consegna, con ciò intendendosi tutti i corrispettivi relativi al trasporto ed alla consegna dei prodotti nonché 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 necessarie per svolgere tali attività nel rispetto delle prescrizioni previste.

La consegna dei prodotti deve avvenire entro e non oltre 5 (cinque) giorni naturali e consecutivi a decorrere dalla data di ricezione dell'Ordinativo di consegna, salvo i casi di urgenza in cui l'Aggiudicatario si impegna a consegnare la merce nel più breve tempo possibile e comunque non oltre 2 (due) giorni lavorativi, pena l'applicazione delle penali di cui al successivo paragrafo 10.

Resta intesa la facoltà da parte delle Aziende sanitarie di prevedere nei contratti esecutivi dei tempi di consegna più lunghi ovvero di attivare la fornitura in modalità conto deposito.

I termini di consegna, anche ai fini dell'eventuale applicazione delle penali, decorreranno dal giorno lavorativo successivo alla data di trasmissione dell'Ordinativo di consegna da parte dell'Aggiudicatario.

Il Fornitore è tenuto a verificare la completezza, la correttezza e la chiarezza dell'Ordinativo di consegna ricevuto. In caso di mancanza di uno dei predetti requisiti sarà compito dell'Aggiudicatario contattare l'Azienda Sanitaria e chiedere l'invio di un nuovo ordine di consegna, che recepisca le opportune correzioni. L'Azienda Sanitaria procederà ad emettere il nuovo ordine sostitutivo del precedente e ad annullare l'ordine incompleto, non corretto o non chiaro senza che l'Aggiudicatario possa pretendere alcunché.

Il Fornitore dovrà impegnarsi a fornire i quantitativi richiesti nei tempi e nei modi descritti, anche se si trattasse di quantitativi minimi. Il Fornitore non dovrà fissare nessun importo minimo per l'esecuzione degli ordini.

Le consegne dovranno essere effettuate presso le sedi di consegna indicate da ciascuna Azienda Sanitaria nell'Ordinativo di Fornitura, durante gli orari di apertura delle stesse nelle quantità richieste.

Ogni consegna dovrà essere accompagnata da regolare Documento di Trasporto (D.D.T.) che deve obbligatoriamente indicare le seguenti informazioni:

- numero e data di riferimento dell'Ordinativo di fornitura;
- data e luogo della consegna;
- elenco descrittivo del materiale consegnato;
- quantitativi consegnati.

L'originale del documento di trasporto ovvero una sua copia dovrà essere rilasciato all'Azienda Sanitaria che lo sottoscrive per accettazione.

L'accettazione dei prodotti forniti avverrà sulla base del controllo quali-quantitativo effettuato dai servizi competenti delle singole Aziende Sanitarie richiedenti. La firma all'atto del ricevimento della merce indica la mera consegna del materiale inviato rispetto a quello richiesto. La quantità, la qualità e la corrispondenza di quanto fornito potrà essere accertata dall'Azienda Sanitaria contraente in un secondo momento. La firma apposta per accettazione della merce non esonera l'Aggiudicatario dal rispondere ad eventuali contestazioni che potessero insorgere all'atto dell'utilizzazione del prodotto.

4.2 Trasporto

È responsabilità dell'Aggiudicatario garantire che il trasporto dei prodotti avvenga con mezzi adeguati tali da consentire il mantenimento di tutte le caratteristiche tecniche dei prodotti consegnati. Pertanto, l'Aggiudicatario, ovvero il corriere specializzato incaricato della consegna, dovrà osservare tutte le precauzioni necessarie per la perfetta conservazione dei prodotti, in conformità a quanto previsto dalla normativa europea ed italiana.

5. CONTROLLO QUALITÀ DELLA FORNITURA

Le verifiche di conformità sulla fornitura, finalizzate all'accertamento della corrispondenza del prodotto fornito con le caratteristiche tecniche previste dal Capitolato tecnico, ovvero alle caratteristiche tecniche aggiuntive dichiarate dall'Aggiudicatario in sede di gara, sarà effettuato dal personale dell'Azienda sanitaria che respingerà, motivandolo, i prodotti ritenuti non accettabili per difformità ai parametri suddetti.

L'Azienda Sanitaria si riserva la facoltà di far analizzare la merce presso Laboratori ed Istituti di propria fiducia al fine di verificare la corrispondenza del prodotto fornito alle prescrizioni di legge, a quelle previste dal Capitolato tecnico ed alle caratteristiche dichiarate dall'Aggiudicatario in sede di gara. Il prelievo dei campioni da sottoporre ad analisi verrà, di norma, effettuato alla presenza dell'Aggiudicatario o di un suo rappresentante e, in caso di ingiustificata assenza di quest'ultimo, anche del solo incaricato dell'Azienda Sanitaria.

In caso di esito non favorevole o di mancata rispondenza anche parziale ai requisiti richiesti dalla legge, dall'Azienda Sanitaria ovvero a quelli dichiarati dall'Aggiudicatario in sede di gara, le analisi saranno ripetute, con spese a carico dell'Aggiudicatario. Qualora, per la seconda volta,

emergessero irregolarità, l'Azienda Sanitaria si riserva la facoltà di sospendere la fornitura, salva la risoluzione del rapporto contrattuale.

Nel caso non fosse possibile verificare tutte le merci all'atto dell'arrivo, l'Azienda Sanitaria avrà diritto a sollevare le contestazioni sulla qualità dei prodotti forniti, anche a distanza di tempo dalla consegna, quando cioè all'apertura delle confezioni, ne sarà possibile il controllo.

5.1. Gestione dei resi

Nel caso di difformità qualitativa (a titolo esemplificativo e non esaustivo errata etichettatura, assenza di integrità dell'imballo e confezionamento, prodotti non correttamente trasportati) e/o difformità quantitativa (in eccesso) tra l'Ordine di consegna e quanto consegnato dall'Aggiudicatario risultante dal Documento di trasporto (o documento equivalente), anche se rilevate a seguito di prove e utilizzi successivi che evidenzino la non corrispondenza tra il prodotto richiesto e quello consegnato, l'Azienda Sanitaria invierà una contestazione scritta, anche a mezzo fax, all'Aggiudicatario, attivando la pratica di reso contenente:

- informazioni relative alla consegna e riferimenti al “Documento di Trasporto”
- data di ricezione della comunicazione di contestazione (avvio della pratica di reso)
- data dell'avvenuto ritiro e/o sostituzione

Si considerano prodotti con difformità qualitativa anche quei prodotti che non siano stati correttamente trasportati, così come previsto dalla normativa vigente.

Al positivo completamento dell'attività di ritiro dei prodotti non conformi e/o in eccesso e della loro relativa sostituzione, laddove necessaria secondo quanto stabilito di seguito, dovrà essere redatto un apposito “Verbale di Reso”, contenente le informazioni indicate per il “Documento di Trasporto”, nonché la data di ricezione della comunicazione di contestazione (avvio della pratica di reso) e la data dell'avvenuto ritiro e/o sostituzione.

5.2 Ritiro dei resi in caso di difformità quali/quantitativa

L'Aggiudicatario ha l'obbligo di ritirare e sostituire, senza alcun addebito di oneri o spese per l'Azienda Sanitaria, i prodotti che presentino difformità quali/quantitativa, concordando con l'Azienda Sanitaria stessa le modalità di ritiro e di eventuale sostituzione, entro il termine perentorio di 5 (cinque) giorni lavorativi dalla ricezione della comunicazione di contestazione, pena l'applicazione di quanto stabilito nella Convenzione.

Superato il predetto termine massimo per la sostituzione dei prodotti non conformi, l'Azienda

Sanitaria può, altresì, procedere all'esecuzione in danno dell'Aggiudicatario effettuando l'acquisto direttamente sul libero mercato ed addebitando l'eventuale differenza di costo al medesimo Aggiudicatario.

Superato il termine perentorio di 5 (cinque) giorni lavorativi dalla comunicazione di contestazione qualitativa, qualora l'Aggiudicatario non abbia proceduto al ritiro dei Prodotti non conformi, l'Azienda Sanitaria ha facoltà di restituirli presso le sedi dell'Aggiudicatario. I costi sostenuti dall'Ente per tale operazione saranno a carico dell'Aggiudicatario e da questi rimborsati all'Azienda Sanitaria. Le Aziende Sanitarie non sono tenute a rispondere di eventuali danni subiti dal prodotto in conseguenza della giacenza presso le loro sedi e della eventuale riconsegna.

Nel caso in cui l'Azienda Sanitaria rilevi che la quantità dei prodotti conformi consegnati sia inferiore alla quantità ordinata, l'Azienda Sanitaria invierà una contestazione scritta, anche a mezzo fax e/o PEC, all'Aggiudicatario che dovrà provvedere ad integrare l'ordinativo: la consegna sarà considerata parziale, con conseguente applicazione delle penali di mancata consegna di cui al successivo paragrafo 10 fino alla consegna di quanto richiesto e mancante.

Nel caso in cui l'Azienda Sanitaria rilevi che la quantità dei prodotti conformi consegnati risulti in eccesso rispetto a quanto ordinato, l'Azienda Sanitaria invierà una contestazione scritta, anche a mezzo fax e/o PEC, all'Aggiudicatario che dovrà provvedere a ritirare la stessa entro 5 (cinque) giorni lavorativi dalla ricezione del ricevimento della comunicazione, pena l'applicazione delle penali di mancato ritiro della merce in eccesso.

6. REPORTISTICA SULL'ANDAMENTO DELLA FORNITURA

Con cadenza semestrale, o con più breve cadenza richiesta dalla Stazione Appaltante firmataria del AQ, l'Operatore Economico aggiudicatario dovrà inviare alla stazione appaltante PuntoZero Scarl, entro 10 (dieci) giorni solari dalla scadenza suindicata, un report riepilogativo delle quantità complessive consegnate per singolo lotto e per ciascuna Amministrazione Contraente con specificazione del valore economico complessivo regionale conseguito nonché del valore residuo spendibile all'interno dell'importo massimo spendibile regionale 48 mesi.

L'Operatore Economico aggiudicatario dovrà altresì inviare a PuntoZero Scarl entro 10 (dieci) giorni solari dalla scadenza del semestre di riferimento (o la più breve scadenza concordata), i dati aggregati e riassuntivi relativi alle prestazioni contrattuali rese nel periodo di riferimento, in formato elettronico e/o in via telematica, ai fini di rendicontazione e monitoraggio. In particolare, è

obbligatorio che tale report contenga le seguenti informazioni:

- elenco dei prodotti ordinati e lotto/i di gara di riferimento;
- denominazione commerciale dei prodotti ordinati;
- quantitativi ordinati;
- numero e data di riferimento dell'Ordinativo di fornitura;
- data di effettiva consegna di ciascun ordine (indicando anche lo stato di evasione dell'ordine: parziale o totale);
- importo complessivo dell'Ordinativo di fornitura;
- prezzi unitari del materiale ordinato;
- codice di riferimento secondo la classificazione CND;

Le Aziende Sanitarie e PuntoZero Scarl si riservano altresì la facoltà di richiedere al Fornitore l'elaborazione di report specifici in formato elettronico relativi alle prestazioni contrattuali rese nell'ambito della Convenzione.

La mancata consegna della rendicontazione da parte dell'Operatore Economico Aggiudicatario comporta l'applicazione delle penali di cui al par. 10.

7. AFFIANCAMENTO

Qualora richiesto dalle Aziende Sanitarie contraenti, l'Operatore Economico Aggiudicatario può prevedere, per ciascun prodotto offerto, la possibilità di affiancamento di ulteriori misure in aggiunta a quelle richieste dal presente Capitolato.

In tal caso, per tutta la durata del Contratto / Ordinativo di Fornitura, l'Operatore Economico Aggiudicatario si impegna ad applicare per i suddetti prodotti gli stessi prezzi unitari offerti in sede di aggiudicazione e/o la stessa percentuale di sconto.

8. AGGIORNAMENTO TECNOLOGICO

L'aggiornamento tecnologico può essere caratterizzato da:

- piccole modifiche apportate allo stesso prodotto senza alterarne le caratteristiche di quello originario e, pertanto, ci si riferisce allo stesso fabbricante e allo stesso modello (nuova release/versione);
- nuovo dispositivo, dello stesso fabbricante, con caratteristiche migliorative per rendimento e funzionalità.

Il Fornitore potrà proporre la sostituzione del prodotto aggiudicato, specificando i motivi e fornendo

– in aggiunta a tutti i documenti previsti dal Capitolato – la documentazione necessaria a verificare, in modo agevole, che tutti i requisiti e le funzioni siano equivalenti al modello offerto in gara ed evidenziando le caratteristiche superiori.

L'articolo offerto in sostituzione a quello aggiudicato dovrà essere prodotto dallo stesso fabbricante e fornito a condizioni economiche non superiori a quelle dell'articolo precedentemente aggiudicato. La Stazione Appaltante PuntoZero si riserva la facoltà di accettare o meno il prodotto offerto, previa consultazione delle Aziende sanitarie destinatari della fornitura, in sostituzione previa valutazione dei motivi che hanno indotto la richiesta di sostituzione e della congruità della documentazione fornita e, qualora lo ritenga necessario, valutazione tecnica della relativa campionatura.

Non è consentito proporre come aggiornamento tecnologico prodotti già disponibili al momento della presentazione delle offerte ovvero prodotti offerti o aggiudicati in lotti diversi da quello per il quale si propone l'aggiornamento.

9. ULTERIORI OBBLIGAZIONI DEL FORNITORE AGGIUDICATARIO

Il Fornitore aggiudicatario si impegna a fornire per tutta la durata contrattuale gli stessi prodotti offerti in gara per marca e modello (codice articolo) di produzione.

Nel caso di indisponibilità temporanea del prodotto, il Fornitore Aggiudicatario, al fine di non essere assoggettato alle penali per mancata consegna nei termini di cui alla documentazione di gara, dovrà darne tempestiva comunicazione per iscritto alle Amministrazioni Contraenti, e comunque entro e non oltre 48 ore decorrenti dalla ricezione dell'Ordine di Consegna; in tale comunicazione il Fornitore Aggiudicatario dovrà inoltre indicare il periodo durante il quale non potranno essere rispettati i termini di consegna stabiliti nel presente Capitolato.

In ogni caso la temporanea indisponibilità dei prodotti non potrà protrarsi per più di 10 (dieci) giorni lavorativi dalla comunicazione di cui sopra, pena l'applicazione delle penali di cui al paragrafo 10. Nel caso in cui, durante il periodo di validità e di efficacia del contratto, il Fornitore non sia più in grado di garantire la consegna di uno o più prodotti offerti in sede di gara, a seguito di ritiro degli stessi dal mercato da parte del fabbricante dovuto a cessazione della produzione, il Fornitore dovrà obbligatoriamente:

- dare comunicazione scritta della “messa fuori produzione” alle Amministrazioni contraenti ed alla Stazione Appaltante con un preavviso di almeno 30 (trenta) giorni;

- indicare, pena risoluzione del contratto, il prodotto avente identiche o migliori caratteristiche tecniche, prestazionali e funzionali che intende proporre in sostituzione di quello offerto in gara alle medesime condizioni contrattuali convenute e senza alcun aumento di prezzo, specificandone il confezionamento ed allegando congiuntamente la relativa scheda tecnica debitamente sottoscritta, tutte le dichiarazioni/certificazioni richieste in fase di offerta per il prodotto sostituito nonché il campione del Prodotto proposto in sostituzione.

Nel periodo intercorrente tra la comunicazione del Fornitore Aggiudicatario e l'effettiva messa fuori produzione (30 giorni), la Centrale Acquisti della Regione Umbria coadiuvata da professionisti delle Amministrazioni Contraenti procederà, quindi, alla verifica tecnica dell'equivalenza del prodotto offerto in sostituzione con quello offerto in sede di gara e con quanto dichiarato nella nuova scheda tecnica e, in caso di accettazione, provvederà a comunicare al Fornitore gli esiti di detta verifica. In caso di esito negativo della verifica del prodotto proposto in sostituzione, le Aziende Sanitarie contraenti avranno facoltà di risolvere gli Ordinativi, anche solo in parte, laddove il Fornitore non sia più in grado di garantire loro la disponibilità del prodotto per il quale si richiede la sostituzione.

In caso di accettazione del nuovo prodotto, lo stesso dovrà essere immediatamente disponibile nel momento dell'effettiva messa fuori produzione del prodotto inizialmente offerto. Il numero di pezzi contenuti nella confezione di ciascun prodotto non può essere variato per tutta la durata della fornitura, salvo che il Fornitore dimostri che sono state apportate modifiche in sede di produzione e che tali modifiche sono necessarie per cause non imputabili al Fornitore stesso.

10. INADEMPIMENTI E PENALITÀ

Ai sensi dell'art. 126 del D.Lgs 36/2023, in caso di inosservanza delle obbligazioni contrattuali, l'Azienda Sanitaria e PuntoZero Scarl si riservano la facoltà di applicare le penali come disciplinato nell'Art. 16 dello Schema di Convenzione.

11. RISOLUZIONE DEL CONTRATTO

Il contratto può essere risolto di diritto (art. 1456 del cod. civ.), con incameramento definitivo della cauzione e/o applicazione di una penale equivalente, salvo procedere nei confronti del Fornitore per il risarcimento dell'ulteriore danno:

- in caso di cessazione dell'attività oppure in caso di concordato preventivo, di fallimento, di stati di moratoria e di conseguenti atti di sequestro o di pignoramento a carico dell'aggiudicatario,

ovvero prosegua la propria attività sotto la direzione di un curatore, un fiduciario o un commissario che agisca per conto dei suoi creditori, oppure entri in liquidazione;

- allorché si manifesti qualunque altra forma di incapacità giuridica che ostacoli l'esecuzione del contratto di appalto;

- qualora gli accertamenti antimafia presso la Prefettura competente risultino positivi;

- qualora le transazioni siano effettuate in difformità all'art. 3 della legge 136 del 13 agosto 2010 e s.m.i.;

- allorché sia stata pronunciata una sentenza definitiva per un reato che riguardi il comportamento professionale del Fornitore, ivi compresa la violazione di diritti di brevetto;

- qualora fosse accertata la non veridicità del contenuto delle dichiarazioni presentate dal Fornitore nel corso della procedura di gara ovvero, nel caso in cui vengano meno i requisiti minimi richiesti per la regolare esecuzione del contratto;

- violazione degli obblighi derivanti dal Codice Etico e di Comportamento Aziendale;

- ove il Fornitore ceda il contratto;

- ove il Fornitore subappalti una parte della fornitura senza autorizzazione delle Aziende Sanitarie;

- nel caso di mancata reintegrazione della cauzione eventualmente escussa entro il termine di 15 (quindici) giorni dal ricevimento della relativa richiesta da parte delle Aziende Sanitarie.

Fermo restando quanto indicato al capoverso precedente e le ulteriori ipotesi di risoluzione previste negli atti di gara, costituisce causa di risoluzione del contratto ai sensi dell'art. 1456 c.c. previa diffida scritta ad adempiere entro il termine di 15 giorni, decorso inutilmente il quale, il contratto si intende risolto di diritto, in tutto o in parte, qualora:

- il ritardo, protratto per 10 giorni (decorrente dal giorno della prevista consegna ai sensi dell'art. 9.2), nella consegna dei prodotti in contratto. La consegna di prodotto difforme, per il quale il fornitore dovrà provvedere alla sostituzione, non interrompe il termine per la consegna ordinaria;

- il Fornitore non si conformi entro un termine ragionevole all'ingiunzione delle Aziende Sanitarie di porre rimedio a negligenze o inadempienze contrattuali che compromettano gravemente la corretta esecuzione del contratto di appalto nei termini prescritti;

- il Fornitore si renda colpevole di frode e/o grave negligenza e per mancato rispetto degli

obblighi e delle condizioni previste nel contratto, dopo l'applicazione delle penalità;

- il Fornitore sospenda ingiustificatamente l'esecuzione del contratto;
- il Fornitore non osservi gli impegni e gli obblighi assunti con l'accettazione del presente capitolato in tema di comportamento trasparente per tutta la durata dell'appalto;
- mancato rispetto del Patto di Integrità aziendale.

Rimane inteso che gli inadempimenti che abbiano portato alla risoluzione del contratto saranno oggetto, da parte dell'Azienda sanitaria contraente, di segnalazione all'Autorità Nazionale Anticorruzione e potranno essere valutati come grave negligenza o malafede nell'esecuzione delle prestazioni affidate al Fornitore ai sensi dell'art. 80, comma 5, lett. c) del D. Lgs. n. 50/2016.

12. OBBLIGO DI TRACCIABILITÀ DEI DISPOSITIVI

Con tracciabilità si intende la costante possibilità per il fabbricante/fornitore di rintracciare, per qualsiasi evenienza, i dispositivi che necessitano di un richiamo di sicurezza. La tracciabilità del dispositivo medico è un obbligo contrattuale a carico del fornitore che stipula il contratto con l'Azienda Sanitaria a prescindere dal fatto che sia un fabbricante ovvero un rivenditore. Ai fini della definizione dei rapporti contrattuali con le Aziende Sanitarie il fabbricante ovvero il fornitore non fabbricante è parimenti responsabile per la creazione e il mantenimento di procedure sistematiche idonee a consentire l'applicazione delle misure correttive necessarie in caso di problemi di sicurezza nell'utilizzo dei dispositivi. La tracciabilità è resa possibile dalla disponibilità di un numero di codice identificativo del prodotto di modo che le Aziende Sanitarie siano messe nelle condizioni di poter facilmente individuare, con certezza, ogni singolo dispositivo in quanto è importante, per le strutture sanitarie, poter conoscere e reperire rapidamente i dispositivi impiegati in tutti i propri processi. Pertanto il fornitore in caso di modifica del codice dei prodotti rispetto a quelli ordinati deve obbligatoriamente darne tempestiva comunicazione all'Azienda Sanitaria interessata e provvedere ad inviare in visione il relativo dispositivo ai fini della corretta identificazione del prodotto. In questo modo è possibile, per la struttura sanitaria, inserire nel proprio gestionale tutte le informazioni correlate al prodotto. L'inadempimento del Fornitore in merito all'obbligo di tracciabilità è considerato grave inadempimento contrattuale e in quanto tale comporterà l'attivazione delle penali contrattuali.

Pertanto, oltre a quanto previsto a norma di legge per il corretto utilizzo dei dati e della documentazione presenti nel Repertorio dei Dispositivi medici, per ciascun dispositivo deve essere

indicato il codice prodotto del fabbricante (specialmente per i casi che non prevedono l'iscrizione in BD/RDM e per tutti i casi di notifica multipla) e qualsiasi ulteriore dato utile all'identificazione univoca dell'oggetto (es. numero di lotto). È inoltre responsabilità del Fornitore l'aggiornamento di tutte le informazioni fornite per l'intero periodo di validità della Convenzione quadro e dei singoli Ordinativi di fornitura.

Il Fornitore aggiudicatario è inoltre tenuto a comunicare all'Azienda Sanitaria contraente:

- codici UDI-DI dei diversi livelli di confezionamento dei dispositivi di nuova aggiudicazione.
- codice UDI-PI che identifica l'unità di produzione del dispositivo stesso (ad esempio lotto, numero di serie, data di scadenza ecc.), codice che segue il dispositivo medico nel suo percorso dal momento della sua produzione fino alla consegna al destinatario.

13. VIGILANZA SUGLI INCIDENTI/AVVISI DI SICUREZZA/RECALL DEI PRODOTTI

Al fine di consentire alle Aziende Sanitarie di poter identificare facilmente e univocamente tutti i dispositivi, transitati o meno al loro interno, impiegati per erogare ai propri dipendenti le prestazioni richieste, è necessario che il Fornitore, fabbricante o fornitore/grossista, fornisca tempestivamente all'Azienda sanitaria cliente qualsiasi informazione necessaria a garantire la sicurezza nell'uso dei Dispositivi da lui prodotti e/o commercializzati non appena venga riscontrata un'anomalia tale da rendere incompatibile il dispositivo rispetto a quanto prescritto nel presente documento, agli allegati alla documentazione di gara e all'offerta tecnico-economica.

In particolare il Fornitore è obbligato a:

- Assicurare la tracciabilità dei dispositivi in caso di recall;
- Comunicare tutte le informazioni e le azioni inerenti la sicurezza oltre che agli utilizzatori finali anche alle Direzioni Generali Aziendali e al RES del contratto.

Al verificarsi di eventi relativi alla sicurezza l'Azienda Sanitaria potrà attivare a sua discrezione i meccanismi di modifica delle condizioni contrattuali previsti all'art. 106 D.lgs.n. 50/2016.

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.

Nel caso in cui i dispositivi oggetto del presente capitolato siano sottoposti ad una procedura di "recall", secondo quanto previsto dalla normativa vigente in materia, il Fornitore si impegna a rendere nota tale circostanza alle Aziende sanitarie contraenti attraverso la consegna della seguente documentazione:

➤ copia del rapporto finale o altro documento previsto, trasmesso al Ministero della Salute con le risultanze dell'indagine e le eventuali azioni correttive intraprese;

➤ dichiarazione resa dal fornitore, ai sensi e per gli effetti degli artt. 47 e 76 del d.P.R. n. 445/2000, con indicazione del prodotto offerto in sostituzione con specifica attestazione della sussistenza sul prodotto offerto in sostituzione delle funzionalità e caratteristiche (minime e/o migliorative) almeno pari a quelle del prodotto offerto oggetto di "recall".

Le Aziende contraenti procederanno all'analisi della documentazione di cui sopra e alla verifica in ordine alla sussistenza, sul prodotto offerto in sostituzione, di funzionalità e caratteristiche (minime e/o migliorative) almeno pari a quelle del prodotto oggetto di "recall". In caso di esito positivo della verifica, le Aziende provvederanno a dare comunicazione al Fornitore dell'avvenuta autorizzazione alla fornitura del dispositivo medico offerto in sostituzione. In caso di esito negativo, le Aziende provvederanno a dare comunicazione al Fornitore del diniego dell'autorizzazione alla fornitura del dispositivo medico offerto in sostituzione, riservandosi altresì di risolvere il Contratto.

In caso di autorizzazione negata, le Aziende sanitarie Contraenti potranno procedere all'acquisto presso terzi dei prodotti, nel rispetto della vigente disciplina in materia di procedure per la scelta del contraente. In tal caso, al Fornitore saranno addebitate le ulteriori spese e/o maggiori danni sostenuti dalle Aziende sanitarie Contraenti rispetto a quelle previste dal contratto risolto. Tali maggiori spese saranno prelevate dal deposito cauzionale e, ove questo non sia sufficiente, da eventuali crediti dell'impresa aggiudicataria senza pregiudizio dei diritti dell'Amministrazione sui beni dell'Appaltatore. Nel caso di minore spesa nulla competerà al Fornitore inadempiente.

14. VARIAZIONE DELLA NORMATIVA

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 e in generale nella documentazione di gara, prima dell'aggiudicazione della stessa, l'aggiudicazione 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 e in generale nella documentazione di gara o tali da alterare le caratteristiche minime del prodotto, nel corso della durata del contratto, le Aziende Sanitarie contraenti si riservano, fatte le opportune valutazioni, il diritto di risolvere il contratto.

15. VERIFICHE DELLA FORNITURA

Le singole Aziende Sanitarie contraenti svolgeranno controlli periodici al fine di verificare che i prodotti consegnati siano rispondenti a quelli previsti dal presente Capitolato tecnico e a tutti gli allegati di gara presentati, a meno di variazioni autorizzate ai sensi del presente Capitolato.

L'accertamento della non conformità comporta il recesso dal contratto di Fornitura.

16. RESPONSABILI DELLA FORNITURA

L'Operatore Economico Aggiudicatario, all'atto della stipula del Contratto /Ordinativo di Fornitura, deve indicare all'Azienda Sanitaria contraente il nominativo del Referente della Fornitura, responsabile della gestione dei rapporti contrattuali, e del Referente tecnico-scientifico, responsabile della gestione delle problematiche inerenti le caratteristiche tecniche dei prodotti oggetto della fornitura o di qualsiasi altra questione di carattere tecnico-scientifico relativa agli stessi, che svolgeranno il ruolo di interfaccia con l'Azienda Sanitaria per tutte le eventuali problematiche inerenti alle modalità di esecuzione del contratto. In caso di sostituzione del Referente della Fornitura e/o Referente tecnico-scientifico nel corso del singolo Ordinativo di Fornitura, l'Operatore Economico Aggiudicatario dovrà tempestivamente darne comunicazione alle Aziende Sanitarie contraenti ed alla Stazione Appaltante, inviando congiuntamente i riferimenti del Referente proposto in sostituzione.

17. APPLICAZIONE METODOLOGIA LCA (LIFE CYCLE ASSESSMENT)

Puntozero Scarl, nell'ottica di promuovere appalti ispirati ai principi del Green Public Procurement, ha orientato le proprie scelte di acquisto verso prodotti a ridotto impatto ambientale. A tal fine, ha deciso di introdurre uno specifico meccanismo incentivante, da applicare al momento dell'esecuzione del contratto, relativamente all'impiego della metodologia **LCA (Life Cycle Assessment)**, con l'obiettivo di evidenziare concretamente i miglioramenti e le riduzioni dell'impatto ambientale dei prodotti oggetto di gara.

Pertanto, ai sensi dell'art.126 comma 2 bis del d. lgs. n. 36/2023, in riferimento al lotto n. 7 , è prevista l'introduzione di una clausola premiante consistente nella possibilità di prorogare il contratto per un ulteriore periodo di 6 mesi rispetto alla durata inizialmente prevista dalla convenzione. Tale proroga sarà riconosciuta sulla base dell'effettivo miglioramento dell'intero ciclo di vita del prodotto (from cradle to grave/ dalla culla alla tomba), misurato secondo i principi della

metodologia LCA (Life Cycle Assessment).

In particolar modo è previsto quanto segue:

- **Tempi di attuazione:** Il fornitore del lotto n. 7 dovrà elaborare e consegnare, entro 12 mesi dalla data di avvio della fornitura, uno studio LCA (Life Cycle Assessment) sottoposto a validazione (Critical Review) da parte di un ente terzo accreditato, in conformità alle norme della serie ISO 14040. Tale studio dovrà essere ripetuto a distanza di 18 mesi dalla prima validazione e dovrà evidenziare un miglioramento (anche su scala locale) in termini percentuali rispetto ai valori iniziali rilevati. Si precisa che anche il secondo studio dovrà essere sottoposto a validazione (Critical Review) da parte di un ente terzo accreditato.
- **Requisiti tecnici:** L'analisi LCA dovrà essere condotta in conformità alla normativa internazionale di riferimento, in particolare alle norme ISO 14040:2006 e ISO 14044:2006. La valutazione dovrà riguardare l'intero ciclo di vita del prodotto (from cradle to grave - dalla culla alla tomba), in linea con le indicazioni delle norme di riferimento che evidenzia l'impatto ambientale significativo delle fasi finali. Pertanto, dovranno essere considerate e analizzate tutte le fasi (acquisizione delle materie prime, trasporto delle materie prime, processi di produzione e realizzazione del prodotto, packaging, distribuzione e logistica, utilizzo del prodotto, gestione del fine vita e smaltimento). Nel caso in cui il fornitore sia un distributore, l'analisi LCA potrà essere effettuata direttamente dal produttore del bene, con esplicita indicazione e descrizione di tutte le fasi considerate nell'applicazione dell'LCA.
- **Possedimento della LCA da parte dell'O.E:** Qualora il fornitore disponga già di uno studio LCA relativo al prodotto offerto, lo stesso potrà essere considerato valido a condizione che non siano intervenute modifiche al prodotto o al processo produttivo. In ogni caso, l'LCA non potrà avere una data di realizzazione antecedente di oltre 36 mesi rispetto alla data di indizione della gara.
- **Obbligatorietà dell'LCA ai fini dell'esecuzione contrattuale (Applicazione di penali):** La produzione dello studio LCA è parte integrante della regolare esecuzione del contratto e costituisce requisito essenziale per l'emissione dei pagamenti. L'inosservanza di tale obbligo comporta l'impossibilità di procedere ai pagamenti dovuti e costituisce causa di risoluzione del contratto per inadempimento.

18. DESCRIZIONE CARATTERISTICHE TECNICHE E CRITERI DI VALUTAZIONE

LOTTO 1 - GUANTI CHIRURGICI STERILI IN LATTICE SENZA POLVERE CON E SENZA RIVESTIMENTO SINTETICO INTERNO (offerta economicamente più vantaggiosa).

L'operatore economico dovrà comprovare il possesso dei requisiti minimi e migliorativi tramite le schede tecniche e la campionatura.

Requisiti minimi:

- a) Guanti monouso;
- b) sterili per uso chirurgico standard;
- c) realizzati in puro lattice di gomma naturale di prima qualità "medical grade";
- d) antiriflesso;
- e) di colore chiaro;
- f) deproteinizzati;
- g) con sistema di dermoprotezione interno sintetico;
- h) idonei ad effettuare manovre invasive chirurgiche, terapeutiche o diagnostiche che richiedono procedura sterile e tecnica di precisione.
- i) taglia e indicazione destro (DX o R) o sinistro (SX o L) riportata sulla manichetta del guanto, impressa o stampata con inchiostro atossico indelebile;
- j) sterilizzazione mediante radiazioni ionizzanti, secondo le indicazioni riportate dalla F.U. vigente;
- k) misura dalla 6 alla 9

Criteri di valutazione:

#	Criterio di valutazione	Descrizione del criterio di valutazione	D	T	Q
1	Criterio ambientale – Soluzioni per la riduzione dell'impatto dei confezionamenti	Verrà attribuito un punteggio premiale in base all'impiego di materiali riciclati nei confezionamenti secondari e/o da trasporto, calcolato sul peso totale degli imballaggi forniti. <ul style="list-style-type: none">● $\geq 80\%$ in peso di materiali riciclati (carta, cartone, plastica o altri) certificati → 3 punti● 60–79% → 2 punti● 30–59% → 1 punto		3	

		<ul style="list-style-type: none"> < 30% o dato non dichiarato → 0 punti <p>Il concorrente dovrà allegare dichiarazione del produttore o scheda tecnica con evidenza del contenuto di materiale riciclato.</p>			
2	Confezionamento primario: busta doppio involucro	<p>Il punteggio verrà attribuito valutando la funzionalità dell'involucro interno ed esterno intesa come maneggevolezza all'apertura e facilità di estrazione del guanto; la chiarezza delle indicazioni tecniche sullo stesso atte ad individuare il prodotto.</p> <p>Il coefficiente V(a)_i sarà pari alla media aritmetica dei coefficienti attribuiti discrezionalmente dai singoli commissari secondo la scala di giudizi di cui al presente Capitolato al paragrafo "metodo di attribuzione del coefficiente per il calcolo del punteggio dell'offerta tecnica.</p> <p><u>La valutazione avverrà sulla base della campionatura ricevuta.</u></p>	2		
		<p>Utilizzo di confezione primaria contenente il prodotto con apertura "peel open" e indicazione del punto di apertura.</p> <p>Il punteggio sarà attribuito in questo modo:</p> <ul style="list-style-type: none"> – Si: 2 punti; – No: 0 punti. <p><u>La valutazione avverrà sulla base della campionatura ricevuta.</u></p>		2	
3	Confezionamento secondario: scatola dispenser	<p>Maneggevolezza all'apertura, la facilità di estrazione del confezionamento primario, la robustezza del cartoncino della confezione, la facilità di stoccaggio e la chiarezza delle indicazioni tecniche atte a individuare le caratteristiche del prodotto.</p> <p>Il coefficiente V(a)_i sarà pari alla media aritmetica dei coefficienti attribuiti discrezionalmente dai singoli commissari secondo la scala di giudizi di cui al presente Capitolato al paragrafo "metodo di attribuzione del coefficiente per il calcolo del punteggio dell'offerta tecnica.</p> <p><u>La valutazione avverrà sulla base della campionatura ricevuta.</u></p>	2		

4	Sensibilità tattile	Sarà oggetto di valutazione da parte della Commissione la sensibilità al polpastrello durante le prove pratiche di utilizzo della campionatura ricevuta. La prova sarà eseguita su oggetti "freddi" ovvero n.1 klemmer, n.1 kocher, n.1 porta aghi. Il coefficiente V(a) _i sarà pari alla media aritmetica dei coefficienti attribuiti discrezionalmente dai singoli commissari secondo la scala di giudizi di cui al presente Capitolato al paragrafo "metodo di attribuzione del coefficiente per il calcolo del punteggio dell'offerta tecnica. <u>La valutazione avverrà sulla base della campionatura ricevuta.</u>	7		
5	Capacità di presa	Sarà oggetto di valutazione da parte della Commissione la capacità di presa durante le prove pratiche di utilizzo della campionatura ricevuta. La prova sarà eseguita su oggetti "freddi" ovvero n.1 klemmer, n.1 kocher, n.1 porta aghi su superficie bagnata e asciutta. Il coefficiente V(a) _i sarà pari alla media aritmetica dei coefficienti attribuiti discrezionalmente dai singoli commissari secondo la scala di giudizi di cui al presente Capitolato al paragrafo "metodo di attribuzione del coefficiente per il calcolo del punteggio dell'offerta tecnica. <u>La valutazione avverrà sulla base della campionatura ricevuta.</u>	8		
6	Contenuto in acceleranti (tiourami, carbammati, difenilguanidina, ecc.)	La commissione attribuirà il coefficiente V=1 al concorrente che offre il prodotto totalmente privo di acceleranti risultante da <u>scheda tecnica</u> . SI/NO		6	

7	Comfort, indeformabilità e protezione per l'operatore	Sarà oggetto di valutazione l'elasticità e la morbidezza del guanto, il grado di indeformabilità inteso come mantenimento della forma anatomica a livello dei polpastrelli durante l'utilizzo e la protezione per l'operatore intesa come maggiore lunghezza e migliore aderenza della manichetta al camice. Il coefficiente V(a) _i sarà pari alla media aritmetica dei coefficienti attribuiti discrezionalmente dai singoli commissari secondo la scala di giudizi di cui al presente Capitolato al paragrafo "metodo di attribuzione del coefficiente per il calcolo del punteggio dell'offerta tecnica. <u>La valutazione avverrà sulla base della campionatura ricevuta.</u>	9		
8	Facilità di indossamento	Sarà oggetto di valutazione la facilità di indossamento e scorrevolezza del guanto in tutte le situazioni (anche in presenza di mani umide) intesa come minor resistenza/difficoltà all'ingresso e maggiore resistenza alla rottura nel momento in cui si indossa. Piegati e confezionati in modo da consentire l'indossabilità del guanto con tecnica asettica Il coefficiente V(a) _i sarà pari alla media aritmetica dei coefficienti attribuiti discrezionalmente dai singoli commissari secondo la scala di giudizi di cui al presente Capitolato al paragrafo "metodo di attribuzione del coefficiente per il calcolo del punteggio dell'offerta tecnica. <u>La valutazione avverrà sulla base della campionatura ricevuta.</u>	9		
9	Indice di resistenza allo strappo	Sarà oggetto di valutazione l'indice di resistenza allo strappo dei guanti superiore al minimo accettato dalla normativa (9 newton per il lattice) come risultante dalla <u>scheda tecnica</u> . La commissione attribuirà il coefficiente V=1 al concorrente che offre il massimo indice di resistenza. Il coefficiente degli altri concorrenti sarà attribuito in maniera conseguentemente proporzionale secondo la seguente formula: V _{ai} = V _a /V _{max} dove: V _{ai} = coefficiente del prodotto i-esimo V _{max} = massimo indice di resistenza V _a = massimo indice di resistenza del prodotto offerto i-esimo			6

10	Valore AQL (UNI EN 455 – 1)	Il punteggio verrà attribuito in base al minor valore di AQL per assenza di fori risultante dalla <u>scheda tecnica</u> . – per AQL≤0,65: 8 punti ; – per 0,65<AQL<1.5: 4 punti ; – per AQL=1,5: 0 punti .		8	
11	Resistenza agli antisettici più comunemente utilizzati in B.O. (clorexidina, iodopovidone)	Sarà oggetto di valutazione il possesso di test certificati da parte di Enti terzi abilitati riguardanti la resistenza agli antisettici più comunemente utilizzati in B.O. (clorexidina, iodopovidone) risultante dalla <u>scheda tecnica</u> . Il punteggio sarà attribuito in questo modo: – Si: 4 punti , – No: 0 punti .		4	
12	Test certificati per la misurazione della resistenza alla penetrazione virale, secondo EN 374-5 oppure ASTM-D 1671	Sarà oggetto di valutazione il possesso di test certificati con esito positivo da parte di Enti terzi abilitati riguardanti la resistenza alla penetrazione virale risultante dalla <u>scheda tecnica</u> . Il punteggio sarà attribuito in questo modo: – Si: 2 punti , – No: 0 punti .		2	
13	TUTELA DELL'AMBIENTE: Possesso della certificazione ambientale UNI EN ISO 14001: 2015 "Environmental management systems"	Possesso della certificazione ambientale UNI EN ISO 14001: 2015 ""Environmental management systems"" Il punteggio sarà attribuito come segue: - Si: 1 punto - No: 0 punti Nel caso di partecipazione di RTI o Consorzi verrà attribuito il punteggio in proporzione alla quota o alla somma delle quote di esecuzione del servizio dei componenti del RTI / Consorzio. Il Concorrente dovrà indicare la quota o la somma delle quote di esecuzione del servizio dei componenti del RTI / Consorzio. Il punteggio complessivo viene calcolato assegnando un punteggio rispetto al possesso della certificazione, successivamente riproporzionato sulla base della quota di esecuzione, secondo la seguente formula: Σ [PTmax per il possesso della certificazione * % di esecuzione del Servizio]"		1	
14	Possesso della Certificazione UNI/PdR 125:2022 "Sistema di gestione della parità di genere" o equivalente le performance individuali e organizzative	Il punteggio sarà attribuito come segue: - Si: 1 punto - No: 0 punti Nel caso di partecipazione di RTI o Consorzi verrà attribuito il punteggio in proporzione alla quota o alla somma delle quote di esecuzione del servizio dei componenti del RTI / Consorzio. Il Concorrente dovrà indicare la quota o la somma		1	

		delle quote di esecuzione del servizio dei componenti del RTI / Consorzio. Il punteggio complessivo viene calcolato assegnando un punteggio rispetto al possesso della certificazione, successivamente riproporzionato sulla base della quota di esecuzione, secondo la seguente formula: Σ [PTmax per il possesso della certificazione * % di esecuzione del Servizio]			
TOTALE			70		

LOTTO 2 - GUANTI CHIRURGICI STERILI IN LATTICE SENZA POLVERE ULTRASOTTILI PER MICROCHIRURGIA (offerta economicamente più vantaggiosa).

L'operatore economico dovrà comprovare il possesso dei requisiti minimi e migliorativi tramite le schede tecniche e la campionatura.

Requisiti minimi:

- 1) Guanti monouso;
- 2) sterili per uso chirurgico;
- 3) realizzati in lattice di gomma naturale di prima qualità "medical grade";
- 4) deproteinizzati;
- 5) senza polvere;
- 6) ultrasottili;
- 7) taglia e indicazione destro (DX o R) o sinistro (SX o L) riportata sulla manichetta del guanto, impressa o stampata con inchiostro atossico indelebile;
- 8) sterilizzazione mediante radiazioni ionizzanti, secondo le indicazioni riportate dalla F.U. vigente;
- 9) misura dalla 6 alla 9

Criteri di valutazione:

#	Criterio di valutazione	Descrizione del criterio di valutazione	D	T	Q
1	Criterio ambientale – Soluzioni per la riduzione dell'impatto dei confezionamenti	Verrà attribuito un punteggio premiale in base all'impiego di materiali riciclati nei confezionamenti secondari e/o da trasporto, calcolato sul peso totale degli imballaggi forniti.		3	

		<ul style="list-style-type: none"> ● $\geq 80\%$ in peso di materiali riciclati (carta, cartone, plastica o altri) certificati → 3 punti ● 60–79% → 2 punti ● 30–59% → 1 punto ● $< 30\%$ o dato non dichiarato → 0 punti <p>Il concorrente dovrà allegare dichiarazione del produttore o scheda tecnica con evidenza del contenuto di materiale riciclato.</p>			
2	Confezionamento primario: busta doppio involucro	<p>Il punteggio verrà attribuito valutando la funzionalità dell'involucro interno ed esterno intesa come maneggevolezza all'apertura e facilità di estrazione del guanto; la chiarezza delle indicazioni tecniche sullo stesso atte ad individuare il prodotto. Il coefficiente V(a)_i sarà pari alla media aritmetica dei coefficienti attribuiti discrezionalmente dai singoli commissari secondo la scala di giudizi di cui al presente Capitolato al paragrafo "metodo di attribuzione del coefficiente per il calcolo del punteggio dell'offerta tecnica." <u>La valutazione avverrà sulla base della campionatura ricevuta.</u></p>	2		
		<p>Utilizzo di confezione primaria contenente il prodotto con apertura "peel open" e indicazione del punto di apertura. Il punteggio sarà attribuito in questo modo: – Sì: 2 punti; – No: 0 punti. <u>La valutazione avverrà sulla base della campionatura ricevuta.</u></p>		2	

3	Confezionamento secondario: scatola dispenser	<p>Maneggevolezza all'apertura, la facilità di estrazione del confezionamento primario, la robustezza del cartoncino della confezione, la facilità di stoccaggio e la chiarezza delle indicazioni tecniche atte a individuare le caratteristiche del prodotto.</p> <p>Il coefficiente V(a)_i sarà pari alla media aritmetica dei coefficienti attribuiti discrezionalmente dai singoli commissari secondo la scala di giudizi di cui al presente Capitolato al paragrafo "metodo di attribuzione del coefficiente per il calcolo del punteggio dell'offerta tecnica.</p> <p><u>La valutazione avverrà sulla base della campionatura ricevuta.</u></p>	2		
4	Sensibilità tattile	<p>Sarà oggetto di valutazione da parte della Commissione la sensibilità al polpastrello durante le prove pratiche di utilizzo della campionatura ricevuta. La prova sarà eseguita su oggetti "freddi" ovvero n.1 klemmer, n.1 kocher, n.1 porta aghi.</p> <p>Il coefficiente V(a)_i sarà pari alla media aritmetica dei coefficienti attribuiti discrezionalmente dai singoli commissari secondo la scala di giudizi di cui al presente Capitolato al paragrafo "metodo di attribuzione del coefficiente per il calcolo del punteggio dell'offerta tecnica.</p> <p><u>La valutazione avverrà sulla base della campionatura ricevuta.</u></p>	7		
5	Capacità di presa	<p>Sarà oggetto di valutazione da parte della Commissione la capacità di presa durante le prove pratiche di utilizzo della campionatura ricevuta. La prova sarà eseguita su oggetti "freddi" ovvero n.1 klemmer, n.1 kocher, n.1 porta aghi su superficie bagnata e asciutta.</p> <p>Il coefficiente V(a)_i sarà pari alla media aritmetica dei coefficienti attribuiti discrezionalmente dai singoli commissari secondo la scala di giudizi di cui al presente Capitolato al paragrafo "metodo di attribuzione del coefficiente per il calcolo del punteggio dell'offerta tecnica.</p> <p><u>La valutazione avverrà sulla base della campionatura ricevuta.</u></p>	8		

6	Contenuto in acceleranti (tiourami, carbammati, difenilguanidina, ecc.)	La commissione attribuirà il coefficiente V=1 al concorrente che offre il prodotto totalmente privo di acceleranti risultante dalla <u>scheda tecnica</u> . SI/NO		6	
7	Comfort, indeformabilità e protezione per l'operatore	Sarà oggetto di valutazione l'elasticità e la morbidezza del guanto, il grado di indeformabilità inteso come mantenimento della forma anatomica a livello dei polpastrelli durante l'utilizzo e la protezione per l'operatore intesa come maggiore lunghezza e migliore aderenza della manichetta al camice. Il coefficiente V(a) _i sarà pari alla media aritmetica dei coefficienti attribuiti discrezionalmente dai singoli commissari secondo la scala di giudizi di cui al presente Capitolato al paragrafo "metodo di attribuzione del coefficiente per il calcolo del punteggio dell'offerta tecnica." <u>La valutazione avverrà sulla base della campionatura ricevuta.</u>		9	
8	Facilità di indossamento	Sarà oggetto di valutazione la facilità di indossamento e scorrevolezza del guanto in tutte le situazioni (anche in presenza di mani umide) intesa come minor resistenza/difficoltà all'ingresso e maggiore resistenza alla rottura nel momento in cui si indossa. Piegati e confezionati in modo da consentire l'indossabilità del guanto con tecnica asettica. Il coefficiente V(a) _i sarà pari alla media aritmetica dei coefficienti attribuiti discrezionalmente dai singoli commissari secondo la scala di giudizi di cui al presente Capitolato al paragrafo "metodo di attribuzione del coefficiente per il calcolo del punteggio dell'offerta tecnica." <u>La valutazione avverrà sulla base della campionatura ricevuta.</u>		9	

9	Indice di resistenza allo strappo	<p>Sarà oggetto di valutazione l'indice di resistenza allo strappo dei guanti superiore al minimo accettato dalla normativa (9 newton per il lattice) come risultante dalla <u>Scheda Tecnica</u>.</p> <p>La commissione attribuirà il coefficiente V=1 al concorrente che offre il massimo indice di resistenza. Il coefficiente degli altri concorrenti sarà attribuito in maniera conseguentemente proporzionale secondo la seguente formula: $V_{ai} = V_a / V_{max}$ dove: V_{ai} = coefficiente del prodotto i-esimo V_{max} = massimo indice di resistenza V_a = massimo indice di resistenza del prodotto offerto i-esimo</p>			6
10	Valore AQL (UNI EN 455 – 1)	<p>Il punteggio verrà attribuito in base al minor valore di AQL per assenza di fori risultante dalla <u>scheda tecnica</u>.</p> <p>– per $AQL \leq 0,65$: 8 punti; – per $0,65 < AQL < 1,5$: 4 punti; – per $AQL = 1,5$: 0 punti.</p>			8
11	Resistenza agli antisettici più comunemente utilizzati in B.O. (clorexidina, iodopovidone)	<p>Sarà oggetto di valutazione il possesso di test certificati da parte di Enti terzi abilitati riguardanti la resistenza agli antisettici più comunemente utilizzati in B.O. (clorexidina, iodopovidone) risultante dalla <u>scheda tecnica</u>.</p> <p>Il punteggio sarà attribuito in questo modo: – Si: 4 punti, – No: 0 punti.</p>			4
12	Test certificati per la misurazione della resistenza alla penetrazione virale, secondo EN 374-5 oppure ASTM-D 1671	<p>Sarà oggetto di valutazione il possesso di test certificati con esito positivo da parte di Enti terzi abilitati riguardanti la resistenza alla penetrazione virale risultante dalla <u>scheda tecnica</u>.</p> <p>Il punteggio sarà attribuito in questo modo: – Si: 2 punti, – No: 0 punti.</p>			2
13	TUTELA DELL'AMBIENTE: Possesso della certificazione ambientale UNI EN ISO 14001: 2015 "Environmental management systems"	<p>Possesso della certificazione ambientale UNI EN ISO 14001: 2015 "Environmental management systems" Il punteggio sarà attribuito come segue: - Si: 1 punto - No: 0 punti</p> <p>Nel caso di partecipazione di RTI o Consorzi verrà attribuito il punteggio in proporzione alla quota o alla somma delle quote di esecuzione del servizio dei componenti del RTI / Consorzio. Il Concorrente dovrà indicare la quota o la somma delle quote di esecuzione del servizio dei componenti del RTI / Consorzio.</p>			1

		Il punteggio complessivo viene calcolato assegnando un punteggio rispetto al possesso della certificazione, successivamente riproporzionato sulla base della quota di esecuzione, secondo la seguente formula: $\Sigma [PT_{max} \text{ per il possesso della certificazione} * \% \text{ di esecuzione del Servizio}]$			
14	Possesso della Certificazione UNI/PdR 125:2022 "Sistema di gestione della parità di genere" o equivalente le performance individuali e organizzative	Il punteggio sarà attribuito come segue: - Si: 1 punto - No: 0 punti Nel caso di partecipazione di RTI o Consorzi verrà attribuito il punteggio in proporzione alla quota o alla somma delle quote di esecuzione del servizio dei componenti del RTI / Consorzio. Il Concorrente dovrà indicare la quota o la somma delle quote di esecuzione del servizio dei componenti del RTI / Consorzio. Il punteggio complessivo viene calcolato assegnando un punteggio rispetto al possesso della certificazione, successivamente riproporzionato sulla base della quota di esecuzione, secondo la seguente formula: $\Sigma [PT_{max} \text{ per il possesso della certificazione} * \% \text{ di esecuzione del Servizio}]$		1	
TOTALE				70	

LOTTO 3 - GUANTI CHIRURGICI STERILI SINTETICI SENZA POLVERE (offerta economicamente più vantaggiosa).

L'operatore economico dovrà comprovare il possesso dei requisiti minimi e migliorativi tramite le schede tecniche e la campionatura.

Requisiti minimi:

- a) Guanti monouso;
- b) sterili per uso chirurgico;
- c) di materiale sintetico;
- d) senza polvere;
- e) privi di lattice;
- f) idonei ad effettuare manovre invasive chirurgiche, terapeutiche o diagnostiche che richiedono procedura sterile e tecnica di precisione;
- g) taglia e indicazione destro (DX o R) o sinistro (SX o L) riportata sulla manichetta del guanto, impressa o stampata con inchiostro atossico indelebile;

- h) sterilizzazione mediante radiazioni ionizzanti, secondo le indicazioni riportate dalla F.U. vigente;
- i) misura dalla 6 alla 9.

Criteri di valutazione:

#	Criterio di valutazione	Descrizione del criterio di valutazione	D	T	Q
1	Criterio ambientale – Soluzioni per la riduzione dell’impatto dei confezionamenti	<p>Verrà attribuito un punteggio premiale in base all’impiego di materiali riciclati nei confezionamenti secondari e/o da trasporto, calcolato sul peso totale degli imballaggi forniti.</p> <ul style="list-style-type: none"> ● $\geq 80\%$ in peso di materiali riciclati (carta, cartone, plastica o altri) certificati → 3 punti ● 60–79% → 2 punti ● 30–59% → 1 punto ● $< 30\%$ o dato non dichiarato → 0 punti <p>Il concorrente dovrà allegare dichiarazione del produttore o scheda tecnica con evidenza del contenuto di materiale riciclato.</p>		3	
2	Confezionamento primario: busta doppio involucro	<p>Il punteggio verrà attribuito valutando la funzionalità dell’involucro interno ed esterno intesa come maneggevolezza all’apertura e facilità di estrazione del guanto; la chiarezza delle indicazioni tecniche sullo stesso atte ad individuare il prodotto. Il coefficiente V(a)_i sarà pari alla media aritmetica dei coefficienti attribuiti discrezionalmente dai singoli commissari secondo la scala di giudizi di cui al presente Capitolato al paragrafo “metodo di attribuzione del coefficiente per il calcolo del punteggio dell’offerta tecnica. <u>La valutazione avverrà sulla base della campionatura ricevuta.</u></p>		2	

		<p>Utilizzo di confezione primaria contenente il prodotto con apertura "peel open" e indicazione del punto di apertura.</p> <p>Il punteggio sarà attribuito in questo modo:</p> <ul style="list-style-type: none"> - Si: 2 punti; - No: 0 punti. <p><u>La valutazione avverrà sulla base della campionatura ricevuta.</u></p>				2
3	Confezionamento secondario: scatola dispenser	<p>Maneggevolezza all'apertura, la facilità di estrazione del confezionamento primario, la robustezza del cartoncino della confezione, la facilità di stoccaggio e la chiarezza delle indicazioni tecniche atte a individuare le caratteristiche del prodotto.</p> <p>Il coefficiente V(a)_i sarà pari alla media aritmetica dei coefficienti attribuiti discrezionalmente dai singoli commissari secondo la scala di giudizi di cui al presente Capitolato al paragrafo "metodo di attribuzione del coefficiente per il calcolo del punteggio dell'offerta tecnica.</p> <p><u>La valutazione avverrà sulla base della campionatura ricevuta.</u></p>				2
4	Sensibilità tattile	<p>Sarà oggetto di valutazione da parte della Commissione la sensibilità al polpastrello durante le prove pratiche di utilizzo della campionatura ricevuta. La prova sarà eseguita su oggetti "freddi" ovvero n.1 klemmer, n.1 koche, n.1 porta aghi.</p> <p>Il coefficiente V(a)_i sarà pari alla media aritmetica dei coefficienti attribuiti discrezionalmente dai singoli commissari secondo la scala di giudizi di cui al presente Capitolato al paragrafo "metodo di attribuzione del coefficiente per il calcolo del punteggio dell'offerta tecnica.</p> <p><u>La valutazione avverrà sulla base della campionatura ricevuta.</u></p>				7

5	Capacità di presa	<p>Sarà oggetto di valutazione da parte della Commissione la capacità di presa durante le prove pratiche di utilizzo della campionatura ricevuta. La prova sarà eseguita su oggetti "freddi" ovvero n.1 klemmer, n.1 kocher, n.1 porta aghi su superficie bagnata e asciutta.</p> <p>Il coefficiente V(a)_i sarà pari alla media aritmetica dei coefficienti attribuiti discrezionalmente dai singoli commissari secondo la scala di giudizi di cui al presente Capitolato al paragrafo "metodo di attribuzione del coefficiente per il calcolo del punteggio dell'offerta tecnica.</p> <p><u>La valutazione avverrà sulla base della campionatura ricevuta.</u></p>	8		
6	Contenuto in acceleranti (tiourami, carbammati, difenilguanidina, ecc.)	<p>La commissione attribuirà il coefficiente V=1 al concorrente che offre il prodotto totalmente privo di acceleranti risultante dalla <u>scheda tecnica</u>. SI/NO</p>	6		
7	Comfort, indeformabilità e protezione per l'operatore	<p>Sarà oggetto di valutazione l'elasticità e la morbidezza del guanto, il grado di indeformabilità inteso come mantenimento della forma anatomica a livello dei polpastrelli durante l'utilizzo e la protezione per l'operatore intesa come maggiore lunghezza e migliore aderenza della manichetta al camice.</p> <p>Il coefficiente V(a)_i sarà pari alla media aritmetica dei coefficienti attribuiti discrezionalmente dai singoli commissari secondo la scala di giudizi di cui al presente Capitolato al paragrafo "metodo di attribuzione del coefficiente per il calcolo del punteggio dell'offerta tecnica.</p> <p><u>La valutazione avverrà sulla base della campionatura ricevuta.</u></p>	9		

8	Facilità di indossamento	<p>Sarà oggetto di valutazione la facilità di indossamento e scorrevolezza del guanto in tutte le situazioni (anche in presenza di mani umide) intesa come minor resistenza/difficoltà all'ingresso e maggiore resistenza alla rottura nel momento in cui si indossa. Piegati e confezionati in modo da consentire l'indossabilità del guanto con tecnica asettica.</p> <p>Il coefficiente V(a)_i sarà pari alla media aritmetica dei coefficienti attribuiti discrezionalmente dai singoli commissari secondo la scala di giudizi di cui al presente Capitolato al paragrafo "metodo di attribuzione del coefficiente per il calcolo del punteggio dell'offerta tecnica.</p> <p><u>La valutazione avverrà sulla base della campionatura ricevuta.</u></p>	9		
9	Indice di resistenza allo strappo	<p>Sarà oggetto di valutazione l'indice di resistenza allo strappo dei guanti superiore al minimo accettato dalla normativa (9 newton per il lattice) come risultante dalla <u>Scheda Tecnica</u>.</p> <p>La commissione attribuirà il coefficiente V=1 al concorrente che offre il massimo indice di resistenza. Il coefficiente degli altri concorrenti sarà attribuito in maniera conseguentemente proporzionale secondo la seguente formula: $V_{ai} = V_a / V_{max}$ dove: V_{ai} = coefficiente del prodotto i-esimo V_{max} = massimo indice di resistenza V_a = massimo indice di resistenza del prodotto offerto i-esimo</p>			6
10	Valore AQL (UNI EN 455 – 1)	<p>Il punteggio verrà attribuito in base al minor valore di AQL per assenza di fori risultante dalla <u>scheda tecnica</u>.</p> <p>– per $AQL \leq 0,65$: 8 punti; – per $0,65 < AQL < 1,5$: 4 punti; – per $AQL = 1,5$: 0 punti.</p>		8	
11	Resistenza agli antiseptici più comunemente utilizzati in B.O. (clorexidina, iodopovidone)	<p>Sarà oggetto di valutazione il possesso di test certificati da parte di Enti terzi abilitati riguardanti la resistenza agli antiseptici più comunemente utilizzati in B.O. (clorexidina, iodopovidone) risultante dalla <u>scheda tecnica</u>.</p> <p>Il punteggio sarà attribuito in questo modo: – Si: 4 punti, – No: 0 punti.</p>		4	

12	Test certificati per la misurazione della resistenza alla penetrazione virale, secondo EN 374-5 oppure ASTM-D 1671	Sarà oggetto di valutazione il possesso di test certificati con esito positivo da parte di Enti terzi abilitati riguardanti la resistenza alla penetrazione virale risultante dalla <u>scheda tecnica</u> . Il punteggio sarà attribuito in questo modo: – Si: 2 punti , – No: 0 punti .		2	
13	TUTELA DELL'AMBIENTE: Possesso della certificazione ambientale UNI EN ISO 14001: 2015 "Environmental management systems"	Possesso della certificazione ambientale UNI EN ISO 14001: 2015 ""Environmental management systems"" Il punteggio sarà attribuito come segue: - Si: 1 punto - No: 0 punti Nel caso di partecipazione di RTI o Consorzi verrà attribuito il punteggio in proporzione alla quota o alla somma delle quote di esecuzione del servizio dei componenti del RTI / Consorzio. Il Concorrente dovrà indicare la quota o la somma delle quote di esecuzione del servizio dei componenti del RTI / Consorzio. Il punteggio complessivo viene calcolato assegnando un punteggio rispetto al possesso della certificazione, successivamente riproporzionato sulla base della quota di esecuzione, secondo la seguente formula: $\Sigma [PT_{max} \text{ per il possesso della certificazione} * \% \text{ di esecuzione del Servizio}]$		1	
14	Possesso della Certificazione UNI/PdR 125:2022 "Sistema di gestione della parità di genere" o equivalente le performance individuali e organizzative	Il punteggio sarà attribuito come segue: - Si: 1 punto - No: 0 punti Nel caso di partecipazione di RTI o Consorzi verrà attribuito il punteggio in proporzione alla quota o alla somma delle quote di esecuzione del servizio dei componenti del RTI / Consorzio. Il Concorrente dovrà indicare la quota o la somma delle quote di esecuzione del servizio dei componenti del RTI / Consorzio. Il punteggio complessivo viene calcolato assegnando un punteggio rispetto al possesso della certificazione, successivamente riproporzionato sulla base della quota di esecuzione, secondo la seguente formula: $\Sigma [PT_{max} \text{ per il possesso della certificazione} * \% \text{ di esecuzione del Servizio}]$		1	
TOTALE				70	

LOTTO 4 - GUANTI IN FILO DI COTONE 100% BIANCO (prezzo più basso).

L'operatore economico dovrà comprovare il possesso dei requisiti minimi tramite le schede tecniche e la campionatura.

Requisiti minimi:

- a) Guanti in puro cotone;
- b) tessuti a maglia;
- c) senza cuciture;
- d) completi di bordino elasticizzato;
- e) privi di sfilacciature sulle dita;
- f) privi di amido e sbiancanti;
- g) ambidestri;
- h) non sterili;
- i) riutilizzabili dopo lavaggio e sterilizzazione a vapore;
- j) da usare come ausilio ai guanti di lattice per uso chirurgico o per ridurre la possibilità di fenomeni di sensibilizzazione.
- k) misura dalla 6 alla 9.

LOTTO 5 - GUANTI NON STERILI NON CHIRURGICI IN LATTICE CON E SENZA POLVERE (offerta economicamente più vantaggiosa).

L'operatore economico dovrà comprovare il possesso dei requisiti minimi e migliorativi tramite le schede tecniche e la campionatura.

Requisiti minimi:

- a) Guanti monouso;
- b) non sterili;
- c) in lattice di gomma naturale di prima qualità "medical grade";
- d) senza polvere;
- e) per esplorazione e protezione dai liquidi biologici: devono tutelare l'operatore sanitario e il paziente nei confronti del rischio da contaminazione reciproca;
- f) idonei ad effettuare medicazioni, esplorazioni ed altre manovre terapeutiche, diagnostiche e assistenziali;
- g) senza macchie;
- h) di colore neutro/chiaro ed uniforme;

- i) ipoallergenici;
- 10) privi di polvere lubrificante: la superficie interna deve essere trattata con rivestimento in polimeri sintetici;
- 11) contenuto residui additivi chimici facilitanti il processo produttivo assenti o sotto la soglia di rilevabilità;
- 12) assenza di saldature e di sbavature od imperfezioni di varia natura (il guanto deve risultare un corpo unico);
- 13) forma anatomica intercambiabile DX e SX (ambidestri);
- 14) manichetta dotata di bordino elastico, cordolo/orlino tubolare o con specifici rinforzi che ne impediscano l'arrotolamento;
- 15) superficie trattata con tecnica per una migliore presa;
- 16) lunghezza minima 240 mm.
- 17) misure S, M, L,XL

Criteri di valutazione:

#	Criterio di valutazione	Descrizione del criterio di valutazione	D	T	Q
1	Criterio ambientale – Soluzioni per la riduzione dell'impatto dei confezionamenti	<p>Verrà attribuito un punteggio premiale in base all'impiego di materiali riciclati nei confezionamenti secondari e/o da trasporto, calcolato sul peso totale degli imballaggi forniti.</p> <ul style="list-style-type: none"> ● $\geq 80\%$ in peso di materiali riciclati (carta, cartone, plastica o altri) certificati → 3 punti ● 60–79% → 2 punti ● 30–59% → 1 punto ● $< 30\%$ o dato non dichiarato → 0 punti <p>Il concorrente dovrà allegare dichiarazione del produttore o scheda tecnica con evidenza del contenuto di materiale riciclato.</p>		3	

2	Confezionamento primario: scatola dispenser	<p>Maneggevolezza all'apertura, la facilità di estrazione del confezionamento primario, la robustezza del cartoncino della confezione, la facilità di stoccaggio e la chiarezza delle indicazioni tecniche atte a individuare le caratteristiche del prodotto.</p> <p>Il coefficiente V(a)_i sarà pari alla media aritmetica dei coefficienti attribuiti discrezionalmente dai singoli commissari secondo la scala di giudizi di cui al presente Capitolato al paragrafo "metodo di attribuzione del coefficiente per il calcolo del punteggio dell'offerta tecnica.</p> <p><u>La valutazione avverrà sulla base della campionatura ricevuta.</u></p>	4		
3	Sensibilità tattile	<p>Sarà oggetto di valutazione da parte della Commissione la sensibilità al polpastrello durante le prove pratiche di utilizzo della campionatura ricevuta. La prova sarà eseguita su oggetti "freddi" ovvero n.1 klemmer, n.1 koche, n.1 porta aghi.</p> <p>Il coefficiente V(a)_i sarà pari alla media aritmetica dei coefficienti attribuiti discrezionalmente dai singoli commissari secondo la scala di giudizi di cui al presente Capitolato al paragrafo "metodo di attribuzione del coefficiente per il calcolo del punteggio dell'offerta tecnica.</p> <p><u>La valutazione avverrà sulla base della campionatura ricevuta.</u></p>	7		
4	Capacità di presa	<p>Sarà oggetto di valutazione da parte della Commissione la capacità di presa durante le prove pratiche di utilizzo della campionatura ricevuta. La prova sarà eseguita su oggetti "freddi" ovvero n.1 klemmer, n.1 koche, n.1 porta aghi su superficie bagnata e asciutta.</p> <p>Il coefficiente V(a)_i sarà pari alla media aritmetica dei coefficienti attribuiti discrezionalmente dai singoli commissari secondo la scala di giudizi di cui al presente Capitolato al paragrafo "metodo di attribuzione del coefficiente per il calcolo del punteggio dell'offerta tecnica.</p> <p><u>La valutazione avverrà sulla base della campionatura ricevuta.</u></p>	8		

5	Contenuto in acceleranti (tiourami, carbammati, difenilguanidina, ecc.)	La commissione attribuirà il coefficiente V=1 al concorrente che offre il prodotto totalmente privo di acceleranti risultante dalla <u>scheda tecnica</u> . SI/NO		6	
6	Comfort, indeformabilità e protezione per l'operatore	Sarà oggetto di valutazione l' elasticità e morbidezza del guanto, il grado di indeformabilità inteso come mantenimento della forma anatomica a livello dei polpastrelli durante l'utilizzo e la protezione per l'operatore intesa come maggiore lunghezza e migliore aderenza della manichetta al camice. Il coefficiente V(a) _i sarà pari alla media aritmetica dei coefficienti attribuiti discrezionalmente dai singoli commissari secondo la scala di giudizi di cui al presente Capitolato al paragrafo "metodo di attribuzione del coefficiente per il calcolo del punteggio dell'offerta tecnica." <u>La valutazione avverrà sulla base della campionatura ricevuta.</u>	11		
7	Facilità di indossamento	Sarà oggetto di valutazione la facilità di indossamento e scorrevolezza del guanto in tutte le situazioni (anche in presenza di mani umide) intesa come minor resistenza/difficoltà all'ingresso e maggiore resistenza alla rottura nel momento in cui si indossa. Il coefficiente V(a) _i sarà pari alla media aritmetica dei coefficienti attribuiti discrezionalmente dai singoli commissari secondo la scala di giudizi di cui al presente Capitolato al paragrafo "metodo di attribuzione del coefficiente per il calcolo del punteggio dell'offerta tecnica." <u>La valutazione avverrà sulla base della campionatura ricevuta.</u>	11		
8	Indice di resistenza allo strappo	Sarà oggetto di valutazione l' indice di resistenza allo strappo dei guanti superiore al minimo accettato dalla normativa (9 newton per il lattice) come risultante dalla <u>Scheda Tecnica</u> . La commissione attribuirà il coefficiente V=1 al concorrente che offre il massimo indice di resistenza. Il coefficiente degli altri concorrenti sarà attribuito in maniera conseguentemente proporzionale secondo la seguente formula: V _{ai} = V _a /V _{max} dove: V _{ai} = coefficiente del prodotto i-esimo V _{max} = massimo indice di resistenza V _a = massimo indice di resistenza del prodotto offerto i-esimo		6	

9	Valore AQL (UNI EN 455 – 1)	<p>Il punteggio verrà attribuito in base al minor valore di AQL per assenza di fori risultante dalla <u>scheda tecnica</u>.</p> <p>– per $AQL \leq 0,65$: 8 punti; – per $0,65 < AQL < 1,5$: 4 punti; – per $AQL = 1,5$: 0 punti.</p>		8	
10	Resistenza agli antisettici più comunemente utilizzati in B.O. (clorexidina, iodopovidone)	<p>Sarà oggetto di valutazione il possesso di test certificati da parte di Enti terzi abilitati riguardanti la resistenza agli antisettici più comunemente utilizzati in B.O. (clorexidina, iodopovidone) risultante dalla <u>scheda tecnica</u>.</p> <p>Il punteggio sarà attribuito in questo modo: – Si: 4 punti, – No: 0 punti.</p>		4	
11	TUTELA DELL'AMBIENTE: Possesso della certificazione ambientale UNI EN ISO 14001: 2015 "Environmental management systems"	<p>Possesso della certificazione ambientale UNI EN ISO 14001: 2015 "Environmental management systems" Il punteggio sarà attribuito come segue: - Si: 1 punto - No: 0 punti</p> <p>Nel caso di partecipazione di RTI o Consorzi verrà attribuito il punteggio in proporzione alla quota o alla somma delle quote di esecuzione del servizio dei componenti del RTI / Consorzio. Il Concorrente dovrà indicare la quota o la somma delle quote di esecuzione del servizio dei componenti del RTI / Consorzio.</p> <p>Il punteggio complessivo viene calcolato assegnando un punteggio rispetto al possesso della certificazione, successivamente riproporzionato sulla base della quota di esecuzione, secondo la seguente formula: $\Sigma [PT_{max} \text{ per il possesso della certificazione} * \% \text{ di esecuzione del Servizio}]$</p>		1	
12	Possesso della Certificazione UNI/PdR 125:2022 "Sistema di gestione della parità di genere" o equivalente le performance individuali e organizzative	<p>Il punteggio sarà attribuito come segue: - Si: 1 punto - No: 0 punti</p> <p>Nel caso di partecipazione di RTI o Consorzi verrà attribuito il punteggio in proporzione alla quota o alla somma delle quote di esecuzione del servizio dei componenti del RTI / Consorzio. Il Concorrente dovrà indicare la quota o la somma delle quote di esecuzione del servizio dei componenti del RTI / Consorzio.</p> <p>Il punteggio complessivo viene calcolato assegnando un punteggio rispetto al possesso della certificazione, successivamente riproporzionato sulla base della quota di esecuzione, secondo la seguente formula: $\Sigma [PT_{max} \text{ per il possesso della certificazione} * \% \text{ di esecuzione del Servizio}]$</p>		1	

TOTALE	70
--------	----

LOTTO 6 - GUANTI NON STERILI IN VINILE SENZA POLVERE (offerta economicamente più vantaggiosa).

L'operatore economico dovrà comprovare il possesso dei requisiti minimi e migliorativi tramite le schede tecniche e la campionatura.

Requisiti minimi:

- a) Guanti monouso;
- b) non sterili;
- c) in cloruro di polivinile elasticizzato;
- d) privi di lattice;
- e) privi di polvere;
- f) essere di forma anatomica intercambiabile dx e sx (ambidestri);
- g) privi di saldature e di sbavature;
- h) essere dotati di un polsino di lunghezza tale da consentire l'aderenza del guanto al camice in qualunque posizione della mano;
- i) il polsino deve essere dotato di polsino elastico;
- j) lunghezza minima complessiva 240mm;
- k) essere privi di additivi potenzialmente allergizzanti;
- l) AQL = < 1,5;
- m) misure XS, S, M, L,XL

Criteri di valutazione:

#	Criterio di valutazione	Descrizione del criterio di valutazione	D	T	Q
1	Criterio ambientale – Soluzioni per la riduzione dell'impatto dei confezionamenti	<p>Verrà attribuito un punteggio premiale in base all'impiego di materiali riciclati nei confezionamenti secondari e/o da trasporto, calcolato sul peso totale degli imballaggi forniti.</p> <ul style="list-style-type: none"> • $\geq 80\%$ in peso di materiali riciclati (carta, cartone, plastica o altri) certificati → 3 punti • 60–79% → 2 punti 		3	

		<ul style="list-style-type: none"> ● 30–59% → 1 punto ● < 30% o dato non dichiarato → 0 punti <p>Il concorrente dovrà allegare dichiarazione del produttore o scheda tecnica con evidenza del contenuto di materiale riciclato.</p>			
2	Confezionamento primario: scatola dispenser	<p>Maneggevolezza all’apertura, la facilità di estrazione del confezionamento primario, la robustezza del cartoncino della confezione, la facilità di stoccaggio e la chiarezza delle indicazioni tecniche atte a individuare le caratteristiche del prodotto.</p> <p>Il coefficiente V(a)_i sarà pari alla media aritmetica dei coefficienti attribuiti discrezionalmente dai singoli commissari secondo la scala di giudizi di cui al presente Capitolato al paragrafo “metodo di attribuzione del coefficiente per il calcolo del punteggio dell’offerta tecnica.</p> <p><u>La valutazione avverrà sulla base della campionatura ricevuta.</u></p>	4		
3	Sensibilità tattile	<p>Sarà oggetto di valutazione da parte della Commissione la sensibilità al polpastrello durante le prove pratiche di utilizzo della campionatura ricevuta. La prova sarà eseguita su oggetti ”freddi” ovvero n.1 klemmer, n.1 kocher, n.1 porta aghi.</p> <p>Il coefficiente V(a)_i sarà pari alla media aritmetica dei coefficienti attribuiti discrezionalmente dai singoli commissari secondo la scala di giudizi di cui al presente Capitolato al paragrafo “metodo di attribuzione del coefficiente per il calcolo del punteggio dell’offerta tecnica.</p> <p><u>La valutazione avverrà sulla base della campionatura ricevuta.</u></p>	8		

4	Capacità di presa	<p>Sarà oggetto di valutazione da parte della Commissione la capacità di presa durante le prove pratiche di utilizzo della campionatura ricevuta. La prova sarà eseguita su oggetti "freddi" ovvero n.1 klemmer, n.1 kocher, n.1 porta aghi su superficie bagnata e asciutta.</p> <p>Il coefficiente V(a)_i sarà pari alla media aritmetica dei coefficienti attribuiti discrezionalmente dai singoli commissari secondo la scala di giudizi di cui al presente Capitolato al paragrafo "metodo di attribuzione del coefficiente per il calcolo del punteggio dell'offerta tecnica.</p> <p><u>La valutazione avverrà sulla base della campionatura ricevuta.</u></p>	8		
5	Contenuto in acceleranti (tiourami, carbammati, difenilguanidina, ecc.)	<p>La commissione attribuirà il coefficiente V=1 al concorrente che offre il prodotto totalmente privo di acceleranti risultante dalla <u>scheda tecnica</u>. SI/NO</p>	6		
6	Comfort, indeformabilità e protezione per l'operatore	<p>Sarà oggetto di valutazione l' elasticità e morbidezza del guanto, il grado di indeformabilità inteso come mantenimento della forma anatomica a livello dei polpastrelli durante l'utilizzo e la protezione per l'operatore intesa come maggiore lunghezza e migliore aderenza della manichetta al camice.</p> <p>Il coefficiente V(a)_i sarà pari alla media aritmetica dei coefficienti attribuiti discrezionalmente dai singoli commissari secondo la scala di giudizi di cui al presente Capitolato al paragrafo "metodo di attribuzione del coefficiente per il calcolo del punteggio dell'offerta tecnica.</p> <p><u>La valutazione avverrà sulla base della campionatura ricevuta.</u></p>	10		

7	Facilità di indossamento	<p>Sarà oggetto di valutazione la facilità di indossamento e scorrevolezza del guanto in tutte le situazioni (anche in presenza di mani umide) intesa come minor resistenza/difficoltà all'ingresso e maggiore resistenza alla rottura nel momento in cui si indossa.</p> <p>Il coefficiente V(a)_i sarà pari alla media aritmetica dei coefficienti attribuiti discrezionalmente dai singoli commissari secondo la scala di giudizi di cui al presente Capitolato al paragrafo “metodo di attribuzione del coefficiente per il calcolo del punteggio dell’offerta tecnica.</p> <p><u>La valutazione avverrà sulla base della campionatura ricevuta.</u></p>	9		
8	Indice di resistenza allo strappo	<p>Sarà oggetto di valutazione l'indice di resistenza allo strappo dei guanti superiore al minimo accettato dalla normativa (9 newton per il lattice) come risultante dalla <u>Scheda Tecnica</u>.</p> <p>La commissione attribuirà il coefficiente V=1 al concorrente che offre il massimo indice di resistenza. Il coefficiente degli altri concorrenti sarà attribuito in maniera conseguentemente proporzionale secondo la seguente formula: $V_{ai} = V_a / V_{max}$ dove: V_{ai} = coefficiente del prodotto i-esimo V_{max} = massimo indice di resistenza V_a = massimo indice di resistenza del prodotto offerto i-esimo</p>			8
9	Valore AQL (UNI EN 455 – 1)	<p>Il punteggio verrà attribuito in base al minor valore di AQL per assenza di fori risultante dalla <u>scheda tecnica</u>.</p> <p>– per $AQL \leq 0,65$: 8 punti; – per $0,65 < AQL < 1,5$: 4 punti; – per $AQL = 1,5$: 0 punti.</p>			8
10	Resistenza agli antisettici più comunemente utilizzati in B.O. (clorexidina, iodopovidone)	<p>Sarà oggetto di valutazione il possesso di test certificati da parte di Enti terzi abilitati riguardanti la resistenza agli antisettici più comunemente utilizzati in B.O. (clorexidina, iodopovidone) risultante dalla <u>scheda tecnica</u>.</p> <p>Il punteggio sarà attribuito in questo modo: – Si: 4 punti, – No: 0 punti.</p>			4

11	TUTELA DELL'AMBIENTE: Possesso della certificazione ambientale UNI EN ISO 14001: 2015 "Environmental management systems"	<p>Possesso della certificazione ambientale UNI EN ISO 14001: 2015 ""Environmental management systems"" Il punteggio sarà attribuito come segue:</p> <p>- Sì: 1 punto - No: 0 punti</p> <p>Nel caso di partecipazione di RTI o Consorzi verrà attribuito il punteggio in proporzione alla quota o alla somma delle quote di esecuzione del servizio dei componenti del RTI / Consorzio. Il Concorrente dovrà indicare la quota o la somma delle quote di esecuzione del servizio dei componenti del RTI / Consorzio.</p> <p>Il punteggio complessivo viene calcolato assegnando un punteggio rispetto al possesso della certificazione, successivamente riproporzionato sulla base della quota di esecuzione, secondo la seguente formula: $\Sigma [PT_{max} \text{ per il possesso della certificazione} * \% \text{ di esecuzione del Servizio}]$</p>		1	
12	Possesso della Certificazione UNI/PdR 125:2022 "Sistema di gestione della parità di genere" o equivalente le performance individuali e organizzative	<p>Il punteggio sarà attribuito come segue:</p> <p>- Sì: 1 punto - No: 0 punti</p> <p>Nel caso di partecipazione di RTI o Consorzi verrà attribuito il punteggio in proporzione alla quota o alla somma delle quote di esecuzione del servizio dei componenti del RTI / Consorzio. Il Concorrente dovrà indicare la quota o la somma delle quote di esecuzione del servizio dei componenti del RTI / Consorzio.</p> <p>Il punteggio complessivo viene calcolato assegnando un punteggio rispetto al possesso della certificazione, successivamente riproporzionato sulla base della quota di esecuzione, secondo la seguente formula: $\Sigma [PT_{max} \text{ per il possesso della certificazione} * \% \text{ di esecuzione del Servizio}]$</p>		1	
TOTALE				70	

LOTTO 7 - GUANTI NON STERILI IN NITRILE (offerta economicamente più vantaggiosa).

L'operatore economico dovrà comprovare il possesso dei requisiti minimi e migliorativi tramite le schede tecniche e la campionatura.

Requisiti minimi:

- a) ASTM F1671; livello prestazionale di penetrazione 3 o superiore;

- b) prodotti in nitrile di prima qualità;
- c) esenti da macchie;
- d) di colore chiaro, opaco;
- e) marcatura CE;
- f) DPI di III categoria;
- g) privi di polvere lubrificante;
- h) contenuto residui additivi chimici facilitanti il processo produttivo assenti o sotto la soglia di rilevabilità;
- i) assenza di saldature e di sbavature od imperfezioni di varia natura (il guanto deve risultare un corpo unico);
- j) forma anatomica intercambiabile DX e SX (ambidestri);
- k) manichetta lunga non inferiore a mm 270;
- l) manichetta dotata di bordino prossimale antistrappo;
- m) disponibilità di misura/taglia XS, S, M, L, XL.

Criteria di valutazione

#	Criterio di valutazione	Descrizione del criterio di valutazione	D	T	Q
1	Criterio ambientale – Soluzioni per la riduzione dell'impatto dei confezionamenti	<p>Verrà attribuito un punteggio premiale in base all'impiego di materiali riciclati nei confezionamenti secondari e/o da trasporto, calcolato sul peso totale degli imballaggi forniti.</p> <ul style="list-style-type: none"> ● $\geq 80\%$ in peso di materiali riciclati (carta, cartone, plastica o altri) certificati → 3 punti ● 60–79% → 2 punti ● 30–59% → 1 punto ● $< 30\%$ o dato non dichiarato → 0 punti <p>Il concorrente dovrà allegare dichiarazione del produttore o scheda tecnica con evidenza del contenuto di materiale riciclato.</p>		3	

2	Confezionamento primario: scatola dispenser	<p>Maneggevolezza all'apertura, la facilità di estrazione del confezionamento primario, la robustezza del cartoncino della confezione, la facilità di stoccaggio e la chiarezza delle indicazioni tecniche atte a individuare le caratteristiche del prodotto.</p> <p>Il coefficiente V(a)_i sarà pari alla media aritmetica dei coefficienti attribuiti discrezionalmente dai singoli commissari secondo la scala di giudizi di cui al presente Capitolato al paragrafo "metodo di attribuzione del coefficiente per il calcolo del punteggio dell'offerta tecnica.</p> <p><u>La valutazione avverrà sulla base della campionatura ricevuta.</u></p>	4		
3	Sensibilità tattile	<p>Sarà oggetto di valutazione da parte della Commissione la sensibilità al polpastrello durante le prove pratiche di utilizzo della campionatura ricevuta. La prova sarà eseguita su oggetti "freddi" ovvero n.1 klemmer, n.1 koche, n.1 porta aghi.</p> <p>Il coefficiente V(a)_i sarà pari alla media aritmetica dei coefficienti attribuiti discrezionalmente dai singoli commissari secondo la scala di giudizi di cui al presente Capitolato al paragrafo "metodo di attribuzione del coefficiente per il calcolo del punteggio dell'offerta tecnica.</p> <p><u>La valutazione avverrà sulla base della campionatura ricevuta.</u></p>	8		
4	Capacità di presa	<p>Sarà oggetto di valutazione da parte della Commissione la capacità di presa durante le prove pratiche di utilizzo della campionatura ricevuta. La prova sarà eseguita su oggetti "freddi" ovvero n.1 klemmer, n.1 koche, n.1 porta aghi su superficie bagnata e asciutta.</p> <p>Il coefficiente V(a)_i sarà pari alla media aritmetica dei coefficienti attribuiti discrezionalmente dai singoli commissari secondo la scala di giudizi di cui al presente Capitolato al paragrafo "metodo di attribuzione del coefficiente per il calcolo del punteggio dell'offerta tecnica.</p> <p><u>La valutazione avverrà sulla base della campionatura ricevuta.</u></p>	8		

5	Contenuto in acceleranti (tiourami, carbammati, difenilguanidina, ecc.)	La commissione attribuirà il coefficiente V=1 al concorrente che offre il prodotto totalmente privo di acceleranti risultante dalla <u>scheda tecnica</u> . SI/NO	6	
6	Comfort, indeformabilità e protezione per l'operatore	Sarà oggetto di valutazione l' elasticità e morbidezza del guanto, il grado di indeformabilità inteso come mantenimento della forma anatomica a livello dei polpastrelli durante l'utilizzo e la protezione per l'operatore intesa come maggiore lunghezza e migliore aderenza della manichetta al camice. Il coefficiente V(a)i sarà pari alla media aritmetica dei coefficienti attribuiti discrezionalmente dai singoli commissari secondo la scala di giudizi di cui al presente Capitolato al paragrafo “metodo di attribuzione del coefficiente per il calcolo del punteggio dell'offerta tecnica. <u>La valutazione avverrà sulla base della campionatura ricevuta.</u>	10	
7	Facilità di indossamento	Sarà oggetto di valutazione la facilità di indossamento e scorrevolezza del guanto in tutte le situazioni (anche in presenza di mani umide) intesa come minor resistenza/difficoltà all'ingresso e maggiore resistenza alla rottura nel momento in cui si indossa. Il coefficiente V(a)i sarà pari alla media aritmetica dei coefficienti attribuiti discrezionalmente dai singoli commissari secondo la scala di giudizi di cui al presente Capitolato al paragrafo “metodo di attribuzione del coefficiente per il calcolo del punteggio dell'offerta tecnica. <u>La valutazione avverrà sulla base della campionatura ricevuta.</u>	9	

8	Indice di resistenza allo strappo	<p>Sarà oggetto di valutazione l' indice di resistenza allo strappo dei guanti superiore al minimo accettato dalla normativa (9 newton per il lattice) come risultante dalla <u>Scheda Tecnica</u>.</p> <p>La commissione attribuirà il coefficiente V=1 al concorrente che offre il massimo indice di resistenza. Il coefficiente degli altri concorrenti sarà attribuito in maniera conseguentemente proporzionale secondo la seguente formula: $V_{ai} = V_a / V_{max}$ dove: V_{ai} = coefficiente del prodotto i-esimo V_{max} = massimo indice di resistenza V_a = massimo indice di resistenza del prodotto offerto i-esimo</p>			8
9	Valore AQL (UNI EN 455 – 1)	<p>Il punteggio verrà attribuito in base al minor valore di AQL per assenza di fori risultante dalla <u>scheda tecnica</u>.</p> <p>– per $AQL \leq 0,65$: 8 punti; – per $0,65 < AQL < 1,5$: 4 punti; – per $AQL = 1,5$: 0 punti.</p>			8
10	Resistenza agli antisettici più comunemente utilizzati in B.O. (clorexidina, iodopovidone)	<p>Sarà oggetto di valutazione il possesso di test certificati da parte di Enti terzi abilitati riguardanti la resistenza agli antisettici più comunemente utilizzati in B.O. (clorexidina, iodopovidone) risultante dalla <u>scheda tecnica</u>.</p> <p>Il punteggio sarà attribuito in questo modo: – Si: 4 punti, – No: 0 punti.</p>			4
11	TUTELA DELL'AMBIENTE: Possesso della certificazione ambientale UNI EN ISO 14001: 2015 "Environmental management systems"	<p>Possesso della certificazione ambientale UNI EN ISO 14001: 2015 "Environmental management systems" Il punteggio sarà attribuito come segue: - Si: 1 punto - No: 0 punti</p> <p>Nel caso di partecipazione di RTI o Consorzi verrà attribuito il punteggio in proporzione alla quota o alla somma delle quote di esecuzione del servizio dei componenti del RTI / Consorzio. Il Concorrente dovrà indicare la quota o la somma delle quote di esecuzione del servizio dei componenti del RTI / Consorzio.</p> <p>Il punteggio complessivo viene calcolato assegnando un punteggio rispetto al possesso della certificazione, successivamente riproporzionato sulla base della quota di esecuzione, secondo la seguente formula: $\Sigma [PT_{max} \text{ per il possesso della certificazione} * \% \text{ di esecuzione del Servizio}]$</p>			1

12	Possesso della Certificazione UNI/PdR 125:2022 "Sistema di gestione della parità di genere" o equivalente le performance individuali e organizzative	<p>Il punteggio sarà attribuito come segue:</p> <p>- Si: 1 punto</p> <p>- No: 0 punti</p> <p>Nel caso di partecipazione di RTI o Consorzi verrà attribuito il punteggio in proporzione alla quota o alla somma delle quote di esecuzione del servizio dei componenti del RTI / Consorzio. Il Concorrente dovrà indicare la quota o la somma delle quote di esecuzione del servizio dei componenti del RTI / Consorzio.</p> <p>Il punteggio complessivo viene calcolato assegnando un punteggio rispetto al possesso della certificazione, successivamente riproporzionato sulla base della quota di esecuzione, secondo la seguente formula:</p> $\Sigma [PT_{max} \text{ per il possesso della certificazione} * \% \text{ di esecuzione del Servizio}]$			1
TOTALE					70

LOTTO 8 - GUANTI NON STERILI IN NITRILE LUNGO (offerta economicamente più vantaggiosa).

L'operatore economico dovrà comprovare il possesso dei requisiti minimi e migliorativi tramite le schede tecniche e la campionatura.

Requisiti minimi:

- a) ASTM F1671; livello prestazionale di penetrazione 3 o superiore;
- b) prodotti in nitrile di prima qualità;
- c) esenti da macchie;
- d) di colore chiaro, opaco;
- e) marcatura CE;
- f) DPI di III categoria;
- g) privi di polvere lubrificante;
- h) contenuto residui additivi chimici facilitanti il processo produttivo assenti o sotto la soglia di rilevabilità;
- i) assenza di saldature e di sbavature od imperfezioni di varia natura (il guanto deve risultare un corpo unico);
- j) forma anatomica intercambiabile DX e SX (ambidestri);
- k) manichetta lunga non inferiore a mm 280/300;

- l) manichetta dotata di bordino prossimale antistrappo;
 m) disponibilità di misura/taglia XS, S, M, L, XL.

Criteri di valutazione:

#	Criterio di valutazione	Descrizione del criterio di valutazione	D	T	Q
1	Criterio ambientale – Soluzioni per la riduzione dell’impatto dei confezionamenti	<p>Verrà attribuito un punteggio premiale in base all’impiego di materiali riciclati nei confezionamenti secondari e/o da trasporto, calcolato sul peso totale degli imballaggi forniti.</p> <ul style="list-style-type: none"> ● ≥ 80% in peso di materiali riciclati (carta, cartone, plastica o altri) certificati → 3 punti ● 60–79% → 2 punti ● 30–59% → 1 punto ● < 30% o dato non dichiarato → 0 punti <p>Il concorrente dovrà allegare dichiarazione del produttore o scheda tecnica con evidenza del contenuto di materiale riciclato.</p>		3	
2	Confezionamento primario: scatola dispenser	<p>Maneggevolezza all’apertura, la facilità di estrazione del confezionamento primario, la robustezza del cartoncino della confezione, la facilità di stoccaggio e la chiarezza delle indicazioni tecniche atte a individuare le caratteristiche del prodotto.</p> <p>Il coefficiente V(a)_i sarà pari alla media aritmetica dei coefficienti attribuiti discrezionalmente dai singoli commissari secondo la scala di giudizi di cui al presente Capitolato al paragrafo “metodo di attribuzione del coefficiente per il calcolo del punteggio dell’offerta tecnica.</p> <p><u>La valutazione avverrà sulla base della campionatura ricevuta.</u></p>		4	

3	Sensibilità tattile	<p>Sarà oggetto di valutazione da parte della Commissione la sensibilità al polpastrello durante le prove pratiche di utilizzo della campionatura ricevuta. La prova sarà eseguita su oggetti "freddi" ovvero n.1 klemmer, n.1 koche, n.1 porta aghi.</p> <p>Il coefficiente V(a)_i sarà pari alla media aritmetica dei coefficienti attribuiti discrezionalmente dai singoli commissari secondo la scala di giudizi di cui al presente Capitolato al paragrafo "metodo di attribuzione del coefficiente per il calcolo del punteggio dell'offerta tecnica.</p> <p><u>La valutazione avverrà sulla base della campionatura ricevuta.</u></p>	8		
4	Capacità di presa	<p>Sarà oggetto di valutazione da parte della Commissione la capacità di presa durante le prove pratiche di utilizzo della campionatura ricevuta. La prova sarà eseguita su oggetti "freddi" ovvero n.1 klemmer, n.1 koche, n.1 porta aghi su superficie bagnata e asciutta.</p> <p>Il coefficiente V(a)_i sarà pari alla media aritmetica dei coefficienti attribuiti discrezionalmente dai singoli commissari secondo la scala di giudizi di cui al presente Capitolato al paragrafo "metodo di attribuzione del coefficiente per il calcolo del punteggio dell'offerta tecnica.</p> <p><u>La valutazione avverrà sulla base della campionatura ricevuta.</u></p>	8		
5	Contenuto in acceleranti (tiourami, carbammati, difenilguanidina, ecc.)	<p>La commissione attribuirà il coefficiente V=1 al concorrente che offre il prodotto totalmente privo di acceleranti risultante dalla <u>scheda tecnica</u>. SI/NO</p>	6		

6	Comfort, indeformabilità e protezione per l'operatore	Sarà oggetto di valutazione l' elasticità e morbidezza del guanto, il grado di indeformabilità inteso come mantenimento della forma anatomica a livello dei polpastrelli durante l'utilizzo e la protezione per l'operatore intesa come maggiore lunghezza e migliore aderenza della manichetta al camice. Il coefficiente V(a) _i sarà pari alla media aritmetica dei coefficienti attribuiti discrezionalmente dai singoli commissari secondo la scala di giudizi di cui al presente Capitolato al paragrafo “metodo di attribuzione del coefficiente per il calcolo del punteggio dell'offerta tecnica. <u>La valutazione avverrà sulla base della campionatura ricevuta.</u>	10		
7	Facilità di indossamento	Sarà oggetto di valutazione la facilità di indossamento e scorrevolezza del guanto in tutte le situazioni (anche in presenza di mani umide) intesa come minor resistenza/difficoltà all'ingresso e maggiore resistenza alla rottura nel momento in cui si indossa. Il coefficiente V(a) _i sarà pari alla media aritmetica dei coefficienti attribuiti discrezionalmente dai singoli commissari secondo la scala di giudizi di cui al presente Capitolato al paragrafo “metodo di attribuzione del coefficiente per il calcolo del punteggio dell'offerta tecnica. <u>La valutazione avverrà sulla base della campionatura ricevuta.</u>	9		
8	Indice di resistenza allo strappo	Sarà oggetto di valutazione l' indice di resistenza allo strappo dei guanti superiore al minimo accettato dalla normativa (9 newton per il lattice) come risultante dalla <u>Scheda Tecnica</u> . La commissione attribuirà il coefficiente V=1 al concorrente che offre il massimo indice di resistenza. Il coefficiente degli altri concorrenti sarà attribuito in maniera conseguentemente proporzionale secondo la seguente formula: V _{ai} = V _a /V _{max} dove: V _{ai} = coefficiente del prodotto i-esimo V _{max} = massimo indice di resistenza V _a = massimo indice di resistenza del prodotto offerto i-esimo			8
9	Valore AQL (UNI EN 455 – 1)	Il punteggio verrà attribuito in base al minor valore di AQL per assenza di fori risultante dalla <u>scheda tecnica</u> . – per AQL ≤ 0,65: 8 punti ; – per 0,65 < AQL < 1,5: 4 punti ; – per AQL = 1,5: 0 punti .			8

10	Resistenza agli antisettici più comunemente utilizzati in B.O. (clorexidina, iodopovidone)	Sarà oggetto di valutazione il possesso di test certificati da parte di Enti terzi abilitati riguardanti la resistenza agli antisettici più comunemente utilizzati in B.O. (clorexidina, iodopovidone) risultante dalla <u>scheda tecnica</u> . Il punteggio sarà attribuito in questo modo: – Si: 4 punti , – No: 0 punti .		4	
11	TUTELA DELL'AMBIENTE: Possesso della certificazione ambientale UNI EN ISO 14001: 2015 "Environmental management systems"	Possesso della certificazione ambientale UNI EN ISO 14001: 2015 ""Environmental management systems"" Il punteggio sarà attribuito come segue: - Si: 1 punto - No: 0 punti Nel caso di partecipazione di RTI o Consorzi verrà attribuito il punteggio in proporzione alla quota o alla somma delle quote di esecuzione del servizio dei componenti del RTI / Consorzio. Il Concorrente dovrà indicare la quota o la somma delle quote di esecuzione del servizio dei componenti del RTI / Consorzio. Il punteggio complessivo viene calcolato assegnando un punteggio rispetto al possesso della certificazione, successivamente riproporzionato sulla base della quota di esecuzione, secondo la seguente formula: $\Sigma [PT_{max} \text{ per il possesso della certificazione} * \% \text{ di esecuzione del Servizio}]$		1	
12	Possesso della Certificazione UNI/PdR 125:2022 "Sistema di gestione della parità di genere" o equivalente le performance individuali e organizzative	Il punteggio sarà attribuito come segue: - Si: 1 punto - No: 0 punti Nel caso di partecipazione di RTI o Consorzi verrà attribuito il punteggio in proporzione alla quota o alla somma delle quote di esecuzione del servizio dei componenti del RTI / Consorzio. Il Concorrente dovrà indicare la quota o la somma delle quote di esecuzione del servizio dei componenti del RTI / Consorzio. Il punteggio complessivo viene calcolato assegnando un punteggio rispetto al possesso della certificazione, successivamente riproporzionato sulla base della quota di esecuzione, secondo la seguente formula: $\Sigma [PT_{max} \text{ per il possesso della certificazione} * \% \text{ di esecuzione del Servizio}]$		1	
TOTALE				70	

LOTTO 9 - GUANTI NON STERILI PER LA SOMMINISTRAZIONE DI CHEMIOTERAPICI ANTIBLASTICI (offerta economicamente più vantaggiosa).

L'operatore economico dovrà comprovare il possesso dei requisiti minimi e migliorativi tramite le schede tecniche e la campionatura.

Requisiti minimi:

- a) Guanti non sterili;
- b) materiale sintetico di alta qualità come nitrile, poliuretano o neoprene;
- c) lubrificati;
- d) senza polvere;
- e) devono tutelare l'operatore durante la manipolazione di farmaci antiblastici, rifiuti medici e materiale contaminato;
- f) prodotti in polimeri sintetici, di prima qualità, esenti da macchie, colorati;
- g) latex free;
- h) esenti da PVC;
- i) senza ftalati;
- j) contenuto residui additivi chimici facilitanti il processo produttivo assenti o sotto la soglia di rilevabilità;
- k) privi di polvere lubrificante;
- l) assenza di saldature e di sbavature od imperfezioni di varia natura (il guanto deve risultare un corpo unico);
- m) idonei per la manipolazione con tecnica sterile di farmaci chemioterapici e/o citotossici;
- n) protezione del personale sanitario preposto alla preparazione di tali farmaci;
- o) dotati di certificazione di test per antiblastici testati per le seguenti: Cisplatino, Carboplatino, Ciclofosfamide, Cinquefluorouracile, Gemcitabina, Paclitaxel;
- p) forma anatomica intercambiabile DX e SX, ambidestri;
- q) a spessore differenziato crescente polso — palmo — polpastrello;
- r) manichetta tale da garantire l'aderenza e la copertura del polsino del camice, con bordino tubolare antiarrotolemento e antistrappo;
- s) lunghezza non inferiore a 270 mm;
- t) disponibilità di misura/taglia XS, S, M, L, XL.

Criteri di valutazione:

#	Criterio di valutazione	Descrizione del criterio di valutazione	D	T	Q
1	Confezionamento primario: scatola dispenser	<p>Maneggevolezza all'apertura, la facilità di estrazione del confezionamento primario, la robustezza del cartoncino della confezione, la facilità di stoccaggio e la chiarezza delle indicazioni tecniche atte a individuare le caratteristiche del prodotto.</p> <p>Il coefficiente V(a)_i sarà pari alla media aritmetica dei coefficienti attribuiti discrezionalmente dai singoli commissari secondo la scala di giudizi di cui al presente Capitolato al paragrafo "metodo di attribuzione del coefficiente per il calcolo del punteggio dell'offerta tecnica.</p> <p><u>La valutazione avverrà sulla base della campionatura ricevuta.</u></p>	2		
2	Sensibilità tattile	<p>Sarà oggetto di valutazione da parte della Commissione la sensibilità al polpastrello durante le prove pratiche di utilizzo della campionatura ricevuta. La prova sarà eseguita su oggetti "freddi" ovvero n.1 klemmer, n.1 koche, n.1 porta aghi.</p> <p>Il coefficiente V(a)_i sarà pari alla media aritmetica dei coefficienti attribuiti discrezionalmente dai singoli commissari secondo la scala di giudizi di cui al presente Capitolato al paragrafo "metodo di attribuzione del coefficiente per il calcolo del punteggio dell'offerta tecnica.</p> <p><u>La valutazione avverrà sulla base della campionatura ricevuta.</u></p>	8		
3	Capacità di presa	<p>Sarà oggetto di valutazione da parte della Commissione la capacità di presa durante le prove pratiche di utilizzo della campionatura ricevuta. La prova sarà eseguita su oggetti "freddi" ovvero n.1 klemmer, n.1 koche, n.1 porta aghi su superficie bagnata e asciutta.</p> <p>Il coefficiente V(a)_i sarà pari alla media aritmetica dei coefficienti attribuiti discrezionalmente dai singoli commissari secondo la scala di giudizi di cui al presente Capitolato al paragrafo "metodo di attribuzione del coefficiente per il calcolo del punteggio dell'offerta tecnica.</p> <p><u>La valutazione avverrà sulla base della campionatura ricevuta.</u></p>	8		

4	Contenuto in acceleranti (tiourami, carbammati, difenilguanidina, ecc.)	La commissione attribuirà il coefficiente V=1 al concorrente che offre il prodotto totalmente privo di acceleranti risultante dalla <u>scheda tecnica</u> . SI/NO		6	
5	Comfort, indeformabilità e protezione per l'operatore	<p>Sarà oggetto di valutazione l'elasticità e la morbidezza del guanto, il grado di indeformabilità inteso come mantenimento della forma anatomica a livello dei polpastrelli durante l'utilizzo e la protezione per l'operatore intesa come maggiore lunghezza e migliore aderenza della manichetta al camice.</p> <p>Il coefficiente V(a)_i sarà pari alla media aritmetica dei coefficienti attribuiti discrezionalmente dai singoli commissari secondo la scala di giudizi di cui al presente Capitolato al paragrafo "metodo di attribuzione del coefficiente per il calcolo del punteggio dell'offerta tecnica.</p> <p><u>La valutazione avverrà sulla base della campionatura ricevuta.</u></p>	12		
6	Facilità di indossamento	<p>Sarà oggetto di valutazione la facilità di indossamento e scorrevolezza del guanto in tutte le situazioni (anche in presenza di mani umide) intesa come minor resistenza/difficoltà all'ingresso e maggiore resistenza alla rottura nel momento in cui si indossa.</p> <p>Il coefficiente V(a)_i sarà pari alla media aritmetica dei coefficienti attribuiti discrezionalmente dai singoli commissari secondo la scala di giudizi di cui al presente Capitolato al paragrafo "metodo di attribuzione del coefficiente per il calcolo del punteggio dell'offerta tecnica.</p> <p><u>La valutazione avverrà sulla base della campionatura ricevuta.</u></p>	12		

7	Indice di resistenza allo strappo	<p>Sarà oggetto di valutazione l'indice di resistenza allo strappo dei guanti superiore al minimo accettato dalla normativa (9 newton per il lattice) come risultante dalla <u>Scheda Tecnica</u>.</p> <p>La commissione attribuirà il coefficiente V=1 al concorrente che offre il massimo indice di resistenza. Il coefficiente degli altri concorrenti sarà attribuito in maniera conseguentemente proporzionale secondo la seguente formula: $V_{ai} = V_a / V_{max}$ dove: V_{ai} = coefficiente del prodotto i-esimo V_{max} = massimo indice di resistenza V_a = massimo indice di resistenza del prodotto offerto i-esimo</p>			10
8	Test permeazione chemioterapici / antiblastici (UNI EN 374 – 3 o UNI EN 16523 - 1)	<p>Sarà oggetto di valutazione il numero di sostanze testate con livello prestazionale di permeazione superiore ai requisiti minimi richiesti come risultante dalla <u>scheda tecnica</u>.</p> <p>La commissione attribuirà il coefficiente V=1 al concorrente che offre il maggior numero di sostanze testate oltre a quelle richieste come minime. Il coefficiente degli altri concorrenti sarà attribuito in maniera conseguentemente proporzionale secondo la seguente formula: $V_{ai} = V_a / V_{max}$ dove: V_{ai} = coefficiente del prodotto i-esimo V_{max} = massimo indice di resistenza V_a = massimo indice di resistenza del prodotto offerto i-esimo</p>			10
9	TUTELA DELL'AMBIENTE: Possesso della certificazione ambientale UNI EN ISO 14001: 2015 "Environmental management systems"	<p>Possesso della certificazione ambientale UNI EN ISO 14001: 2015 "Environmental management systems" Il punteggio sarà attribuito come segue: - Sì: 1 punto - No: 0 punti</p> <p>Nel caso di partecipazione di RTI o Consorzi verrà attribuito il punteggio in proporzione alla quota o alla somma delle quote di esecuzione del servizio dei componenti del RTI / Consorzio. Il Concorrente dovrà indicare la quota o la somma delle quote di esecuzione del servizio dei componenti del RTI / Consorzio.</p> <p>Il punteggio complessivo viene calcolato assegnando un punteggio rispetto al possesso della certificazione, successivamente riproporzionato sulla base della quota di esecuzione, secondo la seguente formula: $\Sigma [PT_{max} \text{ per il possesso della certificazione} * \% \text{ di esecuzione del Servizio}]$</p>		1	

10	Possesso della Certificazione UNI/PdR 125:2022 "Sistema di gestione della parità di genere" o equivalente le performance individuali e organizzative	<p>Il punteggio sarà attribuito come segue:</p> <p>- Si: 1 punto</p> <p>- No: 0 punti</p> <p>Nel caso di partecipazione di RTI o Consorzi verrà attribuito il punteggio in proporzione alla quota o alla somma delle quote di esecuzione del servizio dei componenti del RTI / Consorzio. Il Concorrente dovrà indicare la quota o la somma delle quote di esecuzione del servizio dei componenti del RTI / Consorzio.</p> <p>Il punteggio complessivo viene calcolato assegnando un punteggio rispetto al possesso della certificazione, successivamente riproporzionato sulla base della quota di esecuzione, secondo la seguente formula: $\Sigma [PT_{max} \text{ per il possesso della certificazione} * \% \text{ di esecuzione del Servizio}]$</p>		1	
TOTALE				70	

LOTTO 10 - GUANTI SINTETICI NON STERILI IN NITRILE DA ESPLORAZIONE PER REPARTI A RISCHIO (offerta economicamente più vantaggiosa).

L'operatore economico dovrà comprovare il possesso dei requisiti minimi e migliorativi tramite le schede tecniche e la campionatura.

Requisiti minimi:

I reparti a rischio sono: Pronto Soccorso, Anestesia e Rianimazione, Malattie Infettive, Camere d'isolamento.

- a) prodotti in nitrile di prima qualità;
- b) esenti da macchie;
- c) di colore chiaro, opaco;
- d) privi di polvere lubrificante;
- e) contenuto residui additivi chimici facilitanti il processo produttivo assenti o sotto la soglia di rilevabilità;
- f) assenza di saldature e di sbavature od imperfezioni di varia natura (il guanto deve risultare un corpo unico);
- g) forma anatomica intercambiabile DX e SX (ambidestri);
- h) manichetta lunga non inferiore a mm 270;
- i) manichetta dotata di bordino prossimale antistrappo;

- j) forniti in confezione dispenser che permetta l'estrazione dalla confezione dalla parte del polsino senza toccare il palmo e le dita del guanto, con fornitura di congruo numero di supporti a muro in funzione delle esigenze delle diverse U.O. del SSR;
- k) disponibilità di misura/taglia XS, S, M, L, XL.

Criteri di valutazione:

#	Criterio di valutazione	Descrizione del criterio di valutazione	D	T	Q
1	Criterio ambientale – Soluzioni per la riduzione dell'impatto dei confezionamenti	<p>Verrà attribuito un punteggio premiale in base all'impiego di materiali riciclati nei confezionamenti secondari e/o da trasporto, calcolato sul peso totale degli imballaggi forniti.</p> <ul style="list-style-type: none"> ● $\geq 80\%$ in peso di materiali riciclati (carta, cartone, plastica o altri) certificati → 3 punti ● 60–79% → 2 punti ● 30–59% → 1 punto ● $< 30\%$ o dato non dichiarato → 0 punti <p>Il concorrente dovrà allegare dichiarazione del produttore o scheda tecnica con evidenza del contenuto di materiale riciclato.</p>		3	
2	Confezionamento primario: scatola dispenser	<p>Maneggevolezza all'apertura, la facilità di estrazione del confezionamento primario, la robustezza del cartoncino della confezione, la facilità di stoccaggio e la chiarezza delle indicazioni tecniche atte a individuare le caratteristiche del prodotto.</p> <p>Il coefficiente V(a)_i sarà pari alla media aritmetica dei coefficienti attribuiti discrezionalmente dai singoli commissari secondo la scala di giudizi di cui al presente Capitolato al paragrafo “metodo di attribuzione del coefficiente per il calcolo del punteggio dell'offerta tecnica. <u>La valutazione avverrà sulla base della campionatura ricevuta.</u></p>		6	

3	Sensibilità tattile	Sarà oggetto di valutazione da parte della Commissione la sensibilità al polpastrello durante le prove pratiche di utilizzo della campionatura ricevuta. La prova sarà eseguita su oggetti "freddi" ovvero n.1 klemmer, n.1 kocher, n.1 porta aghi. Il coefficiente V(a) _i sarà pari alla media aritmetica dei coefficienti attribuiti discrezionalmente dai singoli commissari secondo la scala di giudizi di cui al presente Capitolato al paragrafo "metodo di attribuzione del coefficiente per il calcolo del punteggio dell'offerta tecnica. <u>La valutazione avverrà sulla base della campionatura ricevuta.</u>	7		
4	Capacità di presa	Sarà oggetto di valutazione da parte della Commissione la capacità di presa durante le prove pratiche di utilizzo della campionatura ricevuta. La prova sarà eseguita su oggetti "freddi" ovvero n.1 klemmer, n.1 kocher, n.1 porta aghi su superficie bagnata e asciutta. Il coefficiente V(a) _i sarà pari alla media aritmetica dei coefficienti attribuiti discrezionalmente dai singoli commissari secondo la scala di giudizi di cui al presente Capitolato al paragrafo "metodo di attribuzione del coefficiente per il calcolo del punteggio dell'offerta tecnica. <u>La valutazione avverrà sulla base della campionatura ricevuta.</u>	8		
5	Contenuto in acceleranti (tiourami, carbammati, difenilguanidina, ecc.)	La commissione attribuirà il coefficiente V=1 al concorrente che offre il prodotto totalmente privo di acceleranti risultante dalla <u>scheda tecnica</u> . SI/NO	6		

6	Comfort, indeformabilità e protezione per l'operatore	<p>Sarà oggetto di valutazione l' elasticità e morbidezza del guanto, il grado di indeformabilità inteso come mantenimento della forma anatomica a livello dei polpastrelli durante l'utilizzo e la protezione per l'operatore intesa come maggiore lunghezza e migliore aderenza della manichetta al camice.</p> <p>Il coefficiente V(a)_i sarà pari alla media aritmetica dei coefficienti attribuiti discrezionalmente dai singoli commissari secondo la scala di giudizi di cui al presente Capitolato al paragrafo “metodo di attribuzione del coefficiente per il calcolo del punteggio dell'offerta tecnica. <u>La valutazione avverrà sulla base della campionatura ricevuta.</u></p>	9		
7	Facilità di indossamento	<p>Sarà oggetto di valutazione la facilità di indossamento e scorrevolezza del guanto in tutte le situazioni (anche in presenza di mani umide) intesa come minor resistenza/difficoltà all'ingresso e maggiore resistenza alla rottura nel momento in cui si indossa.</p> <p>Il coefficiente V(a)_i sarà pari alla media aritmetica dei coefficienti attribuiti discrezionalmente dai singoli commissari secondo la scala di giudizi di cui al presente Capitolato al paragrafo “metodo di attribuzione del coefficiente per il calcolo del punteggio dell'offerta tecnica. <u>La valutazione avverrà sulla base della campionatura ricevuta.</u></p>	9		
8	Indice di resistenza allo strappo	<p>Sarà oggetto di valutazione l' indice di resistenza allo strappo dei guanti superiore al minimo accettato dalla normativa (9 newton per il lattice) come risultante dalla <u>Scheda Tecnica</u>.</p> <p>La commissione attribuirà il coefficiente V=1 al concorrente che offre il massimo indice di resistenza. Il coefficiente degli altri concorrenti sarà attribuito in maniera conseguentemente proporzionale secondo la seguente formula: $V_{ai} = V_a / V_{max}$ dove: V_{ai} = coefficiente del prodotto i-esimo V_{max} = massimo indice di resistenza V_a = massimo indice di resistenza del prodotto offerto i-esimo</p>			8
9	Valore AQL (UNI EN 455 – 1)	<p>Il punteggio verrà attribuito in base al minor valore di AQL per assenza di fori risultante dalla <u>scheda tecnica</u>.</p> <p>– per $AQL \leq 0,65$: 8 punti; – per $0,65 < AQL < 1,5$: 4 punti; – per $AQL = 1,5$: 0 punti.</p>		8	

10	Resistenza agli antisettici più comunemente utilizzati in B.O. (clorexidina, iodopovidone)	<p>Sarà oggetto di valutazione il possesso di test certificati da parte di Enti terzi abilitati riguardanti la resistenza agli antisettici più comunemente utilizzati in B.O. (clorexidina, iodopovidone) risultante dalla <u>scheda tecnica</u>.</p> <p>Il punteggio sarà attribuito in questo modo:</p> <ul style="list-style-type: none"> - Si: 4 punti, - No: 0 punti. 		4	
11	TUTELA DELL'AMBIENTE: Possesso della certificazione ambientale UNI EN ISO 14001: 2015 "Environmental management systems"	<p>Possesso della certificazione ambientale UNI EN ISO 14001: 2015 "Environmental management systems" Il punteggio sarà attribuito come segue:</p> <ul style="list-style-type: none"> - Si: 1 punto - No: 0 punti <p>Nel caso di partecipazione di RTI o Consorzi verrà attribuito il punteggio in proporzione alla quota o alla somma delle quote di esecuzione del servizio dei componenti del RTI / Consorzio. Il Concorrente dovrà indicare la quota o la somma delle quote di esecuzione del servizio dei componenti del RTI / Consorzio.</p> <p>Il punteggio complessivo viene calcolato assegnando un punteggio rispetto al possesso della certificazione, successivamente riproporzionato sulla base della quota di esecuzione, secondo la seguente formula:</p> <p>$\Sigma [PT_{max} \text{ per il possesso della certificazione} * \% \text{ di esecuzione del Servizio}]$</p>		1	
12	Possesso della Certificazione UNI/PdR 125:2022 "Sistema di gestione della parità di genere" o equivalente le performance individuali e organizzative	<p>Il punteggio sarà attribuito come segue:</p> <ul style="list-style-type: none"> - Si: 1 punto - No: 0 punti <p>Nel caso di partecipazione di RTI o Consorzi verrà attribuito il punteggio in proporzione alla quota o alla somma delle quote di esecuzione del servizio dei componenti del RTI / Consorzio. Il Concorrente dovrà indicare la quota o la somma delle quote di esecuzione del servizio dei componenti del RTI / Consorzio.</p> <p>Il punteggio complessivo viene calcolato assegnando un punteggio rispetto al possesso della certificazione, successivamente riproporzionato sulla base della quota di esecuzione, secondo la seguente formula:</p> <p>$\Sigma [PT_{max} \text{ per il possesso della certificazione} * \% \text{ di esecuzione del Servizio}]$</p>		1	
TOTALE				70	

LOTTO 11 - GUANTI STERILI DI PROTEZIONE DAI RAGGI X (offerta economicamente più vantaggiosa)

L'operatore economico dovrà comprovare il possesso dei requisiti minimi e migliorativi tramite le schede tecniche e la campionatura.

Requisiti minimi:

- conformi a Regolamento 2016/425/UE sui Dispositivi di Protezione Individuale (DPI)
- rispondenti a D.Lgs 46/97 e/o Regolamento 745/2017 e s.m.i
- rispondenti alle normative
 - UNI EN 420 o UNI EN 21420:2020 e smi
 - UNI EN 374 parte 1,2,3 (o EN 16523-1: 2015) e smi
 - UNI EN 455 parte 1, 2, 3, 4
- sterili;
- privi di lattice;
- attenuazione 45% a 60 KWp E 26% a 100 KWp;
- essere esenti da imperfezioni di qualsivoglia natura;
- essere di forma anatomica rispettivamente dx e sx (la forma anatomica deve rispettare la sovrapposizione del pollice rispetto alle altre dita);
- risultare di corpo unico, privi di saldature e di sbavature;
- essere dotati di una buona elasticità e morbidezza, comodità e calzabilità in ragione del livello di protezione;
- essere uniformemente sottili alla punta delle dita;
- confezione massimo 50 paia;
- presenza di pittogrammi relativi alle normative vigenti in modo indelebile sulla confezione originale (no applicazione di adesivi).

Criteria di valutazione:

#	Criterio di valutazione	Descrizione del criterio di valutazione	D	T	Q
1	Contenuto di acceleranti	Contenuto di acceleranti (tiourami, carbammati, defenilguanidina etc): è necessaria una dichiarazione del Produttore che specifichi l'assenza di contenuto di acceleranti nel guanto o l'elenco degli acceleranti presenti. - Non presenti (e dunque o nulli o sotto il livello di sensibilità dello strumento): 10 punti - In caso diverso: 0 punti		10	
2	Allergenicità	Allergenicità per stabilizzanti/acceleranti si attribuiscono i punti previsti in presenza di test allergologico che dichiara l'assenza di potenziale allergenico per il prodotto offerto. Il test deve essere svolto da laboratorio esterno al concorrente e strettamente riferito all'esatto nome commerciale dichiarato in offerta. In assenza del test o se individuato un potenziale allergenico, si attribuiscono 0 punti		10	
3	Sensibilità tattile	Si valuta, calzato il guanto, quanto lo stesso riduca la sensibilità tattile dell'operatore. <u>La valutazione avverrà sulla base della campionatura ricevuta.</u>	14		
4	Resistenza allo strappo:	Si verifica che, indossando il guanto, lo stesso non si rompa. Se verificato il requisito si attribuiscono i punti previsti, altrimenti si attribuiscono 0 punti <u>La valutazione avverrà sulla base della campionatura ricevuta.</u>		14	
5	Presenza del grip	Presenza del grip per garantire una buona presa: - Ottima presa: 5 punti - Presa inadeguata: 0 punti <u>La valutazione avverrà sulla base della campionatura ricevuta.</u>		5	

6	Valore AQL (UNI EN 455 – 1)	Il punteggio verrà attribuito in base al minor valore di AQL per assenza di fori risultante dalla <u>scheda tecnica</u> . –per AQL≤0,65: 5 punti; – per 0,65<AQL<1.5: 2 punti; – per AQL=1,5: 0 punti.		5	
7	Facilità di calzata	Facilità di calzata: si valuta la facilità con cui si indossa il guanto.	10		
8	TUTELA DELL'AMBIENTE: Possesso della certificazione ambientale UNI EN ISO 14001: 2015 "Environmental management systems"	Possesso della certificazione ambientale UNI EN ISO 14001: 2015 ""Environmental management systems"" Il punteggio sarà attribuito come segue: - Sì: 1 punto - No: 0 punti Nel caso di partecipazione di RTI o Consorzi verrà attribuito il punteggio in proporzione alla quota o alla somma delle quote di esecuzione del servizio dei componenti del RTI / Consorzio. Il Concorrente dovrà indicare la quota o la somma delle quote di esecuzione del servizio dei componenti del RTI / Consorzio. Il punteggio complessivo viene calcolato assegnando un punteggio rispetto al possesso della certificazione, successivamente riproporzionato sulla base della quota di esecuzione, secondo la seguente formula: $\Sigma [PT_{max} \text{ per il possesso della certificazione} * \% \text{ di esecuzione del Servizio}]$		1	
9	Possesso della Certificazione UNI/PdR 125:2022 "Sistema di gestione della parità di genere" o equivalente le performance individuali e organizzative	Il punteggio sarà attribuito come segue: - Sì: 1 punto - No: 0 punti Nel caso di partecipazione di RTI o Consorzi verrà attribuito il punteggio in proporzione alla quota o alla somma delle quote di esecuzione del servizio dei componenti del RTI / Consorzio. Il Concorrente dovrà indicare la quota o la somma delle quote di esecuzione del servizio dei componenti del RTI / Consorzio. Il punteggio complessivo viene calcolato assegnando un punteggio rispetto al possesso della certificazione, successivamente riproporzionato sulla base della quota di esecuzione, secondo la seguente formula: $\Sigma [PT_{max} \text{ per il possesso della certificazione} * \% \text{ di esecuzione del Servizio}]$		1	
TOTALE				70	

LOTTO 12 - GUANTI STERILI PER LA SOMMINISTRAZIONE DI CHEMIOTERAPICI ANTIBLASTICI (offerta economicamente più vantaggiosa)

L'operatore economico dovrà comprovare il possesso dei requisiti minimi e migliorativi tramite le schede tecniche e la campionatura.

Requisiti minimi:

- a) Guanti per rischio chimico specifici per la manipolazione di farmaci antiblastici,
- b) Sterili;
- c) In Nitrile;
- d) Senza polvere;
- e) Destrezza 5 secondo norma EN 420;
- f) AQL per assenza di fori pari a 1;
- g) Protezione meccanica: livelli prestazioni non richiesto;
- h) Disponibilità Taglie: da 6 a 8,5

Criteri di valutazione:

#	Criterio di valutazione	Descrizione del criterio di valutazione	D	T	Q
1	Lunghezza del guanto	Lunghezza del guanto ≥ 27 cm (fino all'avambraccio). Il punteggio sarà attribuito in questo modo: – Si: 6 punti ; – No: 0 punti .		6	
2	Presenza e grip in condizioni di asciutto	Si valuta se il guanto presenta una finitura ruvida o microruvida su: <ul style="list-style-type: none"> • dorso delle dita • palmo della mano Il punteggio sarà attribuito in questo modo: – Si: 10 punti ; – No: 0 punti . <u>La valutazione avverrà sulla base della campionatura ricevuta e Scheda tecnica che menziona “microtextured fingers”, “grip-enhancing surface”, “textured fingertips” .</u>		10	

3	Preso e grip in condizioni di bagnato	<p>Il punteggio sarà attribuito nel caso in cui il concorrente alleggi evidenza tecnica (test, dichiarazione del produttore o scheda tecnica) che dimostri l'efficacia della presa anche in condizioni bagnate (es. contatto con liquidi, umidità, fluidi organici).”</p> <p>– Si: 10 punti; – No: 0 punti.</p> <p><u>La valutazione avverrà sulla base della Scheda tecnica .</u></p>		10	
4	Facilità di indossamento (manipolazione mano asciutta e umida)	<p>Presenza di rivestimento interno polimerico/lubrificante che agevola la calzata in condizioni asciutte e umide.</p> <p>Il punteggio sarà attribuito in questo modo: – Si: 10 punti; – No: 0 punti.</p> <p><u>La valutazione avverrà sulla base della campionatura ricevuta e scheda tecnica.</u></p>		10	
5	Resistenza ai chemioterapici (permeazione)	<p>Test eseguiti su almeno 3 dei seguenti farmaci: Bleomicina, Carboplatino, Carmustina, Cisplatino, Ciclofosfamide, Doxorubicina, Daunorubicina, Fluorouracile, Metotrexato, Mitomicina, Vinblastina, Vincristina</p> <p>Il punteggio sarà attribuito in questo modo: punteggio:</p> <ul style="list-style-type: none"> ● Test su ≥ 3 farmaci: 8 punti ● Test su ≥ 6 farmaci: 16 punti ● Test su ≥ 9 farmaci: 32 punti 		32	

		I test devono essere effettuati secondo lo standard ASTM D6978 (o equivalente) e allegati all'offerta.			
13	TUTELA DELL'AMBIENTE: Possesso della certificazione ambientale UNI EN ISO 14001: 2015 "Environmental management systems"	<p>Possesso della certificazione ambientale UNI EN ISO 14001: 2015 "Environmental management systems" Il punteggio sarà attribuito come segue:</p> <p>- Sì: 1 punto - No: 0 punti</p> <p>Nel caso di partecipazione di RTI o Consorzi verrà attribuito il punteggio in proporzione alla quota o alla somma delle quote di esecuzione del servizio dei componenti del RTI / Consorzio. Il Concorrente dovrà indicare la quota o la somma delle quote di esecuzione del servizio dei componenti del RTI / Consorzio.</p> <p>Il punteggio complessivo viene calcolato assegnando un punteggio rispetto al possesso della certificazione, successivamente riproporzionato sulla base della quota di esecuzione, secondo la seguente formula: $\Sigma [PT_{max} \text{ per il possesso della certificazione} * \% \text{ di esecuzione del Servizio}]$</p>		1	
14	Possesso della Certificazione UNI/PdR 125:2022 "Sistema di gestione della parità di genere" o equivalente le performance individuali e organizzative	<p>Il punteggio sarà attribuito come segue:</p> <p>- Sì: 1 punto - No: 0 punti</p> <p>Nel caso di partecipazione di RTI o Consorzi verrà attribuito il punteggio in proporzione alla quota o alla somma delle quote di esecuzione del servizio dei componenti del RTI / Consorzio. Il Concorrente dovrà indicare la quota o la somma delle quote di esecuzione del servizio dei componenti del RTI / Consorzio.</p> <p>Il punteggio complessivo viene calcolato assegnando un punteggio rispetto al possesso della certificazione, successivamente riproporzionato sulla base della quota di esecuzione, secondo la seguente formula: $\Sigma [PT_{max} \text{ per il possesso della certificazione} * \% \text{ di esecuzione del Servizio}]$</p>		1	
TOTALE				70	

METODO DI ATTRIBUZIONE DEL COEFFICIENTE PER IL CALCOLO DEL PUNTEGGIO DELL'OFFERTA TECNICA

A ciascuno degli elementi qualitativi cui è assegnato un punteggio discrezionale nella colonna "D" della tabella, per la determinazione del coefficiente Vai variabile da zero a uno, la commissione calcola la **media aritmetica** dei coefficienti attribuiti dai singoli commissari a ciascun elemento

qualitativo dell'offerta secondo la seguente scala:

Giudizio	Ottima	Più che adeguata	Adeguata	Parzialmente Adeguata	Scarsamente Adeguata	Inadeguata
Coefficiente Assegnato	1,00	0,80	0,60	0,40	0,20	0,00

A ciascuno degli elementi quantitativi cui è assegnato un punteggio nella colonna "Q" della tabella, è attribuito un coefficiente, variabile tra zero e uno, sulla base del metodo di calcolo indicato nella colonna "Parametri".

Quanto agli elementi cui è assegnato un punteggio tabellare identificato dalla colonna "T" della tabella, il relativo punteggio è assegnato, automaticamente e in valore assoluto, sulla base della presenza o assenza nell'offerta, dell'elemento richiesto.