

**APPALTO SPECIFICO**  
**PER LA FORNITURA DI SAPONE LIQUIDO IGIENIZZANTE ,**  
**PANNO CARTA TNT E DPI (MASCHERINE)**  
**CIG 8595034E6C**

**CAPITOLATO TECNICO**

**1. PREMESSA**

Il presente capitolato tecnico disciplina la fornitura di materiale per la gestione rischio infettivo da emergenza sanitaria "Covid-19" ed i relativi servizi connessi, a favore della Agenzia Laore Sardegna, le cui caratteristiche specifiche e i quantitativi presunti, stimati ai fini del presente appalto, sono indicati al successivo paragrafo 5 "Caratteristiche minime specifiche dei prodotti e relativi quantitativi".

Il presente documento definisce le caratteristiche per la fornitura dei singoli prodotti e dei relativi servizi connessi.

I prodotti offerti, per essere ritenuti idonei, devono corrispondere ai requisiti descritti in capitolato tecnico.

Qualora venga presentato un prodotto equivalente ai requisiti del capitolato, l'equivalenza dello stesso deve essere debitamente documentata dal partecipante nella documentazione tecnica di gara a pena di esclusione.

La commissione esaminerà l'equivalenza, debitamente documentata, sia sotto il profilo delle prestazioni e dei requisiti funzionali che in riferimento al grado di tutela e sicurezza della salute dei lavoratori e degli utenti, requisiti che devono corrispondere o essere migliorativi rispetto a quelli previsti in capitolato.

La gara riguarda la fornitura di:

- Sapone liquido igienizzante (€ 920,00 IVA inclusa al 22%);
- Panno carta TNT (€ 1.020,00 IVA inclusa al 22%);
- DPI; mascherine chirurgiche e mascherine FFP2 (€ 8.050,00 IVA inclusa al 5%);

**2. OGGETTO DELL'APPALTO E VOLUMI DI FORNITURA**

Il presente capitolato disciplina la fornitura di parte del materiale necessario per la gestione delle sedi dell'Agenzia relativamente alla emergenza sanitaria "Covid-19".

In particolare l'oggetto del contratto consiste nella fornitura dei materiali di seguito elencati:

| PRODOTTO  | QUANTITA' | COSTO UNITARIO<br>(IVA di legge inclusa) | COSTO FORNITURA   |
|---|-----------|--|-------------------|
| Sapone liquido igienizzante con dispositivo a pressione in confezione da 750 ml | 230       | € 4,00                                   | € 920,00          |
| Panno carta TNT confezione cartone da 280 pezzi                                 | 30        | € 34,00                                  | € 1.020,00        |
| <b>Costo</b>  |           |  | <b>€ 1.940,00</b> |

| PRODOTTO  | QUANTITA' | COSTO UNITARIO<br>(IVA di legge inclusa) | COSTO FORNITURA   |
|---|-----------|--|-------------------|
| Mascherine chirurgiche confezione sigillata da 10 pezzi | 730       | € 5,00                                   | € 3.650,00        |
| Mascherine FFP2 confezione sigillata da 5 pezzi         | 440       | € 10,00                                  | € 4.400,00        |
| <b>Costo</b>  |           |  | <b>€ 8.050,00</b> |
| Costo totale della fornitura IVA inclusa                |           |  | <b>€ 9.990,00</b> |

### 3. CARATTERISTICHE GENERALI DEI PRODOTTI

I prodotti oggetto della presente fornitura devono essere conformi alle norme vigenti in campo nazionale e comunitario per quanto attiene le autorizzazioni alla produzione, all'importazione ed all'immissione in commercio, e dovranno rispondere ai requisiti previsti dalle disposizioni vigenti in materia all'atto dell'offerta e a tutti quelli che venissero emanati nel corso dei contratti di fornitura.

In particolare:

A) con riferimento alla conformità dei prodotti appartenenti alla categoria "Antisettici e Disinfettanti" valgono le seguenti distinzioni:

- i prodotti classificati come Presidi Medico Chirurgico (PMC) devono essere in possesso della registrazione prevista dal D.P.R n. 392 del 06/10/1998 e s.m.i. e, in

ogni caso, devono possedere l'autorizzazione all'immissione in commercio per la quale deve essere indicato il numero di autorizzazione ed il titolare della medesima.

- B) devono essere conformi alla tipologia di confezionamento prevista nel seguito;
- C) devono essere di recente produzione, con almeno i  $\frac{3}{4}$  (tre quarti) della loro validità temporale al momento della consegna presso le Amministrazioni;
- D) in riferimento a ciascuna consegna, devono appartenere possibilmente ad un unico Lotto di produzione; dovrà comunque essere riportato nel documento di trasporto il/i numero/i di lotto/i e le relative date di scadenza;
- E) devono essere privi di lattice (LATEX – FREE).

Qualora prima della fornitura si verificasse l'emanazione di direttive statali e/o comunitarie per quanto attiene le autorizzazioni alla produzione, importazione ed immissione in commercio, con particolare riferimento a requisiti previsti dalla Farmacopea Ufficiale vigente e relativi aggiornamenti, 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 ed a sostituire le eventuali rimanenze relative alle forniture effettuate, qualora ne fosse vietato l'uso.

### **Confezionamento etichettatura e informazioni**

I contenitori dei prodotti offerti devono essere forniti con etichette conformi a quanto previsto dalla normativa vigente.

L'etichetta deve essere:

- in lingua italiana e colori indelebili
- perfettamente aderente al contenitore, senza possibilità di scollamenti/alterazioni, o serigrafata sulla sua superficie.

Deve riportare:

- nome commerciale
- formulazione quali-quantitativa, comprendente principi attivi ed eccipienti, riferita al 100% di prodotto finito
- uso/usi al/i quale/i il prodotto è destinato, aree di utilizzo
- modalità d'impiego

- tempo/i di contatto ai fini dell'efficacia
- eventuali precauzioni da adottare nell'utilizzo e avvertenze in caso di contatto accidentale - anche mediante pittogrammi
- modalità di conservazione
- modalità di smaltimento
- dati identificativi del fabbricante e dell'officina di produzione
- numero del lotto di produzione
- data di produzione (facoltativa se in etichetta è indicato il periodo di validità della confezione integra)
- data di scadenza
- codice a barre

Inoltre, l'etichetta deve riportare:

- per i prodotti Presidio Medico Chirurgico: dicitura Presidio Medico Chirurgico (o PMC) e numero di registrazione;

### **Confezionamento primario**

I contenitori e i loro tappi/chiusure devono essere di materiale conforme alle leggi vigenti in campo nazionale e comunitario, idoneo alla natura del contenuto e tale da garantirne l'integrità durante il trasporto, la distribuzione e la conservazione. I flaconi o i fustini devono essere dotati di tappo a vite di apertura agevole e richiudibile a perfetta tenuta. I flaconi/fustini devono essere dotati preferibilmente di sigillo di garanzia che renda impossibile la manomissione prima dell'uso. Laddove richiesti i sottotappi erogatori, questi devono essere tali da consentire un corretto versamento sulle superfici e tali da preservare il contenuto da possibile inquinamento. I tappi erogatori, ove richiesto, se non già assemblati ai flaconi, dovranno essere forniti nella misura di un tappo ogni flacone.

### **Confezionamento secondario**

Il confezionamento secondario dovrà riportare il contrassegno del Fornitore, il nome del prodotto, il quantitativo, il codice a barre, la data di scadenza del prodotto e il numero del lotto. Deve essere resistente, in grado di garantire l'immagazzinamento per sovrapposizione e dotato di sistemi (alette o altro) per facilitare la movimentazione e chiuso in modo da poter essere aperto solo mediante effrazione o rotture del sigillo ed

avere un peso complessivo, come previsto da D.Lgs. 81/2008, nei limiti di carico per personale femminile.

Il confezionamento secondario dovrà portare in modo evidente i simboli e le diciture indicanti particolari temperature di conservazione ed eventuali caratteristiche di pericolosità.

Eventuali avvertenze o precauzioni particolari per la conservazione devono essere in lingua italiana e chiaramente leggibili.

#### **4. CARATTERISTICHE MINIME SPECIFICHE DEI PRODOTTI E RELATIVI QUANTITATIVI**

##### **a) Sapone liquido igienizzante**

Il sapone igienizzante per il lavaggio delle mani dovrà essere fornito in contenitori da 750 ml provvisti di beccuccio erogatore e dovrà avere le caratteristiche di seguito riportate;

- avere azione igienizzante, batteriostatica, antisettica e deodorante.
- contenere glicerina vegetale e/o Triclosan ed estratti di timo e rosmarino.
- Essere conforme all'uso in ambito HACCP.
- Avere compatibilità cutanea dermatologicamente testata.

##### **b) panno carta TNT**

Panno monouso ultrasensibile in tessuto non tessuto in confezione di cartone, sistema Handy Box, contenenti 280 pezzi, adatto per pulizia a Spray, conforme alla Direttiva CAM/GPP, peso 50 g/mq, spessore 0,22 mm, assorbimento a secco 220 ml/mq, privo di silicone, confezionato in scatola protettiva portatile

##### **c) Mascherine Chirurgiche monouso in confezioni sigillate da 10 pezzi**

Mascherina chirurgica ad alto potere filtrante e resistente agli schizzi, almeno 3 strati, con elastici, di tipo I, II o IIR, omologata alla EN 14683:2019+AC:2019 e dotata di marcatura CE, ovvero, in alternativa, di validazione, ai sensi dell'art. 15 del DL 17 marzo 2020 n. 18 ("Decreto Legge Cura Italia");

Presenza della scheda tecnica di prodotto;

Presenza di istruzioni d'uso e manutenzione;

Presenza di dichiarazione del produttore/importatore che il prodotto comunque non arreca danni e/o determina rischi aggiuntivi per l'utilizzatore;

Posizionamento del dispositivo a mezzo di idonei elastici;

Materiale con caratteristiche di flessibilità e adattabilità tali da consentire un adeguato posizionamento;

Atossicità dei materiali e accessori costituenti (anche di eventuali inchiostri di stampa);

Uso di materiali non irritanti;

Materiali cuciti e non incollati;

Nasello in alluminio a bordi arrotondati e regolabile;

#### **d) Mascherine FFP2 monouso in confezioni sigillate da 5 pezzi o confezione singola**

Semimaschere facciali, idonee a coprire il naso, la bocca e il mento, filtranti FFP2 senza valvola di aspirazione, almeno omologate EN 149:2001+A1:2009 e idonee per la protezione da agenti biologici aerodispersi.

Presenza della scheda tecnica di prodotto;

Presenza di istruzioni d'uso e manutenzione;

Presenza di dichiarazione del produttore/importatore che il prodotto comunque non arreca danni e/o determina rischi aggiuntivi per l'utilizzatore;

Posizionamento del dispositivo a mezzo di idonei elastici;

Materiale con caratteristiche di flessibilità e adattabilità tali da consentire un adeguato posizionamento;

Atossicità dei materiali e accessori costituenti (anche di eventuali inchiostri di stampa);

Uso di materiali non irritanti;

Materiali cuciti e non incollati;

Nasello in alluminio a bordi arrotondati e regolabile.

## **5. MODALITA' DI ESECUZIONE DELLA FORNITURA**

### **5.1 Consegne della merce**

L'attività di consegna dei prodotti è prestata dal fornitore aggiudicatario di ciascun lotto unitamente alla fornitura medesima e si intende comprensiva di ogni onere e spesa, ivi compreso, a titolo esemplificativo e non esaustivo, quelli relativi alle attività di imballaggio, trasporto, facchinaggio e consegna in porto franco presso la sede

dell'Agenzia Laore in via Caprera n. 8 a Cagliari o in apposito locale indicato dalla amministrazione entro l'area il Comune di Cagliari

Le consegne dovranno essere eseguite a cura, rischio e spese del fornitore, il quale dovrà garantire, il rispetto delle modalità di conservazione dei prodotti secondo le proprie specifiche modalità anche durante la fase di trasporto.

Le operazioni di carico e scarico della merce sono a carico del Fornitore, pertanto, il Fornitore stesso dovrà essere dotato di tutte le attrezzature necessarie per svolgere tale attività.

Non sono ammesse consegne parziali, pertanto l'esecuzione di ciascuna consegna deve avvenire in un'unica volta.

La consegna della fornitura deve avvenire entro e non oltre **10 (dieci)** giorni lavorativi a decorrere dalla data di stipula del contratto.

Qualora ciò non fosse possibile, l'aggiudicatario dovrà darne tempestiva comunicazione all'Agenzia ordinante, e ove questa lo consenta, concordare la consegna di un acconto sulla quantità complessiva di merce prevista.

## **5.2 Resi per merci non conformi**

I prodotti consegnati devono essere esclusivamente quelli aggiudicati in sede di gara. Qualsiasi variazione di prodotto dovrà essere precedentemente autorizzata dall'Agenzia.

I prodotti che non risultassero conformi alla qualità, tipo, specie, marca e tutte le caratteristiche previste dal Capitolato e in generale nella documentazione di gara, ovvero qualora gli imballaggi presentassero difetti, lacerazioni o tracce di manomissioni, saranno respinti dall'Agenzia e il Fornitore dovrà provvedere al loro immediato ritiro e sostituzione entro 5 (cinque) giorni lavorativi senza alcun aggravio di spesa.

La mancata sostituzione della merce da parte del Fornitore sarà considerata "mancata consegna".

La merce non accettata resta a disposizione del Fornitore che dovrà ritirarla a sue spese entro e non oltre 15 (quindici) giorni lavorativi dalla comunicazione di non accettazione.

È a carico del Fornitore ogni danno relativo al deterioramento della merce non ritirata.

La merce non ritirata entro 20 giorni lavorativi dalla comunicazione, potrà essere inviata al Fornitore addebitando ogni spesa sostenuta.

## **5.3 Controlli sulle forniture**

L'accettazione dei prodotti forniti avverrà sulla base del controllo quali-quantitativo effettuato dai funzionari dell'Agenzia.

La firma all'atto del ricevimento della merce indica la mera corrispondenza del materiale inviato rispetto a quello richiesto.

La quantità, la qualità e la corrispondenza rispetto a quanto previsto in consegna potrà essere accertata dall'Amministrazione contraente in un secondo momento e deve comunque essere riconosciuta ad ogni effetto dal Fornitore.

La firma apposta per accettazione della merce non esonera il Fornitore dal rispondere ad eventuali contestazioni che potessero insorgere all'atto dell'utilizzazione del prodotto.

## **5.4 Variazione della normativa**

Qualora i Ministeri competenti arrivino ad un pronunciamento ufficiale sulle certificazioni necessarie, di contenuto sostanzialmente diverso da quello espresso nel presente Capitolato e in generale nella documentazione di gara, prima dell'aggiudicazione non si potrà dar corso all'aggiudicazione stessa.

## **6. Calcolo del costo da interferenza**

La presente procedura di gara ha ad oggetto mere forniture, pertanto, ai sensi del comma 3-bis dell'art. 26 del D.lgs. n. 81/2008 e s.m., non è stato redatto il documento di valutazione dei rischi da interferenza, in quanto non sussiste l'obbligo di cui al comma 3 dell'art. 26 del Decreto sopracitato.

Resta inteso che qualora l'Agenzia ritenga che, con specifico riferimento ai luoghi in cui si svolge la singola prestazione, possano sussistere rischi da interferenza, procederà alla redazione del documento che, sottoscritto per accettazione dal Fornitore, integrerà l'Ordinativo di fornitura.

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

## **Allegato: Offerta prezzi**