

## CAPITOLATO TECNICO

### PROCEDURA APERTA PER LA FORNITURA DI ANTISETTICI E DISINFETTANTI OCCORRENTI ALLE AZIENDE SANITARIE ED OSPEDALIERE DELLA REGIONE UMBRIA

#### Sommario

<b>ART. 1 – OGGETTO E DURATA DELLA FORNITURA.....</b>	<b>2</b>
<b>ART. 2 – REQUISITI TECNICI DEI PRODOTTI E DOCUMENTAZIONE TECNICA .....</b>	<b>2</b>
<b>ART. 3- DOCUMENTAZIONE TECNICA DA PRESANTARE .....</b>	<b>4</b>
<b>ART. 4- CONFEZIONAMENTO, IMBALLAGGIO ED ETICHETTATURA.....</b>	<b>5</b>
<b>ART. 5 - CRITERI DI AGGIUDICAZIONE .....</b>	<b>7</b>
<b>ART. 6 – CAMPIONATURA .....</b>	<b>7</b>
<b>ART. 7 - QUALITÀ DELLA FORNITURA.....</b>	<b>7</b>
<b>ART.8 - AGGIORNAMENTO TECNOLOGICO .....</b>	<b>7</b>
<b>ART.9 - VIGILANZA SUI DISPOSITIVI MEDICI .....</b>	<b>7</b>
<b>ART. 10 - CONSEGNA DELLA FORNITURA.....</b>	<b>8</b>

## **ART. 1 – OGGETTO E DURATA DELLA FORNITURA**

Oggetto della presente gara è l'affidamento della fornitura di **prodotti antisettici e disinfettanti** per soddisfare i fabbisogni delle Aziende Sanitarie e Ospedaliere dell'Umbria

La gara in oggetto è suddivisa in **53 LOTTI** nelle quantità per Azienda riportate nella **TABELLA lotti, caratteristiche e fabbisogni (All. B)**. I prodotti offerti dovranno essere corrispondenti alle caratteristiche tecniche per singolo lotto come specificate nella tabella **TABELLA lotti, descrizione prodotti e requisiti specifici (All\_D)**

La fornitura avrà durata di **24 mesi** più eventuale rinnovo per altri **24**. Gli importi relativi a ciascun lotto per l'intera durata della fornitura sono riportati nella **TABELLA elenco lotti e valori**, allegata al presente capitolato (all. C).

Negli allegati B e D vengono indicate le caratteristiche tecniche ed i requisiti dei prodotti oggetto della fornitura, suddivisi in **53 LOTTI**, con i relativi fabbisogni. I quantitativi specificati rappresentano una stima indicativa degli articoli occorrenti per il periodo della fornitura. Per la quantificazione dei fabbisogni si è tenuto conto dei consumi storici, di conseguenza i fabbisogni, essendo subordinati a circostanze non esattamente predeterminabili, devono intendersi presunti ed indicativi. Le quantità potranno variare in più o in meno entro il limite massimo del 50% (cinquanta per cento). Ai sensi dell'art. 106, comma 1, lett. a), del D. Lgs. 50/2016 e dell'art. 29 del D.L. 4/2022, è riconosciuta la revisione dei prezzi contrattuali secondo le modalità previste dal Disciplinare di gara e dal Capitolato d'oneri.

Non sono ammesse offerte superiori ai prezzi unitari a base d'asta indicati.

## **ART. 2 – REQUISITI TECNICI DEI PRODOTTI E DOCUMENTAZIONE TECNICA**

Ogni prodotto offerto dovrà corrispondere a quanto richiesto nella documentazione di gara in termini di descrizione, composizione, confezionamento, volume, destinazione d'uso, conformità alle norme tecniche di settore, generali e/o specificatamente richieste, ed eventuali altri aspetti specificati.

I prodotti oggetto della fornitura devono inoltre rispondere ai seguenti requisiti minimi e obbligatori:

- devono essere conformi alle normative nazionali e/o alla Legislazione Comunitaria vigenti per quanto attiene le autorizzazioni alla produzione, importazione, immissione in commercio e commercializzazione (ogni eventuale modifica e/o sostituzione delle norme citate è qui da intendere come richiamata e trascritta);

- essere registrati come Dispositivi Medici (DM), Presidi Medico Chirurgici (PMC) secondo quanto riportato nell'All. D Tabella lotti descrizione prodotti e requisiti specifici. Nel merito si specifica che:

- Gli antisettici richiesti con destinazione d'uso "cute integra" e disinfettanti per superfici dovranno essere registrati come Presidi Medico Chirurgici (PMC) secondo quanto previsto dal D.P.R n. 392 del 06/10/1998 e s.m.i. e, in ogni caso, le officine di produzione devono essere quelle autorizzate e indicate nel Decreto del Ministero della Salute del 13/01/2014 allegato 1, o avere la registrazione come Biocidi, Regolamento 528/2012 U.E. Gruppo1 – tipo di prodotto 1 (igiene umana) e tipo di prodotto 2 (disinfettanti e alghicidi non destinati all'applicazione diretta sull'uomo o animali). Saranno comunque accettati per cute integra anche antisettici registrati come "Specialità Medicinale" rispondenti a quanto previsto dal D. Lgs n.219 del 24/04/2006.
- I disinfettanti richiesti come Dispositivi Medici devono essere dotati della marcatura di conformità CE prevista dalla direttiva 93/42/CEE recepita in Italia con D. Lgs. n.46 del 24/02/1997 e s.m.i., e devono possedere altresì un codice CNL relativo alla Classificazione Nazionale Dispositivi Medici (approvata con D.M. 07 ottobre 2011) e un numero di Repertorio assegnato dal Sistema Banca Dati

dei Dispositivi Medici del Ministero della Salute (D.M.21 dicembre 2009) entrambi riportati nella scheda tecnica; devono altresì essere conformi al nuovo Regolamento Europeo (UE) 2017/745.

- I prodotti detergenti per uso umano devono possedere una registrazione corrispondente alla normativa europea in vigore (Regolamento (CE) 1223/2009 per prodotti cosmetici).

È possibile che la classificazione del prodotto offerto non corrisponda a quella indicata nell'Allegato D; in questo caso sono da ritenersi vincolanti la rispondenza alle caratteristiche del prodotto nonché alle indicazioni d'uso e agli altri requisiti indicati nella documentazione di gara, che saranno oggetto di valutazione per la verifica della conformità dell'offerta.

- La loro attività antimicrobica deve essere documentata, mediante conformità alle norme tecniche UNI EN per la disinfezione in ambito medico: deve essere documentata la rispondenza alla norma tecnica, generale e/o specificatamente richiesta, riportando in scheda tecnica il tempo di contatto per ciascuna delle norme tecniche testate e inoltre producendo una copia dei test report integrali rilasciati da Laboratori identificati come Centri di saggio certificati per le GLP, italiani o internazionali.

- Deve essere descritta la loro corretta modalità di utilizzo e il tempo di contatto perché la loro azione si espliciti.

- Per i Disinfettanti per Superfici e Dispositivi Medici: devono essere compatibili con i materiali e le superfici da disinfettare: pertanto deve essere fornito l'elenco dei materiali compatibili e disinfettabili con il prodotto offerto e l'eventuale elenco di materiali incompatibili con il prodotto, su cui questo non va usato.

- Devono essere indicate le corrette modalità di manipolazione del prodotto da parte degli operatori sanitari, a tutela della loro salute, in osservanza a quanto disposto dal D.Lgs. 81/08 e ss.mm.ii. "Testo Unico sulla Salute e Sicurezza sul Lavoro".

- Deve essere indicato il tempo di efficacia del prodotto dopo l'apertura del flacone e il tempo di efficacia dall'attivazione/diluizione della soluzione preparata per i prodotti non pronto uso.

- Per i prodotti destinati all'applicazione sulla pelle deve essere documentata la tollerabilità cutanea.

- Devono essere privi di lattice (LATEX-FREE)

- L'etichetta deve riportare in maniera sintetica ed esaustiva tutte le informazioni necessarie al corretto utilizzo del prodotto, indicate nel successivo paragrafo 3 nel dettaglio

Ai sensi dell'articolo 68, co. 7, D. Lgs 50/2016, nel caso in cui l'operatore economico offerente intenda proporre soluzioni equivalenti ai requisiti definiti dalle specifiche tecniche, lo stesso dovrà allegare alla scheda tecnica apposita dichiarazione nonché documentazione tecnica e referenze scientifiche, idonee a dimostrare che le soluzioni proposte ottemperano ai requisiti definiti dalle specifiche tecniche. L'equivalenza, debitamente documentata, sarà valutata 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 dal capitolato.

Tutti i prodotti dovranno essere forniti completi degli eventuali accessori che ne consentano il loro utilizzo; il prodotto di cui trattasi dovrà pertanto essere consegnato nella versione corrispondente all'offerta, corredato di tutti gli accessori necessari per il funzionamento in relazione alla destinazione d'uso (costituisce un esempio non esaustivo la fornitura di bicchierini dosatori graduati per i lotti di prodotti che devono essere diluiti prima dell'uso).

Per i lotti 1, 2, 3 e 4 l'aggiudicatario dovrà fornire gratuitamente e in numero adeguato le cartine indicatrici specifiche per la determinazione dell'attività della soluzione.

Per i lotti 19, 26, 28, 29 e 30 l'aggiudicatario dovrà fornire nel corso della durata contrattuale un numero di supporti a parete commisurato alle esigenze di ogni Azienda sanitaria e ospedaliera.

- Per il lotto 19 il numero di supporti richiedibile da parte delle singole Aziende è così stimabile:

Azienda Ospedaliera di Perugia e di Terni: fino a 60 supporti con la prima fornitura e ulteriori 40 nel corso della durata contrattuale della fornitura per un totale massimo richiedibile di 100 supporti. Azienda USL Umbria 1 e USL Umbria 2: fino a 100 supporti con la prima fornitura e ulteriori 60 nel corso della durata contrattuale della fornitura per un totale massimo richiedibile di 160 supporti

- Per i lotti 26, 28, 29 e 30 il numero di supporti richiedibile da parte delle singole Aziende è così stimabile:

Azienda Ospedaliera di Perugia e di Terni: fino a 80 supporti con la prima fornitura e ulteriori 20 nel corso della durata contrattuale della fornitura per un totale massimo richiedibile di 100 supporti. Azienda USL Umbria 1 e USL Umbria 2: fino a 60 supporti con la prima fornitura e ulteriori 20 nel corso della durata contrattuale della fornitura per un totale massimo richiedibile di 80 supporti.

### **ART. 3- DOCUMENTAZIONE TECNICA DA PRESENTARE**

Al fine di verificare il possesso dei requisiti minimi, le ditte dovranno trasmettere per ciascun lotto per cui intendano partecipare, la seguente documentazione tecnica:

- 1) Scheda tecnica redatta in lingua italiana e aggiornata. Foglietto illustrativo dove previsto. Nella scheda tecnica devono essere espressamente indicati tutti gli elementi indispensabili all'individuazione dei requisiti tecnici richiesti. I dati tecnici riportati sulle schede tecniche, si intendono aventi valore impegnativo, salvo diversa dichiarazione scritta della Ditta;
- 2) Scheda di sicurezza
- 3) Copia del decreto di registrazione del prodotto presso il Ministero della Sanità, (quale presidio medico-chirurgico o quale specialità medicinale) o copia certificazione marchio CE (quale dispositivo medico);
- 4) Copia del certificato di approvazione, da parte del Ministero della Sanità, dell'etichetta del prodotto;
- 5) Per le sostanze galeniche: fac-simile del certificato di analisi con lotto e data di scadenza in formato cartaceo
- 6) Copia della etichetta posta su ogni contenitore, ben leggibile
- 7) Copia dei test report integrali eseguiti da Enti o Istituti autorizzati necessari per ottenere l'indicazione d'uso specificatamente richiesta nell'**All D** alla colonna: DESTINAZIONE D'USO
- 8) La documentazione ulteriore richiesta a supporto dei requisiti specifici richiesti per alcuni lotti **nell'All\_D** alla colonna: REQUISITI SPECIFICI PER LOTTO, in particolare:
  - copia dei test report integrali rilasciati da Enti o Istituti autorizzati per documentare la rispondenza a norme tecniche specifiche richieste
  - copia della documentazione scientifica a supporto di usi e attività specifiche richieste per il prodotto
  - copia dei test dermatologici eseguiti e di apposita certificazione, rilasciata da Ente o Istituto autorizzato, attestante che il prodotto è clinicamente testato e autorizzato all'uso dermatologico per i prodotti detergenti per la pelle.
  - documentazione attestante la compatibilità con i materiali e l'impiego su specifici Dispositivi e strumentazione, avvalorata, se disponibili, anche da certificazioni di compatibilità e d'uso rilasciate dalle ditte produttrici di tali Dispositivi e strumentazione.

9) Dichiarazione della ditta produttrice, attestante per ciascun lotto e per ciascun prodotto offerto che le etichette aderiscono perfettamente al contenitore, in maniera da non distaccarsi e che la stampigliatura apposta non si altera con il tempo o con il contatto con il prodotto;

10) Scheda riepilogativa **Allegato 5** al disciplinare da compilare per formulare l'offerta per ogni lotto riportando per ciascun requisito in elenco l'indicazione del riferimento (documento, numero di pagina e numero di riga) in cui tale requisito risulta essere presente.

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

Il confezionamento e l'etichettatura dei prodotti offerti devono essere tali da consentire la lettura di tutte le diciture richieste dalla normativa vigente; dette diciture devono figurare sia sul confezionamento primario che sull'imballaggio esterno.

I prodotti offerti devono essere pertanto forniti con etichette in **lingua italiana, perfettamente aderenti al contenitore o serigrafate**; le etichette, le eventuali istruzioni per l'uso e le confezioni dei prodotti devono essere conformi a quanto previsto dalla normativa vigente. Tutte le scritte serigrafate e/o l'etichetta stessa dovranno essere **inalterabili nel tempo o al contatto con il prodotto**, in modo tale da essere sempre chiaramente leggibili.

#### ETICHETTA

In particolare l'etichetta deve riportare i seguenti dati:

- nome commerciale del prodotto;
- codice prodotto attribuito dal fabbricante;
- composizione quali-quantitativa del preparato, comprendente principi attivi ed eccipienti
- uso/usi al quale il preparato è destinato;
- modalità di impiego del prodotto,  
nel caso di preparati non pronti all'uso: le concentrazioni d'uso relative ad ogni singolo impiego, eventuali caratteristiche dell'acqua per la diluizione, indicazioni relative al contenuto del misurino dosatore, qualora presente;
- Tempo/i di contatto ai fini dell'efficacia
- Eventuali precauzioni da adottare nell'utilizzo ed 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 di lotto di produzione;
- Data di produzione (facoltativa se in etichetta è indicato il periodo di validità della confezione integra);
- data di scadenza: nel caso venga indicata la data di preparazione, la ditta dovrà presentare la dichiarazione del periodo di validità del prodotto offerto;

Inoltre deve riportare:

- per i prodotti Presidio Medico Chirurgico (PMC): dicitura Presidio Medico Chirurgico (o PMC) e numero di registrazione ai sensi del DPR 392/1998;
- per i prodotti Biocida: numero dell'Autorizzazione del Ministero della Salute o Autorizzazione UE ai sensi del Reg. UE n.528/2012
- per i prodotti Dispositivo Medico (DM): marchio CE (nel caso di dispositivi di classe IIb) con indicazione del numero dell'Organismo notificato);
- per i lotti con perossido di idrogeno: corrispondenza alla Farmacopea Ufficiale, edizione vigente.
- per i lotti con prodotti a base di cloro: il potere disinfettante dovrà essere espresso come cloro disponibile in percentuale (%) e in "ppm" per il prodotto come tale e per le eventuali singole

- concentrazioni d'uso;
- per i lotti con prodotti contenenti cloro attivo più dell'1%: indicazione: "Attenzione: non utilizzare insieme ad altri prodotti, può emettere gas pericolosi (cloro)".

#### CONFEZIONAMENTO PRIMARIO

Il confezionamento del singolo prodotto deve essere in materiale e di forma idonei a garantire la stabilità, evitarne i possibili inquinamenti e facilitarne l'utilizzo conforme alle disposizioni di legge vigenti.

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.

Per i contenitori dotati di tappo a vite, quest'ultimo deve prevedere un sigillo di garanzia che renda impossibile la manomissione prima dell'impiego e sistemi di chiusura tali da impedire la contaminazione del prodotto durante l'uso.

I flaconi devono essere in materiale plastico opaco, latex free, muniti di sigillo anti-manomissione e con:

- o sottotappo riduttore che consenta un corretto versamento del contenuto e tale da preservare il contenuto da possibile inquinamento;
- o dotati di erogatori spray/dispenser che, se non già assemblati ai flaconi, dovranno essere forniti in confezioni singole in buste termosaldate nella misura di 1 erogatore per ogni flacone.

Le taniche e i barattoli devono essere in materiale plastico opaco, latex free, muniti di sigillo anti-manomissione e con sottotappo riduttore o muniti di dosatore o di misurino.

#### CONFEZIONAMENTO SECONDARIO

I prodotti oggetto della presente Fornitura devono essere confezionati in modo tale da garantire la corretta conservazione ed integrità anche durante le fasi di trasporto.

**È richiesto di indicare nella documentazione tecnica presentata il numero dei pezzi presenti nella confezione di vendita.**

L'imballaggio esterno deve essere in materiale resistente alle manovre di carico, trasporto e scarico oltre che idoneo a garantire la corretta conservazione dei prodotti, tale da garantire un adeguato immagazzinamento per sovrapposizione e soddisfare le prescrizioni del D.Lgs. n. 81/2008 e s.m.i. circa la prevenzione di infortuni ed igiene del lavoro.

Deve poter essere aperto solo mediante effrazione o rotture del sigillo e deve riportare tutti gli elementi atti ad una facile identificazione del prodotto, secondo quanto previsto dalla vigente normativa.

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.

Sulla confezione secondaria dovrà essere riportata la quantità di prodotto in essa contenuta.

Tutte le diciture sui vari involucri devono essere riportate in lingua italiana e con colori indelebili.

#### DISPOSITIVI DI EROGAZIONE

Per i prodotti per i quali è richiesta nel Capitolato Tecnico la fornitura di specifici devices per l'erogazione, gli stessi dovranno essere obbligatoriamente forniti in uso gratuito dalla ditta aggiudicataria nel numero richiesto dagli Enti Sanitari contraenti, compresi nel prezzo di aggiudicazione, tranne che non diversamente specificato. Si intende che gli Enti richiederanno il numero di dispositivi strettamente necessario per l'erogazione dei prodotti ordinati.

La non conformità dei prodotti offerti alle specifiche tecniche sopra elencate verificabili in sede di valutazione della documentazione di gara comporterà per le Ditte concorrenti l'esclusione dalla procedura di gara, mentre se risulterà successivamente in fase esecutiva nel corso della fornitura, determinerà la risoluzione del contratto.

## **ART. 5 - CRITERI DI AGGIUDICAZIONE**

L'aggiudicazione della fornitura oggetto del presente capitolato per ciascun lotto avverrà al minor prezzo, previa verifica del possesso di tutti i requisiti minimi riportati nella TABELLA lotti, caratteristiche e fabbisogni (All. B ) e nella TABELLA lotti descrizione prodotti e requisiti specifici (All\_D).

A parità di punteggio si procederà con il sorteggio sia per determinare l'operatore economico aggiudicatario sia per determinare la posizione in graduatoria.

## **ART. 6 – CAMPIONATURA**

Non è prevista la presentazione di campionatura in sede di gara. Nella fase di verifica dei requisiti tecnici, su richiesta del referente, e se ritenuto necessario al fine della corretta valutazione delle offerte tecniche, il RUP potrà chiedere che venga inviata apposita campionatura dei prodotti proposti.

## **ART. 7 - QUALITÀ DELLA FORNITURA**

La fornitura del materiale oggetto di gara dovrà avere costantemente impresso lo stesso marchio di fabbrica o logo di identificazione e dovrà essere in tutto conforme alle schede tecniche esibite.

La ditta aggiudicataria dovrà garantire l'osservanza delle norme di una corretta conservazione dei prodotti durante le fasi di trasporto e, qualora gli imballi non corrispondessero a queste regole e presentassero difetti, lacerazioni o tracce di manomissione, la merce verrà rifiutata e la ditta fornitrice dovrà provvedere all'immediata sostituzione della medesima senza alcun onere aggiuntivo. L'accettazione della merce consegnata non solleva la ditta fornitrice dalle responsabilità delle proprie obbligazioni in ordine ai difetti, alle imperfezioni ed ai vizi apparenti od occulti della fornitura, seppure non rilevati all'atto della consegna ma accertati in seguito, al momento dell'immissione del prodotto al consumo o in seguito a controlli effettuati da personale specializzato interno o esterno. In tal caso i prodotti contestati verranno tenuti a disposizione del fornitore per eventuali verifiche in contraddittorio e restituiti, anche se tolti dal loro imballaggio originale, per una immediata sostituzione.

## **ART.8 - AGGIORNAMENTO TECNOLOGICO**

Qualora la ditta ponga in commercio, durante il periodo di fornitura, nuovi prodotti che presentino migliori caratteristiche di rendimento e funzionalità rispetto a quelli analoghi aggiudicati, e che sono commercializzati in sostituzione di quelli aggiudicati, dovrà fornire oltre alla documentazione prevista nel capitolato di gara, anche tutta la documentazione necessaria a verificare, in modo agevole, che tutte le funzioni siano uguali al modello offerto in gara evidenziandone le caratteristiche superiori.

I nuovi prodotti in sostituzione di quelli aggiudicati, devono essere offerti al prezzo offerto in gara. La SA si riserva la facoltà di accettare o meno il prodotto offerto in sostituzione previa valutazione di congruità.

## **ART.9 - VIGILANZA SUI DISPOSITIVI MEDICI**

Le ditte aggiudicatarie devono fornire tempestivamente alle aziende sanitarie qualsiasi informazione necessaria a garantire la sicurezza nell'uso dei Dispositivi Medici prodotti e/o commercializzati.

Qualora nel corso della fornitura intervenissero:

- provvedimenti di sospensione, revoca o modifica dell'autorizzazione all'immissione in commercio dei prodotti aggiudicati, la ditta aggiudicataria sarà tenuta all'immediato ritiro di quanto presente nell'Azienda Sanitaria, provvedendo nel minor tempo possibile alla loro sostituzione con altro prodotto avente caratteristiche tecniche identiche;
- provvedimenti di ritiro temporaneo o definitivo dal mercato dei prodotti oggetto della fornitura, la ditta aggiudicataria dovrà darne immediata comunicazione all'Azienda Sanitaria;
- in caso di segnalazione di incidenti o mancati incidenti di prodotti oggetto della fornitura, la ditta aggiudicataria è tenuta all'immediata sostituzione del lotto coinvolto; dovrà inoltre provvedere alla trasmissione al Responsabile Vigilanza sui Dispositivi Medici delle Amministrazioni contraenti di copia del rapporto finale trasmesso al Ministero della Salute con le risultanze dell'indagine e le eventuali azioni correttive intraprese.

Ogni e qualsiasi responsabilità per ciò che riguarda le caratteristiche del Prodotto offerto, nonché ogni eventuale inconveniente e danno provocato dal loro possibile impiego, resta a totale carico del Fornitore, che, rendendosi garante, sarà tenuto all'osservanza, oltre che di tutte le leggi e regolamenti vigenti in materia al momento dell'affidamento, anche di quelle che potrebbero essere emanate, durante tutto il periodo contrattuale, da parte delle competenti autorità con riferimento alla produzione, al confezionamento, alla distribuzione ed alla consegna di quanto oggetto della fornitura.

#### **ART. 10 - CONSEGNA DELLA FORNITURA**

Per i prodotti in acquisto la consegna dovrà avvenire dietro richiesta scritta (ordinativo) emessa dalle strutture competenti delle Aziende della Regione Umbria con consegna presso i Servizi di Farmacia, secondo quanto indicato nei vari ordini, entro il termine indicato nel Capitolato d'onori.

Non si accettano condizioni di fornitura che prevedano un minimo fatturabile, pertanto, la ditta appaltatrice è tenuta a consegnare il materiale ordinato, qualunque sia l'importo degli ordini, a pena di decadenza dall'aggiudicazione e fatta salva ogni azione a tutela degli eventuali danni subiti.

La ditta deve notificare tempestivamente i casi di impossibilità alla consegna. Le bolle di consegna o i documenti di trasporto dovranno obbligatoriamente riportare il numero del buono d'ordine, la data di riferimento, il numero del lotto di produzione, la data di scadenza.