

**Allegato 1 al Disciplinare di gara**  
**Capitolato Tecnico**

**“Procedura aperta telematica ai sensi dell’art. 60 del D.Lgs. 50/2016 e s.m.i., per l’affidamento della fornitura di n. 2 sistemi di fotoaferesi extracorporea e di n. 2 processatori automatici per cellule staminali con relativo materiale di consumo per le esigenze del S.I.M.T. dell’Azienda Ospedaliera San Camillo Forlanini, suddivisa in 2 Lotti”**

## **Indice**

<b>1. PREMESSA .....</b>	<b>3</b>
<b>2. CARATTERISTICHE DEI PRODOTTI .....</b>	<b>3</b>
<b>3. CARATTERISTICHE GENERALI DEI PRODOTTI .....</b>	<b>4</b>
<b>4. CONFEZIONAMENTO, IMBALLAGGIO ED ETICHETTATURA .....</b>	<b>4</b>
<b>5. PERIODO DI PROVA .....</b>	<b>5</b>
<b>6. SERVIZI CONNESSI ALLA FORNITURA .....</b>	<b>6</b>
<b>7. CONTROLLI SULLE FORNITURE .....</b>	<b>6</b>
<b>8. INNOVAZIONE TECNOLOGICA .....</b>	<b>7</b>
<b>9. VARIAZIONE DELLA NORMATIVA.....</b>	<b>7</b>
<b>10. VERIFICHE DELLA FORNITURA .....</b>	<b>7</b>
<b>11. REFERENTE DELL'APPALTATORE .....</b>	<b>7</b>
<b>12. CAMPIONATURA.....</b>	<b>7</b>
<b>13. INADEMPIMENTI E PENALI.....</b>	<b>7</b>

## **1. PREMESSA**

Il presente Capitolato Tecnico ha per oggetto la fornitura di n. 2 Sistemi di fotoafèresi extracorporea e di n. 2 Processori cellulari per cellule staminali con relativo materiale di consumo.

Le caratteristiche tecniche minime oggetto della procedura sono dettagliate di seguito. Il presente Capitolato descrive, inoltre, i servizi connessi alla fornitura di cui all'oggetto che si intendono prestati dall'Aggiudicatario unitamente alla fornitura medesima, pertanto, l'Amministrazione non corrisponderà all'Appaltatore alcun ulteriore prezzo.

L'appalto della durata di 24 mesi, è **costituito da 2 Lotti**.

## **2. CARATTERISTICHE DEI PRODOTTI**

### **Lotto 1 – SISTEMI DI FOTOAFERESI EXTRACORPOREA**

Trattasi di sistema macchina/dispositivo/farmaco per l'effettuazione di circa 200 procedure/anno di fotoafèresi extracorporea indispensabile per la cura di pazienti affetti da gravi patologie ematologiche (GVDH post trapianto acuta e cronica) e dermatologiche (linfomi cutanei).

La fornitura deve comprendere un sistema formato da:

- 1) Noleggio di n. 2 Separatori cellulari di nuova fabbricazione e ultima generazione, a flusso continuo e discontinuo con i programmi per la raccolta selettiva di cellule linfo-mononucleate, devono garantire una efficienza di raccolta almeno del 40 % e devono essere dotati di un sistema di tracciabilità dei dati essenziali della procedura;
- 2) Noleggio di n. 1 Sistema di illuminazione mediante raggi UVA (integrato e non) deve garantire un'uniforme illuminazione del prodotto, la tracciabilità della procedura e i dati essenziali riguardanti l'efficienza del processo d'illuminazione;
- 3) Gruppo lampade UVA per fotoilluminazione;
- 4) Kit monouso, sterili, biocompatibili e dedicati alla raccolta;
- 5) Kit dedicati alla illuminazione (sistemi integrati e non) monouso, sterili, biocompatibili;
- 6) Fiale di farmaco methoxalene.

### **Lotto 2 – SISTEMI MACCHINA DISPOSITIVI PROCESSATORE AUTOMATICO CELLULE STAMINALI**

Trattasi di n. 2 processori cellulari per cellule staminali di grado clinico con marchio CE, completamente automatici, con i relativi consumabili, costituiti da circuiti sterili monouso dedicati, per la riduzione di volume pre-congelamento delle cellule staminali, lavaggio delle cellule staminali pre-reinfusione, processazione del sangue midollare per trapianto.

La fornitura deve comprendere, pene l'esclusione, un sistema per il processamento automatico di cellule staminali adulte e cordoni con metodiche standard, indipendenti dall'operatore e quindi riproducibile formato da:

- 1) Noleggio di n. 2 processori cellulari per cellule staminali di grado clinico con marchio CE, completamente automatici con le seguenti caratteristiche:
  - dovrà essere completamente automatico, con kit monouso a circuito chiuso e sterile, per una completa ed efficace separazione del sangue cordonale, midollare o periferico e del tessuto adiposo;
  - dovrà utilizzare una tecnologia di centrifugazione con rotazione della camera di separazione e trasferimento degli emocomponenti mediante riduzione volumetrica progressiva della camera di separazione;
  - dovrà essere dotato di un sensore ottico con misurazione della luce assorbita dei componenti separati (plasma, buffy-coat, eritrociti) e gestire la direzione del flusso di ciascuno di essi nella specifica sacca di raccolta dell'apposito kit monouso attraverso la rotazione di valvole;
  - dovrà disporre di software appositamente dedicati per ciascun programma di separazione clinica, sviluppati specificamente per coordinare, monitorare e controllare processi di riduzione di volume e separazione cellulare automatizzata, assicurandone la totale sicurezza;
  - dovrà essere dotato di monitor e di un sistema di trasferimento di tutti i dati delle diverse fasi di processazione su supporto informatico dedicato rendendo possibile la produzione di un report da allegare alla cartella clinica in cui sono specificati i volumi processati e separati in ogni singola sacca,

- le velocità di centrifugazione e i dati relativi al paziente, all'operatore, al centro e i lotti dei prodotti e/o dispositivi medici utilizzati;
  - dovrà permettere inoltre il collegamento con dispositivi esterni, quali stampanti locali o di rete e computer;
  - dovrà permettere il suo specifico uso in procedure GMP/o GMP-compatibili;
  - dovrà possedere marchio CE, e approvazione FDA e possedere i requisiti di cui alla direttiva CE93/42.
- 2) Circuiti monouso sterili per il lavaggio delle cellule staminali adulte pre-reinfusione;
  - 3) Circuiti monouso sterili per la riduzione del volume pre-congelamento delle cellule staminali adulte;
  - 4) Circuiti monouso sterili per l'isolamento delle cellule staminali/midollo osseo con gradiente di densità o per la separazione del tessuto adiposo;
  - 5) Circuiti monouso sterili per la concentrazione di cellule midollari per la rigenerazione ossea.

### **3. 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 e 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, i prodotti richiesti dovranno:

- ✓ essere conformi ai requisiti stabiliti dalla Direttiva 93/42/CEE sui "Dispositivi Medici", attuata con D.lgs. 24 febbraio 1997 n. 46 e successive modifiche ed integrazioni;
- ✓ essere marcati CE, in accordo con le procedure di valutazione previste dal succitato decreto;
- ✓ essere corredati delle necessarie informazioni per garantire un'utilizzazione in totale sicurezza;
- ✓ per i prodotti soggetti a scadenza, avere, al momento della consegna, un periodo di validità residuo pari almeno a 2/3 dell'intero periodo di validità dei prodotti e comunque non inferiore a 24 mesi – se compatibile con il periodo massimo di validità;
- ✓ per i prodotti sterili, avere, al momento della consegna, un periodo di validità residuo pari almeno a 2/3 dell'intero periodo di validità dei prodotti e comunque non inferiore a 24 mesi - se compatibile con il periodo massimo di sterilità;
- ✓ essere conformi alle caratteristiche tecniche richieste, per ogni Lotto, dal presente Capitolato Tecnico e, in generale, dalla documentazione di gara.

Ove non si faccia espressamente riferimento a misure fisiche, saranno ammesse misure diverse purché equivalenti per destinazione d'uso.

Eventuali avvertenze o precauzioni particolari da attuare per la conservazione dei prodotti devono essere chiaramente leggibili, come pure la data di scadenza.

### **4. CONFEZIONAMENTO, IMBALLAGGIO ED ETICHETTATURA**

I prodotti oggetto della fornitura dovranno essere confezionati ed etichettati secondo la normativa vigente anche al fine di garantirne la corretta conservazione anche durante le fasi di trasporto e stoccaggio. L'etichetta dovrà riportare in lingua italiana tutte le informazioni previste dal punto 13.3 dell'allegato I al D.Lgs. n. 46/1997 e s.m.i.

I prodotti dovranno recare sull'imballaggio in modo leggibile e indelebile, eventualmente mediante codici generalmente riconosciuti, le indicazioni di seguito indicate.

Per tutti i dispositivi medici messi a gara, quando ciò sia possibile, si richiede preferibilmente la sterilizzazione a raggi gamma rispetto a quella ad ossido di etilene. Nel caso in cui la sterilizzazione sia di tale tipologia, su richiesta, devono essere fornite le certificazioni di controllo dei residui sui singoli Lotti.

#### **Imballaggio che assicura la sterilità**

- Marcatura di conformità CE e codice identificazione del Notified Body;
- Denominazione del dispositivo;
- Codice prodotto, numero di Lotto;
- Indicazione della data di scadenza;

- Metodo di sterilizzazione;
- Simbolo del monouso;
- Destinazione d'uso;
- Nome e indirizzo del fabbricante;
- Indicazione del mese e dell'anno di fabbricazione;

#### **Imballaggio commerciale**

- Marcatura di conformità CE e codice identificazione del Notified Body;
- Denominazione del dispositivo;
- Codice prodotto, numero di Lotto;
- Indicazione della data di scadenza;
- Simbolo del monouso;
- Destinazione del dispositivo;
- Caratteristiche pertinenti per il suo impiego;
- Nome e indirizzo del fabbricante;
- Indicazione del mese e dell'anno di fabbricazione;
- Condizioni per il trasporto e il magazzinaggio del dispositivo.

L'imballaggio dovrà essere gratuito, robusto e realizzato impiegando il materiale più idoneo in rapporto sia alla natura della merce che al mezzo di spedizione prescelto che ne dovrà garantire l'integrità finale. Imballi e confezioni dovranno essere "a perdere".

### **5. PERIODO DI PROVA**

I primi 3 (tre) mesi di fornitura, decorrenti dalla data di avvio del rapporto contrattuale, sono da considerarsi in prova, con facoltà dell'Azienda San Camillo di revocare l'affidamento, in tutto o in parte, qualora in tale periodo si riscontrino, a proprio insindacabile giudizio, la non corrispondenza ai requisiti previsti e/o la mancata tenuta qualitativa dei prodotti o non è rispondenza della fornitura ai contenuti del presente Disciplinare di gara, del Capitolato Tecnico, dell'Offerta economica e della Documentazione tecnica presentate in sede di gara.

### **6. CONSEGNA SISTEMI, COLLAUDO, ASSISTENZA E MANUTENZIONE**

L'Aggiudicatario dovrà concordare con il DEC o suo delegato, con la UOC Ingegneria, con la UOC Economato e con la UOC di Farmacia la data di consegna ed installazione dei sistemi offerti.

Sono a carico dell'Aggiudicatario le spese di imballo, trasporto e facchinaggio nonché tutti gli oneri relativi all'installazione, alla corretta messa in esercizio e al collaudo e tutti gli oneri, anche se non espressamente richiamati, necessari a consegnare le forniture a perfetta regola d'arte. L'Aggiudicatario dovrà, altresì, fornire a titolo gratuito tutti gli eventuali accessori che risultassero necessari ed indispensabili per garantire il corretto funzionamento dei sistemi.

I sistemi dovranno essere consegnati entro e non oltre 15 giorni solari dalla formale richiesta presso il Magazzino indicato dall'Azienda Ospedaliera San Camillo Forlanini. In fase di collaudo dovranno essere effettuate, da parte dell'Aggiudicatario tutte le prove ed i test di regolare funzionalità, in particolare dovranno essere effettuate le verifiche di sicurezza elettrica secondo la normativa vigente con idonea strumentazione regolarmente tarata.

La regolarità del collaudo verrà attestata mediante apposito verbale di collaudo firmato congiuntamente da tutte le parti coinvolte e figure delegate. La firma del verbale di collaudo da parte dei rappresentanti dell'Aggiudicatario certificherà che i sistemi potranno essere utilizzati nel pieno rispetto della sicurezza per operatori e pazienti, dimostrandone il completo e corretto funzionamento. Al termine del rapporto contrattuale l'Aggiudicatario potrà ritirare i sistemi dandone preventiva comunicazione alla UOC di Ingegneria.

I sistemi dovranno essere coperti da una garanzia con assistenza e manutenzione preventiva e correttiva del tipo FULL-RISK per tutta la durata contrattuale, decorrente dalla data del verbale di collaudo e saranno a carico dell'Aggiudicatario tutti gli interventi che si renderanno necessari compresi i materiali ed i pezzi di ricambio utilizzati. L'Aggiudicatario dovrà garantire l'efficienza dei beni forniti e provvedere alla sostituzione immediata di quelli non correttamente funzionanti. Si intendono ricompresi tutti i pezzi di ricambio, accessori, materiali di consumo e tutto ciò che risulti necessario a garantire nel tempo il mantenimento del bene alle condizioni originali e comunque pienamente rispondente ai livelli di sicurezza e prestazione richiesti dalle norme. In caso di guasto non

riparabile con conseguente fermo macchina, entro 2 gg lavorativi dal primo intervento, dovrà essere garantita la sostituzione del sistema.

## **7. SERVIZI CONNESSI ALLA FORNITURA**

Il servizio di consegna dei dispositivi medici oggetto della procedura dovrà essere prestata dall'Aggiudicatario presso l'Azienda Ospedaliera San Camillo Forlanini - Circonvallazione Gianicolense, 87 – 00152 Roma.

In caso di impossibilità alla consegna nelle quantità e nei termini previsti nel presente articolo, l'Aggiudicatario provvederà a dare tempestiva comunicazione all'Azienda e, ove la stessa lo consenta, a concordare la consegna di almeno un acconto sulla quantità complessiva di dispositivi ordinata, concordando contestualmente un termine entro il quale dovrà avvenire la consegna della parte restante. Ove necessario, l'Azienda provvederà ad acquistare i beni non consegnati dai fornitori secondi in graduatoria ovvero sul libero mercato e a richiedere il risarcimento per la spesa eventualmente aggiuntiva che andrà a sostenere.

L'attività di consegna dei prodotti, si intende comprensiva di ogni onere relativo a imballaggio, trasporto, facchinaggio e consegna presso l'Azienda. In caso di consegna in bancali, gli stessi devono essere di tipo EUR e consegnati con messa a terra presso il magazzino indicato nell'ordine.

L'Appaltatore Aggiudicatario dovrà garantire che anche durante le fasi di trasporto vengano rigorosamente osservate le modalità di conservazione dei prodotti spediti; gli eventuali danni sono a carico del mittente.

Per tutte le modalità di consegna di seguito descritte, l'avvenuta consegna dei prodotti deve avere riscontro nel documento di trasporto, riportante la descrizione della fornitura (quantità, codici, descrizione, etc.), numero di riferimento dell'ordine, data dell'ordine, luogo di consegna e l'elenco dettagliato del materiale consegnato.

L'Azienda sottoscriverà con l'Appaltatore un Contratto di durata biennale, nel corso del quale l'Azienda medesima emetterà apposite richieste di consegna (ordini) nelle quali saranno specificate, di volta in volta, le quantità da consegnare. Le consegne dei prodotti dovranno essere garantite **entro 7 giorni naturali e consecutivi** dalla ricezione della richiesta.

In casi eccezionali, quando l'urgenza del caso lo richieda e previa espressa comunicazione, a insindacabile giudizio dell'Azienda, l'Appaltatore dovrà far fronte alla consegna con tempestività, mettendo a disposizione il materiale nel più breve tempo possibile e comunque **entro 2 giorni naturali e consecutivi** dal ricevimento della comunicazione.

## **8. CONTROLLI SULLE FORNITURE**

L'accettazione dei prodotti forniti avverrà sulla base del controllo quali-quantitativo effettuato dai servizi competenti dell'Azienda Ospedaliera (UOC Farmacia). 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 richiesto nell'ordine potrà essere accertata dall'Azienda 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. La merce in qualsiasi modo rifiutata, anche per difetti, lacerazioni o tracce di manomissioni degli imballaggi e confezioni, sarà ritirata a cura e spese del Fornitore, che dovrà provvedere alla sostituzione della medesima con altra avente i requisiti richiesti, senza alcun aggravio di spesa, entro 5 (cinque) giorni lavorativi dal ricevimento della segnalazione. La mancata sostituzione della merce da parte del Fornitore sarà considerata "mancata consegna". È a carico del Fornitore ogni danno relativo al deterioramento della merce non ritirata.

Nel caso in cui il Fornitore rifiuti o comunque non proceda alla sostituzione della merce contestata, l'Azienda procederà direttamente all'acquisto di eguali quantità e qualità della merce sul libero mercato, addebitando all'Appaltatore l'eventuale differenza di prezzo, oltre alla rifusione di ogni altra spesa e/o danno.

### **Avvisi di sicurezza e incidenti riguardanti i dispositivi oggetto della fornitura.**

In seguito alla diffusione di avvisi di sicurezza (AdS) da parte del Fabbrikante o del Ministero della Salute o in conseguenza di eventi imputabili a dispositivi medici, definiti "incidenti" secondo la normativa vigente sulla Vigilanza, tutti i costi derivanti dall'attuazione delle procedure rese necessarie rispettivamente dall'applicazione delle indicazioni fornite negli AdS o derivanti dall'evento occorso, saranno addebitate al Fornitore.

I costi in questione potranno essere originati dalla effettuazione di visite di controllo, da interventi o reinterventi, da ricoveri, dall'esecuzione di esami diagnostici e da altre azioni supplementari rispetto a quelle previste dai protocolli operativi per la patologia specifica del paziente.

I Fornitori si faranno carico dei costi di cui sopra anche oltre la scadenza contrattuale legata alla aggiudicazione della presente trattativa, per ogni episodio che rientra nelle eventualità sopra descritte.

## **9. INNOVAZIONE TECNOLOGICA**

Qualora il Fornitore, durante la durata dei contratti di fornitura, presenti in commercio nuovi prodotti, analoghi a quelli oggetto della fornitura (anche a seguito di modifiche normative), i quali presentino migliori caratteristiche di rendimento, dovrà proporre ai DEC la sostituzione dei prodotti alle stesse condizioni di fornitura ovvero migliorative. Nel caso vengano immessi in commercio nuovi prodotti, anche da parte di fornitori terzi, che producano dei vantaggi sostanziali e oggettivi sui pazienti (a titolo esemplificativo una maggiore efficacia del nuovo prodotto in termini di esiti su end point clinici rilevanti e/o maggiore sicurezza, documentate da studi clinici metodologicamente corretti e riconosciuti dalle linee guida di riferimento), l'Azienda sulla base delle indicazioni dei propri clinici, si riserva la facoltà di recedere motivatamente dai contratti.

## **10. VARIAZIONE DELLA NORMATIVA**

Qualora venga emanata una normativa specifica ovvero i Ministeri competenti arrivino ad un pronunciamento ufficiale sulle certificazioni necessarie di contenuto sostanzialmente diverso da quello espresso nel presente Capitolato e in generale nella documentazione di gara, prima dell'aggiudicazione della presente procedura, l'aggiudicazione stessa verrà sospesa. Qualora venga emanata una normativa specifica ovvero i Ministeri competenti arrivino ad un pronunciamento ufficiale sulle certificazioni necessarie, di contenuto sostanzialmente diverso/in contrasto con quanto espresso nel presente Capitolato ed in generale nella documentazione di gara, nel corso della durata dei contratti di fornitura, l'Azienda si riserva, fatte le opportune valutazioni, il diritto di risolvere gli stessi contratti.

## **11. VERIFICHE DELLA FORNITURA**

L'Azienda Sanitaria (UOC Farmacia) svolgerà controlli periodici al fine di verificare che i prodotti consegnati siano rispondenti a quelli previsti dal presente Capitolato tecnico e a quelli presentati come campionatura in sede di gara, a meno di variazioni autorizzate ai sensi del presente Capitolato. L'accertamento della non conformità per più di due volte comporta la risoluzione del contratto.

## **12. REFERENTE DELL'APPALTATORE**

Il Fornitore si impegna a mettere a disposizione un numero di telefono, un numero di fax e un indirizzo e-mail, attivo per tutto l'anno dal lunedì al venerdì, dalle ore 9.00 alle ore 17.00, salvo diverso accordo scritto con l'Azienda, ad eccezione di:

- giorni festivi;
- giorni compresi tra il 24 dicembre ed il 6 gennaio;
- seconda e terza settimana di agosto.

L'Azienda potrà rivolgersi al Fornitore per:

- richiedere informazioni sui prodotti offerti;
- richiedere lo stato degli ordini in corso e lo stato delle consegne;
- inoltrare reclami.

Al momento della sottoscrizione del Contratto l'Appaltatore dovrà individuare un proprio referente che sia un'interfaccia per l'Azienda.

## **13. CAMPIONATURA**

Ai fini della partecipazione alla presente procedura non è richiesta la consegna all'Azienda di prodotti campione. Nel caso la Commissione giudicatrice, nel corso delle valutazioni delle offerte tecniche ne ravvisi la necessità, i concorrenti dovranno trasmettere all'Azienda prodotti campione, nelle quantità specificate di volta in volta dalla Commissione medesima, entro 5 giorni naturali e consecutivi dalla relativa richiesta.

## **14. INADEMPIMENTI E PENALI**

Fatta salva la responsabilità dell'Appaltatore da inadempimento e il risarcimento del maggior danno ai sensi dell'art. 1382 c.c., in caso di inadempimento delle obbligazioni contrattuali derivanti dall'aggiudicazione del presente appalto, il Direttore dell'esecuzione del contratto procederà alla contestazione degli addebiti all'Appaltatore, assegnando un termine non inferiore a 10 giorni per la presentazione delle proprie controdeduzioni al RUP. Acquisite e valutate negativamente le predette controdeduzioni, ovvero scaduto il termine senza che l'Appaltatore abbia risposto, la Stazione Appaltante, su proposta del RUP, dichiarerà risolto il contratto.

Ove ne ricorrano i presupposti l'Azienda potrà applicare le seguenti penali:

- a) in caso mancato rispetto dei termini previsti dall'artt. 7 e 8 del presente Capitolato Tecnico per la consegna dei prodotti nonché dei termini di volta in volta indicati dal DEC per la sostituzione di materiale contestato/respinto per difformità qualitative rispetto alle caratteristiche dei prodotti richieste dal Capitolato Tecnico ed offerte in sede di gara, è prevista una penale pecuniaria, per ogni giorno di ritardo, pari a € 70,00 e pari a € 100,00, per le consegne in urgenza;
- b) in caso di consegna di prodotti difformi da quelli aggiudicati e/o oggetto di ordine di consegna, è prevista una penale pecuniaria pari al € 200,00 oltre a quanto indicato nei punti che precedono;
- c) in caso mancato rispetto di quanto previsto dall'art. 9 del Capitolato Tecnico per la sostituzione dei prodotti in caso di innovazione tecnologica, è prevista una penale pecuniaria pari a € 300,00;
- d) in caso di mancata consegna dei sistemi nel termine di cui all'art. 6 del Capitolato Tecnico è prevista una penale pecuniaria, per ogni giorno di ritardo, pari a € 100,00;
- e) in caso di mancata sostituzione dei sistemi, per fermo macchina, nel termine di cui all'art. 6 del Capitolato Tecnico è prevista una penale pecuniaria, per ogni giorno di ritardo, pari a € 200,00;
- f) in caso di mancata esecuzione del Servizio di assistenza tecnica, è prevista una penale pecuniaria, per ogni giorno di ritardo rispetto al termine indicato dal DEC, senza costituzione in mora, pari a € 150.

In ogni caso l'importo complessivo delle penali applicate non può superare il 10% (dieci per cento) dell'importo contrattuale, IVA esclusa.

Delle penali applicate è data comunicazione al Fornitore a mezzo PEC. L'importo di dette penali viene recuperato all'atto dell'emissione del mandato di pagamento della prima fattura utile, ovvero sul deposito cauzionale definitivo.

L'applicazione delle penali non pregiudica il diritto dell'Azienda di ottenere la prestazione, né di richiedere al Fornitore il risarcimento del maggior danno e, comunque, sia il rimborso dei costi sopportati dall'Azienda per ovviare al disservizio prodotto dall'inadempimento sia il risarcimento delle sanzioni amministrative e pecuniarie dovute a ritardi/omissioni in cui l'Azienda dovesse incorrere per causa del Fornitore, con l'incameramento della cauzione prestata.

Ove le inadempienze e le violazioni contrattuali dovessero ripetersi, l'Azienda può, a suo insindacabile giudizio, risolvere in ogni momento il contratto. In tal caso è corrisposto al Fornitore il corrispettivo contrattuale per le forniture regolarmente eseguite fino al giorno della risoluzione, previa detrazione dell'importo delle penali applicate e delle necessarie maggiori spese che l'Azienda sarà costretta a sostenere a causa dell'anticipata risoluzione per fatto o colpa del Fornitore inadempiente.