



ALLEGATO P1

CAPITOLATO SPECIALE DESCRITTIVO E PRESTAZIONALE

PROCEDURA DI GARA APERTA TELEMATICA, IN FORMA AGGREGATA, PER LA FORNITURA DI AUSILI PER DISABILI OCCORRENTI A PAZIENTI AFFERENTI AI SERVIZI UNIFICATI DI PROTESICA E INTEGRATIVA DELLA ASST DI MANTOVA E DELLA ASST PAPA GIOVANNI XXIII DI BERGAMO

LA B 99



INDICE DEL CAPITOLATO SPECIALE DESCRITTIVO E PRESTAZIONALE

Art. 1 - OGGETTO DELL'APPALTO, DURATA E FABBISOGNI

Art. 2 – CARATTERISTICHE GENERALI DEL PRODOTTO

Art. 3 – CARATTERISTICHE TECNICHE INDISPENSABILI ED OBBLIGATORIE

Art. 4 – TERMINI E MODALITA' DI CONSEGNA

Art. 5 – INDISPONIBILITA' TEMPORANEA DEL PRODOTTO

Art. 6 – MODIFICHE/VARIAZIONI/RITIRO PRODOTTI

Art. 7 – - OBBLIGHI DI COMUNICAZIONE IN CASO DI INTERRUZIONE O CESSAZIONE DELLA FORNITURA DI DISPOSITIVI MEDICI

Art. 8 - AGGIORNAMENTO TECNOLOGICO

Art. 9 - GARANZIA

Art. 10 - ULTERIORI OBBLIGHI E CONDIZIONI A CARICO DELLE DITTE



ART. 1 – OGGETTO DELL'APPALTO, DURATA E FABBISOGNI

1.1 Oggetto dell'appalto

Oggetto del presente Capitolato Speciale Descrittivo e Prestazionale, di seguito indicato per brevità come Capitolato, è la fornitura di ausili per disabili destinata a pazienti domiciliari, occorrente alla ASST di Mantova e alla ASST Papa Giovanni XXIII di Bergamo, di seguito indicate per brevità come Aziende Sanitarie.

Destinatari del servizio sono:

- per l'Azienda Socio Sanitaria Territoriale di Mantova i pazienti domiciliari afferenti al Servizio Unificato di Protesica e Integrativa comprendente i territori di competenza delle ASST di Mantova, Cremona e Crema;
- per l'Azienda Socio Sanitaria Territoriale Papa Giovanni XXIII di Bergamo i pazienti domiciliari afferenti al Servizio Unificato di Protesica e Integrativa comprendente i territori di competenza delle ASST Papa Giovanni XXIII, ASST Bergamo Est e ASST Bergamo Ovest;

La fornitura è suddivisa in sedici lotti singoli ed indivisibili, e precisamente:

LOTTO 1 - Carrozzina ad autospinta sulle ruote posteriori, leggera

LOTTO 2 - Letto articolato a due snodi (tre sezioni) e due manovelle, pieghevoli e rientranti, a regolazione manuale, senza ruote

LOTTO 3 - Letto articolato a due snodi (tre sezioni) e due manovelle, pieghevoli e rientranti, a regolazione manuale, dotato di ruote

LOTTO 4 - Letto articolato a tre snodi a regolazione elettrica, ad altezza fissa, dotato di ruote

LOTTO 5 - Letto articolato a tre snodi a regolazione elettrica, con regolazione elettrica dell'altezza, dotato di ruote

LOTTO 6 - Sponde universali per letto, abbassabili, ribaltabili o asportabili

LOTTO 7 - Sedia a comoda con ruote per doccia/water ad autospinta con foro anteriore a U

LOTTO 8 - Sedile copriwater imbottito preformato

LOTTO 9 - Rialzo rimovibile morbido per wc ad altezza regolabile

LOTTO 10 - Sedile da doccia fisso a parete ribaltabile con braccioli

LOTTO 11 - Cuscino in fibra cava siliconata

LOTTO 12 - Materasso ventilato in espanso composito

LOTTO 13 - Materasso in fibra cava siliconata ad inserti asportabili

LOTTO 14 - Carrello servoscala a sedile tratto curvilineo

LOTTO 15 - Scooter elettronico a quattro ruote per pendenza massima di almeno 6°

LOTTO 16 - Scooter elettronico a quattro ruote per pendenza massima di almeno 9°



1.2 Durata

La fornitura avrà durata di tre anni, con decorrenza dalla data indicata nel provvedimento di aggiudicazione e nel contratto.

1.3 Fabbisogni

Il fabbisogno triennale presunto della fornitura di ausili per disabili, oggetto della procedura in esame è riportato nel seguente prospetto; su di esso dovrà essere dimensionata l'offerta.

LOTTO	DESCRIZIONE LOTTO	DESCRIZIONE PRODOTTO	CODICE ISO	AZIENDE	UNITA' DI ACQUISTO	FABBISOGNO TRIENNALE
1	Carrozzina ad auto-spinta sulle ruote posteriori, leggera	Carrozzina ad auto-spinta sulle ruote posteriori, leggera	12.22.03.006	ASST di Mantova	PEZZO	900
				ASST Papa Giovanni XXIII di Bergamo		900
		Cuscino per lordosi	12.22.91.712	ASST di Mantova	PEZZO	300
				ASST Papa Giovanni XXIII di Bergamo		300
		Pedane elevabili per misure seduta da 38 a 44 cm	12.22.91.718	ASST di Mantova	COPPIA (2 PEZZI)	300
				ASST Papa Giovanni XXIII di Bergamo		300
		Pedane elevabili per misure seduta da 46 a 52 cm	12.22.91.718	ASST di Mantova	COPPIA (2 PEZZI)	300
				ASST Papa Giovanni XXIII di Bergamo		300
		Prolunga schienale pieghevole	12.22.91.709	ASST di Mantova	PEZZO	300



Carlo Poma

Sistema Socio Sanitario

Regione
Lombardia

ASST Mantova

				ASST Papa Giovanni XXIII di Bergamo		300
		Tavolino fisso con in- cavo	12.22.91.715	ASST di Mantova	PEZZO	300
				ASST Papa Giovanni XXIII di Bergamo		300
2	Letto articolato a due snodi (tre sezioni) e due manovelle, pieghevoli e rientranti, a regolazione manuale, senza ruote	Letto articolato a due snodi (tre sezioni) e due manovelle, pieghevoli e rientranti, a regolazione manuale, senza ruote	18.12.07.003	ASST di Mantova	PEZZO	390
				ASST Papa Giovanni XXIII di Bergamo		300
		Asta sollevapersona con base a terra	18.12.91.003	ASST di Mantova	PEZZO	90
				ASST Papa Giovanni XXIII di Bergamo		150
		Sponde per letto (SIN- GOLA)	18.12.91.006	ASST di Mantova	PEZZO	360
				ASST Papa Giovanni XXIII di Bergamo		300
3	Letto articolato a due snodi (tre sezioni) e due manovelle, pieghevoli e rientranti, a regolazione manuale, dotato di ruote	Letto articolato a due snodi (tre sezioni) e due manovelle, pieghevoli e rientranti, a regolazione manuale, dotato di ruote	18.12.07.006	ASST di Mantova	PEZZO	300
				ASST Papa Giovanni XXIII di Bergamo		300
		Asta sollevapersona con base a terra	18.12.91.003	ASST di Mantova	PEZZO	90
				ASST Papa Giovanni XXIII di Bergamo		150
		Sponde per letto (SIN- GOLA)	18.12.91.006	ASST di Mantova	PEZZO	360
				ASST di Mantova		360



Carlo Poma

Sistema Socio Sanitario

Regione
Lombardia

ASST Mantova

				ASST Papa Giovanni XXIII di Bergamo		300
4	Letto articolato a tre snodi a regolazione elet- trica, ad altezza fissa, dotato di ruote	Letto articolato elettrico ad altezza fissa	18.12.10.003	ASST di Mantova	PEZZO	390
				ASST Papa Giovanni XXIII di Bergamo		600
		Asta sollevapersona con base a terra	18.12.91.003	ASST di Mantova	PEZZO	90
				ASST Papa Giovanni XXIII di Bergamo		900
		Sponde per letto (SIN- GOLA)	18.12.91.006	ASST di Mantova	PEZZO	360
				ASST Papa Giovanni XXIII di Bergamo		900
5	Letto articolato a tre snodi a regolazione elet- trica, con regolazione elettrica dell'altezza, do- tato di ruote	Letto articolato elettrico con regolazione elettrica dell'altezza	18.12.10.009	ASST di Mantova	PEZZO	1200
				ASST Papa Giovanni XXIII di Bergamo		0
		Asta sollevapersona con base a terra	18.12.91.003	ASST di Mantova	PEZZO	360
				ASST Papa Giovanni XXIII di Bergamo		0
		Sponde per letto (SIN- GOLA)	18.12.91.006	ASST di Mantova	PEZZO	1440
				ASST Papa Giovanni XXIII di Bergamo		0
6	Sponde universali per letto, abbassabili, ribal- tabili o asportabili	Sponda universale per letto, abbassabile, ribal- tabile o asportabile (SIN- GOLA)	18.12.27.003	ASST di Mantova	PEZZO	300



Carlo Poma

Sistema Socio Sanitario

Regione
Lombardia

ASST Mantova

				ASST Papa Giovanni XXIII di Bergamo		120
7	Sedia a comoda con ruote per doccia/water ad autospinta con foro anteriore a U	Sedia a comoda con ruote per doccia/water ad autospinta con foro anteriore a U	09.12.03.012	ASST di Man- tova	PEZZO	300
				ASST Papa Giovanni XXIII di Bergamo		60
		Cinghia a bretellaggio	09.12.91.015	ASST di Mantova	PEZZO	30
				ASST Papa Giovanni XXIII di Bergamo		30
		Pelotte toracali (coppia)	09.12.91.018	ASST di Mantova	COPPIA (2 PEZZI)	30
				ASST Papa Giovanni XXIII di Bergamo		30
8	Sedile copriwater imbot- tito preformato	Sedile copriwater imbot- tito preformato	09.12.09.003	ASST di Mantova	PEZZO	30
				ASST Papa Giovanni XXIII di Bergamo		6
9	Rialzo rimovibile mor- bido per wc ad altezza regolabile	Rialzo rimovibile mor- bido per wc ad altezza regolabile	09.12.15.006	ASST di Mantova	PEZZO	120
				ASST Papa Giovanni XXIII di Bergamo		105
10	Sedile da doccia fisso a parete ribaltabile con braccioli	Sedile per doccia da pa- rete con gambe e brac- cioli ribaltabili da muro	09.33.03.009	ASST di Man- tova	PEZZO	165
				ASST Papa Giovanni XXIII di Bergamo		165
11	Cuscino in fibra cava si- liconata	Cuscino in fibra cava si- liconata	04.33.03.003	ASST di Mantova	PEZZO	2700



Carlo Poma

Sistema Socio Sanitario

Regione
Lombardia

ASST Mantova

				ASST Papa Giovanni XXIII di Bergamo		3000
12	Materasso ventilato in espanso composito	materasso ventilato in espanso composito	04.33.06.006	ASST di Man- tova	PEZZO	600
				ASST Papa Giovanni XXIII di Bergamo		1500
13	Materasso in fibra cava siliconata ad inserti asportabili	Materasso in fibra cava siliconata ad inserti asportabili	04.33.06.012	ASST di Man- tova	PEZZO	240
				ASST Papa Giovanni XXIII di Bergamo		240
14	Carrello servoscala a sedile tratto curvilineo	Carrello servoscala a sedile - tratto curvilineo	18.30.10.009- 02	ASST di Mantova	PEZZO	75
				ASST Papa Giovanni XXIII di Bergamo		75
		curva da 90 a 180	18.30.10.009- 02	ASST di Mantova	PEZZO	90
				ASST Papa Giovanni XXIII di Bergamo		90
		curva fino a 90	18.30.10.009- 02	ASST di Mantova	PEZZO	150
				ASST Papa Giovanni XXIII di Bergamo		150
		Manutenzione (previsto 1 intervento ogni 6 mesi - 2/anno)	18.30.10.009- 02	ASST di Mantova	UNITA'	150
				ASST Papa Giovanni XXIII di Bergamo		825
		tratto rettilineo a metro inclusa la variazione di pendenza	18.30.10.009- 02	ASST di Mantova	PEZZO	825



				ASST Papa Giovanni XXIII di Bergamo		150
15	Scooter elettronico a quattro ruote per pen- denza massima di al- meno 6°	Scooter elettronico a quattro ruote per pen- denza massima di al- meno 6°	12.23.03.006	ASST di Mantova	PEZZO	21
				ASST Papa Giovanni XXIII di Bergamo		18
		BATTERIA DI RICAM- BIO	12.23.03.006	ASST di Mantova	PEZZO	45
				ASST Papa Giovanni XXIII di Bergamo		18
16	Scooter elettronico a quattro ruote per pen- denza massima di al- meno 9°	SCOOTER DI CLASSE 2, CON PENDENZA MASSIMA SUPERA- BILE DI ALMENO 9°	12.23.03.006	ASST di Mantova	PEZZO	24
				ASST Papa Giovanni XXIII di Bergamo		18
		BATTERIA DI RICAM- BIO	12.23.03.006	ASST di Mantova	PEZZO	42
				ASST Papa Giovanni XXIII di Bergamo		18

Si precisa che il fabbisogno stimato indicato nei documenti di gara per ogni lotto è puramente indicativo, essendo l'attività clinica ed il bisogno di salute non esattamente quantificabile, in quanto subordinati a fattori variabili e ad altre cause e circostanze legate alla particolare natura dell'oggetto del presente Capitolato, nonché alle eventuali manovre di contenimento della spesa sanitaria disposte dallo Stato o dalla Regione Lombardia ivi inclusi processi d'acquisto centralizzati o convenzioni attivate dall'Azienda Regionale per l'Innovazione e gli Acquisti (ARIA SpA) o da CONSIP SpA o stipulate ai sensi della normativa vigente.

Per le modifiche contrattuali si rimanda al Disciplinare di gara.



ART. 2 - CARATTERISTICHE GENERALI DEI PRODOTTI

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; dovranno, inoltre, rispondere ai requisiti previsti dalle disposizioni vigenti in materia, all'atto dell'offerta nonché ad ogni altro eventuale provvedimento emanato durante la fornitura.

In particolare, gli ausili forniti dovranno:

- possedere i requisiti essenziali funzionali e tecnici indicati nel D.P.C.M. 12 gennaio 2017, per il relativo codice di appartenenza e dovranno essere conformi alle direttive europee ed alle norme tecniche vigenti (Regolamento UE 2017/745 s.m.i sui Dispositivi medici);
- essere conformi alle caratteristiche tecniche richieste, per ogni tipologia di ausilio nelle schede riportate al successivo art. 3 – “Caratteristiche tecniche indispensabili ed obbligatorie”;
- essere conformi alle norme di sicurezza vigenti;
- essere iscritti nell'elenco dei dispositivi medici del Ministero della Salute. La registrazione dovrà essere obbligatoriamente posseduta al momento della stipula dei singoli contratti di fornitura.

Si precisa che nel caso in cui, durante la fase di aggiudicazione della gara, ovvero durante il periodo di vigenza dei contratti, dovesse essere modificato o sostituito il D.P.C.M. 12 gennaio 2017 l'ASST si riserva la facoltà di verificare tali modifiche/sostituzioni ed eventualmente di apportare gli appositi correttivi alla fornitura, secondo quanto previsto dalla legge. In ogni caso, il Fornitore si impegna ad attenersi a tali modifiche e/o sostituzioni apportando gli appositi correttivi alla fornitura, secondo quanto previsto dalla legge, previa approvazione da parte dell'ASST.

Tutti i prodotti offerti devono essere realizzati in idonei impianti produttivi in conformità alle normative internazionali di assicurazione della qualità in accordo con le norme EN 46001 o equivalenti e alle norme ISO 9001.

Qualora, nel corso della validità dei singoli contratti di fornitura, si verificasse l'emanazione di disposizioni normative cogenti, statali e/o comunitarie, per quanto attiene le autorizzazioni alla produzione, importazione ed immissione in commercio, nonché la disciplina dei requisiti tecnici e/o regolamentari relativamente ai prodotti oggetto della fornitura, o qualsiasi altra disposizione vigente in materia, il fornitore è tenuto a conformare la qualità dei prodotti forniti alla sopravvenuta normativa, senza alcun aumento di prezzo, nonché a sostituire, a proprio onere e spese, qualora ne fosse vietato l'uso, le eventuali rimanenze di prodotti non conformi consegnati e giacenti in confezioni integre.

Tutti i prodotti devono essere perfettamente identificabili tramite etichette apposte sugli imballi esterni e sulle confezioni interne.

L'etichettatura e la manualistica dei dispositivi medici devono contenere i seguenti elementi:



- nome commerciale del prodotto
- marcatura CE;
- nome e indirizzo del fabbricante;
- descrizione schematica del dispositivo e destinazione d'uso;
- condizioni di conservazione e/o manipolazione;
- istruzioni per l'uso;
- avvertenze;
- data di fabbricazione;
- indicazione "STERILE" (se del caso).

L'etichettatura, in linea con il punto 13.3 dell'Allegato I del D. Lgs. n. 46/1997, e le istruzioni per l'uso devono essere redatte in lingua italiana e rispettare le norme vigenti, riportando la destinazione d'uso prevista per ciascun prodotto. Le istruzioni possono contenere anche eventuali informazioni necessarie all'utilizzatore, le eventuali controindicazioni e precauzioni da prendere.

Per quanto non espressamente specificato, si fa riferimento alle disposizioni ed agli standard di qualità previsti dalla normativa vigente.

ART. 3 - CARATTERISTICHE TECNICHE INDISPENSABILI ED OBBLIGATORIE

Nel presente articolo sono indicate le caratteristiche tecniche indispensabili ed obbligatorie, richieste tassativamente a pena di esclusione dalla procedura di gara, che devono possedere, distintamente per i lotti di gara, gli ausili e i dispositivi aggiuntivi ove previsti, nonché le modalità indispensabili ed obbligatorie di gestione della fornitura.

L'offerta dovrà comprendere tutto quanto necessario al corretto funzionamento degli ausili proposti.

SCHEDE LOTTI DI GARA – CARATTERISTICHE TECNICHE INDISPENSABILI ED OBBLIGATORIE

LOTTO 1 - Carrozzina ad autospinta sulle ruote posteriori, leggera (codice ISO 12.22.03.006)

Identificazione prodotto	Fornitura prevista dal D.M. del 12-01-2017 ad oggetto: "Definizione aggiornamento livelli assistenziali di assistenza, di cui all'art. 1, comma 7, del decreto legislativo 30-12 1992 n. 502." Codice ISO: 12.22.03.006 Descrizione: Carrozzina ad autospinta sulle ruote posteriori, leggera
Indicazioni generali	



	Ausilio destinato a persone non deambulanti e persone con gravi problemi di mobilità per le quali la deambulazione sia clinicamente sconsigliata per determinate attività (es. spostamenti all'esterno). Indicata per un uso quotidiano continuo o prolungato per molte ore nel corso della giornata ed in condizioni, cliniche o ambientali, che richiedono facile manovrabilità.
Norme di riferimento	<ul style="list-style-type: none"> • Direttiva CEE 93/42 e DLgs 46/97 e smi inerente i dispositivi medici; • UNI EN 12182 (D.L.46/97) "Ausili tecnici per persone disabili – requisiti generali e metodi di prova"; • UNI EN 12183 (D.L.46/97) "Carrozze a propulsione manuale – Requisiti e metodi di prova";
Funzione primaria	Ausili per la mobilità autonoma o assistita da un accompagnatore che consentono all'utente di spostarsi in posizione seduta.
Requisiti indispensabili ed obbligatori del prodotto	<p>Descrizione sintetica dei requisiti funzionali, tecnici che la fornitura deve obbligatoriamente assicurare:</p> <ul style="list-style-type: none"> ➤ telaio pieghevole ➤ struttura in lega leggera ad alta resistenza ➤ presenza di corrimano ➤ due ruote fisse grandi $\varnothing \geq 500$ mm con tolleranza +/- 5% per conversione in altre unità di misura, con gommatura pneumatica ad estrazione rapida in posizione posteriore con perno spostabile in più posizioni rispetto al telaio, provviste di anello corrimani di spinta ➤ due ruote piccole piroettanti $\varnothing \leq 200$ mm con tolleranza +/- 5% per conversione in altre unità di misura, in posizione anteriore con forcella spostabile in più posizioni rispetto al telaio e regolabile in inclinazione ➤ appoggiambracci ribaltabili e estraibili ➤ pedane appoggia piedi separate, regolabili in altezza, ribaltabili ed estraibili ➤ fiancate proteggiambracci con braccioli ribaltabili o estraibili, regolabili in altezza (n.b.: I braccioli devono essere idonei per accogliere eventuale aggiunta di tavolino con incavo cod. ISO 12.22.91.715) ➤ ruote di transito (o per ascensore o passaggi stretti - consentono il movimento con le ruote grandi estratte) ➤ dotate di freni di stazionamento ➤ peso massimo in configurazione standard Kg 16 ➤ Portata ≥ 100 kg ➤ larghezza sedile range cm. 38 - 46 (fornibile in almeno quattro misure differenti es. 40 - 42- 44- 46, con minimo 2 cm di differenza tra una misura e l'altra) ➤ possibilità di regolare la profondità della seduta di almeno due misure ➤ Manuale d'uso scritto in lingua italiana.



Periodo di garanzia	➤ Garanzia 24 mesi
Elenco degli aggiuntivi previsti	<ul style="list-style-type: none"> • 12.22.91.709 -prolunga dello schienale o schienale regolabile (<i>solo per codice 12.22.03.003 e 12.22.03.006</i>) • 12.22.91.712 - cuscinetto per lordosi per carrozzina (<i>solo se esplicitamente indicato nella prescrizione</i>) • 12.22.91.715 - tavolo con incavo avvolgente (<i>solo se esplicitamente indicato nella prescrizione</i>) • 12.22.91.718 - pedana elevabile a richiesta (destra, sinistra o entrambe), con supporto morbido per il polpaccio
Luogo e tempi di consegna	<ul style="list-style-type: none"> - Tempi di consegna: La consegna dovrà essere effettuata entro e non oltre 10 giorni consecutivi dalla data dell'ordine (compreso sabato e festivi); - Luogo: per l'ASST di Mantova: magazzino Ditta Home Care Solutions s.r.l. sito in Via Medole 4b, Località Gambarara - 46100 Mantova (MN); per l'ASST Papa Giovanni XXIII di Bergamo: Via Aldo Moro, 5/7 - 24020 Scanzorosciate (BG). Eventuali variazioni di sede in corso di fornitura verranno debitamente comunicati a cura di ciascuna ASST.
Campionatura	➤ Campionatura richiesta, quantità: 1 pezzo per la carrozzina (in una delle misure richieste), 1 pezzo per ciascun aggiuntivo. Montaggio dell'ausilio non previsto.

LOTTO 2 – Letto articolato a due snodi (tre sezioni) e due manovelle, pieghevoli e rientranti, a regolazione manuale, senza ruote (codice ISO: 18.12.07.003)

Identificazione prodotto	<p>Fornitura prevista dal D.M. del 12-01-2017 ad oggetto: "Definizione aggiornamento livelli assistenziali di assistenza, di cui all'art. 1, comma 7, del decreto legislativo 30-12 1992 n. 502."</p> <p>Codice ISO: 18.12.07.003 - Letto articolato a due snodi (tre sezioni) e due manovelle, pieghevoli e rientranti, a regolazione manuale, senza ruote</p>
Indicazioni generali	Ausilio destinato a assistiti con limitazioni motorie che obbligano a lunghe, costanti e irreversibili permanenze in posizione distesa.






Norme di riferimento	<ul style="list-style-type: none">• Direttiva CEE 93/42 e DLgs 46/97 e smi inerente i dispositivi medici• UNI EN ISO 12182• UNI CEI EN 60601-2-52
Funzione primaria	Ausilio progettato per consentire la variazione posturale attraverso la suddivisione del supporto del materasso in una o più sezioni regolabili in angolazione manualmente
Requisiti indispensabili ed obbligatori del prodotto	<p>Descrizione sintetica dei requisiti funzionali, tecnici che la fornitura deve obbligatoriamente assicurare:</p> <ul style="list-style-type: none">➤ Letto a due manovelle, a regolazione manuale, senza ruote➤ Struttura di supporto adeguata al carico da sostenere munita di due testiere e predisposta per l'applicazione di sponde di contenimento; la rete è collegata ad un telaio articolato che permette la movimentazione manuale del tronco e delle gambe. Struttura realizzata in: Acciaio cromato/Acciaio verniciato/Acciaio cromato e verniciato➤ Fondo Articolato a due snodi (tre sezioni)➤ Telaio predisposto per l'applicazione di sponde di contenimento, con rete collegata al telaio➤ Inclinazione a mezzo manovelle manuali➤ Con pistone dotato di limitatore di fine corsa nella estensione massima e minima➤ Manovelle retrattili o pieghevoli a scomparsa➤ Portata letto secondo norma CEI UNI EN 60601-2-52, ovvero ≥ 135 kg per il "Paziente" e ≥ 170 Kg per il "Carico di lavoro in sicurezza"➤ Manuale d'uso scritto in lingua italiana.
Periodo di garanzia	<ul style="list-style-type: none">➤ Garanzia 24 mesi
Elenco degli aggiuntivi previsti	<ul style="list-style-type: none">• 18.12.91.003 - Asta solleva-persona con base a terra - base costruita in tubo di acciaio verniciato, completa di piedini in plastica o gomma, asta in acciaio completa di triangolo e cinghia in nylon od altro materiale, regolabile, smontabile;• 18.12.91.006 - Sponde per letto (di diversi materiali) del tipo abbassabile, pieghevole o asportabile, con sistema di ancoraggio universale - indicate nei casi in cui è necessario prevenire il rischio di cadute accidentali. Devono essere prescritte e fornite insieme con il letto.
Luogo e tempi di consegna	<ul style="list-style-type: none">- Tempi di consegna: La consegna dovrà essere effettuata entro e non oltre 10 giorni consecutivi dalla data dell'ordine (compreso sabato e festivi);- Luogo: per l'ASST di Mantova: magazzino Ditta Home Care Solutions s.r.l. sito in Via Medole 4b, Località Gambarara - 46100 Mantova (MN);



	per l'ASST Papa Giovanni XXIII di Bergamo: Via Aldo Moro, 5/7 - 24020 Scanzorosciate (BG). Eventuali variazioni di sede in corso di fornitura verranno debitamente comunicati a cura di ciascuna ASST.
Campionatura	➤ Campionatura richiesta, quantità: 1 pezzo per il letto, 1 pezzo per l'asta, 2 pezzi (coppia) per le sponde. Montaggio dell'ausilio previsto.
Precisazione su avvio esecuzione del contratto	<p>Si precisa che la tipologia di ausilio di cui al presente lotto - Letto articolato a due snodi (tre sezioni) e due manovelle, pieghevoli e rientranti, a regolazione manuale, senza ruote (codice ISO: 18.12.07.003) - è oggetto di contratti discendenti da adesione a Convenzione ARIA, tuttora in vigore:</p> <ul style="list-style-type: none">- per l'ASST di Mantova: Ordinato di fornitura n. 195305499 del 13/01/2025, emesso in adesione alla Convenzione ARIA_2020_017, lotto 9, avente scadenza il 24/03/2026;- per l'ASST Papa Giovanni XXII di Bergamo: Ordinato di fornitura n. 198512714 del 17/03/2025, emesso in adesione alla Convenzione ARIA_2020_017, lotto 9, avente scadenza il 24/03/2026. <p>In ragione di ciò, per ciascuna ASST l'esecuzione del contratto discendente dalla presente procedura avrà avvio successivamente alla scadenza del rispettivo Ordinato di Fornitura, salvo esaurimento anticipato dei fabbisogni.</p>

LOTTO 3 – Letto articolato a due snodi (tre sezioni) e due manovelle, pieghevoli e rientranti, a regolazione manuale, dotato di ruote (codice ISO: 18.12.07.006)

Identificazione prodotto	Fornitura prevista dal D.M. del 12-01-2017 ad oggetto: "Definizione aggiornamento livelli assistenziali di assistenza, di cui all'art. 1, comma 7, del decreto legislativo 30-12 1992 n. 502." Codice ISO: 18.12.07.006 - Letto a due manovelle con ruote
Indicazioni generali	Ausilio destinato a assistiti con limitazioni motorie che obbligano a lunghe, costanti e irreversibili permanenze in posizione distesa.
Norme di riferimento	<ul style="list-style-type: none">• Direttiva CEE 93/42 e DLgs 46/97 e smi inerente i dispositivi medici• UNI EN ISO 12182• UNI CEI EN 60601-2-52
Funzione primaria	Ausilio progettato per consentire la variazione posturale attraverso la suddivisione del supporto del materasso in una o più sezioni regolabili in angolazione manualmente

AS



Requisiti indispensabili ed obbligatori del prodotto	<p>Descrizione sintetica dei requisiti funzionali, tecnici che la fornitura deve obbligatoriamente assicurare:</p> <ul style="list-style-type: none">➤ Letto a due manovelle, a regolazione manuale, con quattro ruote piroettanti di diametro ≥ 100 mm➤ Struttura di supporto adeguata al carico da sostenere munita di due testiere e predisposta per l'applicazione di sponde di contenimento; la rete è collegata ad un telaio articolato che permette la movimentazione manuale del tronco e delle gambe. Struttura realizzata in: Acciaio cromato/ Acciaio verniciato / Acciaio cromato e verniciato➤ Ruote piroettanti, complete di freni di stazionamento sia sulle ruote che sull'asse di rotazione➤ Fondo articolato a due snodi (tre sezioni)➤ Telaio predisposto per l'applicazione di sponde di contenimento, con rete collegata al telaio➤ Inclinazione a mezzo manovelle manuali➤ Con pistone dotato di limitatore di fine corsa nella estensione massima e minima➤ Manovelle retrattili o pieghevoli a scomparsa➤ Portata letto secondo norma CEI UNI EN 60601-2-52, ovvero ≥ 135 kg per il "Paziente" e ≥ 170 Kg per il "Carico di lavoro in sicurezza"➤ Manuale d'uso scritto in lingua italiana.
Periodo di garanzia	<ul style="list-style-type: none">➤ Garanzia 24 mesi
Elenco degli aggiuntivi previsti	<ul style="list-style-type: none">• 18.12.91.003 - Asta solleva-persona con base a terra - base costruita in tubo di acciaio verniciato, completa di piedini in plastica o gomma, asta in acciaio completa di triangolo e cinghia in nylon od altro materiale, regolabile, smontabile;• 18.12.91.006 - Sponde per letto (di diversi materiali) del tipo abbassabile, pieghevole o asportabile, con sistema di ancoraggio universale - indicate nei casi in cui è necessario prevenire il rischio di cadute accidentali. Devono essere prescritte e fornite insieme con il letto.
Luogo e tempi di consegna	<ul style="list-style-type: none">- Tempi di consegna: La consegna dovrà essere effettuata entro e non oltre 10 giorni consecutivi dalla data dell'ordine (compreso sabato e festivi);- Luogo: per l'ASST di Mantova: magazzino Ditta Home Care Solutions s.r.l. sito in Via Medole 4b, Località Gambarara - 46100 Mantova (MN); per l'ASST Papa Giovanni XXIII di Bergamo: Via Aldo Moro, 5/7 - 24020 Scanzorosciate (BG). Eventuali variazioni di sede in corso di fornitura verranno debitamente comunicati a cura di ciascuna ASST.

11 16 99



Campionatura	<p>➤ Campionatura richiesta, quantità: 1 pezzo per il letto, 1 pezzo per l'asta, 2 pezzi (coppia) per le sponde. Montaggio dell'ausilio previsto.</p>
Precisazione su avvio esecuzione del contratto	<p>Si precisa che la tipologia di ausilio di cui al presente lotto - Letto articolato a due snodi (tre sezioni) e due manovelle, pieghevoli e rientranti, a regolazione manuale, dotato di ruote (codice ISO: 18.12.07.006) - è oggetto di contratti discendenti da adesione a Convenzione ARIA, tuttora in vigore:</p> <ul style="list-style-type: none">- per l'ASST di Mantova: Ordinativo di fornitura n. 195215185 del 10/01/2025, emesso in adesione alla Convenzione ARIA_2020_017, lotto 10, avente scadenza il 18/01/2026;- per l'ASST Papa Giovanni XXII di Bergamo: nessuna adesione; <p>In ragione di ciò, per ciascuna ASST l'esecuzione del contratto discendente dalla presente procedura avrà avvio successivamente alla scadenza del rispettivo Ordinativo di Fornitura, salvo esaurimento anticipato dei fabbisogni.</p>

LOTTO 4 - Letto articolato a tre snodi a regolazione elettrica, ad altezza fissa, dotato di ruote (cod. ISO 18.12.10.003)

Identificazione prodotto	<p>Fornitura prevista dal D.M. del 12-01-2017 ad oggetto: "Definizione aggiornamento livelli assistenziali di assistenza, di cui all'art. 1, comma 7, del decreto legislativo 30-12 1992 n. 502."</p> <p>Codice ISO: 18.12.10.003 - Letto articolato elettrico ad altezza fissa</p>
Indicazioni generali	<p>Ausilio destinato a assistiti con limitazioni motorie che obbligano a lunghe, costanti e irreversibili permanenze in posizione distesa.</p>
Norme di riferimento	<ul style="list-style-type: none">• Direttiva CEE 93/42 e DLgs 46/97 e smi inerente i dispositivi medici• UNI EN ISO 12182• UNI CEI EN 60601-2-52
Funzione primaria	<p>Ausilio progettato per consentire la variazione posturale attraverso la suddivisione del supporto del materasso in una o più sezioni con regolazione elettrica</p>

MA B



Requisiti indispensabili ed obbligatori del prodotto	<p>Descrizione sintetica dei requisiti funzionali, tecnici che la fornitura deve obbligatoriamente assicurare:</p> <ul style="list-style-type: none">➤ Letto articolato elettrico ad altezza fissa con quattro ruote piroettanti di diametro ≥ 100 mm➤ Struttura di supporto adeguata al carico da sostenere munita di due testiere e predisposta per l'applicazione di sponde di contenimento; la rete è collegata ad un telaio articolato che permette la movimentazione motorizzata del tronco e delle gambe. Struttura realizzata in: Acciaio cromato/Acciaio verniciato/Acciaio cromato e verniciato.➤ Dimensioni della rete: 90 cm x 200 cm (+/- 5 cm)➤ Altezza fissa nel range consentito: 35 – 45 cm➤ Ruote piroettanti, complete di freni di stazionamento sia sulle ruote che sull'asse di rotazione➤ Fondo articolato a tre snodi a regolazione elettrica➤ Tipologia movimentazione comandabile tramite pulsantiera utilizzabile dall'assistito stesso o dall'assistente➤ Telaio predisposto per l'applicazione di sponde di contenimento universale➤ Portata del letto secondo norma CEI UNI EN 60601-2-52, ovvero ≥ 135 kg per il "Paziente" e ≥ 170 Kg per il "Carico di lavoro in sicurezza"➤ Manuale d'uso scritto in lingua italiana.
Periodo di garanzia	<ul style="list-style-type: none">➤ Garanzia 24 mesi
Elenco degli aggiuntivi previsti	<ul style="list-style-type: none">• 18.12.91.003 - Asta solleva-persona con base a terra - base costruita in tubo di acciaio verniciato, completa di piedini in plastica o gomma, asta in acciaio completa di triangolo e cinghia in nylon od altro materiale, regolabile, smontabile;• 18.12.91.006 - Sponde per letto (di diversi materiali) del tipo abbassabile, pieghevole o asportabile, con sistema di ancoraggio universale - indicate nei casi in cui è necessario prevenire il rischio di cadute accidentali. Devono essere prescritte e fornite insieme con il letto.
Luogo e tempi di consegna	<ul style="list-style-type: none">- Tempi di consegna: La consegna dovrà essere effettuata entro e non oltre 10 giorni consecutivi dalla data dell'ordine (compreso sabato e festivi);- Luogo: per l'ASST di Mantova: magazzino Ditta Home Care Solutions s.r.l. sito in Via Medole 4b, Località Gambarara - 46100 Mantova (MN); per l'ASST Papa Giovanni XXIII di Bergamo: Via Aldo Moro, 5/7 - 24020 Scanzorosciate (BG). Eventuali variazioni di sede in corso di fornitura verranno debitamente comunicati a cura di ciascuna ASST.



Campionatura	➤ Campionatura richiesta, quantità: 1 pezzo per il letto, 1 pezzo per l'asta, 2 pezzi (coppia) per le sponde. Montaggio dell'ausilio previsto.
---------------------	--

LOTTO 5 - Letto articolato a tre snodi a regolazione elettrica, con regolazione elettrica dell'altezza, dotato di ruote (cod. ISO 18.12.10.009)

Identificazione prodotto	Fornitura prevista dal D.M. del 12-01-2017 ad oggetto: "Definizione aggiornamento livelli assistenziali di assistenza, di cui all'art. 1, comma 7, del decreto legislativo 30-12 1992 n. 502." Codice ISO: 18.12.10.009 - Letto articolato elettrico con regolazione elettrica dell'altezza
Indicazioni generali	Ausilio destinato a assistiti con limitazioni motorie che obbligano a lunghe, costanti e irreversibili permanenze in posizione distesa.
Norme di riferimento	<ul style="list-style-type: none">• Direttiva CEE 93/42 e DLgs 46/97 e smi inerente i dispositivi medici• UNI EN ISO 12182• UNI CEI EN 60601-2-52
Funzione primaria	Ausilio progettato per consentire la variazione posturale attraverso la suddivisione del supporto del materasso in una o più sezioni con regolazione elettrica dell'altezza
Requisiti indispensabili ed obbligatori del prodotto	Descrizione sintetica dei requisiti funzionali, tecnici che la fornitura deve obbligatoriamente assicurare: <ul style="list-style-type: none">➤ Letto articolato elettrico, con quattro ruote piroettanti di diametro ≥ 100 mm e con regolazione elettrica dell'altezza➤ Struttura di supporto adeguata al carico da sostenere munita di due testiere e predisposta per l'applicazione di sponde di contenimento; la rete è collegata ad un telaio articolato che permette la movimentazione motorizzata del tronco e delle gambe. Struttura realizzata in: Acciaio cromato; Acciaio verniciato; Acciaio cromato e verniciato.➤ Base regolabile in altezza tramite dispositivi elettrici con comando utilizzabile dal paziente o dall'assistente e con la struttura in acciaio con parti verniciate e cromate➤ Spazio altezza libera da terra non inferiore a 15 cm (idoneo a passaggio sollevatore)➤ Dimensioni della rete: 90 cm x 200 cm (+/- 5 cm)➤ Ruote piroettanti, complete di freni di stazionamento sia sulle ruote che sull'asse di rotazione



	<ul style="list-style-type: none">➤ Fondo articolato a tre snodi a regolazione elettrica➤ Tipologia movimentazione comandabile tramite pulsantiera utilizzabile dall'assistito stesso o dall'assistente➤ Predisposto per l'applicazione di sponde di contenimento universale➤ Secondo norma CEI UNI EN 60601-2-52, ovvero ≥ 135 kg per il "Paziente" e ≥ 220 Kg per il "Carico di lavoro in sicurezza"➤ Manuale d'uso scritto in lingua italiana.
Periodo di garanzia	<ul style="list-style-type: none">➤ Garanzia 24 mesi
Elenco degli aggiuntivi previsti	<ul style="list-style-type: none">• 18.12.91.003 - Asta solleva-persona con base a terra - base costruita in tubo di acciaio verniciato, completa di piedini in plastica o gomma, asta in acciaio completa di triangolo e cinghia in nylon od altro materiale, regolabile, smontabile;• 18.12.91.006 - Sponde per letto (di diversi materiali) del tipo abbassabile, pieghevole o asportabile, con sistema di ancoraggio universale - indicate nei casi in cui è necessario prevenire il rischio di cadute accidentali. Devono essere prescritte e fornite insieme con il letto.
Luogo e tempi di consegna	<ul style="list-style-type: none">- Tempi di consegna: La consegna dovrà essere effettuata entro e non oltre 10 giorni consecutivi dalla data dell'ordine (compreso sabato e festivi);- Luogo: per l'ASST di Mantova: magazzino Ditta Home Care Solutions s.r.l. sito in Via Medole 4b, Località Gambarara - 46100 Mantova (MN); per l'ASST Papa Giovanni XXIII di Bergamo: Via Aldo Moro, 5/7 - 24020 Scanzorosciate (BG). Eventuali variazioni di sede in corso di fornitura verranno debitamente comunicati a cura di ciascuna ASST.
Campionatura	<ul style="list-style-type: none">➤ Campionatura richiesta, quantità: 1 pezzo per il letto, 1 pezzo per l'asta, 2 pezzi (coppia) per le sponde. Montaggio dell'ausilio previsto.

LOTTO 6 – Sponde universali per letto, abbassabili, ribaltabili o asportabili (codice ISO: 18.12.27.003)

Identificazione prodotto	Fornitura prevista dal D.M. del 12-01-2017 ad oggetto: "Definizione aggiornamento livelli assistenziali di assistenza, di cui all'art. 1, comma 7, del decreto legislativo 30-12 1992 n. 502."
---------------------------------	--



	Codice ISO: 18.12.27.003 - Sponda universale per letto, abbassabile, ribaltabile o asportabile
Indicazioni generali	Ausilio destinato a proteggere da caduta i pazienti che utilizzano letto in uso nella residenza familiare
Norme di riferimento	<ul style="list-style-type: none">• Direttiva CEE 93/42 e DLgs 46/97 e smi inerente i dispositivi medici• UNI EN 1970 (D.L.46/97) "letti regolabili per persone disabili – requisiti e metodi di prova"
Funzione primaria	Dispositivo progettato per proteggere da caduta i pazienti che utilizzano letto in uso nella residenza familiare.
Requisiti indispensabili ed obbligatori del prodotto	<p>Descrizione sintetica dei requisiti funzionali, tecnici che la fornitura deve obbligatoriamente assicurare:</p> <ul style="list-style-type: none">➤ Struttura in acciaio con parti verniciate e cromate➤ Adattabili a tutti i tipi di letto, singoli e matrimoniali➤ Adeguato sistema di supporto della sponda, tale che possa svolgere la sua funzione;➤ Lunghezza minima di 120 cm➤ Abbassabile, ribaltabile o asportabile➤ Regolabile in altezza➤ Manuale d'uso scritto in lingua italiana.
Periodo di garanzia	<ul style="list-style-type: none">➤ Garanzia 24 mesi
Luogo e tempi di consegna	<ul style="list-style-type: none">- Tempi di consegna: La consegna dovrà essere effettuata entro e non oltre 10 giorni consecutivi dalla data dell'ordine (compreso sabato e festivi);- Luogo: per l'ASST di Mantova: magazzino Ditta Home Care Solutions s.r.l. sito in Via Medole 4b, Località Gambarara - 46100 Mantova (MN); per l'ASST Papa Giovanni XXIII di Bergamo: Via Aldo Moro, 5/7 - 24020 Scanzorosciate (BG). Eventuali variazioni di sede in corso di fornitura verranno debitamente comunicati a cura di ciascuna ASST.
Campionatura	<ul style="list-style-type: none">➤ Campionatura richiesta, quantità: 2 pezzi (coppia di sponde). Montaggio dell'ausilio non previsto.

**Precisazione su
avvio
esecuzione del
contratto**

Si precisa che la tipologia di ausilio di cui al presente lotto - Sponda universale per letto, abbassabile, ribaltabile o asportabile (codice ISO: 18.12.27.003) - è oggetto di contratti discendenti da adesione a Convenzione ARIA, tuttora in vigore:

- per l'ASST di Mantova: Ordinato di fornitura n. 196787188 del 11/02/2025, emesso in adesione alla Convenzione ARIA_2020_017, lotto 13, avente scadenza il 31/03/2026;
- per l'ASST Papa Giovanni XXII di Bergamo: Ordinato di fornitura n. 196767330 del 11/02/2025, emesso in adesione alla Convenzione ARIA_2020_017, lotto 13, avente scadenza il 31/03/2026.

In ragione di ciò, per ciascuna ASST l'esecuzione del contratto discendente dalla presente procedura avrà avvio successivamente alla scadenza del rispettivo Ordinato di Fornitura, salvo esaurimento anticipato dei fabbisogni.

LOTTO 7 – Sedia a comoda con ruote per doccia/water ad autospinta con foro anteriore a U (codice ISO: 09.12.03.012)

Identificazione prodotto	Fornitura prevista dal D.M. del 12-01-2017 ad oggetto: "Definizione aggiornamento livelli assistenziali di assistenza, di cui all'art. 1, comma 7, del decreto legislativo 30-12 1992 n. 502." Codice ISO: 09.12.03.012 - Sedia a comoda con ruote per doccia/water ad autospinta
Indicazioni generali	Ausilio destinato a persone con gravi limitazioni motorie che facilitano l'espletamento delle funzioni fisiologiche in modo autonomo o assistito. La prescrizione dovrà essere condizionata ad una preventiva analisi che dovrà prendere in considerazione l'ambiente d'uso, l'adattabilità delle dimensioni dell'ausilio con il locale dove sarà collocato, la compatibilità durante l'uso con altri ausili in dotazione all'assistito. I componenti dell'ausilio, destinati ad un contatto continuativo con acqua e detergenti, dovranno essere costituiti da materiali idrorepellenti idonei, onde evitare un precoce deterioramento. Le sedie a comoda dovranno essere fornite ed utilizzate per l'espletamento delle funzioni fisiologiche e NON come ausilio per la mobilità (carrozzine cod. 12.22). Le sedie a comoda possono essere dotate di ruote, a seconda delle esigenze indicate nella prescrizione.
Norme di riferimento	<ul style="list-style-type: none">• Direttiva CEE 93/42 e DLgs 46/97 e smi inerente i dispositivi medici •• UNI EN 12182 (D.L.46/97) "Ausili tecnici per persone disabili – requisiti generali e metodi di prova"
Funzione primaria	Ausili che facilitano l'espletamento delle funzioni fisiologiche in modo autonomo o assistito.



Requisiti indispensabili ed obbligatori del prodotto	<p>Descrizione sintetica dei requisiti funzionali, tecnici che la fornitura deve obbligatoriamente assicurare:</p> <ul style="list-style-type: none">➤ Costituito da telaio in alluminio o in acciaio inox 18-8 o superiore➤ Posizionabile sul wc➤ Schienale e sedile rigidi e/o imbottiti idrorepellenti➤ Due ruote grandi posteriori con diametro superiore o uguale a 600 mm (con tolleranza +/-5% per conversione in altre unità di misura) munite di freni e di anello corrimano, due ruote piccole anteriori piroettanti con diametro inferiore o uguale a 200 mm (in ogni caso superiore a 100 mm) con tolleranza +/-5% per conversione in altre unità di misura, con supporti inox 18-8 o in materiale analogo o qualitativamente superiore, resistente all'acqua e all'umidità➤ Braccioli imbottiti estraibili o ribaltabili➤ Appoggipiedi regolabile in altezza ed estraibile➤ Dispositivo wc estraibile➤ Sedile provvisto di foro per wc con tappo, con foro anteriore a U➤ Larghezza sedile range da cm. 40 a cm 48 (fornibile in almeno quattro misure differenti es. 40 – 42 - 46 – 48), con range di tolleranza $\pm 5\%$ (la differenza tra le misure deve essere in ogni caso almeno 2 cm)➤ Portata kg: non inferiore a 100➤ Manuale d'uso scritto in lingua italiana.
Periodo di garanzia	<ul style="list-style-type: none">➤ Garanzia 24 mesi
Elenco degli aggiuntivi previsti	<ul style="list-style-type: none">• 09.12.91.015 - cinghia a bretellaggio;• 09.12.91.018 - pelotte toracali (coppia);
Luogo e tempi di consegna	<ul style="list-style-type: none">- Tempi di consegna: La consegna dovrà essere effettuata entro e non oltre 10 giorni consecutivi dalla data dell'ordine (compreso sabato e festivi);- Luogo: per l'ASST di Mantova: magazzino Ditta Home Care Solutions s.r.l. sito in Via Medole 4b, Località Gambarara - 46100 Mantova (MN); per l'ASST Papa Giovanni XXIII di Bergamo: Via Aldo Moro, 5/7 - 24020 Scanzorosciate (BG). Eventuali variazioni di sede in corso di fornitura verranno debitamente comunicati a cura di ciascuna ASST.
Campionatura	<ul style="list-style-type: none">➤ Campionatura richiesta, quantità: 1 pezzo, in una delle misure richieste. Montaggio dell'ausilio non previsto.

M B ff

**Precisazione su
avvio
esecuzione del
contratto**

Si precisa che la tipologia di ausilio di cui al presente lotto - Sedia a comoda con ruote per doccia/water ad autospinta (codice ISO: 09.12.03.012-1) - è oggetto di contratti discendenti da adesione a Convenzione ARIA, tuttora in vigore:

- per l'ASST di Mantova: Ordinativo di fornitura n. 195216045 del 10/01/2025, emesso in adesione alla Convenzione ARIA_2020_017, lotto 19, avente scadenza il 18/01/2026;
- per l'ASST Papa Giovanni XXII di Bergamo: Ordinativo di Fornitura n. 194468811 del 18/01/2025, emesso in adesione alla Convenzione ARIA_2020_017, lotto 19, avente scadenza il 18/01/2026.

In ragione di ciò, per ciascuna ASST l'esecuzione del contratto discendente dalla presente procedura avrà avvio successivamente alla scadenza del rispettivo Ordinativo di Fornitura, salvo esaurimento anticipato dei fabbisogni.

LOTTO 8 – Sedile copriwater imbottito preformato (codice ISO: 09.12.09.003)

Identificazione prodotto	Fornitura prevista dal D.M. del 12-01-2017 ad oggetto: "Definizione aggiornamento livelli assistenziali di assistenza, di cui all'art. 1, comma 7, del decreto legislativo 30-12 1992 n. 502." Codice ISO: 09.12.09.003 - Sedile copriwater imbottito preformato
Indicazioni generali	Ausilio destinato a persone con gravi limitazioni motorie che facilitano l'espletamento delle funzioni fisiologiche in modo autonomo o assistito. La prescrizione dovrà essere condizionata ad una preventiva analisi che dovrà prendere in considerazione l'ambiente d'uso, l'adattabilità delle dimensioni dell'ausilio con il locale dove sarà collocato, la compatibilità durante l'uso con altri ausili in dotazione all'assistito. I componenti dell'ausilio, destinati ad un contatto continuativo con acqua e detergenti, dovranno essere costituiti da materiali idrorepellenti idonei, onde evitare un precoce deterioramento.
Norme di riferimento	<ul style="list-style-type: none">• Direttiva CEE 93/42 e DLgs 46/97 e smi inerente i dispositivi medici• UNI EN 12182 (D.L.46/97) "Ausili tecnici per persone disabili – requisiti generali e metodi di prova"
Funzione primaria	Ausili che facilitano l'espletamento delle funzioni fisiologiche in modo autonomo o assistito.



Requisiti indispensabili ed obbligatori del prodotto	<p>Descrizione sintetica dei requisiti funzionali, tecnici che la fornitura deve obbligatoriamente assicurare:</p> <ul style="list-style-type: none">➤ Realizzato in materiale imbottito o preformato idrorepellente➤ Posizionabile sui wc➤ Deve essere dotato di fissaggi➤ Portata [kg] uguale o maggiore a 120➤ Manuale d'uso scritto in lingua italiana.
Periodo di garanzia	<ul style="list-style-type: none">➤ Garanzia 24 mesi
Luogo e tempi di consegna	<ul style="list-style-type: none">- Tempi di consegna: La consegna dovrà essere effettuata entro e non oltre 10 giorni consecutivi dalla data dell'ordine (compreso sabato e festivi);- Luogo: per l'ASST di Mantova: magazzino Ditta Home Care Solutions s.r.l. sito in Via Medole 4b, Località Gambarara - 46100 Mantova (MN); per l'ASST Papa Giovanni XXIII di Bergamo: Via Aldo Moro, 5/7 - 24020 Scanzorosciate (BG). Eventuali variazioni di sede in corso di fornitura verranno debitamente comunicati a cura di ciascuna ASST.
Campionatura	<ul style="list-style-type: none">➤ Campionatura richiesta, quantità: 1 pezzo. Montaggio dell'ausilio non previsto.
Precisazione su avvio esecuzione del contratto	<p>Si precisa che la tipologia di ausilio di cui al presente lotto - Sedile copriwater imbottito preformato (codice ISO: 09.12.09.003) - è oggetto di contratti discendenti da adesione a Convenzione ARIA, tuttora in vigore:</p> <ul style="list-style-type: none">- per l'ASST di Mantova: Ordinato di fornitura n. 196786396 del 11/02/2025, emesso in adesione alla Convenzione ARIA_2020_017, lotto 21, avente scadenza il 19/01/2026;- per l'ASST Papa Giovanni XXII di Bergamo: nessuna adesione. <p>In ragione di ciò, per ciascuna ASST l'esecuzione del contratto discendente dalla presente procedura avrà avvio successivamente alla scadenza del rispettivo Ordinato di Fornitura, salvo esaurimento anticipato dei fabbisogni.</p>

LOTTO 9 – Rialzo rimovibile morbido per wc ad altezza regolabile (codice ISO: 09.12.15.006)

Identificazione prodotto	Fornitura prevista dal D.M. del 12-01-2017 ad oggetto: "Definizione aggiornamento livelli assistenziali di assistenza, di cui all'art. 1, comma 7, del decreto legislativo 30-12 1992 n. 502."
---------------------------------	--



	Codice ISO: 09.12.15.006 - Rialzo rimovibile morbido per wc ad altezza regolabile
Indicazioni generali	Ausilio destinato a persone con gravi limitazioni motorie che facilitano l'espletamento delle funzioni fisiologiche in modo autonomo o assistito. La prescrizione dovrà essere condizionata ad una preventiva analisi che dovrà prendere in considerazione l'ambiente d'uso, l'adattabilità delle dimensioni dell'ausilio con il locale dove sarà collocato, la compatibilità durante l'uso con altri ausili in dotazione all'assistito. I componenti dell'ausilio, destinati ad un contatto continuativo con acqua e detergenti, dovranno essere costituiti da materiali idrorepellenti idonei, onde evitare un precoce deterioramento.
Norme di riferimento	<ul style="list-style-type: none">• Direttiva CEE 93/42 e DLgs 46/97 e smi inerente i dispositivi medici• UNI EN 12182 (D.L.46/97) "Ausili tecnici per persone disabili – requisiti generali e metodi di prova"
Funzione primaria	Ausili che facilitano l'espletamento delle funzioni fisiologiche in modo autonomo o assistito.
Requisiti indispensabili ed obbligatori del prodotto	Descrizione sintetica dei requisiti funzionali, tecnici che la fornitura deve obbligatoriamente assicurare: <ul style="list-style-type: none">➤ Realizzato in materiale idrorepellente➤ Dispositivo regolabile in altezza (fissabile, almeno in tre posizioni)➤ Applicabile direttamente sulla struttura dei wc➤ Deve essere dotato di un sistema di fissaggio➤ Provvisto di braccioli➤ Portata [kg] uguale o maggiore a 100➤ Manuale d'uso scritto in lingua italiana.
Periodo di garanzia	<ul style="list-style-type: none">➤ Garanzia 24 mesi
Luogo e tempi di consegna	<ul style="list-style-type: none">- Tempi di consegna: La consegna dovrà essere effettuata entro e non oltre 10 giorni consecutivi dalla data dell'ordine (compreso sabato e festivi);- Luogo: per l'ASST di Mantova: magazzino Ditta Home Care Solutions s.r.l. sito in Via Medole 4b, Località Gambarara - 46100 Mantova (MN); per l'ASST Papa Giovanni XXIII di Bergamo: Via Aldo Moro, 5/7 - 24020 Scanzorosciate (BG). Eventuali variazioni di sede in corso di fornitura verranno debitamente comunicati a cura di ciascuna ASST.



Campionatura	<p>➤ Campionatura richiesta, quantità: 1 pezzo. Montaggio dell'ausilio non previsto.</p>
Precisazione su avvio esecuzione del contratto	<p>Si precisa che la tipologia di ausilio di cui al presente lotto - Rialzo rimovibile morbido per wc ad altezza regolabile (codice ISO: 09.12.15.006) - è oggetto di contratti discendenti da adesione a Convenzione ARIA, tuttora in vigore:</p> <ul style="list-style-type: none">- per l'ASST di Mantova: Ordinativo di fornitura n. 196787188 del 11/02/2025, emesso in adesione alla Convenzione ARIA_2020_017, lotto 23, avente scadenza il 31/03/2026;- per l'ASST Papa Giovanni XXII di Bergamo: nessuna adesione. <p>In ragione di ciò, per ciascuna ASST l'esecuzione del contratto discendente dalla presente procedura avrà avvio successivamente alla scadenza del rispettivo Ordinativo di Fornitura, salvo esaurimento anticipato dei fabbisogni.</p>

LOTTO 10 - Sedile da doccia fisso a parete ribaltabile con braccioli (Codice ISO 09.33.03.009)

Identificazione prodotto	<p>Fornitura prevista dal D.M. del 12-01-2017 ad oggetto: "Definizione aggiornamento livelli assistenziali di assistenza, di cui all'art. 1, comma 7, del decreto legislativo 30-12 1992 n. 502."</p> <p>Codice ISO: 09.33.03.009</p> <p>Descrizione: Sedile da doccia fisso a parete, ribaltabile con braccioli</p>
Indicazioni generali	<p>Ausilio destinato a persone con gravi limitazioni motorie che facilitano l'espletamento delle attività di igiene personale dell'assistito in modo autonomo o assistito. I componenti degli ausili destinati ad un contatto continuativo con acqua e detergenti dovranno essere costituiti da materiali idrorepellenti idonei, onde evitare un precoce deterioramento. Le spese e il materiale (ad es. tasselli) di installazione sono a carico dell'assistito.</p>
Norme di riferimento	<ul style="list-style-type: none">• Direttiva CEE 93/42 e DLgs 46/97 e smi inerente i dispositivi medici• UNI EN 12182 (D.L.46/97) "Ausili tecnici per persone disabili – requisiti generali e metodi di prova"
Funzione primaria	<p>Ausili che facilitano l'espletamento delle attività di igiene personale dell'assistito in modo autonomo o assistito.</p>



Requisiti indispensabili ed obbligatori del prodotto	<p>Descrizione sintetica dei requisiti funzionali, tecnici che la fornitura deve obbligatoriamente assicurare.</p> <ul style="list-style-type: none">➤ Costituito da telaio in alluminio o in acciaio➤ Dispositivo di fissaggio a muro attraverso staffe in acciaio➤ Struttura ribaltabile➤ Braccioli ribaltabili➤ Portata [kg] uguale o maggiore a 120➤ Manuale d'uso scritto in lingua italiana.
Periodo di garanzia	<ul style="list-style-type: none">➤ Garanzia 24 mesi
Luogo e tempi di consegna	<ul style="list-style-type: none">- Tempi di consegna: La consegna dovrà essere effettuata entro e non oltre 10 giorni consecutivi dalla data dell'ordine (compreso sabato e festivi);- Luogo: per l'ASST di Mantova: magazzino Ditta Home Care Solutions s.r.l. sito in Via Medole 4b, Località Gambarara - 46100 Mantova (MN); per l'ASST Papa Giovanni XXIII di Bergamo: Via Aldo Moro, 5/7 - 24020 Scanzorosciate (BG). Eventuali variazioni di sede in corso di fornitura verranno debitamente comunicati a cura di ciascuna ASST.
Campionatura	<ul style="list-style-type: none">➤ Campionatura richiesta, quantità: 1 pezzo. Montaggio dell'ausilio non previsto.

LOTTO 11 - Cuscino in fibra cava siliconata (Codice ISO 04.33.03.003)

Identificazione prodotto	<p>Fornitura prevista dal D.M. del 12-01-2017 ad oggetto: "Definizione aggiornamento livelli assistenziali di assistenza, di cui all'art. 1, comma 7, del decreto legislativo 30-12 1992 n. 502."</p> <p>Codice ISO: 04.33.03.003</p> <p>Descrizione: Cuscino in fibra cava siliconata</p>
Indicazioni generali	<p>Ausilio destinato a persone con gravi limitazioni motorie che impongono situazioni di prolungata immobilità in cui è forte e concreto il rischio di insorgenza di una ulcerazione cutanea. A fronte di un rischio medio-basso potranno essere sufficienti ausili a media prevenzione; quando il rischio è elevato o molto elevato - o nel caso in cui una lesione sia già in atto - saranno necessari ausili ad alta prevenzione. Per un adeguato programma di prevenzione delle lesioni in persone ad elevato rischio può essere necessaria la fornitura combinata di un materasso</p>



	e di un cuscino antidecubito. Il cuscino dovrà essere di dimensioni adeguate alle misure dell'assistito e alla seduta della carrozzina sulla quale sarà utilizzato.
Norme di riferimento	<ul style="list-style-type: none"> • Direttiva CEE 93/42 e DLgs 46/97 e smi inerente i dispositivi medici • UNI EN 12182 (D.L.46/97) "Ausili tecnici per persone disabili – requisiti generali e metodi di prova"
Funzione primaria	Ausili che distribuiscono in modo ottimale le pressioni di appoggio dei segmenti corporei, al fine di limitare le forze di compressione (con conseguente occlusione capillare prolungata), lo stiramento e l'attrito sulla pelle che espongono le persone con mobilità ridotta all'aumento del rischio di lesioni da decubito. Esprimono livelli diversi di prevenzione direttamente relazionabili alla condizione clinica dell'assistito e al suo grado di mobilità residua.
Requisiti indispensabili ed obbligatori del prodotto	<p>Descrizione sintetica dei requisiti funzionali, tecnici che la fornitura deve obbligatoriamente assicurare:</p> <ul style="list-style-type: none"> ➤ costituito da una sacca che contiene la fibra cava all'interno di uno o più canali per garantire la necessaria resilienza e in filo continuo siliconato ➤ formato cuscino: disponibilità di almeno 5 variazioni di larghezza di seduta compresa tra 35 e 50 cm con un range di tolleranza di +/- 5% e 2 differenti profondità, 40 e 45cm con un range di tolleranza di +/- 5% per ogni larghezza proposta. ➤ denaraggio maggiore o uguale a 12 den. ➤ Sacca di tessuto traspirante, trapuntato. ➤ Portata [kg] uguale o maggiore a 100. ➤ Spessore fibra uguale o maggiore a 9 cm. ➤ Manuale d'uso scritto in lingua italiana.
Periodo di garanzia	<ul style="list-style-type: none"> ➤ Garanzia 24 mesi
Luogo e tempi di consegna	<ul style="list-style-type: none"> - Tempi di consegna: La consegna dovrà essere effettuata entro e non oltre 10 giorni consecutivi dalla data dell'ordine (compreso sabato e festivi); - Luogo: per l'ASST di Mantova: magazzino Ditta Home Care Solutions s.r.l. sito in Via Medole 4b, Località Gambarara - 46100 Mantova (MN); per l'ASST Papa Giovanni XXIII di Bergamo: Via Aldo Moro, 5/7 - 24020 Scanzorosciate (BG). Eventuali variazioni di sede in corso di fornitura verranno debitamente comunicati a cura di ciascuna ASST.
Campionatura	<ul style="list-style-type: none"> ➤ Campionatura richiesta, quantità: 1 pezzo, in una delle misure richieste. Montaggio dell'ausilio non previsto.

**LOTTO 12 – Materasso ventilato in espanso composito (codice ISO: 04.33.06.006)**

Identificazione prodotto	Fornitura prevista dal D.M. del 12-01-2017 ad oggetto: "Definizione aggiornamento livelli assistenziali di assistenza, di cui all'art. 1, comma 7, del decreto legislativo 30-12 1992 n. 502." Codice ISO: 04.33.06.006- Materasso ventilato in espanso composito
Indicazioni generali	Materasso antidecubito. Ausilio destinato a persone con gravi limitazioni motorie che impongono situazioni di prolungata immobilità in cui è forte e concreto il rischio di insorgenza di una ulcerazione cutanea.
Norme di riferimento	<ul style="list-style-type: none">• Direttiva CEE 93/42 e DLgs 46/97 e smi inerente i dispositivi medici• UNI EN 12182 (D.L.46/97) "Ausili tecnici per persone disabili – requisiti generali e metodi di prova"
Funzione primaria	Ausili che distribuiscono in modo ottimale le pressioni di appoggio dei segmenti corporei, al fine di limitare le forze di compressione (con conseguente occlusione capillare prolungata), lo stiramento e l'attrito sulla pelle che espongono le persone con mobilità ridotta all'aumento del rischio di lesioni da decubito. Esprimono livelli diversi di prevenzione direttamente relazionabili alla condizione clinica dell'assistito e al suo grado di mobilità residua.
Requisiti indispensabili ed obbligatori del prodotto	Descrizione sintetica dei requisiti funzionali, tecnici che la fornitura deve obbligatoriamente assicurare: <ul style="list-style-type: none">➤ costituito da una fodera traspirante, asportabile, impermeabile ai liquidi, bielastica, con cerniera unica su almeno due lati completi➤ costituito da almeno 2 strati sovrapposti di materiale espanso, di cui uno in materiale viscoelastico di almeno 4 cm➤ spessore totale uguale o maggiore 14 cm➤ struttura del materasso a corpo unico, conformabile alle posizioni di letti articolati➤ portata [kg] uguale o maggiore 120➤ lunghezza non inferiore a 190 cm➤ Manuale d'uso scritto in lingua italiana.
Periodo di garanzia	<ul style="list-style-type: none">➤ Garanzia 24 mesi



Luogo e tempi di consegna	<ul style="list-style-type: none">- Tempi di consegna: La consegna dovrà essere effettuata entro e non oltre 10 giorni consecutivi dalla data dell'ordine (compreso sabato e festivi);- Luogo: per l'ASST di Mantova: magazzino Ditta Home Care Solutions s.r.l. sito in Via Medole 4b, Località Gambarara - 46100 Mantova (MN); per l'ASST Papa Giovanni XXIII di Bergamo: Via Aldo Moro, 5/7 - 24020 Scanzorosciate (BG). Eventuali variazioni di sede in corso di fornitura verranno debitamente comunicati a cura di ciascuna ASST.
Campionatura	➤ Campionatura richiesta, quantità: 1 pezzo. Montaggio dell'ausilio non previsto.
Precisazione su avvio esecuzione del contratto	<p>Si precisa che la tipologia di ausilio di cui al presente lotto - Materasso ventilato in espanso composito (codice ISO: 04.33.06.006) - è oggetto di contratti discendenti da adesione a Convenzione ARIA, tuttora in vigore:</p> <ul style="list-style-type: none">- per l'ASST di Mantova: Ordinativo di fornitura n. 193892388 del 13/12/2024, emesso in adesione alla Convenzione ARIA_2020_017, lotto 32, avente scadenza il 13/01/2026;- per l'ASST Papa Giovanni XXII di Bergamo: Ordinativo di Fornitura n. 194469564 del 13/01/2025, emesso in adesione alla Convenzione ARIA_2020_017, lotto 32, avente scadenza il 13/01/2026; <p>In ragione di ciò, per ciascuna ASST l'esecuzione del contratto discendente dalla presente procedura avrà avvio successivamente alla scadenza del rispettivo Ordinativo di Fornitura, salvo esaurimento anticipato dei fabbisogni.</p>

LOTTO 13 - Materasso in fibra cava siliconata ad inserti asportabili (Codice ISO 04.33.06.012)

Identificazione prodotto	Fornitura prevista dal D.M. del 12-01-2017 ad oggetto: "Definizione aggiornamento livelli assistenziali di assistenza, di cui all'art. 1, comma 7, del decreto legislativo 30-12 1992 n. 502." Codice ISO: 04.33.06.012 Descrizione: Materasso in fibra cava siliconata ad inserti asportabili
Indicazioni generali	Ausilio destinato a persone con gravi limitazioni motorie che impongono situazioni di prolungata immobilità in cui è forte e concreto il rischio di insorgenza di una ulcerazione cutanea. A fronte di un rischio medio-basso potranno essere sufficienti ausili a media prevenzione; quando il rischio è elevato o molto elevato - o nel caso in cui una lesione sia già in atto - saranno necessari ausili ad alta prevenzione. Per un adeguato programma di prevenzione delle lesioni in persone



	ad elevato rischio può essere necessaria la fornitura combinata di un materasso e di un cuscino antidecubito.
Norme di riferimento	<ul style="list-style-type: none">• Direttiva CEE 93/42 e DLgs 46/97 e smi inerente i dispositivi medici• UNI EN 12182 (D.L.46/97) "Ausili tecnici per persone disabili – requisiti generali e metodi di prova"
Funzione primaria	Ausili che distribuiscono in modo ottimale le pressioni di appoggio dei segmenti corporei, al fine di limitare le forze di compressione (con conseguente occlusione capillare prolungata), lo stiramento e l'attrito sulla pelle che espongono le persone con mobilità ridotta all'aumento del rischio di lesioni da decubito. Esprimono livelli diversi di prevenzione direttamente relazionabili alla condizione clinica dell'assistito e al suo grado di mobilità residua.
Requisiti indispensabili ed obbligatori del prodotto	Descrizione sintetica dei requisiti funzionali, tecnici che la fornitura deve obbligatoriamente assicurare: <ul style="list-style-type: none">➤ costituito da un rivestimento esterno in cotone che contiene diversi segmenti (almeno 13), rivestiti di cotone traspirante, che si presentano come cilindri trasversali contenenti la fibra cava siliconata in quantità di almeno 5,5 Kg➤ valori di denaraggio non inferiori a 16 den➤ portata [kg] maggiore o uguale a 100➤ lo spessore dei cilindri deve essere pari ad almeno 14 cm➤ lunghezza non inferiore a 190 cm➤ fodera traspirante con separatori per mantenere in loco i cilindri➤ Manuale d'uso scritto in lingua italiana.
Periodo di garanzia	<ul style="list-style-type: none">➤ Garanzia 24 mesi
Luogo e tempi di consegna	<ul style="list-style-type: none">- Tempi di consegna: La consegna dovrà essere effettuata entro e non oltre 10 giorni consecutivi dalla data dell'ordine (compreso sabato e festivi);- Luogo: per l'ASST di Mantova: magazzino Ditta Home Care Solutions s.r.l. sito in Via Medole 4b, Località Gambarara - 46100 Mantova (MN); per l'ASST Papa Giovanni XXIII di Bergamo: Via Aldo Moro, 5/7 - 24020 Scanzorosciate (BG). Eventuali variazioni di sede in corso di fornitura verranno debitamente comunicati a cura di ciascuna ASST.
Campionatura	<ul style="list-style-type: none">➤ Campionatura richiesta, quantità: 1 pezzo. Montaggio dell'ausilio non previsto.

**LOTTO 14 - Carrello servoscala a sedile – tratto curvilineo (cod. ISO 18.30.10.009 -02)**

Identificazione prodotto	Fornitura prevista dal D.M. del 12-01-2017 ad oggetto: "Definizione aggiornamento livelli assistenziali di assistenza, di cui all'art. 1, comma 7, del decreto legislativo 30-12 1992 n. 502." Codice ISO: 18.30.10.009 Descrizione: carrello servoscala a sedile - tratto curvilineo (con varianza di pendenza)
Indicazioni generali del DPCM 12/01/2017	Dispositivi atti a facilitare l'accompagnatore nel trasporto della persona in carrozzina o a rendere autonoma la persona nel superamento di rampe di scale. Il superamento del dislivello con impianti fissi a corsa obliqua parallela al percorso delle scale (montascale fissi, detti anche servoscale), con ausili mobili atti a facilitare l'accompagnatore nel trasporto dell'utente (montascale mobili) oppure con rampe portatili per piccoli dislivelli limitati ad alcuni gradini. Indicazioni: assistiti non deambulanti o persone con gravi problemi di mobilità, conseguenti a patologie invalidanti, tali da rendere impossibile la salita o la discesa di scalinate interne all'abitazione dell'assistito anche con l'aiuto del care-giver. Una visita domiciliare dovrà verificare la compatibilità dell'ausilio con gli spazi disponibili e, nel caso di ausili manovrati da assistenti, che questi ultimi siano in grado di utilizzarli con perizia e sicurezza. La fornitura dell'ausilio dovrà comprendere l'assemblaggio dei componenti, il collaudo tecnico a domicilio, il rilascio del manuale d'uso in lingua italiana, e un'adeguata istruzione tale da assicurare che l'utente e gli eventuali suoi assistenti siano in grado di metterlo in funzione, utilizzarlo con perizia e sicurezza e curarne la manutenzione ordinaria.
Norme di riferimento	<ul style="list-style-type: none">• Legge 13/1989 e D.M. 236/1989• D.M. 20.02.2007• D.P.R. 214/2010• D.P.C.M. 12.01.2017• EN 81/40: 2009
Voci di offerta	L'operatore economico dovrà offrire le seguenti voci: <ul style="list-style-type: none">• sedile• tratto rettilineo a metro inclusa la variazione di pendenza• curva fino a 90°• curva da 90° a 180• manutenzione ordinaria



Requisiti indispensabili ed obbligatori del prodotto	<ul style="list-style-type: none">➤ Costituito da un mezzo di carico attrezzato per il trasporto di persona seduta, marciante lungo il lato di una scala o di un piano inclinato e che si sposta, azionato da un motore elettrico nei due sensi di marcia vincolato da guide. Le parti di cui è composto un servoscala sono le seguenti: Corpo Macchina: è costituito da un elemento portante e da un seggiolino, che comprende sedile e schienale, e una parte verticale non ribaltabile del servoscala, attraverso cui il veicolo è agganciato alla guida. Guida: la parte immobile del sistema servoscala. La guida corre su tutta la percorrenza dell'impianto e a seconda della soluzione tecnica con cui il servoscala è costruito può essere dotato di una parte dentata affinché funga da cremagliera, oppure può apparire come un semplice corrimano.➤ <u>Dimensioni</u>: sedile compatibile con la struttura fisica del paziente (vedere requisito relativo alla portata)➤ <u>Portata</u>: non inferiore a Kg 120 del paziente a carico➤ <u>Velocità</u>: massima velocità riferita a percorso rettilineo a 0,15 m/s.➤ <u>Comandi</u>: previsti sia sul servoscala (possibilità di posizionare i comandi sia sul bracciolo destro che sul bracciolo sinistro) che ai piani (inizio corsa-fine corsa posti ad un'altezza compresa tra i 70 e i 110 centimetri), comandi per salita-discesa e chiamata rimando➤ <u>Sicurezza dei comandi</u>:<ul style="list-style-type: none">- devono essere del tipo "uomo presente" (a pulsante premuto) e protetti contro l'azionamento accidentale in modo meccanico oppure attraverso una determinata sequenza di comandi elettrici; devono essere integrati da interruttore a chiave estraibile o sistema equivalente e consentire la possibilità di fermare l'apparecchiatura in movimento da tutti i posti di comando sopra citati- i pulsanti di chiamata e rimando ai piani devono essere installati quando dalla posizione di comando sia possibile il controllo visivo di tutto il percorso del servo scala➤ <u>Sicurezze meccaniche</u>: devono essere garantite le seguenti caratteristiche:<ul style="list-style-type: none">a) limitatore di velocità con funzione paracadute che entri in azione prima che la velocità del mezzo mobile superi di 1,5 volte quella massimab) freno mediante dispositivi in grado di fermare il mezzo mobilec) presenza di sistema di riposizionamento in sicurezza per permettere la discesa del paziente, qualora si verifichi mancanza di corrente o malfunzionamento del sistema➤ <u>Sicurezza anticaduta</u>: si devono prevedere cinture e braccioli ribaltabili di protezione. I braccioli durante il moto devono essere in posizione di contenimento della persona➤ <u>Sicurezza d'uso</u>: allarme luminoso e acustico di sovraccarico (EN 81/40)
Periodo di garanzia	<ul style="list-style-type: none">➤ Garanzia 24 mesi



Requisiti indispensabili ed obbligatori di fornitura	<ul style="list-style-type: none">➤ Verifica preliminare dell'idoneità dell'ausilio individuato nell'ambiente di utilizzo mediante sopralluogo documentato (verifica fattibilità, verifica tenuta strutturale ed eventuali prescrizioni tecniche per la predisposizione delle opere murarie ed impiantistiche a carico dell'assistito) in conformità a quanto previsto dal DPCM 12/01/2017: Il fornitore è tenuto alla verifica sotto la propria responsabilità della resistenza dei muri, solette o ringhiere ai quali l'ausilio andrà fissato, dei binari di scorrimento del carrello servoscala e dell'installazione di queste componenti nella posizione individuata;➤ Consegna dell'ausilio, istruzione ed addestramento all'uso documentati da verbale; in particolare, le attività di addestramento saranno finalizzate a curare l'istruzione e l'assistenza agli assistiti, loro familiari o assistenti personali ("care-giver") sulle seguenti tematiche:<ul style="list-style-type: none">○ caratteristiche tecniche e tecnologiche degli ausili;○ modalità di corretto utilizzo degli stessi;○ conoscenze di tipo procedurale (ad. es. come utilizzare e gestire al meglio situazioni di criticità degli ausili stessi);○ modalità di esecuzione delle attività di manutenzione ordinaria degli ausili.➤ Collaudo tecnico dell'ausilio documentato da verbale;➤ Manuale d'uso scritto in lingua italiana che deve essere consegnato al paziente e/o caregiver;➤ Servizio di garanzia di 24 mesi dalla data del collaudo➤ <u>Servizio di manutenzione programmata.</u> Sono richiesti n. 4 interventi nel periodo di validità della garanzia (24 mesi decorrenti dalla data del collaudo), da effettuarsi a distanza di 6 mesi l'uno dall'altro. Il servizio consiste nella verifica periodica di corretto utilizzo ed efficiente funzionamento dell'impianto nella sede di utilizzo dell'utente, sulla base delle specifiche tecniche riportate nel manuale d'uso. Il fornitore deve garantire la trasmissione di un rapporto tecnico di verifica all'Azienda Sanitaria che attesti l'attività eseguita controfirmato dal paziente o familiare o care giver.
Ordinativi di acquisto e fatturazione	<p>Contestualmente all'emissione dell'ordine di acquisto di ogni singolo impianto, verrà emesso un distinto ordine per l'esecuzione dei suddetti 4 interventi di manutenzione programmata. La fatturazione dei singoli interventi di manutenzione programmata avverrà in modo posticipato all'esecuzione di ogni singolo intervento.</p> <p>La liquidazione è subordinata alla presentazione di tutti i rapporti di intervento firmati, oltre che alle verifiche e controlli sulla regolare esecuzione delle prestazioni.</p> <p>Il pagamento delle prestazioni effettuate avverrà entro 60 (sessanta) giorni dalla data di ricevimento della fattura.</p>



	<p>In caso di decesso del paziente o di sopravvenuta impossibilità della consegna dell'impianto per motivi sanitari nel periodo che decorre tra l'invio dell'ordine e la consegna, a condizione che siano stati rispettati i tempi di consegna, saranno riconosciuti al Fornitore i costi sostenuti per la fabbricazione degli elementi dell'impianto già realizzati e non riutilizzabili.</p> <p>Gli elementi riutilizzabili saranno trattenuti nel magazzino del Fornitore e messi a disposizione per la realizzazione di impianto destinato ad altro utente, anche eventualmente oltre la scadenza del contratto.</p>
Luogo e tempi di consegna	<ul style="list-style-type: none">- Tempi di consegna: La consegna dovrà essere effettuata entro e non oltre 60 giorni consecutivi dalla data dell'ordine (compreso sabato e festivi);- Domicilio del paziente, intendendosi per l'Azienda Socio Sanitaria Territoriale di Mantova i pazienti domiciliari afferenti al SUPI, comprendente i territori di competenza delle Aziende Socio Sanitarie Territoriali di Mantova, Cremona e Crema, e per l'Azienda Socio Sanitaria Territoriale Papa Giovanni XXIII di Bergamo i pazienti domiciliari afferenti al SUPI comprendente i territori di competenza delle Aziende Socio Sanitarie Territoriali Papa Giovanni XXIII, Bergamo Est e Bergamo Ovest.
Campionatura	<p>➤ Campionatura non richiesta. A richiesta della Commissione giudicatrice, la Ditta concorrente dovrà dare disponibilità di visita presso il proprio spazio espositivo.</p>

LOTTO 15 – Scooter elettronico a quattro ruote per pendenza massima di almeno 6° (codice ISO: 12.23.03.006)

Identificazione prodotto	<p>Fornitura prevista dal D.M. del 12-01-2017 ad oggetto: "Definizione aggiornamento livelli assistenziali di assistenza, di cui all'art. 1, comma 7, del decreto legislativo 30-12 1992 n. 502."</p> <p>Codice ISO: 12.23.03.006</p> <p>Descrizione: Scooter elettronico a quattro ruote</p>
Indicazioni generali	<p>E' necessario che lo scooter elettrico abbia le caratteristiche del dispositivo medico destinato a persone con disabilità, ai sensi delle disposizioni richiamate dall'art. 46 del D. Lgs. 30 aprile 1992, n. 285 ("Nuovo codice della strada"), come di seguito specificate:</p> <p>– rientra nella "Classificazione nazionale dei dispositivi medici" al codice Y12 "ausili per la mobilità personale", classificazione approvata con d.m. del 07/10/2011;</p>



	<p>– è iscritto nel repertorio dei dispositivi medici con un numero identificativo secondo le prescrizioni del decreto ministero della salute del 20/04/2007 e il d.m. n. 46 del 24/02/1997;</p> <p>– è provvisto della dichiarazione del Costruttore di conformità Ce (direttiva europea 93/42/Cee concernente i dispositivi medici, d. lgs. 24/02/1997 n. 46, norme en 12.184, iso 12.21.27.006).</p> <p>Il concorrente dovrà produrre dichiarazione della ditta costruttrice attestante che lo scooter è costruito secondo le norme comunitarie vigenti, attestando che il mezzo è stato concepito per persone con difficoltà di deambulazione e persone con incapacità di deambulazione che fisicamente e mentalmente sono in grado di guidare un veicolo elettrico.</p> <p>Inoltre, il mezzo deve rispettare i limiti prescritti dall'art. 196, comma 1 del Regolamento di esecuzione e di attuazione del nuovo codice della Strada (d.p.r. n. 495 del 16/12/1992).</p>
Norme di riferimento	Norme di fabbricazione – Ciascuno dei modelli proposti deve essere fabbricato secondo le Medical Devices Directive MDD nel rispetto delle seguenti normative europee: EN 1041, EN1441, EN 12182 e EN 12183; marchio CE.
Requisiti indispensabili ed obbligatori del prodotto	<p>Gli scooter elettrici devono essere dotati di:</p> <ul style="list-style-type: none">- 4 ruote a gommatura piena o pneumatica rigate o scolpite, di diametro compreso circa tra i 200 e i 330 mm, di cui due motrici fisse in posizione posteriore e due direzionali controllate dal manubrio;- struttura smontabile per facilitarne il trasporto;- manubrio regolabile in inclinazione;- sistema di sospensioni anteriore e posteriore;- ruotine antiribaltamento posteriori;- sedile e schienale imbottito con sistema che agevola il trasferimento e l'inserimento della persona, con braccioli ribaltabili;- cestino portaoggetti;- porta stampelle;- disponibilità di porta bombola O2;- batterie in dotazione;- relativo caricabatterie esterno elettronico a spegnimento automatico;- batterie di dotazione garantite per almeno 6 mesi;- libretto istruzioni e manutenzione in lingua italiana. <p>Gli scooter non devono inoltre superare i limiti sotto indicati, previsti dall'art. 196, comma 1 del Regolamento di esecuzione e di attuazione del nuovo codice della Strada (d.p.r. n. 495 del 16/12/1992):</p> <ul style="list-style-type: none">a) lunghezza massima 1,10 m;b) larghezza massima 0,50 m, ad eccezione della zona compresa tra due piani verticali, ortogonali al piano mediano longitudinale del veicolo e distanti tra loro 0,60 m, dove la larghezza massima può raggiungere il valore di 0,70 m;



	<p>c) altezza massima 1,35 m, nella zona dove la larghezza massima del veicolo può raggiungere il valore di 0,70 m, variabile linearmente da 1,35 m a 0,80 m, valore massimo raggiungibile in corrispondenza dell'estremità anteriore del veicolo;</p> <p>d) sedile monoposto;</p> <p>e) massa in ordine di marcia 40 kg;</p> <p>f) potenza massima del motore 1 kw;</p> <p>g) velocità massima 6 km/h per i veicoli dotati di motore. Tale limite è quello ottenuto per costruzione ed è riferito al numero di giri massimo di utilizzazione del motore dichiarato dal costruttore ed al rapporto di trasmissione più alto. La prova è effettuata su strada il guidatore in posizione eretta (massa 70 ± 5 kg).</p> <p>Le tele sedile e schienale di tutti gli ausili devono essere ignifughe e rispettare le norme ISO.</p> <p>Dispositivo di classe I</p> <p>Caratteristiche specifiche indicative degli scooter richiesti:</p> <p>Ausilio di classe 1 per pendenza massima di almeno 6°:</p> <ul style="list-style-type: none">- Autonomia: almeno 15 Km;- Batterie compatibili con la tipologia di ausilio;- Pendenza massima superabile: almeno 6°;- Portata massima: almeno 120 Kg;- Caricabatterie esterno da almeno 3 Ah;
Periodo di garanzia	➤ Garanzia 24 mesi
Requisiti indispensabili ed obbligatori di fornitura	<ul style="list-style-type: none">➤ Le batterie in dotazione devono essere garantite per almeno 6 mesi.➤ Si precisa che relativamente alle batterie gli ordinativi di acquisto verranno emessi al bisogno
Luogo e tempi di consegna	<ul style="list-style-type: none">- Tempi di consegna: La consegna dovrà essere effettuata entro e non oltre 10 giorni consecutivi dalla data dell'ordine (compreso sabato e festivi);- Domicilio del paziente, intendendosi per l'Azienda Socio Sanitaria Territoriale di Mantova i pazienti domiciliari afferenti al SUPI, comprendente i territori di competenza delle Aziende Socio Sanitarie Territoriali di Mantova, Cremona e Crema, e per l'Azienda Socio Sanitaria Territoriale Papa Giovanni XXIII di Bergamo i pazienti domiciliari afferenti al SUPI

ASB



	comprendente i territori di competenza delle Aziende Socio Sanitarie Territoriali Papa Giovanni XXIII, Bergamo Est e Bergamo Ovest.
Campionatura	➤ Campionatura non richiesta.

LOTTO 16 – Scooter elettronico a quattro ruote per pendenza massima di almeno 9° (codice ISO: 12.23.03.006)

Identificazione prodotto	Fornitura prevista dal D.M. del 12-01-2017 ad oggetto: "Definizione aggiornamento livelli assistenziali di assistenza, di cui all'art. 1, comma 7, del decreto legislativo 30-12 1992 n. 502." Codice ISO: 12.23.03.006 Descrizione: Scooter elettronico a quattro ruote
Indicazioni generali	<p>E' necessario che lo scooter elettrico abbia le caratteristiche del dispositivo medico destinato a persone con disabilità, ai sensi delle disposizioni richiamate dall'art. 46 del D. Lgs. 30 aprile 1992, n. 285 ("Nuovo codice della strada"), come di seguito specificate:</p> <ul style="list-style-type: none">– rientra nella "Classificazione nazionale dei dispositivi medici" al codice Y12 "ausili per la mobilità personale", classificazione approvata con d.m. del 07/10/2011;– è iscritto nel repertorio dei dispositivi medici con un numero identificativo secondo le prescrizioni del decreto ministero della salute del 20/04/2007 e il d.m. n. 46 del 24/02/1997;– è provvisto della dichiarazione del Costruttore di conformità Ce (direttiva europea 93/42/Cee concernente i dispositivi medici, d. lgs. 24/02/1997 n. 46, norme en 12.184, iso 12.21.27.006). <p>Il concorrente dovrà produrre dichiarazione della ditta costruttrice attestante che lo scooter è costruito secondo le norme comunitarie vigenti, attestando che il mezzo è stato concepito per persone con difficoltà di deambulazione e persone con incapacità di deambulazione che fisicamente e mentalmente sono in grado di guidare un veicolo elettrico.</p> <p>Inoltre, il mezzo deve rispettare i limiti prescritti dall'art. 196, comma 1 del Regolamento di esecuzione e di attuazione del nuovo codice della Strada (d.p.r. n. 495 del 16/12/1992).</p>

M B GG



Norme di riferimento	Norme di fabbricazione – Ciascuno dei modelli proposti deve essere fabbricato secondo le Medical Devices Directive MDD nel rispetto delle seguenti normative europee: EN 1041, EN1441, EN 12182 e EN 12183; marchio CE.
Requisiti indispensabili ed obbligatori del prodotto	<p>Gli scooter elettrici devono essere dotati di:</p> <ul style="list-style-type: none">- 4 ruote a gommatura piena o pneumatica rigate o scolpite, di diametro compreso circa tra i 200 e i 330 mm, di cui due motrici fisse in posizione posteriore e due direzionali controllate dal manubrio;- struttura smontabile per facilitarne il trasporto;- manubrio regolabile in inclinazione;- sistema di sospensioni anteriore e posteriore;- ruotine antiribaltamento posteriori;- sedile e schienale imbottito con sistema che agevola il trasferimento e l'inserimento della persona, con braccioli ribaltabili;- cestino portaoggetti;- porta stampelle;- disponibilità di porta bombola O₂;- batterie in dotazione;- relativo caricabatterie esterno elettronico a spegnimento automatico;- batterie di dotazione garantite per almeno 6 mesi;- libretto istruzioni e manutenzione in lingua italiana. <p>Gli scooter non devono inoltre superare i limi sotto indicati, previsti dall'art. 196, comma 1 del Regolamento di esecuzione e di attuazione del nuovo codice della Strada (d.p.r. n. 495 del 16/12/1992):</p> <ul style="list-style-type: none">a) lunghezza massima 1,10 m;b) larghezza massima 0,50 m, ad eccezione della zona compresa tra due piani verticali, ortogonali al piano mediano longitudinale del veicolo e distanti tra loro 0,60 m, dove la larghezza massima può raggiungere il valore di 0,70 m;c) altezza massima 1,35 m, nella zona dove la larghezza massima del veicolo può raggiungere il valore di 0,70 m, variabile linearmente da 1,35 m a 0,80 m, valore massimo raggiungibile in corrispondenza dell'estremità anteriore del veicolo;d) sedile monoposto;e) massa in ordine di marcia 40 kg;f) potenza massima del motore 1 kw;g) velocità massima 6 km/h per i veicoli dotati di motore. Tale limite è quello ottenuto per costruzione ed è riferito al numero di giri massimo di utilizzazione del motore dichiarato dal costruttore ed al rapporto di trasmissione più alto. La prova è effettuata su strada il guidatore in posizione eretta (massa 70 ± 5 kg). <p>Le tele sedile e schienale di tutti gli ausili devono essere ignifughe e rispettare le norme ISO.</p> <p>Dispositivo di classe II</p>



	<p>Caratteristiche specifiche indicative degli scooter richiesti:</p> <p>Ausilio di classe 2 per pendenza massima di almeno 9°:</p> <ul style="list-style-type: none">- Autonomia: almeno 20 Km;- Batterie compatibili con la tipologia di ausilio;- Pendenza massima superabile: almeno 9°;- Portata massima: almeno 130 Kg;- Caricabatterie esterno da almeno 5 Ah.
Periodo di garanzia	<p>➤ Garanzia 24 mesi</p>
Requisiti indispensabili ed obbligatori di fornitura	<p>➤ Le batterie in dotazione devono essere garantite per almeno 6 mesi.</p> <p>➤ Si precisa che relativamente alle batterie gli ordinativi di acquisto verranno emessi al bisogno</p>
Luogo e tempi di consegna	<ul style="list-style-type: none">- Tempi di consegna: La consegna dovrà essere effettuata entro e non oltre 10 giorni consecutivi dalla data dell'ordine (compreso sabato e festivi);- Domicilio del paziente, intendendosi per l'Azienda Socio Sanitaria Territoriale di Mantova i pazienti domiciliari afferenti al SUPI, comprendente i territori di competenza delle Aziende Socio Sanitarie Territoriali di Mantova, Cremona e Crema, e per l'Azienda Socio Sanitaria Territoriale Papa Giovanni XXIII di Bergamo i pazienti domiciliari afferenti al SUPI comprendente i territori di competenza delle Aziende Socio Sanitarie Territoriali Papa Giovanni XXIII, Bergamo Est e Bergamo Ovest.
Campionatura	<p>➤ Campionatura non richiesta.</p>

ART. 4 - TERMINI E MODALITA' DI CONSEGNA

La consegna dovrà essere effettuata nel luogo e nei termini indicati nella scheda relativa a ciascun lotto.

La consegna dovrà avvenire franca di ogni spesa (imballo, trasporto, consegna con scaricamento a terra, montaggio, installazione, ecc.) ad eccezione dell'IVA, che rimane a carico di questa Azienda, e tassativamente alla presenza del destinatario o chi per esso che dovrà firmare il documento di trasporto.



In caso di consegna al domicilio, come indicato nelle schede relative a ciascun lotto di cui all'art. 3, la ditta dovrà provvedere a:

- a) tutte le attività necessarie per la messa in uso "a regola d'arte" degli ausili, secondo le specifiche previste dal produttore e, in ogni caso, secondo le norme di sicurezza vigenti, al fine di garantirne la piena fruibilità da parte del paziente;
- b) tutte le regolazioni necessarie per adattare gli ausili all'assistito e alle sue caratteristiche antropometriche e le predisposizioni necessarie per il loro corretto funzionamento;
- c) l'addestramento degli assistiti sull'utilizzo degli ausili;
- d) il collaudo funzionale degli ausili (se previsto).

È obbligo della Ditta aggiudicataria non consegnare i dispositivi qualora le condizioni ambientali o la capacità degli utenti non siano giudicate idonee a garantire sufficienti standard di sicurezza. In questo caso entro tre giorni dovrà essere informato delle carenze riscontrate l'Ufficio dell'ASST competente.

All'atto della consegna la Ditta aggiudicataria dovrà presentarsi munita della seguente documentazione:

- bolla di accompagnamento merce o documento equivalente indicante, oltre ai dati previsti dalla normativa vigente, quanto segue:
- luogo di consegna della merce,
- numero di riferimento ordine;
- data dell'ordine.

Il documento di trasporto deve essere controfirmato da chi riceve il bene.

In mancanza di tali dati non si accettano reclami da parte del Fornitore qualora la merce venisse respinta.

La Bolla di consegna dovrà essere trasmessa all'Ufficio Protesi di competenza ed alla scrivente Struttura Gestione Acquisti al seguente indirizzo mail: davide.malavasi@asst-mantova.it e stefania.labozzetta@asst-mantova.it.

L'Azienda si riserva di non riconoscere come eseguite consegne effettuate in luogo diverso da quello indicato nell'ordinativo di fornitura.

Le forniture potranno essere eseguite solo se precedute da ordine scritto ed esclusivamente per i quantitativi ivi previsti.

I prodotti consegnati dovranno essere identici a quelli offerti in sede di gara.

La precisa qualità dei prodotti costituisce elemento essenziale della fornitura e risulta essere quella descritta nelle "Schede d'Offerta".

I prodotti offerti dovranno corrispondere a quanto indicato negli Allegati D4 e D5.

I prodotti oggetto della presente fornitura dovranno essere conformi alle norme vigenti in campo nazionale e comunitario per quanto attiene le autorizzazioni alla produzione, all'importazione ed alla immissione in commercio.

In particolare, dovranno rispondere ai requisiti previsti dalle disposizioni vigenti in materia al momento dell'offerta e ad ogni altra disposizione che dovesse entrare in vigore nel periodo di validità del contratto.



La consegna si intende comprensiva di ogni onere relativo ad imballaggio, trasporto, facchinaggio e scaricamento a terra in porto franco.

L'aggiudicatario è obbligato a dare esecuzione agli ordinativi dell'Azienda senza limiti di quantità o importo.

Eventuali eccedenze non autorizzate non verranno riconosciute e di conseguenza restituite al fornitore.

L'avvenuta consegna dei prodotti deve avere riscontro nel documento di trasporto la cui copia verrà consegnata all'Azienda ricevente; tale documento dovrà obbligatoriamente indicare: il numero d'ordine dell'Azienda, il luogo di consegna, l'elenco dettagliato del materiale consegnato.

Per lo scarico del materiale dal mezzo di trasporto alla sede di consegna il Fornitore non potrà avvalersi di personale dell'Azienda.

Ogni operazione dovrà essere eseguita dal Fornitore ovvero dal corriere incaricato della consegna nel rispetto di tutte le norme vigenti in materia di prevenzione infortuni e sicurezza del lavoro.

Il fornitore dovrà pertanto essere dotato di tutte le attrezzature necessarie per svolgere le operazioni di carico e scarico.

Il documento di consegna dovrà essere sottoscritto dal mittente e dall'eventuale vettore; dovrà altresì essere sottoscritto dal destinatario ricevente a riprova dell'avvenuta consegna. L'Azienda si riserva di non riconoscere come eseguite le consegne prive di regolare attestazione del destinatario ricevente.

La firma posta su tale documento certifica la mera corrispondenza del numero dei colli inviati rispetto a quanto previsto nell'ordinativo. L'Azienda si riserva di accertare la quantità e qualità dei prodotti consegnati in un momento successivo.

Si precisa che i prodotti forniti dovranno:

- essere contenuti in confezioni che ne garantiscano la buona conservazione ed il facile immagazzinamento. Sui confezionamenti devono essere riportate in modo immediatamente decifrabile le iscrizioni indicanti: il codice UDI, il numero di Lotto, il codice dei prodotti, la data di scadenza, il tipo e il numero dei materiali contenuti, la ditta produttrice, oltre ad ogni altra indicazione prevista dalla normativa vigente al momento della consegna;
- essere corredati da tutte le informazioni necessarie a garantirne una utilizzazione corretta e sicura (in lingua italiana);
- le caratteristiche d'imballo e le modalità di confezionamento dovranno essere conformi alle disposizioni del D.Lgs. 81/2008 in materia di riduzione del rischio da MMC (movimentazione manuale dei carichi) Dovranno quindi, secondo le caratteristiche del carico, prevedere ad esempio maniglie o prese facilitate, nonché riportare su ciascun collo l'indicazione del peso.

Il controllo quantitativo sarà effettuato al momento di ogni consegna, in contraddittorio con il fornitore.

Agli effetti della fatturazione la quantità sarà esclusivamente quella accertata presso il luogo di consegna della fornitura, indicato sull'ordinativo d'acquisto e dovrà essere riconosciuta ad ogni effetto dal fornitore.



Per quanto riguarda il controllo qualitativo della merce, resta inteso che la firma per ricevuta, rilasciata al momento della consegna, non impegnerà l'Azienda Socio Sanitaria Territoriale se non come accettazione della quantità ricevuta.

L'Azienda si riserva il diritto di verificare successivamente la corrispondenza qualitativa in sede di effettivo utilizzo della merce consegnata e di comunicare successivamente, in forma scritta, le proprie eventuali osservazioni e contestazioni.

L'accettazione delle merci da parte del personale incaricato non solleva pertanto la Ditta aggiudicataria dalle responsabilità per le proprie obbligazioni in relazione ai vizi apparenti od occulti riscontrati all'atto dell'utilizzo.

I prodotti che presenteranno difetti o discordanze saranno tenuti a disposizione della Ditta aggiudicataria e restituiti anche se tolti dal loro imballaggio originario e la Ditta stessa dovrà provvedere alla loro sostituzione, entro 3 (tre) giorni consecutivi dalla comunicazione della contestazione, con materiale idoneo.

In ogni momento, presso la Struttura destinataria, potrà essere verificata la corrispondenza delle caratteristiche tecniche proprie dei prodotti consegnati con le specifiche tecniche dichiarate in sede di gara.

I prodotti che non risultassero conformi alla qualità, tipo, specie, marca e a tutte le caratteristiche previste dalla documentazione di gara saranno respinti dall'azienda e l'aggiudicatario dovrà provvedere al loro immediato ritiro e sostituzione senza alcun aggravio di spesa. Quanto sopra vale anche qualora gli imballaggi presentassero difetti, lacerazioni o tracce di manomissioni.

I prodotti dichiarati non idonei, in attesa del ritiro, rimarranno depositati presso il luogo di consegna dell'Azienda; è a carico della Ditta aggiudicataria ogni danno relativo al deterioramento della merce non ritirata nei termini stabiliti.

Pertanto, l'ASST non assume in proprio alcuna responsabilità per il deperimento o la perdita della merce respinta, ma non ritirata dalla Ditta aggiudicataria.

La Ditta aggiudicataria assume a proprio carico la responsabilità della puntuale esecuzione della fornitura, anche in caso di scioperi o vertenze sindacali del suo personale, promuovendo tutte le iniziative atte ad evitare l'interruzione della fornitura.

ART. 5 – INDISPONIBILITA' TEMPORANEA DEL PRODOTTO

In caso di indisponibilità temporanea del prodotto, è data facoltà al Fornitore, solo previa autorizzazione dell'Azienda Sanitaria contraente che ha inoltrato l'ordinativo di fornitura, di fornire un prodotto con caratteristiche tecniche uguali o equivalenti alle condizioni economiche di aggiudicazione ovvero migliorative. In tal caso il Fornitore è tenuto ad osservare le stesse disposizioni previste nel presente Capitolato e in generale nella documentazione di gara.

Qualora l'Azienda Sanitaria non accordi la sostituzione anche temporanea del prodotto, provvederà ad acquistarlo sul libero mercato, addebitando l'eventuale differenza di prezzo alla Ditta aggiudicataria, oltre alla rifusione di ogni altra spesa e/o danno.

**ART. 6 - MODIFICHE/VARIAZIONI/RITIRO PRODOTTI:**

Qualora nel corso della fornitura intervenissero:

- provvedimenti di sospensione, revoca o modifica dell'autorizzazione all'immissione in commercio dei prodotti oggetto della fornitura, la Ditta aggiudicataria sarà tenuta all'immediato ritiro di quanto presente in Azienda, provvedendo nel minor tempo possibile alla sostituzione con eventuale prodotto di identiche caratteristiche tecniche.
- variazioni relative alla titolarità dell'autorizzazione in commercio, la Ditta aggiudicataria dovrà darne immediata comunicazione.
- provvedimenti di ritiro temporaneo o definitivo del mercato dei prodotti oggetto della fornitura, la Ditta è tenuta ad avvertire tempestivamente la stazione appaltante;

ART. 7 - OBBLIGHI DI COMUNICAZIONE IN CASO DI INTERRUZIONE O CESSAZIONE DELLA FORNITURA DI DISPOSITIVI MEDICI

Ai sensi del Regolamento (UE) 2017/745 s.m.i. sui Dispositivi medici, in caso di interruzione o cessazione della fornitura di dispositivi medici, il fornitore fabbricante dovrà informarne questa Azienda socio sanitaria almeno sei mesi prima, specificandone i motivi.

Il fornitore non fabbricante, che ha ricevuto tali informazioni dal fabbricante o da un altro operatore economico nella catena di approvvigionamento, è tenuto ad informare senza indebito ritardo questa Azienda socio sanitaria in merito all'interruzione o alla cessazione prevista, trasmettendo copia delle comunicazione ricevuta.

ART. 8 - AGGIORNAMENTO TECNOLOGICO

Nel caso in cui, durante il periodo di vigenza contrattuale, l'Aggiudicatario dovesse immettere sul mercato nuovi prodotti analoghi o sostitutivi di quelli oggetto di fornitura aventi migliori caratteristiche tecniche e di funzionalità, sarà suo obbligo darne comunicazione scritta all'Azienda Sanitaria. Sarà facoltà di quest'ultima acquistare i nuovi prodotti alle medesime condizioni offerte in sede di gara oppure rifiutarli nel caso in cui, a proprio insindacabile giudizio, li consideri non perfettamente rispondenti alle specifiche esigenze delle strutture utilizzatrici. L'eventuale sostituzione potrà avvenire solamente a fronte di conferma scritta dell'Azienda interessata.

Nel caso in cui il nuovo prodotto e/o nuova metodica di produzione dovesse consentire economie da parte della ditta fornitrice, la stessa si impegna a rinegoziare a favore dell'Azienda sanitaria le condizioni di aggiudicazione.

In caso di sostituzione, totale o parziale dei prodotti offerti per le motivazioni sopra citate, la ditta dovrà fornire, senza costi aggiuntivi per l'Azienda sanitaria, adeguata formazione al personale utilizzatore per il corretto utilizzo dei nuovi prodotti, laddove necessaria.



Qualora, durante il periodo contrattuale, dovesse intervenire la scadenza del brevetto del prodotto offerto e aggiudicato e immessi sul mercato prodotti generici, l'Azienda si riserva di recedere dal contratto se, a seguito di una verifica delle condizioni economiche ottenibili, le stesse risultassero migliori.

ART. 9 – GARANZIA

Il Fornitore aggiudicatario dovrà garantire la buona costruzione e la buona qualità dei propri materiali, obbligandosi durante il periodo di garanzia più avanti specificato, a riparare e/o a sostituire gratuitamente quelle parti che per la qualità di materiale o per carenze di lavorazione o per imperfetto montaggio si dimostrassero difettose, sempre che ciò non dipenda da naturale logoramento, da guasti causati da imperizia o negligenza dell'utilizzatore, da interventi non autorizzati, da manomissioni eseguite o fatte eseguire dall'utilizzatore, da casi fortuiti o da forza maggiore.

Il periodo minimo di garanzia è di 24 (ventiquattro) mesi dalla data di consegna o del collaudo (ove previsto).

Nel periodo di garanzia, il Fornitore aggiudicatario dovrà provvedere gratuitamente, con proprio personale, ai lavori che si rendessero necessari per ripristinare la funzionalità dei prodotti, sostituendo tutti quei pezzi che risultassero difettosi dalla fabbricazione, nel rispetto delle normative vigenti in materia di sicurezza. Dovrà quindi essere assicurata la disponibilità agevole ed in tempi rapidi dei pezzi di ricambio. L'intervento di manutenzione in garanzia dovrà avvenire entro 5 (cinque) giorni lavorativi da parte dell'Azienda Sanitaria o dal soggetto che svolge per essa il servizio di magazzino ausili o da parte dell'assistito, anche presso il domicilio dell'assistito. Ogni intervento di manutenzione dovrà essere attestato da foglio di lavoro, controfirmato dall'assistito o suo delegato/familiare o da chi ne esercita la tutela e trasmesso all'Azienda Sanitaria contraente.

In caso di riparazione del dispositivo, depositato presso i magazzini afferenti ditte "terze" che si occupano della gestione integrata degli ausili anche dal punto di vista della sanificazione e del riutilizzo per conto delle Aziende Sanitarie, il Fornitore aggiudicatario dovrà eseguire la riparazione presso il magazzino stesso (per l'ASST di Mantova: magazzino Ditta Home Care Solutions s.r.l. sito in Via Medole 4b, Località Gambarara - 46100 Mantova (MN); per l'ASST Papa Giovanni XXIII di Bergamo: Via Aldo Moro, 5/7 - 24020 Scanzorosciate (BG); eventuali variazioni di sede in corso di fornitura verranno debitamente comunicati a cura di ciascuna ASST).

Nel periodo di garanzia dell'ausilio, in caso di riparazione dell'ausilio che non possa essere effettuata a domicilio dell'assistito o presso i magazzini delle ditte terze, il Fornitore aggiudicatario dovrà assicurare, con tempestività, la sostituzione temporanea dell'ausilio con uno avente caratteristiche tecniche uguali o equivalenti.

La manutenzione dovrà garantire a ciascun prodotto la piena corrispondenza dei requisiti igienici e di sicurezza previsti dalla normativa vigente.

Per tutta la durata della garanzia, la ditta aggiudicataria dovrà provvedere a tutti gli interventi tecnici di propria spettanza che si rendessero necessari per garantire la perfetta funzionalità dei dispositivi forniti. Dovrà pertanto essere garantita la sostituzione dei pezzi, parti o

AA 8 99



accessori che risultassero difettosi, a regola d'arte e nel pieno rispetto di tutte le normative e nel pieno rispetto di tutte le normative in materia di sicurezza.

I prodotti forniti dovranno resistere a più sanificazioni, manuali o meccanizzate, anche al fine di consentirne il riutilizzo. Dovrà essere assicurata per almeno 60 mesi, decorrenti dalla stipula del contratto, la disponibilità agevole ed in tempi rapidi di pezzi di ricambio idonei, secondo le indicazioni della documentazione del costruttore. In caso di ritardi nella consegna dei pezzi di ricambio (superiori a 10 giorni lavorativi), il fornitore dovrà essere disponibile a titolo gratuito alla sostituzione temporanea dell'ausilio con uno avente caratteristiche tecniche uguali o equivalenti.

Durante il periodo di garanzia, tutte le spese sostenute sono da intendersi a carico della Ditta (trasporto, spedizione, imballo, viaggio, manodopera, installazione, ecc.).

Il Fornitore dovrà fornire l'elenco di tutti i punti di assistenza autorizzati disponibili sul territorio regionale.

ART. 10 - ULTERIORI OBBLIGHI E CONDIZIONI A CARICO DELLE DITTE

L'Aggiudicatario deve garantire, per ciascun prodotto offerto e per tutta la durata dei singoli contratti, la garanzia per:

- vizi e difetti di funzionamento (ai sensi dell'art. 1490 del c.c.);
- mancanza di qualità promesse o essenziali all'uso cui il prodotto è destinato (ai sensi dell'art. 1497 del c.c.);
- buon funzionamento (ai sensi dell'art. 1512 del c.c.).

L'Aggiudicatario deve inoltre garantire, i prodotti forniti da tutti gli inconvenienti non derivanti da forza maggiore.

Per quanto non disciplinato nel presente Capitolato si rinvia allo Schema di contratto (Allegato P2).

Allegato P2
Carlo Poma
Giulia Poma

M *SS* *PP*