



AZIENDA SANITARIA LOCALE DI PESCARA
Via Renato Paolini, 47 – 65124 Pescara (PE)

**DELIBERAZIONE DEL DIRETTORE GENERALE
AZIENDA SANITARIA LOCALE DI PESCARA**

ANNO: 2026

N. 1174

Data 17/07/2026

OGGETTO: AFFIDAMENTO, AI SENSI DELL'ART. 50 COMMA 1 LETT. B) DEL D. LGS. 36/2023, DI MATERIALE DI CONSUMO PER LE COLONNE LAPAROSCOPICHE STRYKER, PER LE ESIGENZE DELL'UOC BLOCCO OPERATORIO DELLA ASL DI PESCARA.

IL DIRETTORE GENERALE

OGGETTO: AFFIDAMENTO, AI SENSI DELL'ART. 50 COMMA 1 LETT. B) DEL D. LGS. 36/2023, DI MATERIALE DI CONSUMO PER LE COLONNE LAPAROSCOPICHE STRYKER, PER LE ESIGENZE DELL'UOC BLOCCO OPERATORIO DELLA ASL DI PESCARA.

“Preso atto della relazione del Dirigente proponente che qui si riporta integralmente”

PREMESSO CHE:

- con delibera n. 1054 del 23.07.2025 è stata aggiudicata la procedura di gara avente ad oggetto un accordo quadro con unico operatore per lotto, ai sensi dell'art 59 comma 3 del D. Lgs. 36/2023, per la fornitura quinquennale in service di 13 colonne chirurgiche da destinare alle sale operatorie della Asl di Pescara;
- in esito alla sopracitata delibera n. 1054/25 sono stati sottoscritti, tra gli altri, i contratti con la società Stryker Italia SRL, aggiudicataria dei Lotti 3 e 7 – Contratti informatici, rispettivamente, n. 1172-1234/2025;

EVIDENZIATO CHE con nota del 21.02.2026 e del 24.06.2026, conservata agli atti, il Direttore dell'Unità Operativa Complessa Chirurgia generale e d'urgenza ha inviato, all'UOC Approvvigionamento Beni e Servizi, apposita richiesta di acquisto di materiale di consumo monouso per le colonne laparoscopiche aggiudicate alla società Stryker Italia SRL, con la summenzionata delibera n. 1054/25, di seguito meglio specificato:

- tubulare co2 riscaldata monouso – 16 CNF;
- tubulare co2 riscaldata, umidificata mon. – 28 CNF;
- set tubi irrigazione mon. – 28 CNF;
- set tubi aspirazione due vie mon. – 8 CNF;
- set tubi aspirazione una via mon. – 18 CNF;
- tubi a vuoto con filtro - 2 CNF;
- maniglia con leva asp./irr. plur. – 8CNF;
- cannula sedici fori - 8 CNF;

CONSIDERATO CHE:

- il valore complessivo della fornitura annuale del materiale di consumo dedicato, rientra nei limiti dell'affidamento diretto ex art. 50, comma 1, b) del D. Lgs. 36/2023;
- l'art. 50 comma 1 lett. b) del D. Lgs. 36/2023 (d'ora in seguito “Codice”) stabilisce, infatti che, per i contratti di acquisto di beni e servizi di importo inferiore a € 140.000,00 euro si possa procedere ad affidamento diretto *“anche senza consultazione di più operatori economici, assicurando che siano scelti soggetti in possesso di documentate esperienze pregresse idonee all'esecuzione delle prestazioni contrattuali [...]”*;

ACQUISITI in data 26/06/2026 e 01/07/2026 i preventivi delle società Stryker Italia Srl e N.B.A. Medica Srl rispettivamente per i prodotti di cui ai punti a) - b), e da c) a h) per un valore di € 62.842,72 + Iva e di € 25.400,00 + Iva;

ATTESO CHE in data 02.07.2026 le predette società sono state invitate sulla Piattaforma GIADA, per la fornitura annuale del materiale di consumo della colonna Stryker, per le esigenze della UOC Ginecologia:

- Stryker Italia SRL: € 62.842,72 - CIG **BC5C1BF19A**;
- N.B.A. Medica Srl: € 25.400,00 – CIG **BC57245B8A**;

VISTI:

- l'art. 50 comma 1 lett. b) del D. Lgs. 36/2023 (d'ora in seguito "Codice"), il quale stabilisce che per i contratti di acquisto di beni e servizi di importo inferiore a 140.000,00 euro si possa procedere ad affidamento diretto "anche senza consultazione di più operatori economici, assicurando che siano scelti soggetti in possesso di documentate esperienze pregresse idonee all'esecuzione delle prestazioni contrattuali";
- l'Allegato I.1 al Codice, il quale definisce, all'articolo 3, comma 1, lettera d), l'affidamento diretto come "l'affidamento del contratto senza una procedura di gara, nel quale, anche nel caso di previo interpello di più operatori economici, la scelta è operata discrezionalmente dalla stazione appaltante o dall'ente concedente, nel rispetto dei criteri qualitativi e quantitativi di cui all'articolo 50, comma 1 lettere a) e b), del codice e dei requisiti generali o speciali previsti dal medesimo codice";

SPECIFICATO CHE in ordine al controllo sul possesso dei requisiti generali di cui all'art. 94 del D. Lgs. 36/2023, il RUP, con verbale del 01/07/2026, conservato agli atti d'ufficio, ha preso atto della sussistenza dei requisiti predetti in capo all' Operatore Economico Stryker Italia SRL;

PRECISATO CHE per la società N.B.A. Medica Srl, trovano applicazione le procedure di controllo di cui all'art. 52 del D. Lgs. n. 36/2023 e di cui alla Determina Dirigenziale n. 506 del 13/02/2024 della ASL di Pescara in materia di *"Criteri per lo svolgimento dei controlli a campione sul possesso dei requisiti da effettuarsi in relazione agli affidamenti diretti di forniture e servizi fino alla soglia dei 40.000 Euro ai sensi dell'art. 52 del D. Lgs. N. 36/2023"*;

RITENUTO, pertanto, di dover procedere a formalizzare, con apposito provvedimento, l'affidamento della fornitura annuale di materiale di consumo per le colonne laparoscopiche Stryker, in favore, rispettivamente, della società delle società Stryker Italia Srl e N.B.A. Medica Srl, per un importo di € 62.842,72 + Iva e di € 25.400,00 + Iva;

VISTO il D. Lgs. 31 marzo 2023 n. 36 ss.mm.ii.;

ACQUISITO il parere tecnico favorevole in merito, espresso dal Dirigente proponente, ai sensi della legge 7 agosto 1990 n. 241, che attesta la regolarità e la completezza del presente provvedimento;

DATO ATTO dell'attestazione resa dai competenti Responsabili in ordine alla regolarità amministrativo contabile e tecnica del presente provvedimento:

- ✓ Dirigente proponente nella sua qualità di Direttore della UOC ABS

nonché la registrazione al centro di costo:

- ✓ Dirigente della UOC Controllo di Gestione;

e al conto economico dell'esercizio di competenza:

- ✓ Dirigente della UOC Bilancio e Gestione Economica – Finanziaria

ACQUISITI per quanto di competenza, i pareri favorevoli espressi in merito dal Direttore Amministrativo d'Azienda e dal Direttore Sanitario d'Azienda;

DELIBERA

Per tutto quanto sopra indicato e che qui si intende integralmente richiamato

- 1. DI AFFIDARE** ai sensi e per gli effetti di cui all'art. 50 comma 1 lett. b) del D.Lgs. n. 36/2023 ss.mm.ii, la fornitura **annuale** del seguente materiale di consumo per le colonne laparoscopiche Stryker, per le esigenze della UOC Blocco Operatorio della Asl di Pescara, per un **importo di € 62.842,72 + Iva** in favore della società **Stryker Italia Srl - CIG BC5C1BF19A:**

- ✓ *tubulare co2 riscaldata monouso – 16 CNF;*
- ✓ *tubulare co2 riscaldata, umidificata mon. – 28 CNF;*

e di **€ 25.400,00 + Iva** in favore della società **N.B.A. Medica Srl – CIG BC57245B8A:**

- ✓ *set tubi irrigazione mon. – 28 CNF;*
- ✓ *set tubi aspirazione due vie mon. – 8 CNF;*
- ✓ *set tubi aspirazione una via mon. – 18 CNF;*
- ✓ *tubi a vuoto con filtro - 2 CNF;*
- ✓ *maniglia con leva asp./irr. plur. – 8CNF;*
- ✓ *cannula sedici fori - 8 CNF;*

- 2. DI STIPULARE** ai sensi dell'art. 18 comma 1 del D. Lgs n. 36/2023, con le società Stryker Italia Srl e N.B.A. Medica Srl, apposito contratto di fornitura;
- 3. DI NOMINARE** quale RUP della presente procedura ai sensi dell'art. 15 comma 4 del D. Lgs. 36/2023 la Dott.ssa Luisa Evangelista, Direttore della U.O.C. Gestione Approvvigionamento Beni e Servizi;
- 4. DI IMPUTARE** la spesa di cui al punto 1) sulla pertinente voce di Bilancio di esercizio dell'anno 2026-2027;
- 5. DI TRASMETTERE** la presente delibera alla società interessate;
- 6. DI DICHIARARE** il presente provvedimento, ai sensi dell'art. 6 del Regolamento interno approvato con deliberazione n. 705 del 28 giugno 2012, immediatamente esecutivo;
- 7. DI DISPORRE** che il presente atto venga pubblicato sull'Albo Pretorio on line aziendale e nella sezione Amministrazione Trasparente, ai sensi del D.lgs. n. 33/2013 e ss.mm.ii;
- 8. DI DARE ATTO CHE** ai sensi della Legge regionale n. 10/2022 decorsi i termini di pubblicazione di cui alla L. n. 69/2009, il presente provvedimento sarà soggetto a pubblicazione integrale.



**Spettabile
ASL 3 Pescara
Via Paolini 45
65100 Pescara**

C.A.: Approvvigionamento Beni e Servizi

Milano, 29 giugno 2026

OGGETTO: QUOTAZIONE TUBOLATURE POMPA - Ns. Rif.: prot. PRE 26/00006A

Con la presente Vi trasmettiamo nostro preventivo relativo alla fornitura del materiale di seguito indicato:

Codice	Descrizione Articolo	Q.tà	Prezzo CF.	Iva	Cnd	Repertorio
T0505-01	TUBE SET FOR IRRIGATION - SINGLE USE	1 CF	€ 500,00	22	Z12029080	2094127
T0503-01	TUBE SET FOR SUCTION (2 CONNECTORS) SINGLE USE	1 CF	€350,00	22	Z12029080	2093629
T0502-01	TUBE SET FOR SUCTION - SINGLE USE (1 CONNECTOR)	1 CF	€ 250,00	22	Z12029080	2093628
T0504-01	TUBE SET FOR VACUUM (30 DAYS USE)	1 CF	€ 290,00	22	Z12029080	2093613



Codice	Descrizione Articolo	Q.tà	Prezzo CF.	Iva	Cnd	Repertorio
620-025-00	IMPUGNATURA ASPIRAZIONE/IRRIGAZIONE VALVOLA SCORREV.2 VIE;CONNESS.PER TUBO	2	€ 370,00 cad ----- €740,00 2 pz	22	L1299	1796205
620-025-13	CANNULA DI ASPIRAZIONE/IRRIGAZIONE FORO ROTONDO; 16 FORI Ø5,0MM; 330MM PER IMPUGNATURE 620-025-00 E 620-025-09	2	€ 70,00 Cad ----- € 140,00 2pz	22	L1299	1796229

Quotazioni particolari a Voi riservate già al netto di sconto

CONDIZIONI DI FORNITURA

IVA : Vostro Carico
 Merce Resa Franco : Vostro Ospedale
 Validità Offerta : 30 gg.
 Pagamento : R.D. 60 GG D.F. F.M.

Restiamo a Vostra disposizione per eventuali ulteriori informazioni e cogliamo l'occasione per porgere distinti saluti.

NBA MEDICA SRL
 L'Amministratore Unico
 Ettore Cremascoli
 Documento firmato digitalmente

PROPOSTA DI COMPRAVENDITA**DA:**

Stryker Italia S.r.l. S.U.
Sede Legale: Via A. G. Eiffel, 13\15 – 00148 Roma (RM)
P.IVA 06032681006 - C.F. 12572900152
CCIAA di Roma n° 12572900152 - Numero R.E.A.: RM908791

PER:

AUSL DI PESCARA
VIA RENATO PAOLINI
65124 PESCARA (PE)

Pagamento¹	60 gg. D.F.
Imballo	Gratuito
IVA²	A termini di legge
Confezionamento	Singolo, se non diversamente indicato
Termine di accettazione	90 gg dalla ricezione della presente
Termine di validità dall'avvenuta accettazione³	12 mesi
Rinnovo oltre i 12 mesi⁴	Tacito, fino alla formulazione di una nuova proposta

¹ In caso di ritardato pagamento il tasso d'interesse applicato sarà calcolato sulla base del D.lgs n.231/2002 modificato dal D. Lgs. 9 novembre 2012, n. 192, a cui si aggiunge la quota percentuale variabile comunicata dal MEF periodicamente.

² Stryker Italia S.r.l. S.U. ottempera a quanto previsto dall'art.124 del D.L. 34/20 circa la riduzione dell'aliquota IVA per le cessioni di beni necessari per il contenimento e la gestione dell'emergenza epidemiologica da Covid-19

³ Decorso il termine di validità, Stryker si riserva il diritto esclusivo di modificare i prezzi sopra riportati previo invio di nuova proposta. La mancata accettazione della nuova proposta non vincolerà in alcun modo Stryker a continuare la fornitura alle condizioni contenute nella presente proposta

⁴ In mancanza di una nuova proposta di compravendita, la presente è da intendersi tacitamente rinnovata, fino alla formulazione di una nuova proposta. In caso di mancata accettazione della stessa, si applica quanto al punto 3

Stryker Italia s.r.l. S.U.

Sede Legale: Viale A. G. Eiffel, 13\15 – 00148 Roma (RM) – Italia – Tel. +39 06 94500700

Magazzino e Servizio Tecnico: Via degli Olmetti, 1 – 00060 Formello (RM) – Italia

Capitale Sociale € 2.970.000,00 int. vers.

P.I. 06032681006 - Cod.Fisc. 12572900152

Reg. Impr. di Roma n° 12572900152 - Numero R.E.A.: RM908791

Sede Legale: Viale A. G. Eiffel, 13\15 – 00148 Roma (RM)

R.A.E.E. IT09060000006107

Società soggetta alla direzione e coordinamento della: Stryker Corporation – 2825 Airview Boulevard – Kalamazoo, MI 49002

DETTAGLIO OFFERTA

Codice	Descrizione	Prezzo unitario a Voi riservato	IVA	CND	RDM
0620050200	PNEUMOCLEAR HEATED HIGH-FLOW TUBE SET	€ 826,88	22%	Z12029008	1531109
0620050350	PNEUMOCLEAR HEATED HUMIDIFIED SMOKE EVACUATION TUBE SET	€ 1.771,88	22%	Z12029008	1531132

Articoli venduti in confezioni indivisibili composte da n. 10 pezzi. Il Prezzo Unitario e le q.tà indicate in tabella si riferiscono alla confezione integra ed indivisibile.

Stryker Italia s.r.l. S.U.

Sede Legale: Viale A. G. Eiffel, 13\15 – 00148 Roma (RM) – Italia – Tel. +39 06 94500700

Magazzino e Servizio Tecnico: Via degli Olmetti, 1 – 00060 Formello (RM) – Italia

Capitale Sociale € 2.970.000,00 int. vers.

P.I. 06032681006 - Cod.Fisc. 12572900152

Reg. Impr. di Roma n° 12572900152 - Numero R.E.A.: RM908791

Sede Legale: Viale A. G. Eiffel, 13\15 – 00148 Roma (RM)

R.A.E.E. IT09060000006107

Società soggetta alla direzione e coordinamento della: Stryker Corporation – 2825 Airview Boulevard – Kalamazoo, MI 49002

Recapiti per eventuali comunicazioni

Ufficio Preventivi: Tel. 06/94500800 - Fax 06/87503385 - E-mail: emea.rom.quotes@stryker.com
Ordini Customer Service Implants: Tel. 06/94500800- Fax 06/87500997 - E-mail: emea.rom.cci@stryker.com
Ordini Customer Service Medsurg: Tel. 06/94500800 - Fax 06/8750099- E-mail: salesccm@stryker.com

Costi di trasporto e consegna

Il Venditore provvederà alla consegna dei prodotti a proprie spese, in tutti i casi in cui la consegna avvenga a partire dalle 48 ore dalla spedizione dell'Ordine. In caso contrario, se nell'Ordine vengono richiesti tempi di consegna differenti e/o modalità di consegna speciali, il Venditore applicherà le tariffe di cui alla tabella riassuntiva presente nei Termini e Condizioni generali di vendita, allegati alla presente.

L'Acquirente ordinerà i Prodotti inviando un ordine di acquisto scritto, nel quale dovrà indicare i Prodotti in modo inequivocabile, con le rispettive quantità, le istruzioni per la spedizione ed i tempi di consegna desiderati, oltre a qualsiasi altra informazione necessaria affinché l'Acquirente possa evadere l'ordine.

Il Venditore farà del proprio meglio per rispettare le date di consegna concordate; tuttavia, qualsiasi data di consegna indicata è da considerarsi puramente indicativa e i termini di consegna non si intendono vincolanti per il Venditore.

Ordini

Ogni ordine inferiore ad un importo di 150€ sarà soggetto ad una tariffa amministrativa di 40€ a carico dell'Acquirente.

Modalità di accettazione

In caso di accettazione si prega di voler restituire la presente debitamente timbrata e sottoscritta al fax 06/87503385 oppure tramite posta elettronica a: emea.rom.quotes@stryker.com

Nel caso in cui la presente offerta non venga restituita controfirmata, l'invio di ordinativo d'acquisto da parte del Vostro Istituto, indicante il numero di protocollo della proposta, verrà considerato da Stryker Italia Srl quale sua integrale accettazione.

La ricezione della documentazione di avvenuto impianto (anche proveniente dalla sala operatoria), nel caso si instauri un accordo di conto deposito, impegna il Cliente all'emissione del relativo ordinativo. In mancanza, lo scarico di sala costituirà titolo per la fatturazione e/o per eventuali azioni giudiziali da parte di Stryker.

Con l'accettazione della presente Offerta, il cliente dichiara:

Di essere a conoscenza delle disposizioni di cui al decreto legislativo n. 231 dell'8 giugno 2001 recante la disciplina della responsabilità amministrativa degli enti nonché del contenuto del Modello di Organizzazione Gestione e Controllo adottato da Stryker Italia Srl ai sensi del decreto medesimo e pubblicato sul sito <https://www.stryker.com/it/en/index.html>

Di essere a conoscenza del contenuto del Codice di Condotta Stryker, in cui sono enunciati i principi etici ai quali Stryker Italia Srl si conforma e dei quali si aspetta la più rigorosa osservanza da parte di tutti coloro che -- a qualsiasi titolo -- collaborano con essa nel perseguimento dei suoi obiettivi e pubblicato sul sito <https://www.stryker.com/content/dam/stryker/corporate/policies/it-it/127211> e di impegnarsi ad accettarli e rispettarli, per quanto rilevanti ai fini dell'esecuzione della presente Offerta, astenendosi da comportamenti idonei a configurare violazioni delle disposizioni in essi contenute. L'inosservanza alle suddette disposizioni sarà considerata grave inadempimento che darà titolo a Stryker di risolvere anticipatamente e con effetto immediato il presente Contratto, ai sensi dell'art. 1456 c.c., fatto in ogni caso salvo il diritto al risarcimento del danno.

Di accettare, per tutto quanto non espressamente indicato nella presente Offerta, i Termini e Condizioni generali di vendita allegate.

La presente offerta deve intendersi formulata senza alcun pregiudizio di terzi e comunque in piena osservanza del d.lgs. 36/2023 e smi

PER ACCETTAZIONE
Data Timbro e Firma

STRYKER ITALIA S.R.L. S.U.

Titolo e nome per esteso del sottoscrittore

Stryker Italia s.r.l. S.U.

Sede Legale: Viale A. G. Eiffel, 13\15 – 00148 Roma (RM) – Italia – Tel. +39 06 94500700

Magazzino e Servizio Tecnico: Via degli Olmetti, 1 – 00060 Formello (RM) – Italia

Capitale Sociale € 2.970.000,00 int. vers.

P.I. 06032681006 - Cod.Fisc. 12572900152

Reg. Impr. di Roma n° 12572900152 - Numero R.E.A.: RM908791

Sede Legale: Viale A. G. Eiffel, 13\15 – 00148 Roma (RM)

R.A.E.E. IT09060000006107

Società soggetta alla direzione e coordinamento della: Stryker Corporation – 2825 Airview Boulevard – Kalamazoo, MI 49002

TERMINI E CONDIZIONI GENERALI DI VENDITA

1. Generale

- (a) "Acquirente" indica qualsiasi azienda, società o persona che acquisti qualsiasi tipo di Prodotto da Stryker ("Venditore").
- (b) "Ordini" indicano gli ordini sottoposti dall'Acquirente e accettati dal Venditore soggetti alle presenti Condizioni Generali.
- (c) "Prodotti" si riferiscono a tutti gli articoli venduti dal Venditore.
- (d) "Prodotti di Terzi" indicano i prodotti non realizzati o assemblati dal Venditore e forniti al Venditore da terzi per essere rivenduti.
- (e) Se non diversamente concordato per iscritto o ad eccezione di tutti quei casi in cui sussista una modifica alle regolamentazioni che disciplinano la vendita di Prodotti ad organismi governativi o ad altri enti pubblici o alle disposizioni legislative vincolanti a livello locale, tutti gli Ordini, le offerte e le quotazioni e i conseguenti contratti stipulati fra il Venditore e l'Acquirente saranno soggetti alle presenti condizioni generali di vendita (le "Condizioni Generali") che sostituiranno ed escluderanno qualsiasi termine o condizione proposta, stipulata o comunicata all'acquirente.
- (f) L'Ordine si considera accettato esclusivamente previa emissione di conferma scritta da parte del Venditore o, in mancanza l'ordine si considera accettato alla spedizione dei Prodotti da parte del Venditore stesso. L'Acquirente ordinerà i Prodotti inviando un ordine di acquisto scritto, nel quale dovrà indicare i Prodotti in modo inequivocabile, con le rispettive quantità, le istruzioni per la spedizione ed i tempi di consegna desiderati e qualsiasi altra informazione necessaria affinché l'Acquirente possa evadere l'ordine.
Ogni ordine inferiore ad un importo di 150€ sarà soggetto ad una tariffa amministrativa di 40€ a carico dell'Acquirente.
Le descrizioni, le specifiche e le illustrazioni contenute nei cataloghi, nei listini prezzi e nelle pubblicazioni pubblicitarie del Venditore o altrimenti inoltrate all'Acquirente hanno lo scopo esclusivamente di presentare un'idea generale dei Prodotti descritti e non sono da considerarsi qui inserite come riferimento.
- (g) I Prodotti possono subire delle modifiche (i) a sola discrezione del Venditore, se necessario al fine di ottenere la giusta conformità con gli obblighi imposti dalla legge o con i requisiti Europei o (ii) su richiesta dell'Acquirente fin tanto che, a sola discrezione del Venditore, tali modifiche non influiscano materialmente sulla qualità o sulla prestazione dei Prodotti.

2. Prezzo, Costi di trasporto e Pagamento

- (a) Se non altrimenti specificato, tutti i prezzi quotati sono al netto dell'Imposta sul Valore Aggiunto e di qualsiasi altra tassa o onere applicabile. Sono inoltre da considerarsi al netto dell'imballaggio, trasporto e costi di assicurazione. Per evitare qualsiasi dubbio in merito, il Venditore si riserva il diritto di addebitare all'Acquirente qualsiasi costo aggiuntivo che il Venditore potrebbe trovarsi a sostenere a seguito di una richiesta da parte dell'Acquirente per una spedizione speciale o per un particolare tipo di imballaggio.
Il Venditore provvederà alla consegna dei prodotti a proprie spese, in tutti i casi in cui la consegna avvenga a partire dalle 48 ore dalla spedizione dell'Ordine. In caso contrario, se nell'Ordine vengono richiesti tempi di consegna differenti e/o modalità di consegna speciali, il Venditore applicherà le tariffe di cui alla tabella riassuntiva che segue, la quale potrà essere oggetto di ulteriori modifiche, informando l'Acquirente con un preavviso di 30 gg. Resta inteso che, nel caso di richiesta di una spedizione nello stesso giorno di ricevimento dell'Ordine, la stessa potrà essere accettata unicamente per gli Ordini ricevuti entro e non oltre le ore 14.00.

Stryker Italia s.r.l. S.U.

Sede Legale: Viale A. G. Eiffel, 13\15 – 00148 Roma (RM) – Italia – Tel. +39 06 94500700

Magazzino e Servizio Tecnico: Via degli Olmetti, 1 – 00060 Formello (RM) – Italia

Capitale Sociale € 2.970.000,00 int. vers.

P.I. 06032681006 - Cod.Fisc. 12572900152

Reg. Impr. di Roma n° 12572900152 - Numero R.E.A.: RM908791

Sede Legale: Viale A. G. Eiffel, 13\15 – 00148 Roma (RM)

R.A.E.E. IT09060000006107

Società soggetta alla direzione e coordinamento della: Stryker Corporation – 2825 Airview Boulevard – Kalamazoo, MI 49002

Tipologia e tempistiche di spedizione	Costo di trasporto
Standard (a partire dalle 48 hr)	Gratuito
Prima delle ore 9 a.m.	€ 90,00
Prima delle ore 12 p.m.	€ 45,00
Entro il giorno lavorativo successivo	€ 35,00
Consegne speciali (a titolo esemplificativo e non esaustivo): • Consegna stesso giorno; • Prelievo dal magazzino Stryker o da magazzini terze parti con consegna a destino con mezzo dedicato; • Spedizioni fuori misura (> 120X100) • Spedizione attrezzature robotiche • Servizi dedicati per attrezzature (a titolo esemplificativo e non esaustivo: consegna al piano, consegna ad orario, ritiro imballo, facchinaggio e ulteriori servizi accessori) • Spedizioni per attrezzature con consegna non standard	Preventivo su richiesta

I servizi a pagamento sono subordinati alla disponibilità del corriere nell'area di riferimento

- (b) Per prezzi si intendono i prezzi quotati dal Venditore o, in mancanza di quotazione (o nel caso in cui i prezzi quotati avessero perso di validità) i prezzi inseriti nel listino prezzi del Venditore alla data di accettazione dell'Ordine e in ogni caso inseriti in fattura. Previa notifica scritta inoltrata prima della consegna, il Venditore si riserva il diritto di aumentare il prezzo di vendita come conseguenza dell'aumento dei costi sostenuti dovuto a cause al di fuori del proprio controllo (che comprendono a titolo esemplificativo, fluttuazioni e norme valutarie, variazioni della data di consegna, quantità o specifiche richieste dall'Acquirente o qualsiasi ritardo dovuto ad atti o omissioni da parte dell'acquirente).
- (c) Se non altrimenti specificato dal Venditore tutte le somme fatturate dovranno essere saldate a sessanta (60) giorni dalla data della fattura ("Data di Scadenza"). In caso di mancato pagamento entro i termini previsti, sarà applicato un interesse di mora pari a quello previsto dal D. Lgs. 9 ottobre 2002 n. 231 e successive modifiche, che decorrerà dal giorno successivo a detta scadenza senza necessità alcuna di preventiva costituzione in mora dell'Acquirente da parte di Stryker. Il mancato pagamento di una fattura a debita scadenza potrebbe indurre il Venditore a decidere, a propria discrezione, di esigere il saldo di tutte le fatture pendenti. Il Venditore avrà inoltre il diritto di sospendere o cancellare gli ordini ancora inevasi senza necessità di inoltrare formale notifica. Il Venditore potrà anche decidere di intraprendere azioni legali presso un foro competente per ottenere il pagamento delle somme inevase.
- (d) Il Pagamento sarà considerato effettuato esclusivamente quando l'assegno, la tratta, la cambiale o qualsiasi altro strumento di pagamento utilizzato dall'Acquirente sarà debitamente onorato.
- (e) L'Acquirente non ha il diritto di trattenere o posticipare il pagamento di una somma dovuta al Venditore come acconto per una disputa, una contestazione o come compenso che potrebbe essere richiesto al Venditore.

3. Consegna, Trasferimento di rischi e del titolo di proprietà

- (a) La proprietà dei Prodotti e tutti i rischi connessi, inclusi i rischi relativi al danneggiamento e allo smarrimento dei Prodotti durante la spedizione, passeranno in capo all'Acquirente al momento della consegna dei Prodotti stessi allo spedizioniere scelto dal Venditore.
- (b) In caso di danneggiamento dei Prodotti durante la spedizione troverà integrale applicazione quanto previsto dagli articoli 4 e 7 delle presenti Condizioni Generali di Vendita. Fatto in ogni caso salvo quanto previsto all'articolo 7 delle presenti Condizioni Generali di Vendita, in caso di smarrimento dei Prodotti durante la spedizione della stessa, il

Stryker Italia s.r.l. S.U.

Sede Legale: Viale A. G. Eiffel, 13\15 – 00148 Roma (RM) – Italia – Tel. +39 06 94500700

Magazzino e Servizio Tecnico: Via degli Olmetti, 1 – 00060 Formello (RM) – Italia

Capitale Sociale € 2.970.000,00 int. vers.

P.I. 06032681006 - Cod.Fisc. 12572900152

Reg. Impr. di Roma n° 12572900152 - Numero R.E.A.: RM908791

Sede Legale: Viale A. G. Eiffel, 13\15 – 00148 Roma (RM)

R.A.E.E. IT09060000006107

Società soggetta alla direzione e coordinamento della: Stryker Corporation – 2825 Airview Boulevard – Kalamazoo, MI 49002

Venditore provvederà, a suo insindacabile giudizio: o a rimborsare all'Acquirente il prezzo di vendita, ovvero a inviare a quest'ultimo in sostituzione dei Prodotti smarriti, nuova Prodotti dello stesso tipo e quantità, sempre a condizione che il corriere incaricato della spedizione sia stato indicato dal Venditore e, comunque, non risulti alcuna responsabilità, diretta o indiretta, dell'Acquirente per lo smarrimento degli stessi. Qualora i Prodotti smarriti siano successivamente ritrovati, la proprietà degli stessi tornerà in capo al Venditore nel caso in cui quest'ultimo abbia già provveduto al rimborso del prezzo di vendita o alla sostituzione della stessa. In nessun caso il presente articolo 3 lett. (b) sarà applicabile ad ipotesi diverse dalla vendita dei Prodotti, anche qualora comportino la spedizione della stessa. In particolare, il presente articolo 3 lett. (b) non sarà applicabile alle ipotesi previste dall'articolo 4, lett. (a) n. 4) e lett. (b) n. 2 delle presenti Condizioni Generali di Vendita.

- (c) Il Venditore farà del proprio meglio per rispettare le date di consegna concordate; tuttavia qualsiasi data di consegna indicata è da considerarsi puramente indicativa e i termini di consegna non si intendono vincolanti per il Venditore.
- (d) Sono permesse consegne parziali.
- (e) Per quei prodotti che si trovino in confezione multipla, il Venditore fornirà una copia delle Istruzioni per l'Uso. Ulteriori copie potranno essere scaricate direttamente dal website eIFU www.ifu.stryker.com oppure ottenute contattando direttamente il rappresentante Stryker locale.

4. Ispezione, Garanzia e Restituzione

(a) Ispezione e Accettazione

- (1) L'Acquirente ispezionerà i Prodotti al ricevimento ed entro sessanta (60) giorni dalla consegna inoltrerà al Venditore eventuale richiesta di reso, secondo il form scaricabile al seguente link: <https://forms.office.com/r/TPQMt6Rqij> e secondo le istruzioni del servizio clienti Stryker, relativa ai difetti palesi riscontrati o alla mancata conformità dei Prodotti con quanto indicato nel documento di carico.
- (2) La mancata richiesta di reso da parte dell'Acquirente rappresenta un'accettazione incondizionata dei Prodotti e la rinuncia da parte dell'Acquirente di presentare ulteriori reclami in relazione agli stessi, ed inoltre verrà considerata come conferma che l'Acquirente ha esaminato i prodotti e li ha ritenuti accettabili e clinicamente adatti per l'uso previsto.
- (3) I Prodotti oggetto di contestazione dovranno essere tenuti a disposizione del Venditore e potranno essere rispediti al Venditore esclusivamente previa approvazione scritta di quest'ultimo. I resi non autorizzati (resi non approvati da Stryker e che non riportano il numero di reso univoco di Stryker) non saranno accettati al momento della ricezione presso il magazzino di Stryker. I prodotti resi in condizioni non conformi, verranno restituiti all'Acquirente incorrendo in spese di trasporto ove applicabili. I prodotti custom-made, gli articoli sottoposti a temperatura controllata e le merci non rivendibili non possono essere restituiti o sostituiti. I prodotti scaduti possono essere restituiti in conformità con i requisiti di Stryker. Non potranno essere restituiti Prodotti modificati, non sterili, aperti, danneggiati, non puliti o deteriorati. Le eventuali riparazioni effettuate dal Venditore di possibili danni causati durante il trasporto dei Prodotti durante la restituzione, saranno addebitati all'Acquirente. Tutti i Prodotti restituiti devono essere provvisti di nota di accompagnamento originale e deve essere indicato il motivo della loro restituzione.
- (4) Nel caso in cui il reclamo fosse giustificato, il Venditore avrà come unico obbligo quello di decidere, a propria discrezione, se sostituire i Prodotti o rimborsare il prezzo di acquisto contro la restituzione dei Prodotti. Nel caso in cui, al ricevimento dei resi, il Venditore ritenesse ingiustificato il reclamo, i Prodotti verranno rispediti all'Acquirente a sue spese e l'Acquirente sarà tenuto a rimborsare al Venditore le spese di trasporto, di manodopera e altri eventuali costi derivanti dall'esame del Prodotto ritenuto difettoso.

(b) Garanzia

- (1) Per quanto riguarda i Prodotti monouso o consumabili, la garanzia fornita è riportata sull'imballaggio. Il Venditore garantisce all'Acquirente originale che, al momento della consegna, i Prodotti realizzati dal Venditore sono privi di difetti di materiale e di lavorazione e che sono perfettamente idonei per essere utilizzati per gli scopi e le indicazioni descritte sull'apposita etichetta. Tutte le garanzie sui Prodotti decadono alla data di scadenza dei Prodotti o, nel caso di prodotti monouso o consumabili, alla data indicata sull'imballaggio. Per tutti gli altri Prodotti o nel caso non fosse

Stryker Italia s.r.l. S.U.

Sede Legale: Viale A. G. Eiffel, 13/15 – 00148 Roma (RM) – Italia – Tel. +39 06 94500700

Magazzino e Servizio Tecnico: Via degli Olmetti, 1 – 00060 Formello (RM) – Italia

Capitale Sociale € 2.970.000,00 int. vers.

P.I. 06032681006 - Cod.Fisc. 12572900152

Reg. Impr. di Roma n° 12572900152 - Numero R.E.A.: RM908791

Sede Legale: Viale A. G. Eiffel, 13/15 – 00148 Roma (RM)

R.A.E.E. IT09060000006107

Società soggetta alla direzione e coordinamento della: Stryker Corporation – 2825 Airview Boulevard – Kalamazoo, MI 49002

indicata alcuna data di scadenza, la garanzia decade dopo un (1) anno dalla data di consegna da parte del Venditore. La garanzia offerta dal Venditore non potrà essere applicata se (i) i Prodotti non vengono utilizzati secondo le istruzioni fornite o vengono impiegati per uno scopo non indicato sull'etichetta, (ii) nel caso in cui, su tali Prodotti, venissero effettuate riparazioni, modifiche o altri interventi da parte dell'Acquirente o terze persone, diversi dai lavori eseguiti con l'autorizzazione del Venditore e secondo le procedure approvate; o (iii) nel caso in cui l'eventuale difetto fosse il risultato di un abuso, uso improprio, manutenzione non appropriata, incidente o negligenza non attribuibili al Venditore; o (iv) nel caso i difetti riscontrati nei Prodotti derivassero dall'applicazione di disegni, specifiche o progetti dall'Acquirente.

La garanzia ivi esposta è condizionata ad un immagazzinaggio, installazione, utilizzo e manutenzione appropriati in ottemperanza alle indicazioni applicabili scritte del Venditore. La garanzia qui fornita non si estende ai danni ai Prodotti acquistati che derivano totalmente o in parte dall'uso di componenti, accessori, parti o altro non forniti dal Venditore.

- (2) Il Venditore avrà come unico obbligo quello di decidere, a sua totale discrezione, se riparare o sostituire i componenti difettosi o il Prodotto e sostenere i costi di trasporto relativi a tale sostituzione. L'Acquirente dovrà fornire la manodopera necessaria per la rimozione del componente o dell'articolo difettoso e per l'installazione della parte sostitutiva di ricambio senza addebitare alcuna spesa al Venditore.
- (3) I rischi di perdita o danno durante il transito dei Prodotti resi saranno a carico dell'Acquirente. Nel caso in cui, al ricevimento dei Prodotti resi, il Venditore non riscontrasse alcun difetto o violazione della garanzia, tali prodotti saranno restituiti all'Acquirente a spese dello stesso. L'Acquirente sarà inoltre tenuto a rimborsare al Venditore le spese di trasporto, manodopera e altri eventuali costi derivanti dall'esame dei Prodotti ritenuti difettosi
- (4) Ad eccezione di quanto ivi espresso il Venditore non rilascia dichiarazioni o garanzie di alcun genere, espresse o implicite con riferimento ai Prodotti, parti o servizi forniti dal Venditore comprese, a titolo esemplificativo, le garanzie implicite di commerciabilità o idoneità ad un particolare uso. I Prodotti distribuiti ma non realizzati dal Venditore non sono coperti dalla garanzia del Venditore e l'Acquirente deve fare affidamento sulle eventuali dichiarazioni e garanzie fornite direttamente all'Acquirente dal produttore di tali articoli. L'unico rimedio per qualsiasi violazione di garanzia si limita a quanto esposto nel paragrafo precedente.
- (5) Le garanzie per i Prodotti durevoli sono specificate nelle schede dati relative o allegate al manuale d'utilizzo o alla guida tecnica (denominate collettivamente "Istruzioni d'Uso").
- (6) Tutti gli espianti, gli impianti contaminati e i Prodotti non in confezione originale, devono essere resi con una certificazione di decontaminazione e in ottemperanza alle norme di legge e regolamenti. Il Venditore si riserva il diritto di addebitare all'Acquirente tutti i costi sostenuti nel caso in cui i Prodotti non fossero decontaminati secondo i requisiti di legge.

5. Stoccaggio, Gestione e Utilizzo dei Prodotti

(a) L'Acquirente sarà ritenuto responsabile per qualunque inappropriata gestione dei Prodotti, tale da causare danni ai Prodotti stessi o derivanti da essi, a partire dal momento in cui riceve la merce dal Venditore e fino al momento in cui la consegna ai propri clienti finali, se esistenti.

(b) I locali usati per stoccare e gestire i Prodotti devono:

- (1) essere progettati in modo adeguato ed essere sufficientemente spaziosi per facilitare lo stoccaggio, la pulizia, la manutenzione e altre necessarie operazioni;
- (2) fornire sufficiente protezione contro fattori che potrebbero pregiudicare la qualità dei Prodotti: es. illuminazione, temperatura, umidità, particolato aereo e contaminazione microbica;
- (3) garantire un'appropriata separazione dei Prodotti, in particolare aree adeguate e separate da destinare ai Prodotti difettosi, a quelli ritirati dal commercio e agli scarti;

(c) Le operazioni che possono produrre impurità o altre sostanze che rischiano di contaminare i Prodotti non dovranno essere effettuate nell'area di stoccaggio dei Prodotti.

(d) L'Acquirente dovrà approntare i seguenti sistemi:

Stryker Italia s.r.l. S.U.

Sede Legale: Viale A. G. Eiffel, 13\15 – 00148 Roma (RM) – Italia – Tel. +39 06 94500700

Magazzino e Servizio Tecnico: Via degli Olmetti, 1 – 00060 Formello (RM) – Italia

Capitale Sociale € 2.970.000,00 int. vers.

P.I. 06032681006 - Cod.Fisc. 12572900152

Reg. Impr. di Roma n° 12572900152 - Numero R.E.A.: RM908791

Sede Legale: Viale A. G. Eiffel, 13\15 – 00148 Roma (RM)

R.A.E.E. IT0906000006107

Società soggetta alla direzione e coordinamento della: Stryker Corporation – 2825 Airview Boulevard – Kalamazoo, MI 49002

- (1) un sistema documentato di controllo periodico e preventivo per trattamenti antinfestanti che dovrà prevedere controlli eseguiti periodicamente, la deposizione di esche e il loro regolare reintegro e/o l'utilizzo di insetticidi mirati. Tale trattamento deve essere ideato per prevenire la contaminazione dei materiali e dei Prodotti.
- (2) Un Sistema di Vigilanza post-marketing atto a garantire che possano essere rintracciati i prodotti (per lotto/serie). L'Acquirente dovrà possedere o implementare un sistema di tracciabilità che identificherà la posizione di qualsiasi prodotto in caso di richiamo o azione correttiva di sicurezza di campo. Ciò comprende prodotti utilizzati per finalità dimostrative. L'Acquirente dovrà inoltre comunicare ogni eventuale reclamo di prodotto (complaint) al Venditore.
- In caso di necessità di restituzione dei Prodotti, gli stessi devono essere restituiti con un certificato di decontaminazione appropriato e conforme ai requisiti normativi. Il venditore si riserva il diritto di addebitare all'Acquirente tutti i costi sostenuti dal Venditore nel caso in cui tali Prodotti non fossero decontaminati in conformità a quanto stabilito a termini di legge.
- (e) L'Acquirente dovrà garantire l'implementazione di un efficace sistema di rotazione del magazzino. Si raccomanda un sistema del tipo 'first in/first out', in particolare per i Prodotti sterili o per altri Prodotti nei quali sia prevista una data di scadenza.
- (f) L'Acquirente dovrà immagazzinare, gestire e utilizzare i Prodotti secondo le Istruzioni d'Uso fornite dal Venditore.

6. Conformità

(a) L'Acquirente si impegna a rispettare le buone pratiche commerciali, nonché ad osservare leggi e regolamenti inerenti le presenti Condizioni Generali, in modo da promuovere e salvaguardare l'immagine e la reputazione del Venditore; l'Acquirente si impegna in particolare a rispettare tutte le norme ed i regolamenti del paese in cui egli abbia sede, nonché qualunque altra giurisdizione applicabile e relativa alla commercializzazione, distribuzione, fornitura, vendita, etichettatura e installazione dei Prodotti, inclusi, ma non solo, tutte le leggi e i regolamenti relativi all'esportazione di prodotti e tecnologia americani, così come le Linee Guida Medtech sulle interazioni con gli Health Care Professionals o equivalenti locali e la Legge 190 2012 e successive modifiche o equivalenti.

(b) Nella misura applicabile al territorio in cui avviene l'acquisto, se i Prodotti comprendono dispositivi medici, l'Acquirente garantisce di conoscere le seguenti specifiche direttive AIMD (Direttive sui Dispositivi Medici Implantabili Attivi - Active Implantable Medical Devices), la direttiva sui Dispositivi Medici (MDD - Directive for Medical Devices) - 93/42/EEC - ulteriormente implementate dalla Direttiva 2007/47/EC, ed il nuovo Regolamento Europeo 2017/745 del Parlamento europeo, entrato in vigore il 25 maggio 2017 (nel prosieguo, le "Direttive sui Dispositivi Medici"), nonché gli obblighi di notifica imposti agli utilizzatori di tali dispositivi come definiti dalle leggi locali.

A questo proposito, l'Acquirente accetta di dare notifica al Venditore di qualsiasi evento per il quale le Direttive sui Dispositivi impongono il dovere di notifica sia all'Acquirente sia al Venditore entro dieci (10) giorni dal suo verificarsi (fanno eccezione tutte quelle situazioni che rappresentano un rischio immediato e che richiedono una notifica all'ente nazionale per la protezione della salute (National Health Safety Board) ("Ente di Sicurezza") entro ventiquattro ore; in questo caso tale notifica verrà inoltrata alla controparte immediatamente). L'Acquirente si impegna a mantenere la tracciabilità dei Prodotti in modo da permettere al Venditore di soddisfare i requisiti applicabili in materia di tracciabilità dei dispositivi medici. Nel caso in cui il procedimento non fosse applicabile nel Territorio, sarà possibile, in alternativa, sostituire le normative definite nella presente sezione con normative regolarmente applicabili.

(c) Nella misura applicabile al territorio in cui avviene l'acquisto, l'Acquirente si impegna inoltre ad osservare le istruzioni del Venditore per quanto riguarda (i) smaltimento sicuro di pile secondo quanto previsto dalla Direttiva EU 2006/66/CE sulle pile e accumulatori, recepita in Italia con D.Lgs 188/2008 e modificata con D.Lgs. 21/2011; (ii) raccolta e smaltimento di rifiuti generati dai Prodotti secondo quanto previsto Nuova Direttiva Europea 2012/19/UE sui RAEE, recepita in Italia con D.Lgs. 49/2014; (iii) la Direttiva Europea 94/62/EC sugli imballaggi e i rifiuti di imballaggio, come trasposta nella legge locale D.Lgs. 152/06; (iv) i requisiti per la registrazione, valutazione e autorizzazione delle sostanze chimiche come disciplinato dal Regolamento CE 1907/2006 (come trasposta in legge locale); (v) la Direttiva RoHS 2002/95 CE (come trasposta in legge locale).

Stryker Italia s.r.l. S.U.

Sede Legale: Viale A. G. Eiffel, 13\15 – 00148 Roma (RM) – Italia – Tel. +39 06 94500700

Magazzino e Servizio Tecnico: Via degli Olmetti, 1 – 00060 Formello (RM) – Italia

Capitale Sociale € 2.970.000,00 int. vers.

P.I. 06032681006 - Cod.Fisc. 12572900152

Reg. Impr. di Roma n° 12572900152 - Numero R.E.A.: RM908791

Sede Legale: Viale A. G. Eiffel, 13\15 – 00148 Roma (RM)

R.A.E.E. IT09060000006107

Società soggetta alla direzione e coordinamento della: Stryker Corporation – 2825 Airview Boulevard – Kalamazoo, MI 49002

(d) L'Acquirente dovrà inoltre osservare le leggi anti-corruzione localmente applicabili nel paese nel quale ha residenza o domicilio e si impegna ad accettarle e a garantire di:

(1) conoscere lo United States Foreign Corrupt Practices Act (legislazione statunitense in materia di lotta alla corruzione) e, senza porre limiti alla generalità di altri provvedimenti previsti dalle presenti Condizioni Generali, l'Acquirente accetta di non effettuare pagamenti o offrire beni di valore, e assicura che i propri dipendenti, amministratori, funzionari, agenti o altre persone che agiscono per suo conto ("Parti Correlate"), non effettueranno pagamenti o offriranno oggetti di valore, sia direttamente che indirettamente, a funzionari governativi o agenzie governative con lo scopo di influenzare le azioni compiute o le decisioni prese da tali funzionari o agenzie in veste ufficiale nell'adempimento delle loro funzioni o con lo scopo di indurre i funzionari ad usare la propria influenza per ottenere o mantenere un affare o per ottenere un trattamento di favore o una qualsiasi altra concessione speciale;

(2) non aver mai utilizzato in passato (i) fondi per contributi illeciti, regali, svaghi o per altre spese illegali correlate ad attività politica, e/o (ii) di non aver effettuato pagamenti illeciti a funzionari o dipendenti governativi o a partiti politici e che non lo farà mai in futuro;

(3) prendere atto che il Venditore ha adottato un Modello di organizzazione, gestione e controllo ai sensi del D. LGS 08/06/2001 n. 231, pubblicato nella sua parte generale sul sito internet <https://www.stryker.com/it/en/index.html> e dichiarare di non agire in difformità al Modello;

(4) prendere atto che il Venditore ha adottato il Codice di Condotta Stryker, pubblicato al seguente link: <https://www.stryker.com/content/dam/stryker/corporate/policies/it-it/127211>.

7. Limiti di responsabilità, Indennizzo

(a) Limiti di Responsabilità

(1) La responsabilità del Venditore per ciò che riguarda reclami relativi a perdite, danni o spese di qualsiasi natura inerenti i Prodotti consegnati o la non consegna dei Prodotti non potrà eccedere, in nessun caso, un ammontare totale e complessivo pari al prezzo di acquisto dei Prodotti in questione.

(2) Il Venditore non potrà essere considerato responsabile per eventuali perdite indirette o consequenziali inclusi, senza limiti, la perdita di profitto, la perdita di affari, la perdita di opportunità, la perdita di avviamento e i costi di recall dei Prodotti. Non avrà inoltre alcuna responsabilità per perdite, danni o spese derivanti dai reclami di terze parti (inclusi, senza limiti, i reclami relativi alla responsabilità civile correlata ai Prodotti) che potrebbero essere a carico dall'Acquirente.

(b) Indennizzo

L'Acquirente garantisce di salvaguardare il Venditore, i suoi funzionari, dipendenti, agenti o subcontraenti e di indennizzare gli stessi contro qualsiasi reclamo (reale o presunto) presentato da terzi per perdite, danni o spese di qualsiasi natura, incluse le spese legali e i costi relativi derivanti dall'esecuzione, dalla presunta esecuzione o dalla mancata esecuzione degli obblighi dell'Acquirente previsti dal presente documento.

8. Diritti di Proprietà Intellettuale

L'Acquirente riconosce al Venditore la piena proprietà dei Marchi e dei diritti di Proprietà Industriale e Intellettuale, e si impegna senza alcuna riserva a fornire al Venditore tutta l'assistenza necessaria nell'ambito di qualsiasi questione attinente la tutela dei Marchi e dei diritti di Proprietà Industriale ed Intellettuale. L'Acquirente riconosce la validità dei diritti d'autore del Venditore per qualsiasi materiale in forma scritta e/o riprodotto su altri supporti (audiocassette, videocassette, videodischi, CD-ROM, dvd etc.) o per qualsiasi imballo nei cui confronti il Venditore abbia richiesti la tutela del diritto d'autore. L'Acquirente notificherà prontamente al Venditore qualsiasi violazione, imitazione, contraffazione, uso illegale o abuso dei Marchi e dei diritti di Proprietà Industriale ed Intellettuale, che potrebbe giungere in qualsiasi modo all'attenzione dell'Acquirente.

La fornitura dei Prodotti non conferisce all'Acquirente alcun diritto di utilizzo o registrazione dei brevetti, disegni registrati, marchi, copyright o altri diritti di proprietà intellettuale del Venditore che resteranno quindi di esclusiva proprietà dello stesso.

Stryker Italia s.r.l. S.U.

Sede Legale: Viale A. G. Eiffel, 13\15 – 00148 Roma (RM) – Italia – Tel. +39 06 94500700

Magazzino e Servizio Tecnico: Via degli Olmetti, 1 – 00060 Formello (RM) – Italia

Capitale Sociale € 2.970.000,00 int. vers.

P.I. 06032681006 - Cod.Fisc. 12572900152

Reg. Impr. di Roma n° 12572900152 - Numero R.E.A.: RM908791

Sede Legale: Viale A. G. Eiffel, 13\15 – 00148 Roma (RM)

R.A.E.E. IT09060000006107

Società soggetta alla direzione e coordinamento della: Stryker Corporation – 2825 Airview Boulevard – Kalamazoo, MI 49002

Le specifiche, i piani, i disegni, le informazioni sui procedimenti, i modelli, i progetti, le formule e i processi ("Specifiche") creati, calcolati, disegnati o progettati dal Venditore per soddisfare i requisiti e osservare le istruzioni dell'Acquirente in relazione alla fornitura dei Prodotti e, qualsiasi informazione conseguente, o comunicata all'Acquirente in relazione alla fornitura dei Prodotti, resterà per sempre di proprietà del Venditore e sarà considerata confidenziale.

L'Acquirente non eliminerà né modificherà alcuna indicazione, nota o etichetta apposta sulla Merce che contenga le istruzioni e/o raccomandazioni del produttore o del venditore per ciò che riguarda l'uso corretto dei Prodotti.

L'Acquirente acconsente e si impegna a non contestare in qualsiasi giurisdizione, né direttamente né indirettamente, la validità dei Marchi e dei Diritti di Proprietà Industriale ed Intellettuale o di qualsiasi registrazione in tale ambito.

9. Foro competente- Giurisdizione

Tutte le dispute derivanti da o in relazione con quanto ivi definito saranno disciplinate ed interpretate secondo le leggi Italiane, e l'Acquirente accetta di riconoscere come foro competente il Tribunale di Roma. La Convenzione delle Nazioni Unite relativa ai Contratti per la Vendita di Prodotti Internazionali non verrà applicata alle presenti Condizioni Generali. L'esecuzione di tutte le clausole di queste Condizioni Generali potrà essere imposta esclusivamente dalle Parti oggetto delle stesse.

10. Trattamento dei Dati

Ai sensi e per gli effetti del Regolamento Generale 679/16 UE (GDPR) l'Acquirente prende atto che i suoi dati personali saranno trattati con le modalità, nei limiti e per le finalità così come meglio descritti nell'informativa privacy presente al link che segue: <https://www.stryker.com/us/en/legal/privacy.html>

Stryker Italia s.r.l. S.U.

Sede Legale: Viale A. G. Eiffel, 13\15 – 00148 Roma (RM) – Italia – Tel. +39 06 94500700

Magazzino e Servizio Tecnico: Via degli Olmetti, 1 – 00060 Formello (RM) – Italia

Capitale Sociale € 2.970.000,00 int. vers.

P.I. 06032681006 - Cod.Fisc. 12572900152

Reg. Impr. di Roma n° 12572900152 - Numero R.E.A.: RM908791

Sede Legale: Viale A. G. Eiffel, 13\15 – 00148 Roma (RM)

R.A.E.E. IT09060000006107

Società soggetta alla direzione e coordinamento della: Stryker Corporation – 2825 Airview Boulevard – Kalamazoo, MI 49002

Il Dirigente Amministrativo, con la presente sottoscrizione, attesta la regolarità tecnica e amministrativa nonché la legittimità del provvedimento

Il Dirigente Amministrativo

Luisa Evangelista

firmato digitalmente

Il Direttore dell'UOC Controllo di Gestione attesta che la spesa risulta corrispondente al bilancio di previsione dell'anno corrente.

Il Direttore

Federica Faccia

firmato digitalmente

Il Direttore dell'UOC Bilancio e Gestione Economica Finanziaria attesta che la spesa risulta imputata sulla voce di conto del Bilancio n. 0701010329

Anno 2026, 2027

Il Direttore

Graziano Di Marco

firmato digitalmente

Ai sensi del D. Lgs. 502/92 e successive modificazioni ed integrazioni, i sottoscritti esprimono il seguente parere sul presente provvedimento:

Parere favorevole

IL DIRETTORE AMMINISTRATIVO

Dott. Francesca Rancitelli

firmato digitalmente

Parere favorevole

IL DIRETTORE SANITARIO

Dott. Rossano Di Luzio

firmato digitalmente

IL DIRETTORE GENERALE

Dott. Vero Michitelli

firmato digitalmente

Deliberazione n. 1174 del 17/07/2026 ad oggetto:

AFFIDAMENTO, AI SENSI DELL'ART. 50 COMMA 1 LETT. B) DEL D. LGS. 36/2023, DI MATERIALE DI CONSUMO PER LE COLONNE LAPAROSCOPICHE STRYKER, PER LE ESIGENZE DELL'UOC BLOCCO OPERATORIO DELLA ASL DI PESCARA.

CERTIFICATO DI PUBBLICAZIONE

- Si attesta che il presente atto viene pubblicato, in forma integrale, all'ALBO ON LINE dell'ASL di Pescara (art. 32 L. 69/09 e s.m.i.), in data 17/7/2026 per un periodo non inferiore a 15 giorni consecutivi.

Atto soggetto al controllo della Regione (art. 4, co. 8 L. 412/91): NO

Il Funzionario Incaricato